



MANUAL DO RESIDENTE de Clínica Médica

EDITOR

MÍLTON DE ARRUDA MARTINS

COORDENADORES

MARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO
RAFAEL SAAD
CHRISTIAN VALLE MORINAGA
LÍGIA FIDELIS IVANOVIC
MARIA CECÍLIA PAVANEL JORGE
JÚLIO CÉSAR DE OLIVEIRA
SOLANGE APARECIDA PETILO DE CARVALHO BRICOLA



2ª
EDIÇÃO
Revisada
e ampliada

SUMÁRIO

Pre	fácio da 2 ª ediçãoXL	15	Icterícia46
Pre	fácio à 1ª ediçãoXLI		Christian Valle Morinaga
	resentaçãoXLII	16	Hepatomegalia e esplenomegalia 47
	a de abreviaturas XLIII		Rafael Kitayama Shiraiwa
LIST	ALIII	17	3
			Luiz Filipe Gottgtroy Lopes de Carvalho
	ÃO 1 AVALIAÇÃO DOS SINAIS E SINTOMAS LTERAÇÕES LABORATORIAIS	er.c	ão 2 PROMOÇÃO DA SAÚDE
			-
	RISTIAN VALLE MORINAGA, MARIA CECÍLIA /ANEL JORGE		RISTIAN VALLE MORINAGA,
PAI	/ANEL JUNGE	IVIA	ARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO
1	Febre1	18	Avaliação clínica periódica53
	Beatriz Cardoso de Mello Tucunduva Margarido		Christian Valle Morinaga
2	Perda de peso involuntária4	19	Estratégias de aconselhamento54
•	Renata Kobayasi		Renata Kobayasi, Alfredo Almeida
3	Adenomegalia7		Pina de Oliveira
Л	Larissa Argenau Marques	20	Alimentação saudável56
4	Artrite e artralgia9 Letícia Miranda Alle	24	Maria Helena Sampaio Favarato
5	Edema12	21	Atividade física saudável62
J		22	Tiago Lazzaretti Fernandes, Felipe Hardt
6	Fabio Gomes Pereira, Fernanda Domingos Giglio Fadiga	22	Abordagem da sexualidade64 Arlene Maria Perez
U	Evelize Naomi Inoue	22	Cessação de tabagismo70
7	Alteração aguda do nível de	23	Ana Paula de Souza Borges, Renata Kobayasi
•	consciência18	24	Rastreamento do uso de álcool73
	Alice de Queiroz Constantino Miguel		Lígia Fidelis Ivanovic
8	Alterações do equilíbrio, tontura	25	Aconselhamento preventivo
	e vertigem21		Alfredo Almeida Pina de Oliveira, Ana
	Luis Fernando Rangel		Claudia Camargo Gonçalves Germani,
9	Síncope28		Anna Maria Chiesa, Mario Ferreira Junior
	Ricardo César Campos Deveza e Silva	26	Imunização no adulto78
10	Dispneia		Ana Paula de Souza Borges
	Victor Pinto da Silva	27	Adesão ao tratamento80
11	Tosse e hemoptise		Lígia Fidelis Ivanovic
	Ramiro Andres Traverso Sienra		_
12	Derrame pleural39		ÃO 3 AVALIAÇÃO E CUIDADOS CLÍNICOS
40	Bernardo Vergara Reichert	PE	RIOPERATÓRIOS
13	Náusea e vômitos42	LÍG	GIA FIDELIS IVANOVIC, RAFAEL SAAD, JÚLIO
4.4	Cecília Hirata Terra		SAR DE OLIVEIRA
14	Ascite	28	Avaliação inicial
	Christian Valle Morinaga	20	Júlio César de Oliveira, Lígia Fidelis Ivanovic

-MRCM.indb 29 12/5/17 4:04 PM

29	RISCO CARDÍACO85 Júlio César de Oliveira	45	Meios físicos em reabilitação133 Lilian Braighi Carvalho, Danielle Bianchini
30	Risco pulmonar89		Rampim
	Rafael Saad	46	Cinesioterapia138
31	Risco renal92		Danielle Bianchini Rampim, Lilian Braighi
	Lígia Fidelis Ivanovic		Carvalho
32	Risco hepático94		
	Lígia Fidelis Ivanovic	SEÇ	ão 6 DOENÇAS NEUROLÓGICAS
33	Risco de tromboembolismo venoso97		NIEL CIAMPI DE ANDRADE
	Júlio César de Oliveira		
34	Risco de <i>delirium</i> perioperatório	47	Roteiro básico de exame neurológico .139
	Isabella F. Gattás Vernaglia, Luiz Antonio		Rubens Gisbert Cury
	Gil Júnior	48	Cefaleia 145
35	Risco de sangramento102		Fernanda Valério da Silva, Luiz Henrique
	Maria Helena Sampaio Favarato		Dourado, Daniel Ciampi de Andrade,
36	Risco de insuficiência adrenal		Manoel Jacobsen Teixeira
	secundária no pós-operatório 103	49	Acidente vascular cerebral (AVC)152
	Rafael Saad		Adriana Bastos Conforto, Leonardo C.
37	Risco de endocardite infecciosa104		Welling, Eberval Gadelha Figueiredo
	Júlio César de Oliveira	50	Traumatismo cranioencefálico
38	Perioperatório em situações		e raquimedular162
	especiais		Robson Luis Oliveira de Amorim,
	Maria Cecília Pavanel Jorge, Lígia Fidelis		Wellingson Silva Paiva, Almir Ferreira de
	Ivanovic		Andrade
39	Manejo de medicamentos no	51	Hipertensão intracraniana164
	perioperatório		Leonardo de Moura Sousa Júnior,
	Maria Helena Sampaio Favarato, Rafael Saad		Guilherme Lepski
		52	Meningites
SE	ção 4 DOR		Luis dos Ramos Machado, José Antonio
M	ARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO		Livramento, Liliana Scaff Vianna
		53	Síndromes convulsivas
40	,		Luiz Henrique Martins Castro
	Ricardo Galhardoni, Manoel Jacobsen	54	Doenças desmielinizantes193
	Teixeira, Daniel Ciampi de Andrade		Samira Apóstolos
41	3 '	55	Neuropatias periféricas197
	Maria Helena Sampaio Favarato, Júlio César		Angelina Maria Martins Lino
	de Oliveira, Solange Aparecida Petilo de	56	Paralisias flácidas agudas201
	Carvalho Bricola		Angelina Maria Martins Lino
42	Manejo não farmacológico da dor126	57	Síndromes parkinsonianas
	Thiago Medina Brazoloto		Egberto Reis Barbosa, João Carlos Papaterra
	,		Limongi
SE	ção 5 MEDICINA FÍSICA E REABILITAÇÃO		,
M	OISÉS DA CUNHA LIMA	SEÇ	ão 7 DOENÇAS PSIQUIÁTRICAS
//2	Madiaina fícias a rachilitacão 120	MÁ	ARCIO EDUARDO BERGAMINI VIEIRA
43	Medicina física e reabilitação	EO	Alecalisms
	Moisés da Cunha Lima, Malcon Carvalho	28	Alcoolismo
<i>/</i> I //	Botteon Avaliação funcional		Marco Antonio Abud Torquato Junior,
44	3		Érika Fernandes Costa Pellegrino, Gustavo
	Malcon Carvalho Botteon, Moisés da Cunha		Carneiro Gomes Leal, Alexandre Jack
	Lima, Mariane Tateishi		Dwan, Arthur Hirschfeld Danila, Caio
			Borba Casella, Alberto Zaba Neto

-MRCM.indb 30 12/5/17 4:04 PM

59	Dependência e abstinência de	SEÇ	ão 9 NUTROLOGIA	XXXI
	drogas lícitas e ilícitas219	PA	ULA MACHADO GUIDI	
60	Claudia Schimidt, Márcio Eduardo Bergamini Vieira Transtornos de ansiedade224	74	Avaliação nutricional	SUMÁRIO
61	Bruna Avellar de Paula Pereira, Lucas Ito Suguikawa, Eduardo de Castro Humes Depressão	75	Castro Desnutrição	
62	Caio Borba Casella, Eduardo de Castro Humes Estados reacionais e luto	76	Castro Principais carências vitamínicas na prática clínica	
	Márcia Morikawa, Arthur Hirschfeld Danila		Paula Machado Guidi, Melina Gouveia Castro	
63	Transtornos somatoformes237	77	Nutrição nas principais síndromes	
64	Fábio Scarpelli Fazio, Caio Borba Casella Transtornos alimentares		clínicas	
65	Márcia Morikawa, Luisa Shiguemi Sugaya Psicoses	78	Terapia nutricional no doente crítico319 Paula Machado Guidi, Melina Gouveia	
66	de Castro Humes Manejo de quadros de agitação psicomotora	79	Castro Nutrição após cirurgia bariátrica 325 Paula Machado Guidi, Melina Gouveia Castro	
crc	ão 8 DOENÇAS ENDOCRINOLÓGICAS	SEC	ÃO 10 HIPERTENSÃO	
	NIEL FIORDELISIO DE CARVALHO	,	RIA HELENA SAMPAIO FAVARATO	
	Diabetes mellitus (DM)247	80	Hipertensão essencial327	
	Amanda Cardoso Montal, Rodrigo	04	Maria Helena Sampaio Favarato	
00	Bomeny de Paulo	81	Hipertensão secundária	
bŏ	Doenças da tireoide	82	Urgências e emergências	
	Leila Suemi Harima Letaif		hipertensivas	
69	Doenças osteometabólicas267		Cesar de Albuquerque Gallo, Maria Helena Sampaio Favarato	
70	Manuela Giuliani Marcondes Rocha Braz		Tielena Sampaio Favarato	
/ U	Dislipidemias (DLP)	SEÇ	ão 11 DOENÇAS CARDIOVASCULARES	
	Pavanel Jorge	LU(CAS JOSÉ TACHOTTI PIRES	
71	Obesidade	83	Fundamentos de eletrocardiografia346 Rafael Saad	
72	Daher Doenças das adrenais	84	Arritmias 355	
	Daniel Soares Freire, Maria Adelaide	95	Luciana Sacilotto Insuficiência cardíaca365	
	Albergaria Pereira	03	Fabiana Goulart Marcondes-Braga,	
73	Doenças da hipófise		Luis Fernando Bernal da Costa Seguro,	
	Andrea Glezer, Cristina Bellotti Formiga Bueno, Felipe Henning Gaia Duarte,		Fernando Bacal	
	Marcio Carlos Machado, Raquel Jallad,	86	Dor torácica	
	Thais de Paula Sickler, Marcello	27	Fernando Ramos de Mattos Doença isquêmica do coração379	
	Delano Bronstein	01	Fernando Ramos de Mattos, Tatiana de	
			Carvalho Andreucci Torres Leal	

SUMÁRIO

-MRCM.indb 31 12/5/17 4:04 PM

88	Febre reumática	SEÇÃO 13 DOENÇAS GASTROINTESTINAIS
	Guilherme Sobreira Spina, Tarso Augusto	MAIRA ANDRADE NACIMBEM MARZINOTTO,
00	Duenhas Accorsi	DANIEL MAKOKO NAKAGAWA
89	Valvopatias	107 Diarreia aguda
	Antônio Sérgio de Santis Andrade Lopes,	Rodrigo Vieira Costa Lima, Matheus Freitas
00	Lucas José Tachotti Pires, Flávio Tarasoutchi	Cardoso de Azevedo
90	Endocardite infecciosa	108 Diarreia crônica
	João Ricardo Cordeiro Fernandes	Guilherme Marques Andrade, Matheus
91	Pericardiopatias	Freitas Cardoso de Azevedo
	Thiago Luis Scudeler	109 Colite pseudomembranosa495
92	Morte súbita cardíaca412	•
	Fernando Vissoci Reiche, Antonio Carlos	Munique Kurtz de Mello, Matheus Freitas
	Bacelar Nunes Filho	Cardoso de Azevedo, Maira Andrade
93	Tromboembolismo venoso416	Nacimbem Marzinotto
	Luciana Tamie Kato Morinaga	110 Doença inflamatória intestinal497
94	Doenças da aorta428	Matheus Freitas Cardoso de Azevedo,
	Fernando Vissoci Reiche	Guilherme Marques Andrade
95	Isquemia mesentérica	111 Doença celíaca502
	Fábio Rodrigues Ferreira do Espírito Santo	Thales Simões Nobre Pires, Matheus Freitas
96	Insuficiências arterial e venosa	Cardoso de Azevedo
	periféricas	112 Obstipação 505
	Grace Carvajal Mulatti, André Brito	Rodrigo Vieira Costa Lima, Natália Sousa
	Queiroz	Freitas Queiroz
97	Linfedema441	113 Abdome agudo inflamatório 508
31	André Brito Queiroz, Grace Carvajal	Guilherme Marques Andrade, Natália
	Mulatti	Sousa Freitas Queiroz
	Mulatti	114 Pancreatite aguda515
	20 12 DOENCAS DIII MONADES	Fernando Gomes de Barros Costa,
	ão 12 DOENÇAS PULMONARES	Renata dos Santos Lugão, Maira Andrade
CA	O JÚLIO CÉSAR DOS SANTOS FERNANDES	Nacimbem Marzinotto
98	Provas de função pulmonar	115 Pancreatite crônica
00	Luciana Tamie Kato Morinaga	Ivanna Beserra Santos, Maira Andrade
99	Asma	Nacimbem Marzinotto
JJ	Maria Cecília Nieves Teixeira Maiorano,	116 Dispepsia e doença ulcerosa péptica .522
		Jamile Kalil, Natália Sousa Freitas Queiroz
100	Regina Maria Carvalho Pinto	117 Doenças do esôfago525
100	Doença pulmonar obstrutiva crônica455	Rodrigo Oliveira Ximenes, Rafael
101	André Apanavicius	Oliveira Ximenes
101	Terapia inalatória	
400	Caio Júlio César dos Santos Fernandes	118 Hepatites agudas
102	Doenças intersticiais	Marcela Paes Rosado Terra, Rafael
	Alfredo Nicodemos da Cruz Santana,	Oliveira Ximenes
	Letícia Kawano-Dourado, Ronaldo Adib	119 Hepatopatias crônicas534
	Kairalla	Rafael Oliveira Ximenes, Marina Pamponet
103	Apneia obstrutiva do sono471	Motta, Vitor de Sousa Medeiros
	Mirna Alameddine	120 Complicações da cirrose hepática 545
104	Sarcoidose475	Thales Simões Nobre Pires, Rafael
	Agostinho Hermes de Medeiros Neto	Oliveira Ximenes
105	Doenças da pleura480	121 Abscesso hepático549
	Agostinho Hermes de Medeiros Neto	Ivanna Beserra Santos, Rafael Oliveira
106	Hipertensão arterial pulmonar483	Ximenes
	Caio Júlio César dos Santos Fernandes	122 Indicações de transplante hepático 550
	The state of the s	Ivanna Beserra Santos, Rafael Oliveira Ximenes

-MRCM.indb 32 12/5/17 4:04 PM

SUMÁRIO	

XXXIII

123 Hemorragia digestiva alta	139 Distunção eretil
não varicosa552	Giuliano Betoni Guglielmetti, José Cury,
Marcela Paes Rosado Terra, Natália Sousa	Maurício Dener Cordeiro
Freitas Queiroz	
124 Hemorragia digestiva baixa554	seção 16 DOENÇAS REUMATOLÓGICAS
Marcela Paes Rosado Terra, Natália Sousa	MARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO
Freitas Queiroz	IVIANIA NELENA SAIVIPAIU PAVANATU
125 Doenças anorretais	140 Roteiro básico de exame
Rodrigo Vieira Costa Lima, Natália Sousa	reumatológico631
Freitas Queiroz	Maria Helena Sampaio Favarato, Evelyn
Helias Quelloz	Feitoza
~ 44 DOENOAO DENAIO	141 Lombalgia
seção 14 DOENÇAS RENAIS	Maria Helena Sampaio Favarato
BRUNO CALDIN DA SILVA	142 Tendinopatias e bursites641
126 Injúrio ronal aguda EGO	
126 Injúria renal aguda	Ana Lucia de Sá Pinto, Fernanda Rodrigues
Camila Eleutério Rodrigues	Lima
127 Doença renal crônica568	143 Fibromialgia e síndrome miofascial645
Bruno Caldin da Silva, Rosilene Motta Elias	Karina R. Bonfiglioli
128 Terapias de substituição renal577	144 Osteoartrite
Bruno Caldin da Silva, Etienne Macedo	Nilton Salles Rosa Neto, Ricardo Fuller
129 Distúrbios acidobásicos583	145 Doenças por depósito de cristais 650
Liliany Pinhel Repizo	Tadeu Gonçalves de Lima, Kristopherson
130 Distúrbios hidroeletrolíticos	Lustosa
Janaina de Almeida Mota Ramalho	146 Artrite reumatoide
131 Síndrome nefrítica e glomerulonefrites	Maria Helena Sampaio Favarato
rapidamente progressivas597	147 Síndrome de Sjögren
Lectícia Barbosa Jorge, Sabrina de Castro	Maria Helena Sampaio Favarato
Lorena	148 Espondiloartrites671
132 Síndrome nefrótica e doenças	Maria Helena Sampaio Favarato
glomerulares específicas com	149 Lúpus eritematoso sistêmico
manifestações renais603	Ana Luisa Calich
Lectícia Barbosa Jorge, Elerson Carlos	150 Vasculites sistêmicas
Costalonga	Maria Helena Sampaio Favarato
133 Biópsia renal	151 Vasculites medicamentosas .698
Liliany Pinhel Repizo	Maria Helena Sampaio Favarato
134 Transplante renal	-
	152 Miopatias inflamatórias idiopáticas 698
Igor Denizarde Bacelar Marques	Leandro Lara do Prado, Kristopherson
	Lustosa
seção 15 DOENÇAS UROLÓGICAS	153 Esclerose sistêmica
MAURÍCIO DENER CORDEIRO	Percival Degrava Sampaio-Barros
43E Homotório C1C	154 Doença mista do tecido conjuntivo705
135 Hematúria	Maria Helena Sampaio Favarato
Valter Dell'Acqua Cassão, Maurício Dener	155 Síndrome antifosfolípide
Cordeiro	Tadeu Gonçalves de Lima, Kristopherson
136 Litíase renal	Lustosa
Giovanni Scala Marchini, Maurício Dener	
Cordeiro, Eduardo Mazzucchi	seção 17 DOENÇAS HEMATOLÓGICAS
137 Sintomas urinários baixos622	ELISABETTA SACHSIDA COLOMBO
Elcio Tadashi Nakano	
138 Incontinência urinária	156 ANEMIAS710
Fabio Yoshiaki Tanno, Bruno Camargo	Lívia Caroline Barbosa Mariano, Liliana
Tiseo, Marcos Lucon, Homero Bruschini	Mitie Suganuma
	~

-MRCM.indb 33 12/5/17 4:04 PM

XXXIV	157 Porfirias	170 Câncer de próstata791 Romualdo Barroso-Sousa, Milena Perez
ICA	Mitie Suganuma	Mak, Antonio Cavaleiro de Macedo Lima
MANUAL DO RESIDENTE DE CLÍNICA MÉDICA	158 Citopenias	Filho 171 Câncer de ovário 794
ICA	·	
CLÍN	de Andrade Silva	Inacelli Queiroz de Souza Caires, Laura
DE	159 Alterações neoplásicas dos	Testa, Milena Perez Mak, Maria Del Pilar
NTE	leucócitos	Estevez Diz, Elias Abdo Filho
SIDE	André Neder Ramires Abdo, Luís Alberto	172 Tumores do trato gastrointestinal 796
O RE	de Pádua Covas Lage	Anezka Carvalho Rubin de Celis Ferrari,
AL D	160 Amiloidose primária	Milena Perez Mak, Tiago Kenji Takahashi,
NN,	Patricia Eiko Yamakawa, Priscila dos Reis	Daniel Fernandes Saragiotto, Jorge Sabbaga
È	Carvalho, Marcela Cavalcante de Andrade	173 Câncer de tireoide805
	Silva 161 Sindramaa mialanralifaratiyaa	Leonardo Gomes da Fonseca, Ana Amélia
	161 Síndromes mieloproliferativas crônicas	O. Hoff, Gilberto de Castro Junior 174 Câncer de colo uterino 808
	Fernanda Queiroz Bastos, Priscila dos Reis	Pedro Exman, Milena Perez Mak, Maria Del
	Carvalho, Fernanda Salles Seguro	Pilar Estevez Diz, Elias Abdo Filho
	162 Distúrbios da hemostasia	175 Câncer de pele
	Elisabetta Sachsida Colombo, Erica de Mello	Pedro Exman, Sarah Oliveira, Milena Perez
	Oliveira, Erica Okazaki	Mak, Veridiana Pires de Camargo
	163 Indicações e manejo da	176 Lesões neoplásicas do sistema
	anticoagulação765	nervoso central (SNC)
	Elisabetta Sachsida Colombo, Erica de Mello	Rodrigo Santa Cruz Guindalini, Tiago Kenji
	Oliveira, Erica Okazaki	Takahashi, Olavo Feher
	164 Princípios de hemoterapia768	177 Tumores de rim e bexiga816
	Elisabetta Sachsida Colombo, Carla Luana	Diogo Bugano Diniz Gomes, Milena Perez
	Dinardo	Mak, Ciro Eduardo de Souza
	165 Transplante de	178 Câncer de cabeça e pescoço818
	medula óssea771	Rafael Caires Alvino de Lima, Milena Perez
	Diogo Klöppel Cardoso, Patricia Eiko	Mak, Gilberto de Castro Junior
	Yamakawa, José Ulysses Amigo Filho	179 Tumores germinativos de testículo820
	,	Denyei Nakazato, Milena Perez Mak,
	seção 18 DOENÇAS ONCOLÓGICAS	Carlos Dzik
	TIAGO KENJI TAKAHASHI, MILENA PEREZ MAK	180 Sarcomas821
	166 Princípios do tratamento oncológico778	Pedro Exman, Milena Perez Mak, Veridiana
	Henrique Faria Braga, Milena Perez Mak,	Pires de Camargo
	Tiago Kenji Takahashi	181 Síndromes paraneoplásicas822
	167 Neoplasia de sítio primário	Denyei Nakazato, Allan Andresson Lima
	indeterminado	Pereira
	Milena Perez Mak, Tiago Kenji Takahashi,	182 Neutropenia febril824 Milena Perez Mak, Tiago Kenji Takahashi
	Daniel Fernandes Saragiotto	183 Mucosites825
	168 Câncer de pulmão784	Milena Perez Mak
	Angelo Bezerra de Souza Fêde, Tiago Kenji	184 Síndrome de compressão medular 827
	Takahashi, Milena Perez Mak, Gilberto de	Angelo Bezerra de Souza Fêde, Tiago Kenji
	Castro Junior	Takahashi
	169 Câncer de mama	185 Síndrome da veia cava superior828
	Leonardo Gomes da Fonseca, Laura Testa,	Milena Perez Mak
	Milena Perez Mak	186 Síndrome de lise tumoral828
		Milena Perez Mak

-MRCM.indb 34 12/5/17 4:04 PM

XXXV

187 Obstrução maligna intestinal 830	201 Idoso frágil
Milena Perez Mak	Fabio Padoan Medeiros da Silva, Luiz
188 Hipercalcemia associada a	Antonio Gil Júnior
malignidade831	202 Demências872
Milena Perez Mak	Rafael Lyra Rodrigues Alves, Daniel
	Apolinário
seção 19 CUIDADOS PALIATIVOS	203 Delirium877
MARIA PEREZ SOARES D'ALESSANDRO	Thiago Junqueira Avelino da Silva,
189 Indicações de cuidados paliativos e	Sileno de Queiroz Fortes Filho
modalidades de atendimento832	204 Quedas
Milena dos Reis Bezerra de Souza, Fernanda	Gabriel Utzumi, Elina Lika Kikuchi
de Souza Lopes, Toshio Chiba	205 Avaliação interdisciplinar881
190 Complexidades e desafios no	Flávia Campora, Gisele Sayuri Suzuki
prognóstico de doenças avançadas834	206 Polifarmácia e medicações
Milena dos Reis Bezerra de Souza,	potencialmente inapropriadas884
Gustavo Cassefo, Tiago Pugliese Branco	Jonas Gordilho Souza, Luciana Louzada
191 Cuidados nas últimas 48 horas de	Farias
vida e sedação paliativa838	
Gustavo Cassefo, Ana Paula Mirarchi Vieira	seção 21 ALERGIA E IMUNOLOGIA
Maiello, Toshio Chiba	MARCELO VIVOLO AUN
192 Hipodermóclise	207 Rinite alérgica
Gabriela Ferri Carone, Maria Perez Soares	Carla Bisaccioni
D'Alessandro, Ana Paula Mirarchi Vieira	208 Anafilaxia e choque
Maiello	anafilático892
193 Cirurgia paliativa843	Carla Bisaccioni
Rodrigo Ambar Pinto, Isaac José Felippe	209 Urticária e angioedema895
Corrêa Neto, Maria Perez Soares	Marisa Rosimeire Ribeiro
D'Alessandro	210 Imunodeficiências
194 Radioterapia paliativa847	primárias
André Tsin Chih Chen, Helena Espindola	Ana Karolina Barreto de Oliveira
Baraldi	211 Reações adversas
195 Sintomas respiratórios848	a drogas
Tatiane Coelho Pinto	Marisa Rosimeire Ribeiro
196 Sintomas digestivos854	212 Reações a contrastes
Carolina Rebouças Clara, Katia Emi	Laila Sabino Garro
Nakaema, Vitor Modesto Rosa	Dana Gario
197 Fadiga em cuidados paliativos861	SEÇÃO 22 DOENÇAS INFECCIOSAS
Tiago Pugliese Branco, Tatiane Coelho Pinto	-
198 Caquexia e anorexia	RALCYON FRANCIS AZEVEDO TEIXEIRA
Katia Emi Nakaema, Carolina Rebouças	213 Síndrome de mononucleose e
Clara, Vitor Modesto Rosa	mono- <i>like</i>
	Ariane Melaré Ramos dos Santos, Ralcyon
SEÇÃO 20 GERIATRIA	Francis Azevedo Teixeira
LUIZ ANTONIO GIL JÚNIOR	214 Sarampo e rubéola911
LUIZ AN TUNIU GIL JUNIUK	Ariane Melaré Ramos dos Santos, André
199 Avaliação funcional do idoso865	Machado de Siqueira
Marcos Daniel Saraiva, Marcel Hiratsuka	215 Sífilis
200 Decisão terapêutica baseada em	Nadielle Queiroz da Silva, Carolina dos
comorbidades e funcionalidade868	Santos Lázari
Wilson Jacob-Filho, Luiz Antonio Gil Júnior	

-MRCM.indb 35 12/5/17 4:04 PM

XVI	216 Dengue, zika, Chikungunya, febre	234 Espondilodiscites
	amarela e malária917	Ana Lúcia Lei Munhoz Lima, Priscila
	Ariane Melaré Ramos dos Santos, André	Rosalba Domingos Oliveira, Vladimir
	Machado de Siqueira	Cordeiro de Carvalho
	217 Infecções sexualmente	235 Osteomielites1000
	transmissíveis (IST)	Ana Lúcia Lei Munhoz Lima, Priscila
	Nadielle Queiroz da Silva, Ralcyon Francis	Rosalba Domingos Oliveira, Vladimir
	Azevedo Teixeira	Cordeiro de Carvalho
	218 Herpes simples e varicela-zóster 931	236 Pneumonia adquirida na comunidade e
	Ralcyon Francis Azevedo Teixeira, Karina	influenza1003
	Rodrigues Romanini Subi	Claudia Figueiredo Mello, Ralcyon Francis
	219 Infecção por HIV e Aids936	Azevedo Teixeira, Maria Aparecida Barone
	Ralcyon Francis Azevedo Teixeira, Carolina	Teixeira
	dos Santos Lázari	237 Tuberculose1011
	220 HTLV	Nadielle Queiroz da Silva, Felipe Augusto
	Juliana Yamashiro	Souza Gualberto
	221 Raiva humana	238 Acidente ocupacional com risco
	Daniele Audi Galindo	biológico1022
	222 Infecções fúngicas invasivas948	Ariane Melaré Ramos dos Santos, Ralcyon
	Daniel Wagner de Castro Lima Santos	Francis Azevedo Teixeira
	223 Acidentes por animais peçonhentos957	239 Resistência em Gram-negativos 1025
	Francisco Oscar de Siqueira França, Marcelo	Daniel Wagner de Castro Lima Santos
	Ribeiro Duarte, Pasesa Pascuala Quispe	240 Precaução hospitalar1027
	Torrez, Vidal Haddad Junior	Daniel Soares de Sousa Dantas, Amaury
	224 Parasitoses intestinais969	Pachione Martins, Ralcyon Francis Azevedo
	Ariane Melaré Ramos dos Santos, Ralcyon	Teixeira
	Francis Azevedo Teixeira	
	225 Doença de chagas	SEÇÃO 23 TERAPIA INTENSIVA
	Nadielle Queiroz da Silva	DEBORA SITNIK
	226 Esquistossomose mansônica975	DEBONA STINIK
	Nadielle Queiroz da Silva, Ralcyon Francis	241 Índices prognósticos em terapia
	Azevedo Teixeira	intensiva1033
	227 Leishmaniose visceral978	Lucas Fernandes de Oliveira
	Nadielle Queiroz da Silva	242 Sepse
	228 Leptospirose	Giancarlo Fatobene
	Antonio Carlos Nicodemo	243 Choque
	229 Tétano984	Leandro Teixeira de Castro, Ronnyson
	Ricardo Tapajós Martins Coelho Pereira	Susano Grativvol
	230 Febre tifoide987	244 Parada cardiorrespiratória1048
	Ariane Melaré Ramos dos Santos, André	Rafael Saad, Maria Helena Sampaio Favarato
	Machado de Siqueira	245 Cuidados pós-parada cardíaca e
	231 Infecções do trato urinário (ITU) 988	diagnóstico de morte encefálica1058
	Daniele Audi Galindo, Ralcyon Francis	Luiz Felipe Adsuara de Sousa
	Azevedo Teixeira	246 Sedação e analgesia
	232 Celulite e erisipela	Marcelo Vailati Negrão, Ronnyson Susano
	Daniele Audi Galindo, Ralcyon Francis	Grativvol
	Azevedo Teixeira	247 Suporte ventilatório
	233 Artrite séptica	Rodrigo Martins Brandão
	Ana Lúcia Lei Munhoz Lima, Priscila	248 Febre em terapia intensiva
	Rosalba Domingos Oliveira, Vladimir	Rafael Rocha
	Cordeiro de Carvalho	

-MRCM.indb 36 12/5/17 4:04 PM

_	
-	
`	

249 Pneumonia associada à ventilação	seção 26 DOENÇAS DERMATOLÓGICAS	XXXVII
mecânica	WAGNER G. GALVÃO CESAR	
Adriana Paulino da Silva		9
250 Infecções associadas a cateteres	265 Prurido	SUMÁRIO
e invasões1080	Emerson Henrique Padoveze, Suelen	SUN
Érique José Peixoto de Miranda	Montagner, Wagner G. Galvão Cesar	
251 Miopatia e neuropatia	266 Infestações	
no paciente crítico	Renato Pazzini, Wagner G. Galvão Cesar	
Bruno Martins Tomazini	267 Doenças exantemáticas	
252 Intoxicações exógenas	Ciro Martins Gomes, Wagner G. Galvão	
Carla Romagnolli	Cesar 1140	
253 Síndromes serotoninérgicas e	268 Púrpuras1148	
hipertérmicas1092	Wagner G. Galvão Cesar	
Gabriel Dodo Büchler	269 Úlceras cutâneas e mucosas1150	
254 Transporte do paciente crítico1095	Caio Rosa Humaire	
Gabriel Ribeiro dos Santos Júnior	270 Micoses superficiais	
255 Suporte transfusional na UTI 1098	Gabriel Ângelo de Araújo Sampaio, Denise	
Cesar de Albuquerque Gallo	Vieira Galvão Cesar, Wagner G. Galvão	
256 Queimaduras	Cesar	
Raimundo Jenner Paraíso Pessoa Jr.	271 Hanseníase	
257 Síndrome de abstinência alcoólica1105	Renato Pazzini, Wagner G. Galvão Cesar	
Tiago Dahrug Barros	272 Paniculites	
	Anelise Casillo Ghideti, Erick Dancuart	
seção 24 DOENÇAS EM	Omar, Wagner G. Galvão Cesar	
OTORRINOLARINGOLOGIA	273 Afecções orais	
LUCIANA MAZOTI LOPES DA FONSECA	Denise Vieira Galvão Cesar 274 Doenças da unha	
250 Info 250 do		
258 Infecções de vias	Denise Vieira Galvão Cesar, Wagner G.	
aéreas superiores1110	Galvão Cesar, Nilton Gioia Di Chiacchio	
Luciana Mazoti Lopes da Fonseca	275 Medicações tópicas	
259 Otite média aguda e otite externa	Wagner G. Galvão Cesar	
aguda1116	OFOÃO 27 DOENICAS CINECOLÓCICAS	
Luciana Mazoti Lopes da Fonseca	seção 27 DOENÇAS GINECOLÓGICAS	
260 Doenças inflamatórias agudas das	JONATHAN YUGO MAESAKA	
glândulas salivares1119	276 Dor pélvica1171	
Luciana Mazoti Lopes da Fonseca	Helena Azevedo Guizzo, Eduardo Vieira da	
261 Paralisia facial periférica não traumática	Motta, Edmund Chada Baracat	
	277 Corrimentos genitais	
Luciana Mazoti Lopes da Fonseca	Gabriella Paiva Bento Kondo, Iara M.	
	Linhares, Edmund Chada Baracat	
seção 25 DOENÇAS OFTALMOLÓGICAS	278 Doença inflamatória pélvica1175	
FABRICIO LOPES DA FONSECA	Camila Barião da Fonseca Miyahara,	
262 Urgências em oftalmologia1127	Eduardo Vieira da Motta, Edmund Chada	
Fabricio Lopes da Fonseca	Baracat	
263 Manifestações oculares de doenças	279 Nódulos mamários	
autoimunes	Jonathan Yugo Maesaka, José Roberto	
Fabricio Lopes da Fonseca	Filassi	
264 Noções de fundo de olho1135	280 Sangramento uterino anormal	
Fabricio Lopes da Fonseca	Helena Azevedo Guizzo, Jonathan Yugo	
	Maesaka, José Maria Soares Júnior, Edmund	
	Chada Baracat	

12/5/17 4:04 PM -MRCM.indb 37

XXXVIII	281 Amenorreia	296 Monitorização hemodinâmica 1209
	Jonathan Yugo Maesaka, José Maria Soares	Cesar de Albuquerque Gallo
CA	Junior, Edmund Chada Baracat	297 Paracentese1214
ÃDI	282 Descarga papilar1182	Alice de Queiroz Constantino Miguel
CAN	Jonathan Yugo Maesaka, José Roberto	298 Toracocentese
N N	Filassi	Erica Maria Zeni
DE C	283 Anticoncepção de emergência 1184	299 Intubação orotraqueal (IOT)1216
불	Jonathan Yugo Maesaka, Nilson Roberto de	Fernanda Domingos Giglio
IDE	Melo, Edmund Chada Baracat	300 Coleta de liquor1218
RES	284 Violência sexual	Wellington Lima Flores
00 7	Juliana Silveira Sarmento, Ivete Boulos,	301 Artrocentese
MANUAL DO RESIDENTE DE CLÍNICA MÉDICA	Edmund Chada Baracat	Maria Helena Sampaio Favarato
MAI		302 Hipodermóclise1221
	seção 28 SITUAÇÕES POTENCIALMENTE	Erica Maria Zeni
	DANOSAS DECORRENTES DA INTERNAÇÃO	303 Sondas nasoenteral (SNE) e
	MARIA CECÍLIA PAVANEL JORGE	orogástrica1223
		Erica Maria Zeni
	285 Profilaxia de tromboembolismo	304 Sonda vesical
	venoso1188	Erica Maria Zeni
	Arnaldo Lichtenstein, Edison Ferreira de	305 Habilidades de ressuscitação1225
	Paiva	Rafael Saad, Maria Helena Sampaio Favarato
	286 Profilaxia de queda	306 Marca-passo transcutâneo e
	intra-hospitalar1189	transvenoso1227
	Luiz Antonio Gil Júnior	Alexandre de Matos Soeiro
	287 Profilaxia de úlcera	307 Pericardiocentese
	de estresse	Thiago Luis Scudeler
	Fernando Marcuz Silva	
	288 Úlcera por pressão1193	seção 30 COMUNICAÇÃO E RELACIONAMENTO
	Lígia Maria Quitério, Maria Aparecida de	MARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO
	Jesus Menezes, Tatiane Glória da Mota	
	289 Time de resposta rápida	308 Entrevista clínica
	Fernanda Aburesi Salvadori	Maria Helena Sampaio Favarato, Christian
	290 Uso racional do laboratório clínico1196	Valle Morinaga
	Arnaldo Lichtenstein	309 Reunião familiar
	,	Maria Perez Soares D'Alessandro,
	SEÇÃO 29 PROCEDIMENTOS DIAGNÓSTICOS E	Fátima de Lourdes Iared, Camila Cristófero
	TERAPÊUTICOS	Yamashita, Alexsandra Magalhães
	RAFAEL SAAD	Teodoro Alves
	201 Chaeklist de procedimente cogure 1100	310 Comunicação de eventos adversos1238
	291 <i>Checklist</i> de procedimento seguro 1199 Rafael Bianconi	Lucas Santos Zambon, Renata Mahfuz
		Daud Gallotti, Iolanda de Fátima Lopes
	292 Acesso venoso periférico e cateter venoso	Calvo Tibério
	central de inserção periférica 1201	311 Comunicação de notícias difíceis 1241
	Renata Kobayasi	Maria Elenita Corrêa de Sampaio Favarato
	293 Coleta de hemocultura1204	312 Comunicação no fim da vida1244
	Renata Kobayasi	Tânia Vannucci Vaz Guimarães, Mayra de
	294 Punção arterial	Almeida Frutig, Fátima de Lourdes Iared,
	Ana Paula de Souza Borges	Alexsandra Magalhães Teodoro Alves,
	295 Cateterização venosa central 1206	Fernanda de Souza Lopes
	Maria Helena Sampaio Favarato,	
	Cesar de Albuquerque Gallo	

-MRCM.indb 38 12/5/17 4:04 PM

313 Diretivas antecipadas de vontade: testamento vital	321 Estudos observacionais	XXXIX
Mayra de Almeida Frutig, Tânia Vannucci	322 Testes diagnósticos	0
Vaz Guimarães, Tiago Pugliese Branco	Flávio Araújo Borges Júnior	SUMÁRIO
314 Particularidades no atendimento	, 6	SUN
domiciliar	SEÇÃO 32 FARMACOTERAPIA	
Keila Tomoko Higa-Taniguchi, Angélica	SOLANGE APARECIDA PETILO DE CARVALHO	
Massako Yamaguchi	BRICOLA, VALTER GARCIA SANTOS	
315 Ética e legislação		
Maria do Patrocínio Tenório Nunes	323 Medicamentos A-Z Amouni Mohmud Mourad, Catarina Gomes	1280
seção 31 MEDICINA BASEADA EM EVIDÊNCIAS	Cani, Mariana Dionisia	
GERHARD DA PAZ LAUTERBACH	Garcia, Solange Aparecida Petilo de Carvalho Bricola, Valter Garcia Santos	
316 Introdução à medicina baseada	324 Psicofarmacologia	1483
em evidências1264	Arthur Hirschfeld Danila, Pedro Colli	
Gerhard da Paz Lauterbach	Badino de Souza Leite	
317 Ensaios clínicos	325 Doses de antibióticos, antifúngicos e	
Gerhard da Paz Lauterbach, Flávio Araújo	injetáveis	1485
Borges Júnior	Ralcyon Francis Azevedo Teixeira	
318 Estudos de não inferioridade 1269	326 Tabelas práticas de administração de	
Gerhard da Paz Lauterbach	drogas vasoativas	1495
319 Estudos de sobrevida1270	Rafael Saad, Cesar de Albuquerque Gallo	
Maria Helena Sampaio Favarato	,	
320 Revisões sistemáticas e	Índice remissivo	1500
metanálises1271		
Diogo Bugano Diniz Gomes		

-MRCM.indb 39 12/5/17 4:04 PM

PREFÁCIO DA 2ª EDIÇÃO

É com grande satisfação que apresento a segunda edição do *Manual do residente de clínica médica*. A primeira edição teve uma excelente repercussão, e consideramos que atingiu seu objetivo de ser um manual para médicos residentes de clínica médica, mas também para estudantes de medicina, residentes de outras áreas e médicos que atuam nas áreas gerais da medicina.

A residência médica no Brasil e praticamente em todos os países desenvolvidos tem sido considerada a melhor estratégia de formação de médicos especialistas nas mais variadas áreas. Trata-se de um período de grande atividade médica, com aprendizado na prática, sob supervisão de médicos experientes, tendo garantida a segurança do paciente, havendo progressivamente a conquista da autonomia e competência profissionais.

Para que os problemas do dia a dia do médico residente de clínica médica estivessem presentes neste manual, reunimos uma equipe predominantemente de médicos que foram residentes há poucos anos e que participam do ensino e supervisão de médicos residentes. Procuramos combinar as melhores evidências científicas com a experiência profissional.

Os coordenadores continuam os mesmos da primeira edição do manual, com algumas adições, e nossos colaboradores são pessoas que participam intensamente da

assistência e do ensino no HC-FMUSP e no Hospital Universitário da Universidade de São Paulo. Contamos também com uma equipe da área de farmácia clínica para a elaboração deste livro, e este manual contém informações sobre os fármacos mais utilizados em clínica médica, com doses, vias de administração, metabolismo hepático e renal, principais efeitos adversos e uso na gravidez e lactação.

As competências que consideramos fundamentais para a residência médica continuam sendo a linha mestra deste manual, incluindo a prevenção e promoção da saúde, o diagnóstico e tratamento, a reabilitação, as habilidades de comunicação, os aspectos éticos da prática médica e cuidados paliativos. Problemas no ambulatório, na enfermaria, na unidade de emergência e na terapia intensiva fazem parte da obra.

Para a segunda edição todos os capítulos foram revisados, as atualizações necessárias foram feitas e novos capítulos foram incluídos, a partir da avaliação da nossa primeira edição e daquilo que pensamos ser o aprimoramento necessário para uma nova edição.

Mais uma vez agradecemos à direção da FMUSP e do HC-FMUSP pelo apoio a este projeto e à Editora Manole, pela excelente parceria na realização de mais uma edição do *Manual do Residente de Clínica Médica*.

Mílton de Arruda Martins

Professor Titular de Clínica Médica da FMUSP. Diretor do Serviço de Clínica Geral do HC-FMUSP.

-MRCM.indb 40 12/5/17 4:04 PM

PREFÁCIO À 1ª EDIÇÃO

A residência médica no mundo e no Brasil é considerada a melhor estratégia de formação de médicos especialistas das mais variadas áreas. Trata-se de um período de intensa atividade clínica em instituições de ensino, sob a supervisão de médicos mais experientes, com conquista progressiva de competência e autonomia profissionais. Este livro foi concebido com o objetivo principal de servir de suporte às atividades do dia a dia dos médicos residentes de clínica médica.

Reunimos uma equipe predominantemente de médicos jovens que foram residentes há poucos anos, participam intensamente da assistência no Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo (HC-FMUSP) e no Hospital Universitário da Universidade de São Paulo (HU-USP), supervisionam residentes nessas instituições e são capazes de reconhecer muito bem o público-alvo deste manual. Envolvemos, ainda, na elaboração do livro, uma equipe da área de farmácia clínica para que nosso livro pudesse conter detalhes fundamentais relativos aos fármacos mais utilizados, contendo doses, vias de administração, metabolismo hepático e renal, principais efeitos adversos e uso na gravidez e na lactação.

Debatemos muito quais são as principais dificuldades e dúvidas que surgem no cotidiano de médicos residentes e, também, quais são os conhecimentos, habilidades e atitudes que esses jovens médicos deveriam adquirir durante seu período de residência médica. Cada capítulo, cada seção e a estrutura do livro foram definidos a partir desse duplo referencial: as competências necessárias para a formação de um especialista em clínica médica e as dificuldades que surgem nesse percurso.

Entendemos que essas competências englobam desde a promoção da saúde até os cuidados paliativos, passando por assistência a pacientes em ambulatórios, enfermarias, unidades de emergência e unidades de terapia intensiva. Envolvem, ainda, conhecimentos de fisiopatologia, diagnóstico e terapêutica, além de profissionalismo, comunicação, ética, responsabilidade, compromisso com a segurança do paciente e trabalho em equipe.

Elaboramos um livro que possa ser consultado sempre, durante as atividades do médico residente. Temos certeza de que o resultado superou nossas expectativas iniciais. Existem vários tratados e manuais de clínica médica, mas este manual se diferencia realmente dos demais e tem condições para ser um livro de consulta imediata para diagnóstico, tratamento e orientação dos pacientes.

O Manual do residente de clínica médica será muito útil não só para médicos residentes de clínica médica, mas também para estudantes de medicina, médicos residentes de outras áreas, generalistas e especialistas que tenham dúvidas na área de clínica médica.

Agradecemos à Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo (FMUSP), ao HC-FMUSP e ao HU-USP pelo apoio a esse projeto e à Editora Manole, pela excelente parceria na concretização desse objetivo.

Mílton de Arruda Martins

Professor Titular de Clínica Médica da FMUSP. Diretor do Serviço de Clínica Geral do HC-FMUSP.

-MRCM.indb 41 12/5/17 4:04 PM

APRESENTAÇÃO

Você tem em mãos um manual para consulta rápida sobre os principais temas que um residente de clínica médica, um interno e outros médicos podem necessitar no atendimento inicial de um paciente adulto em ambiente ambulatorial, de enfermaria, pronto-socorro e unidade de terapia intensiva.

Em sua elaboração, foram utilizadas as principais diretrizes e conhecimentos baseados em evidências, bem como apontadas as principais referências bibliográficas. Os temas foram abordados de maneira objetiva e com linguagem sucinta, contendo as informações essenciais com enfoque no diagnóstico e no tratamento.

Elementos como tabelas, ilustrações e algoritmos foram criados sempre com o objetivo de tornar mais dinâmica a visualização do conteúdo.

Os capítulos estão agrupados em seções que contemplam as especialidades clínicas (p. ex., "Doenças cardiovasculares", "Doenças reumatológicas").

A sequência das seções representa um esboço das competências do residente de clínica médica, conferindo a possibilidade de usar a obra como um guia para seus estudos

Para facilitar a busca e a correlação entre os conteúdos, sempre que possível e necessário, estes foram devidamente referenciados entre os capítulos. Para permitir uma leitura mais rápida, foi compilada uma lista das abreviaturas mais comuns utilizadas no livro.

Além disso, um grande esforço foi feito para a construção da seção "Farmacoterapia" (destacada em cinza na lateral de seu livro), que contempla os principais medi-

camentos da prática clínica, posologias indicadas para adultos, apresentações comerciais, uso em gestantes e na amamentação, além das reações adversas mais comuns e correções para insuficiência renal ou hepática (modelo explicativo disponível no início da seção). Adicionalmente, foram criadas tabelas com resumos dos principais psicotrópicos, antibióticos e medicamentos vasoativos.

O índice remissivo, outra importante ferramenta, foi construído de maneira a facilitar a busca de assuntos e também inclui os nomes de medicamentos tanto por seu princípio ativo quanto pelo nome comercial.

Esta segunda edição do *Manual do residente de clínica médica* conta com novos capítulos e seções. Foram ampliados capítulos relacionados a infecções emergentes – como dengue, zika e Chikungunya – e adicionadas orientações sobre o uso da USG à beira do leito. Foram acrescentados capítulos sobre sexualidade como parte da consulta em promoção de saúde e sobre time de resposta rápida, estratégia onde o clínico pode atuar e que tem grande impacto sobre a segurança do paciente internado.

Uma nova seção, sobre medicina baseada em evidências, foi incluída para auxiliar o leitor na compreensão e interpretação de artigos científicos, na tentativa de que o mesmo compreenda as evidências e saiba aplicálas da melhor maneira em sua prática diária.

Esperamos que esta obra contribua para a prática clínica dos profissionais com a finalidade de proporcionar uma assistência de qualidade e segura para o paciente.

Editor e Coordenadores

-MRCM.indb 42 12/5/17 4:04 PM

LISTA DE ABREVIATURAS

Aids	síndrome da imunodeficiência adquirida	INR	international normalized ratio
AINH	anti-inflamatório não hormonal	IOT	intubação orotraqueal
ALT	alanina aminotransferase, TGP	ITU	infecção do trato urinário
Anvisa	Agência Nacional de Vigilância Sanitária	LDL	lipoproteína de baixa densidade
AST	aspartato aminotransferase, TGO	OMS	Organização Mundial da Saúde
AVC	acidente vascular cerebral	PA	pressão arterial
CKMB	isoenzima MB da creatinoquinase	pCO_2	pressão parcial de dióxido de carbono
CPK	creatinofosfoquinase	pO_2	pressão parcial de oxigênio
DHL	desidrogenase láctica	PS	pronto-socorro
DLP	dislipidemia	RNM	ressonância magnética
DM	diabetes mellitus	RX	radiografia
DST	doenças sexualmente transmissíveis	SatO ₂	saturação de oxigênio
ECG	eletrocardiograma	SC	via subcutânea
EV	via endovenosa	SF	soro fisiológico (NaCl a 0,9%)
FMUSP	Faculdade de Medicina da Universidade de	SGX%	soro glicosado a X%
	São Paulo	SNC	sistema nervoso central
GX%	glicose a X%	SNE	sonda nasoenteral
HAS	hipertensão arterial sistêmica	SNG	sonda nasogástrica
Hb	hemoglobina	SVD	sonda vesical de demora
HC-FMUSP	Hospital das Clínicas da Faculdade de Me-	TC	tomografia computadorizada
	dicina da Universidade de São Paulo	TG	triglicéride(s)
HDL	lipoproteína de alta densidade	TP	tempo de protrombina
HIV	vírus da imunodeficiência humana	TTPa	tempo de tromboplastina parcial ativado
Ht	hematócrito	USG	ultrassonografia
IAM	infarto agudo do miocárdio	UTI	unidade de terapia intensiva
IM	via intramuscular	VNI	ventilação mecânica não invasiva
IMC	índice de massa corporal	V0	via oral

-MRCM.indb 43 12/5/17 4:04 PM

-MRCM.indb 44 12/5/17 4:04 PM

AVALIAÇÃO DOS SINAIS E SINTOMAS E ALTERAÇÕES LABORATORIAIS

CHRISTIAN VALLE MORINAGA, MARIA CECÍLIA PAVANEL JORGE



FEBRE

Beatriz Cardoso de Mello Tucunduva Margarido

DEFINIÇÃO

Febre é um aumento da temperatura corporal acima da variação normal para um indivíduo, com alteração do *setpoint* hipotalâmico. Valores precisos das variações normais de temperatura não são bem definidos. Grande parte das fontes admite uma temperatura oral média de 36,8°C, sendo 37,7°C a máxima temperatura obtida. A população idosa possui temperatura corporal mais baixa em relação aos jovens.

Hipertermia é um aumento da temperatura corporal decorrente de uma incapacidade de dissipar todo o calor produzido pelo corpo. Na hipertermia, o *setpoint* hipotalâmico não está alterado; no entanto, os mecanismos periféricos não são capazes de manter a temperatura corporal (Capítulo 253).

Febre de origem indeterminada é definida por 3 critérios: temperatura oral $\geq 38,3^{\circ}$ C em diversas ocasiões, duração da febre ≥ 3 semanas e diagnóstico não encontrado depois de 1 semana de investigação hospitalar. Atualmente, a definição clássica foi ampliada e admitese uma investigação ambulatorial inicial para a febre de origem indeterminada.

EPIDEMIOLOGIA

As etiologias para a febre de origem indeterminada, com as respectivas incidências, são didaticamente divididas em: infecciosas (16%), doenças inflamatórias não infeciosas (22%), neoplásicas (7%), outras causas (4%) e sem diagnóstico definido (51%). Desde que foi descrita, em 1961, por Petersdorf, vem sofrendo mudanças na sua distribuição. Em 1961, as causas infecciosas compunham 36%, enquanto apenas 9% dos casos ficavam sem diagnóstico. Tuberculose extrapulmonar, tumores sólidos e

abscessos abdominais, que costumavam ser causas comuns de febre de origem indeterminada, agora são menos prevalentes com o uso da TC. Endocardite também era causa comum, mas com o aprimoramento das técnicas de isolamento de organismos seu diagnóstico tornou-se mais precoce.

ETIOLOGIA

Algumas doenças têm padrões de aumento de temperatura que podem ajudar em seu diagnóstico:

- febre de "Pel-Ebstein": febre com duração de 3-10 dias seguida por período afebril que dura 3-10 dias. Pode ser observada em casos de doença de Hodgkin;
- febre terçã: febre no 1° e no 3° dias. Observada na infecção por *Plasmodium vivax*;
- febre quartã: febre no 1° e no 4° dias. Observada em infecções por *Plasmodium falciparum*;
- febre a cada 21 dias acompanhada de neutropenia: observada em neutropenia cíclica;
- febre periódica: há história familiar, em geral, de até 7 dias de febre, alternando com grandes períodos afebris/febres periódicas familiares: febre do Mediterrâneo, síndrome da hiper-IgD, síndrome periódica associada ao receptor de TNF-alfa;
- febre alternando dias com e dias sem febre (quantidade de dias variável): infecção por *Borrelia* e febre por mordida de rato.

As principais causas de febre são apresentadas na Tabela 1.

A febre de origem indeterminada pode ser dividida em 4 categorias:

- clássica: pacientes que seguem a definição clássica, porém com nova abordagem ambulatorial que consiste em 3 visitas ao médico para investigação ou 3 dias no hospital em investigação. As principais causas são: infecções, neoplasias e doenças do colágeno;
 - nosocomial (Capítulo 248);
- associada ao HIV: febre recorrente não hospitalar por 4 semanas ou febre por 3 dias em hospitalização.

-MRCM.indb 1 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 Principais causas de febre
Causas infecciosas
Gripe, resfriado comum, faringite, amigdalite, otite
Sinusite
Pneumonia, tuberculose, micobacterioses
Gastroenterite aguda, hepatites, parasitoses intestinais, apendicite, colecistite aguda
ITU baixo
Pielonefrite
Meningite, encefalite
Monoartrite infecciosa, osteomielite
Síndromes mono-like
Erisipela, celulite, impetigo, abscessos
Endocardite, miocardite
Micoses sistêmicas
Síndromes ictéricas febris: malária, febre amarela, dengue, leptospirose
Síndromes mono- <i>like</i> : toxoplasmose, sífilis, rubéola, citomegalovírus, herpes vírus simples, doença de Chagas aguda, HIV agudo
Causas não infecciosas
AVC (isquêmico e hemorrágico)
IAM, trombose venosa profunda, tromboembolismo pulmonar, embolia gordurosa
Úlceras de pressão, hematoma
Sangramento do trato gastrointestinal, pancreatite, isquemia intestinal
Apendicite, cirrose com necrose, doença inflamatória intestinal
Pneumonite aspirativa
Exercício extenuante
Sarcoidose
Flebite, tromboflebite
Neoplasias
Doenças do colágeno e vasculites, gota
Síndrome de abstinência, delirium tremens
Reação transfusional, reação ao contraste, medicamentos
Cocaína, anfetamina
The second of th

As principais causas são: HIV agudo, infecção por *My-cobacterium avium-intracellular* complexo (MAC), pneumonia por *Pneumocystis jiroveci* e infecção por citomegalovírus. São menos comuns as causas não infecciosas, como linfomas, sarcoma de Kaposi e febre induzida por drogas;

Hipertireoidismo, feocromocitoma

■ associada à imunossupressão (febre de origem indeterminada neutropênica): sem etiologia encontrada por 3 dias em paciente com contagem de neutrófilos ≤ 500 células/mm³. As principais causas são infecciosas: infecção ocular por fungos, como candidíase e aspergi-

lose hepatoesplênica. A causa menos comum é infecção por herpes vírus simples, mas tende a apresentar lesões na pele.

As causas para a febre de origem indeterminada também são divididas em 4 subgrupos de doenças: infecciosas, neoplásicas, autoimunes e outras. As principais causas encontradas nos últimos 70 anos são: febre reumática, abscessos abdominais, endocardite, sífilis, micobactéria, linfoma, tumores sólidos, sarcoidose, lúpus, artrite reumatoide, artritite de células gigantes, febre por drogas e febre factícia.

INVESTIGAÇÃO

A anamnese é uma ferramenta muito importante para o diagnóstico de febre. Deve-se questionar: viagens realizadas; uso de álcool, tabaco e drogas ilícitas; exposições ocupacionais, alimentares, a animais e a medicações; atividade sexual desprotegida; contato com pessoas com doenças infecciosas; familiares com os mesmos sintomas; história pessoal e familiar de câncer; uso de próteses e cateteres; tratamentos e internações recentes. Em pacientes hospitalizados que começam a desenvolver febre na internação, são importantes a revisão do prontuário e a prescrição do paciente em busca de possíveis causas para febre.

QUADRO CLÍNICO

Os sinais e sintomas apresentados são:

- sistêmicos: perda de peso, fadiga, sudorese;
- em orofaringe e ouvido: secreção e obstrução nasal, gotejamento posterior, hiperemia e hipertrofia de amígdalas, placas ou pontos purulentos, hiperemia de conduto auditivo, abaulamento de membrana timpânica, vesículas em lábio;
- em pele e anexos: presença de úlceras, ferida cirúrgica, bolhas, vesículas, *rash* cutâneo, exoftalmo, icterícia, descoramento de mucosas, adenomegalias, alterações de tireoide (bócio, nódulos palpáveis);
 - musculoesqueléticos: artralgias e artrite, mialgias;
- neurológicos: convulsões, déficits focais, sinais de irritação meníngea, alteração do estado de consciência, tontura;
- geniturinários: sinal de Giordano, alteração da coloração da urina (hematúria, colúria, piúria), corrimento vaginal, dor à mobilização do colo uterino, dor pélvica;
- gastrointestinais: dor abdominal, náuseas e vômitos, hepato e esplenomegalia, ascite, diarreia, sinais de peritonismo, alteração da coloração das fezes (melena, hematoquezia, acolia);

-MRCM.indb 2 12/5/17 4:04 PM

- cardíacos: taquicardia, dor torácica, bulhas abafadas, sopros, turgência jugular;
- respiratórios: estertores e crepitações, dessaturação, sinais de derrame pleural, dispneia, tosse e hemoptise;
- em membros inferiores: edema unilateral ou bilateral, empastamento de panturrilha;
- associados a dispositivos invasivos: tubo orotraqueal; sondas vesicais, gástricas e enterais; cateteres de curta e longa permanência.

EXAMES COMPLEMENTARES

A febre raramente é um evento isolado. A resposta aguda a ela é sempre acompanhada de alterações metabólicas e hematológicas, como aumento de neutrófilos de formas jovens, elevação do nível de proteínas como a C-reativa (PCR) e aumento da síntese de proteínas hepáticas de fase aguda, como haptoglobina, fibrinogênio, ceruloplasmina e ferritina.

Quadros infecciosos devem ser sempre investigados na 1ª abordagem do paciente. Além de serem as principais causas de febre, são também de fácil diagnóstico e tratamento na maior parte dos casos dos pacientes vindos da comunidade. Nem sempre são necessários exames complementares. Sua solicitação deve ser direcionada pela história clínica e pelo exame físico.

TRATAMENTO

Apesar de o tratamento da febre com antipiréticos ser largamente difundido tanto na população geral quanto entre profissionais de saúde, os benefícios do tratamento em relação aos riscos ainda são desconhecidos.

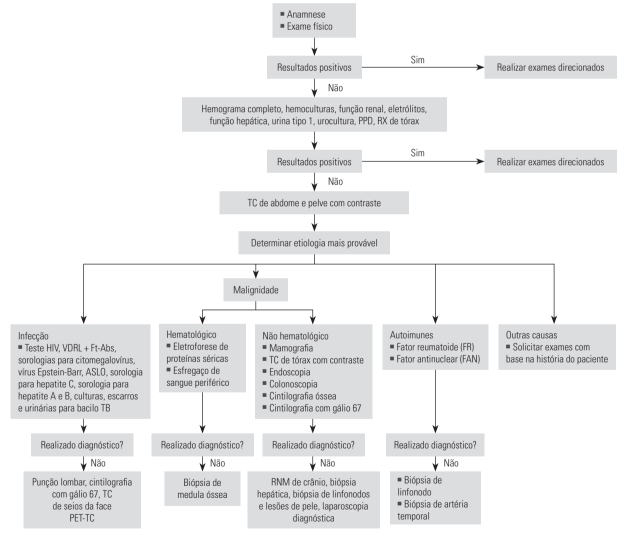


Figura 1 Algoritmo para investigação de febre de origem indeterminada. ASLO: antiestreptolisina 0; Ft-Abs: teste treponêmico para diagnóstico de sífilis; PPD: prova tuberculínica; VDRL: teste não treponêmico para diagnóstico de sífilis.

-MRCM.indb 3 12/5/17 4:04 PM

As justificativas para o tratamento da febre são: alívio do desconforto, redução da morbidade e da mortalidade, prevenção de convulsões febris, melhora do prognóstico em AVC e dos danos cerebrais.

Sugere-se que o tratamento pode ser justificado para reduzir danos metabólicos, diminuir o consumo de oxigênio ou outros efeitos adversos, levando-se em consideração efeitos colaterais dos antipiréticos.

PROGNÓSTICO

Em geral, os pacientes têm bons desfechos quando a causa da febre é infecciosa, porém não há dados precisos na literatura. Como exemplo, no estudo Patients outcomes research team (PORT), foi encontrada mortalidade de apenas 0,6% (6 mortes) em pacientes ambulatoriais, sendo somente 3 mortes relacionadas à pneumonia. Nos pacientes internados, a mortalidade foi de 8%, sendo 76% atribuídos à pneumonia.

Na febre de origem indeterminada, o prognóstico é determinado pela doença causadora da febre, por sua extensão de acometimento e por seu rápido diagnóstico. Desfechos piores são encontrados entre as neoplasias. Demora para a realização do diagnóstico pode causar morte por tuberculose miliar, abscesso intra-abdominal (principalmente esplênico), doença fúngica disseminada e tromboembolismo pulmonar.

A febre de origem indeterminada em pacientes que permanecem sem diagnóstico apesar de extensa investigação, em geral, tem bom prognóstico e é solucionada em 4-5 semanas sem sequelas.

BIBLIOGRAFIA

Arnow PM, Flaherty JP. Fever of unknown origin. Lancet 1997;350(9077):575-80.

Bor DH. Etiologies of fever of unknown origin in adults, 2013. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/etiologies-of-fever-of-unknown-origin-in-adults. Acesso em 10 set 2014.

Dinarello CA. Infection, fever, and exogenous and endogenous pyrogens: some concepts have changed. J Endotoxin Res 2004;10(4):201-22.

Fine MJ, Stone RA, Singer DE, Coley CM, Marrie TJ, Lave JR, et al. Processes and outcomes of care for patients with community-acquired pneumonia: results from the Pneumonia Patient Outcomes Research Team (PORT) cohort study. Arch Intern Med 1999;159(9):970-80.

High KP, Bradley SF, Gravenstein S, Mehr DR, Quagliarello VJ, Richards C, et al. Clinical practice guideline for the evaluation of fever and infection in older adult residents of long-term care facilities: 2008 update by the Infectious Diseases Society of America. Clin Infect Dis 2009;48(2):149-71.

Mackowiak PA, Wasserman SS, Levine MM. A critical appraisal of 98.6 degrees F, the upper limit of the normal body temperature, and other legacies of Carl Reinhold August Wunderlich. JAMA 1992;268(12):1578-80.

Petersdorf RG, Beeson PB. Fever of unexplained origin: report on 100 cases. Medicine 1961;40:1-30.

Roth AR, Basello GM. Approach to the adult patient with fever of unknown origin. Am Fam Physician 2003;68(11):2223-8.

PERDA DE PESO INVOLUNTÁRIA

Renata Kobayasi

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Perda de peso involuntária é um sintoma frequentemente associado a doenças sistêmicas subjacentes. Emagrecimento significativo é definido por perda $\geq 5\%$ do peso corporal ao longo de 6-12 meses.

A perda de peso resulta de desequilíbrio energético, que pode estar relacionado a aumento do gasto ou diminuição da oferta de calorias, baixa ingestão alimentar ou má absorção intestinal. A incidência de perda de peso em pacientes ambulatoriais é de até 13% e em pacientes institucionalizados, de 50-60%.

QUADRO CLÍNICO

As diferentes causas de perda de peso involuntária geralmente se apresentam em um contexto mais amplo de sinais e sintomas que direcionam a investigação de forma lógica.

As principais causas de perda de peso involuntária incluem neoplasias malignas, doenças infecciosas/inflamatórias crônicas e distúrbios psiquiátricos.

A Tabela 1 apresenta as principais causas de perda ponderal e suas correlações com sinais e sintomas.

PERDA DE PESO INVOLUNTÁRIA EM IDOSOS

Perda de peso involuntária é comum em indivíduos idosos. Pode ter efeitos deletérios nas condições funcionais e na qualidade de vida. É associada a deficiência de micronutrientes, aumento da fragilidade, aumento de risco de internação hospitalar e evolução desfavorável após quedas.

As principais causa podem ser incluídas em 4 categorias: social, psiquiátrica, decorrente de condições médicas e relacionada à idade avançada. Estudos demonstram que a perda de peso involuntária associa-se a aumento da mortalidade em idosos.

A regra dos 9 "D" (regra mnemônica de Robbins) engloba as causas mais frequentes de emagrecimento em pacientes idosos:

- dentição;
- disgeusia (alteração do gosto);
- disfagia;
- diarreia;
- doenças crônicas;

-MRCM.indb 4 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 Causas de p	erda de peso involuntária	
Grupo	Doenças	Observações
Neoplasia	Neoplasia gastrointestinal, hepatobiliar, hematológica, pulmonar, mamária, geniturinária, de ovário, de próstata	Sinais e sintomas relacionados com a neoplasia de origem Diminuição da ingestão alimentar em razão da produção de fatores solúveis pela neoplasia ou pelo hospedeiro em resposta ao tumor
Distúrbios gastrointestinais	Úlcera péptica, doença intestinal inflamatória, pancreatite crônica, doença celíaca, distúrbios da boca e dentição	História de diarreia, disfagia, náuseas e presença de gordura nas fezes
Doenças endocrinológicas	Hipertireoidismo, hipertireoidismo apático, feocromocitoma, DM, insuficiência adrenal	Quadro de nervosismo, palpitação, tremor, aumento do número de evacuações, intolerância ao calor; diminuição da ingestão; cefaleia em crise, palpitação e tremor; poliúria, polidipsia e polifagia; hiperpigmentação, hiponatremia e hiperpotassemia
Infecções	Tuberculose, infecções fúngicas, endocardite infecciosa subaguda, parasitoses e Aids	Fatores de risco e exposição orientam a investigação
Medicações	Antibióticos, inibidores da recaptação da serotonina, metformina, levodopa e outros	Aumentar gasto energético ou diminuir a ingestão por alteração do paladar ou anorexia
Doenças cardiovasculares e pulmonares	Insuficiência cardíaca, doença pulmonar obstrutiva crônica	Diminuição da ingestão por inapetência e restrição dietética, como pouco sal (tornando o alimento menos atraente) Pode estar associada a anorexia por dispneia, aerofagia e aumento do metabolismo pelo uso da musculatura respiratória acessória
Doenças neurológicas	Demência, doença de Parkinson e sequelas de AVC	Diminuição de ingestão por disfagia ou dificuldade de acesso a alimentos
Doenças renais	Uremia, síndrome nefrótica, hemodiálise	Uremia frequentemente causa anorexia e náuseas Na síndrome nefrótica, ocorre perda de proteína na urina Na hemodiálise, ocorrem distúrbios metabólicos com perda de massa muscular
Doenças do tecido conjuntivo	Artrite reumatoide, lúpus eritematoso sistêmico, esclerodermia	Anorexia, náuseas Na esclerodermia, pode haver disfagia
Doenças psiquiátricas	Depressão, esquizofrenia, anorexia nervosa e alcoolismo	Diminuição da ingestão associada a sintomas da doença mental de base

- demência;
- depressão;
- disfunção;
- drogas.

Além das possibilidades etiológicas consideradas, é importante destacar que a perda de peso involuntária em idosos pode estar relacionada a fatores socioeconômicos, como falta de recursos financeiros e dificuldade de locomoção ou de acesso aos alimentos.

DIAGNÓSTICO

A etapa mais importante na investigação diagnóstica da perda de peso involuntária é discriminar as neoplasias malignas das demais categorias de doenças. O procedimento de investigação deve ser individualizado, tendo como base informações da história clínica e do exame físico (Figura 1).

TRATAMENTO

Terapia nutricional

O alvo de ingestão calórica para pacientes com baixo peso é de 30-35 kcal/kg/dia com ≥ 20% de proteína na composição. Nos pacientes idosos, o alvo sugerido é de 40 kcal/kg/dia.

Suplementos nutricionais são úteis e devem estar associados à avaliação nutricional para ajuste da composição e horário de administração.

Nas situações de dificuldade de adequação da ingestão de calorias VO, pode-se utilizar SNE ou jejunostomia temporariamente. A nutrição parenteral deve ser reservada para pacientes selecionados e com inviabilidade de nutrição enteral.

Terapia farmacológica

Podem ser utilizados agentes que estimulam o apetite e promovem aumento de peso (Tabela 2).

-MRCM.indb 5 12/5/17 4:04 PM

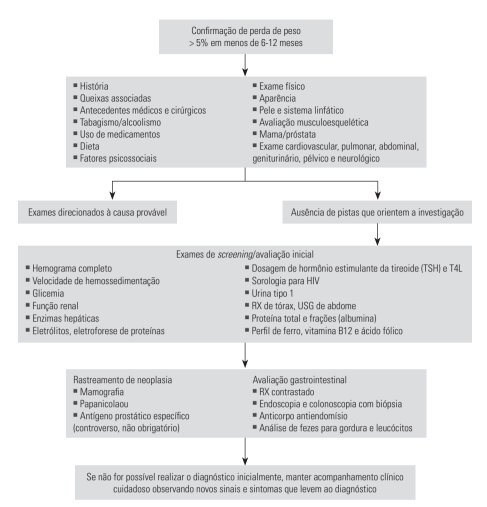


Figura 1 Algoritmo para investigação de perda de peso.

Tabela 2 Agentes utilizados para estimular apetite e promover ganho de peso			
Categoria	Exemplos	Efeitos colaterais	
Agentes orexígenos			
Corticosteroides	Dexametasona, 4 mg, VO, 1×/dia, pela manhã	Fraqueza, osteoporose	
■ Progestágenos	Acetona de medroxiprogesterona, iniciar com 1 g/dia, IM, até 5 g/dia	Anovulação prolongada	
■ Dronabinol	Marinol, 2,5 mg, VO, antes do almoço e do jantar, até 10 mg, 2×/dia	Euforia, confusão mental	
■ Antagonistas da serotonina	Ciproeptadina, iniciar com 2 mg/dose, VO, 4×/dia, até 8 mg	Delírio, sedação, náusea	
Agentes anabólicos			
■ Hormônio do crescimento	Hormônio do crescimento	Retenção hídrica, artralgia	
■ Androgênicos	Testosterona	Elevação de Ht	

Suportes psicológico e social são adjuvantes essenciais para o tratamento, especialmente quando há doença psiquiátrica de base ou nos pacientes idosos. Devem ser consideradas as possibilidades de dieta assistida, aumento de calorias na refeição de maior aceitação, realização de atividade física e saúde oral/dentição.

BIBLIOGRAFIA

Bouras EP, Lange SM, Scolapio JS. Rational approach to patients with unintentional weight loss. Mayo Clin Proc 2001;76:923-9.

Rehman HU. Involuntary weight loss in the elderly. Clin Geriatr [serial online]. 2005;13:37-45.

-MRCM.indb 6 12/5/17 4:04 PM

3 ADENOMEGALIA

Larissa Argenau Marques

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Adenomegalia é o aumento no tamanho dos linfonodos. Aumento do número de linfonodos palpáveis e alteração de sua consistência também são sinais que podem sugerir a presença da doença. De maneira geral, as condições clínicas associadas a adenomegalias podem ser divididas em: infecciosas, neoplásicas, imunológicas e outras menos prevalentes (p. ex., medicamentosa, endócrina, doenças de depósito).

EPIDEMIOLOGIA

Adenomegalia tem incidência anual de 0,6% da população, sendo 1,1% de origem neoplásica.

Punção em biópsia com agulha fina e/ou biópsia de linfonodo revelam 40-60% de malignidade (maior probabilidade pré-teste). Em geral, em indivíduos com surgimento de adenomegalia não explicada com idade

Tabela 1 Quadro clínico e diagnóstic	o de adenomegalia	
Doença	Quadro clínico	Diagnóstico
Causas mais comuns de adenomegalia		
■ Síndrome mono- <i>like</i>	Fadiga, mal-estar, febre, linfocitose atípica	Sorologias
■ Vírus Epstein-Barr	Esplenomegalia em 50% dos pacientes	Sorologia para vírus Epstein-Barr: IgM+
■ Toxoplasmose	80-90% dos pacientes são assintomáticos	Sorologia para toxoplasmose: IgM+
■ Citomegalovírus	Sintomas leves, pode cursar com hepatite	Sorologia para citomegalovírus: IgM+
■ Infecção aguda pelo HIV	Sintomas flu-like, rash, mal-estar	Elisa positivo, western blot positivo
■ Doença da arranhadura do gato	Febre em 1/3 dos pacientes, linfonodomegalia cervical e axilar	Diagnóstico clínico, biópsia se necessário
Faringite associada a <i>Streptococcus</i> do grupo A, gonocócica	Febre, exsudatos em orofaringe, linfonodomegalia cervical	Teste rápido para <i>Streptococcus, swab</i> de orofaringe com cultura em meio adequado
■ Tuberculose ganglionar	Linfonodomegalia cervical, dor local, febre	PPD, biópsia
■ Sífilis secundária	Rash	VDRL, teste treponêmico positivo
■ Hepatite B	Febre, náuseas, vômitos, icterícia	Testes de função hepática, AgHBs positivo
■ Linfogranuloma venéreo	Linfonodomegalia inguinal	Sorologia para clamídia
■ Cancroide	Linfonodomegalia inguinal dolorosa, úlceras locais dolorosas	Cultura para <i>Haemophilus ducreyi</i>
Lúpus eritematoso sistêmico	Artrite; <i>rash</i> ; serosite; acometimento renal, neurológico, hematológico	Critérios clínicos, anticorpos antinucleares, complemento
Artrite reumatoide	Artrite	Critérios clínicos, fator reumatoide
■ Linfoma	Febre, sudorese noturna, perda de peso	Biópsia
■ Leucemia	Astenia, febre, sangramentos	Análise de sangue periférico e da medula óssea
■ Doença do soro	Febre, mal-estar, artralgia, urticária, exposição a medicações	Diagnóstico clínico
■ Sarcoidose	Dispneia, eritema nodoso, linfonodomegalia hilar	Biópsia
■ Doença de Kawasaki	Febre, conjuntivite, <i>rash</i> , exantema, lesões mucosas	Diagnóstico clínico
Causas menos comuns de adenomegalias		
■ Doença de Lyme	Rash, artrite	Sorologia IgM+
■ Sarampo	Febre, conjuntivite, <i>rash</i> , tosse	Sorologia
■ Rubéola	Rash	Critérios clínicos, sorologia
■ Brucelose	Febre, suor, mal-estar	Cultura de sangue, sorologia
■ Febre tifoide	Febre, calafrios, cefaleia, dor abdominal	Cultura de sangue, sorologia
■ Doença de Still	Febre, <i>rash</i> , artrite	Critérios clínicos, anticorpo antinuclear, fator reumatoide
■ Dermatomiosite	Fraqueza proximal, lesões de pele	Enzimas musculares, eletroneuromiografia, biópsia de músculo
■ Amiloidose	Fadiga, perda de peso	Biópsia

PPD: prova tuberculínica; VDRL: teste não treponêmico para diagnóstico de sífilis.

Adaptada de Ferrer R. Lymphadenopathy: differential diagnosis and evaluation. Am Fam Physician 1998;58(6):1313-20.

-MRCM.indb 7 12/5/17 4:04 PM

> 40 anos, o risco de neoplasia é de 4%, enquanto, em indivíduos com idade < 40 anos, o risco é de 0,4%.

Adenomegalia localizada representa 75% dos casos que procuram serviço médico em atenção primária; 25% devem-se a adenomegalia generalizada.

ABORDAGEM CLÍNICA

Frequentemente, chega-se ao diagnóstico etiológico após anamnese e exame físico. O grande desafio para os médicos é conseguir diferenciar de forma eficaz a grande maioria representada por doenças benignas e autolimitadas da minoria que pode corresponder a doenças mais graves, como HIV, linfoma, tuberculose e neoplasia metastática.

Na história clínica do paciente, deve-se atentar para alguns pontos-chave:

- há sinais ou sintomas localizatórios que sugiram infecção ou neoplasia em um sítio específico?
- há sintomas constitucionais? Febre, perda de peso, fadiga e sudorese noturna podem sugerir tuberculose, linfoma, doenças do tecido conjuntivo, infecções não identificadas e neoplasias;
- há pistas epidemiológicas (ocupacionais, viagens recentes, comportamento de risco)?
- há uso de medicações? Fenitoína, cefalosporinas, penicilinas e sulfonamidas podem levar à síndrome mono-like;
- os sintomas são agudos? Em geral, sintomas agudos levam a suspeitas de infecções virais e bacterianas podendo durar dias até 3-4 semanas, ao passo que sintomas crônicos apontam para a hipótese de neoplasias ou inflamações granulomatosas (infecções fúngicas, tuberculose, sarcoidose).

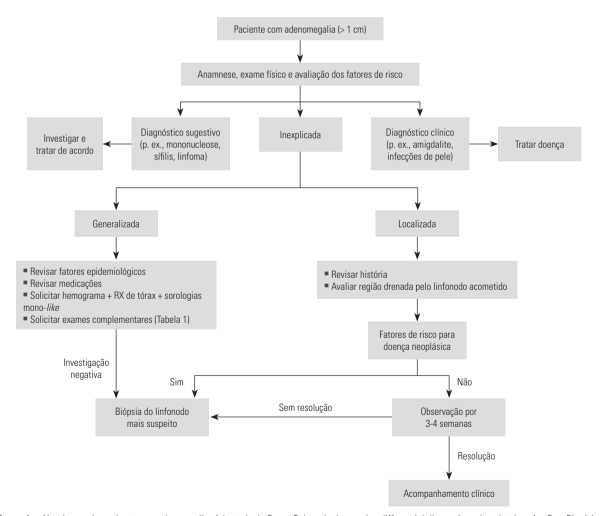


Figura 1 Abordagem do paciente com adnomegalia. Adaptada de Ferrer R. Lymphadenopathy: differential diagnosis and evaluation. Am Fam Physician 1998;58(6):1313-20.

-MRCM.indb 8 12/5/17 4:04 PM

O linfonodo deve ser avaliado com relação às seguintes características:

- tamanho: < 1 cm é considerado normal; < 1,5 cm representa risco de 8% de malignidade; > 1,5 cm tem risco de malignidade de aproximadamente 38%;
- dor: sintoma pouco específico para difirenciar etiologia maligna de benigna;
- consistência: endurecido sugere neoplasia metastática; firme e elástico podem sugerir linfoma; móvel e fibroelástico corrobora a hipótese de processo inflamatório:
- confluência: conglomerados linfonodais podem indicar neoplasias ou então tuberculose, sarcoidose, linfogranuloma venéreo;
- localização: adenomegalia supraclavicular apresenta risco elevado para malignidade.

Em um quadro de adenomegalia localizada, um exame cuidadoso da região drenada pelos linfonodos pode revelar infecções, lesões de pele ou tumor. Deve-se também palpar as demais cadeias linfonodais para descartar adenomegalia generalizada (palpam-se submandibular, cervical anterior e posterior, supraclavicular, axilar e inguinal – as cadeias submandibulares, axilares e inguinais são normalmente palpáveis em pessoas saudáveis).

Em casos de adenomegalia generalizada, deve-se atentar para sinais e sintomas que possam sugerir doença sistêmica: *rash* cutâneo, lesões em mucosa, hepatomegalia, esplenomegalia, artrite.

AVALIAÇÃO LABORATORIAL

Adenomegalia generalizada, geralmente, é um indicativo de alguma doença sistêmica. Caso não se chegue ao diagnóstico após coleta de exames laboratoriais, sugere-se uma biópsia do linfonodo. Caso haja suspeita de linfoma, deve-se iniciar a investigação com biópsia excisional em razão das altas taxas de falso-negativos com punção aspirativa por agulha fina; caso contrário, pode-se iniciar a investigação com punção aspirativa por agulha fina por se tratar de um procedimento mais simples e com boa acurácia para o diagnóstico das demais doenças.

Em adenomegalias localizadas, caso não haja causa aparente, deve-se considerar punção aspirativa por agulha fina/bióspia do linfonodo a depender dos fatores de risco (idade > 40 anos; adenomegalia supraclavicular; linfonodo endurecido, aderido, > 1,5 cm; associação prévia com HIV; fatores de risco para neoplasia). Se o paciente não apresenta variáveis de risco, pode-se optar por

conduta expectante e observar a adenomegalia por 3-4 semanas. No caso de persistência do quadro após esse período, deve-se proceder punção aspirativa por agulha fina/bióspia.

BIBLIOGRAFIA

Chau I, Kelleher MT, Cunningham D, Norman AR, Wotherspoon A, Trott P, et al. Rapid access multidisciplinary lymph node diagnostic clinic: analysis of 550 patients. Br J Cancer 2003;88(3):354-61.

Ferrer R. Lymphadenopathy: differential diagnosis and evaluation. Am Fam Physician 1998;58(6):1313-20.



ARTRITE E ARTRALGIA

Letícia Miranda Alle

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Artrite é a dor articular acompanhada de alterações no exame físico na articulação, como edema, calor, eritema, dor espontânea ou à movimentação e/ou derrame articular. Artralgia é a dor articular sem alterações ao exame físico.

Determinar a etiologia da dor articular pode ser desafiador por causa de seu extenso diagnóstico diferencial. A chave para o diagnóstico é investigar a história de maneira detalhada e realizar um exame físico completo e cuidadoso.

As etiologias podem ser divididas de acordo com as características do acometimento: monoarticular, oligoarticular (até 4 articulações envolvidas) e poliarticular (≥ 5 articulações). Cada um desses grupos pode ter quadro agudo ou crônico.

EPIDEMIOLOGIA

Artrite gonocócica é causa frequente de monoartrite aguda que acomete mais adultos jovens, principalmente do sexo feminino.

Na monoartrite infecciosa não gonocócica, 60% dos casos são causados por *Staphylococcus aureus*.

Lúpus eritematosos sistemico e artrite reumatoide acometem mais mulheres que homens na idade pré-me-nopausa. A incidência é semelhante após os 50 anos de idade.

Febre reumática, artrite reativa, lúpus eritematoso sistêmico e espondiloartropatias acometem mais indivíduos jovens, enquanto osteoartrite e polimialgia reumática acometem mais idosos.

QUADRO CLÍNICO

A avaliação do paciente com dor articular deve conter:

- tempo de acometimento: agudo (< 6 semanas) ou crônico (> 6 semanas);
 - número de articulações envolvidas e simetria;
- presença de acometimento axial: presente em espondiloartropatias e osteoartrite;
- característica da dor: mecânica ou inflamatória, sendo a inflamatória geralmente acompanhada de rigidez e piora com período de inatividade artrite inflamatória possui contagem de leucócitos > 2.000/mm³ no líquido sinovial;
 - sintomas sistêmicos: febre, perda de peso, fadiga;
- história de trauma ou procedimentos cirúrgicos articulares;

- fator de risco ou história de infecção, como hepatites, parvovírus, doença de Lyme;
- uso de medicações: hemartrose em usuários de anticoagulantes, lúpus eritematoso sistêmico induzido por drogas, monoartrite infecciosa ou necrose avascular em usuários de corticosteroides:
 - acometimentos extra-articulares:
- tegumento: alopecia, fotossenssibilidade, rash, espessamento da pele, fenômeno de Raynaud, vasculite cutânea;
 - trato geniturinário: proteinúria e hematúria;
 - cardiovascular: dispneia, dor torácica, sopros;
- trato gastrointestinal: diarreia, disfagia, xerostomia e xeroftalmia;
 - manifestações oculares;
 - neurológico: convulsões, déficit neurológico.

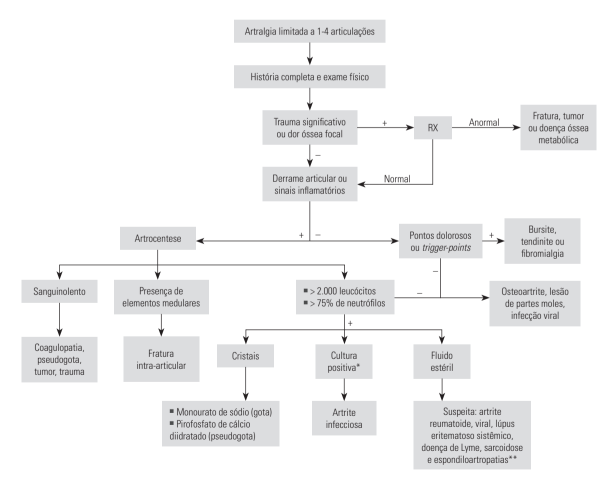


Figura 1 Fluxograma para abordagem de monoartralgia ou dor oligoarticular. * Cultura do líquido sinovial, assim como avaliação para gonococo e clamídia de cérvice, uretra, faringe e/ou retal, se houver suspeita. ** Checar: leucograma, velocidade de hemossedimentação, fator reumatoide. Considerar: fator antinuclear, HLA B27, enzimas hepáticas, RX do sacroilíaco, sorologia para doença de Lyme.

-MRCM.indb 10 12/5/17 4:04 PM

EXAMES COMPLEMENTARES

- Artrocentese: em todos os casos de monoartrite e oligoartrite aguda inexplicada. Enviar para culturas (bactérias, micobactérias, fungos), celularidade, Gram e pesquisa de cristais. A cultura tem sensibilidade de 90% para bacteriana e 25-50% para gonocócica.
- Cultura de *Neisseria gonorrhoeae* e *Chlamidia*: se houver suspeita, em faringe, uretra, cérvice ou reto.
- Uricemia: hiperuricemia não confirma diagnóstico de gota em crise aguda e seu valor pode estar normal em paciente com gota, sendo a dosagem de ácido úrico de pouco valor em caso de artrite aguda.
- Hemoculturas: em suspeita de artrite séptica ou endocardite bacteriana.
- Proteína C-reativa e velocidade de hemossedimentação: são indicadores inespecíficos de inflamação, podendo se elevar em diversas outras condições, como neoplasia e infecções.
- HLA B27: 2% de chance de desenvolver a doença em paciente sem antecedentes familiares de espondilite anquilosante com HLA B27 positivo (é positivo em 8% dos brancos).
- Fator reumatoide, fator antinuclear e anticorpo antipeptídeo citrulinado cíclico: úteis em oligoartrite e poliartrite crônicas e nos casos agudos em que a causa viral parece improvável.

- RX simples: pode auxiliar no diferencial das espondiloartropatias, artropatias primárias, gota, artrite ou artralgia crônica (osteomielite, neoplasia) e na história de trauma.
- RNM: melhor para doenças meniscais, ligamentares, acometimentos iniciais da artrite reumatoide e espondiloartropatias.
- Exames gerais: hemograma, função renal, enzimas hepáticas, urina tipo 1.
- Sorologias: hepatites e parvovírus B19, se houver suspeita.

DIAGNÓSTICO

É importante excluir, inicialmente, pela história e pelo exame físico, causas periarticulares (p. ex., bursite trocantérica) como causa de dor em quadril.

Monoartrite aguda

- Trauma.
- Infecção.
- Gota/pseudogota.

Monoartrite ou monoartralgia crônica

- Osteoartrite.
- Infecções crônicas (fúngicas, micobactérias).

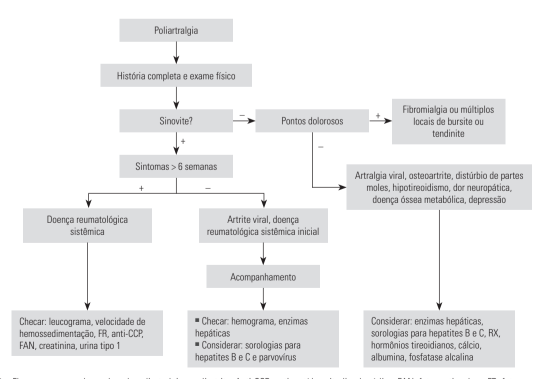


Figura 2 Fluxograma para aborgadem da poliartralgia e poliartrite. Anti-CCP: antipeptídeo citrulinado cíclico; FAN: fator antinuclear; FR: fator reumatoide.

-MRCM.indb 11 12/5/17 4:04 PM

Poliartrite

Oligoartrite ou poliartrite com quadro agudo podem necessitar de avaliação da evolução e de manifestações extra-articulares para diagnóstico (Figura 2):

- migratória: febre reumática, gonocócica;
- doenças reumatológicas sistêmicas: lúpus eritematoso sistêmico, artrite reumatoide, esclerose sistêmica, doença de Behçet, síndrome de Sjögren;
- vasculites sistêmicas: poliarterite nodosa, púrpura de Henoch Schölein, vasculite de hipersensibilidades;
- espondiloartropatias: espondilite anquilosante, artrite psoriásica, doença inflamatória intestinal, artrite reativa (*Shiguella*, *Salmonella*, *Chlamydia trachomatis*, *Yersinia*, *Campilobacter*);
- artrite viral: parvovírus B19, enterovírus, adenovírus, Epstein-Barr, coxsackie vírus, citomegalovírus, HIV, hepatite, rubéola;
- endocrinopatias: hipotireoidismo, hipertireoidismo, hiperparatireoidismo;
- outros: sarcoidose, osteoartrite, fibromialgia, endocardite bacteriana aguda, paraneoplásica.

TRATAMENTO

O tratamento do paciente com queixa de dor articular dependerá da causa da dor, pois pode trata-se de doença ameaçadora à vida (como monoartrite bacteriana aguda, que necessitará de antibioticoterapia imediata), doenças autolimitadas (como artrites virais) e doenças reumatológicas sistêmicas de curso crônico (que necessitarão de tratamento com corticoterapia e agentes modificadores do curso da doença).

BIBLIOGRAFIA

Guidelines for the initial evaluation of the adult patient with acute musculoskeletal symptoms. American College of Rheumatology Ad Hoc Committee on Clinical Guidelines. Arthritis Rheum 1996;39(1):1-8.

Mies Richie A, Francis ML. Diagnostic approach to polyarticular joint pain. Am Fam Physician 2003;68(6):1151-60.

Siva C, Velazquez C, Mody A, Brasington R. Diagnosing acute monoarthritis in adults: a practical approach for the family physician. Am Fam Physician 2003;68(1):83-90.

5 EDEMA

Fabio Gomes Pereira, Fernanda Domingos Giglio

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Edema é um acúmulo de líquido palpável no espaço intersticial formado a partir de uma solução aquosa de sais e proteínas plasmáticas em diferentes quantidades a depender de sua etiologia. O edema pode ser generalizado (anasarca) ou localizado. As principais causas do edema são: elevação da pressão hidrostática capilar (hipervolemia, obstrução venosa), redução da pressão oncótica capilar (perda proteica significativa e síntese reduzida de albumina), aumento da permeabilidade capilar (associada a inflamações, traumatismos, queimaduras, infecções, reações alérgicas) ou obstrução linfática (compressão tumoral, filariose).

QUADRO CLÍNICO

Os membros inferiores são as regiões mais acometidas; entretanto, devem ser rotineiramente investigadas a região pré-sacral, principalmente em pacientes acamados, e a face. A presença de desproporção entre ascite (volumosa) e edema discreto ou moderado de extremidades sugere hepatopatia ou carcinomatose peritoneal.

A intensidade é avaliada pela compressão digital sobre estrutura rígida adjacente (sinal de Godet, cacifo) pelo peso diário do paciente ou pela medida do perímetro da região edemaciada (membros inferiores, abdome): quando mole e facilmente depressível, significa apenas que a retenção hídrica é de duração não muito longa e o tecido subcutâneo está infiltrado de água; quando dura, traduz a proliferação fibroblástica que ocorre nos edemas de longa duração ou que se acompanham de repetidos surtos inflamatórios.

A elasticidade está tipicamente presente nos edemas inflamatórios e ausente no mixedema.

Palidez sugere presença de distúrbios circulatórios, cianose indica distúrbios de oxigenação e hiperemia sugere processos inflamatórios.

Textura lisa sugere quadro recente, enquanto enrugada indica reabsorção e espessa sugere edema de longa duração.

Dor e calor local, quando presentes, sugerem quadro inflamatório.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Função renal: insuficiência renal pode ser a causa primária do edema ou complicação secundária a disfunção cardíaca ou hepática.
- Proteínas totais e frações: quando diminuídas, reduzem a pressão coloidosmótica plasmática, favorecendo o edema. Essa redução pode ser decorrente da eliminação (enteropatia perdedora de proteínas ou síndrome nefrótica) ou da diminuição da produção (cirrose ou desnutrição proteicocalórica).
- Eletrólitos: frequentemente estão alterados em razão do uso de diuréticos. Hiperpotassemia acentuada

-MRCM.indb 12 12/5/17 4:04 PM

Etiologia	História clínica	Exame físico	Triagem laboratorial
Cardiogênica	Cardiopatia, diabetes, tabagismo, obesidade, DLP, dispneia aos esforços, hipertensão arterial	Ortopneia, edema mole, elástico, indolor com predomínio nos membros inferiores	 Urina tipo 1: proteinúria leve ou ausente Ureia e creatinina RX de tórax: cardiomegalia/congestão (linhas B de Kerley) Ecocardiograma: comprometimento de ventrículo esquerdo ou direito ECG: arritmias, sobrecargas cardíacas e/ou infartos prévios
Hepática	Etilismo ou doença hepática crônica, uso de drogas hepatotóxicas	Presença de aranhas vasculares, eritema palmar, icterícia, ascite, edema generalizado discreto, edema mole, elástico e indolor	 Urina tipo 1: proteinúria (mínima) Creatinina: normal ou diminuída indicam diminuição da massa muscular; elevada indica comprometimento renal associado AST, ALT, TP, bilirrubinas, albumina, coagulograma: alterações sugerem hepatopatia
Renal	Nefropatia, uso de drogas nefrotóxicas	Edema facial e periorbitário, anasarca intensa, oligúria ou anúria, edema (inicialmente, palpebral matinal e de membros inferiores no transcorrer do dia), HAS e hematúria	 Urina tipo 1: proteinúria acentuada, hematúria Ureia e creatinina: elevadas indicam insuficiência renal; se normais ou pouco alteradas, indicam quadros nefróticos Potássio: elevado na insuficiência renal Colesterol e TG: DLP acentuada na síndrome nefrótica Proteinúria e creatinina em urina de 24 horas: estimar <i>clearance</i> de creatinina e proteinúria USG: estima tamanho e ecodensidade renal

sugere insuficiência renal ou iatrogenia (diuréticos poupadores de potássio e inibidores da enzima conversora da angiotensina) e a hiponatremia é considerada um sinal de mau prognóstico na insuficiência cardíaca congestiva e na cirrose.

- Perfil hepático (AST, ALT, bilirrubinas totais e frações, TP): alterações sugerem hepatopatia.
- Urina tipo 1: proteinúria acentuada sugere síndrome nefrótica, devendo ser complementado o diagnóstico com a quantificação da proteinúria em urina de 24 horas. Hematúria associada a proteinúria leve a moderada e hipertensão sugerem síndrome nefrítica.
- ECG: ocorre diminuição na amplitude do complexo QRS em pacientes anasarcados.
- RX de tórax: pode ser normal, apresentar cardiomegalia e/ou congestão pulmonar.
- Ecocardiograma: é o melhor exame para confirmar disfunção cardíaca e pericardite.

A fração de excreção de sódio (FENa) pode fornecer grandes informações adicionais: FENa < 1 – quadros de retenção de sódio como insuficiência cardíaca congestiva, cirrose, síndrome nefrótica e diminuição de volume; FENa > 1 – quadros com aumento do volume circulante

como infusão excessiva de água e sódio, diminuição de função renal e uso de diuréticos.

FENa (fração de excreção de sódio) = sódio urinário/plasmático creatinina urinária/plasmática

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico consiste em avaliar o tipo de edema e determinar sua causa. Os edemas localizados podem estar associados a:

- obstrução linfática (linfedema): edema dos membros inferiores ou superiores (uni ou bilateral) que geralmente envolve os dedos, sem cacifo. Pode ser uma condição primária (malformação linfática) ou secundária a obstrução neoplásica, doença tireoidiana, dissecção ou irradiação linfonodal (para tratamento de neoplasia), celulite, filariose;
- insuficiência venosa crônica: desequilíbrio entre o fluxo sanguíneo que chega aos membros inferiores através da circulação arterial e o fluxo de retorno através da circulação venosa, tendendo ao acúmulo de líquido nestes.

O edema generalizado está associado principalmente a doenças cardiocirculatórias, hepáticas e renais e, em

-MRCM.indb 13 12/5/17 4:04 PM

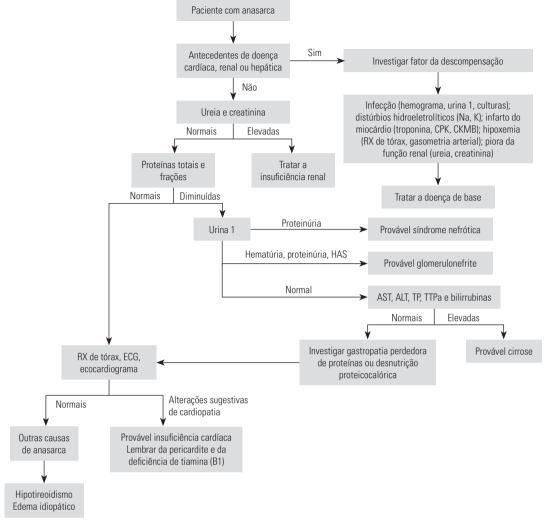


Figura 1 Avaliação do paciente com anasarca.

alguns casos, pode acompanhar quadro de congestão pulmonar.

A principal causa de edema associado a congestão pulmonar é a insuficiência cardíaca congestiva, mas também pode ser observado em casos de doença renal crônica por hipervolemia ou mesmo em pacientes sépticos com síndrome da angústia respiratória aguda.

Algumas drogas podem causar anasarca por distintos mecanismos e com intensidade variável, de edema local a generalizado, sendo as principais os anti-hipertensivos (betabloqueadores, hidralazina, minoxidil, clonidina, anlodipino), os hormônios (corticosteroides, estrogênios, progesterona, testosterona) e os AINH.

Velocidade de instalação do edema

 Instalação aguda: quando unilateral, sugere a presença de trombose venosa profunda – geralmente, é dolorosa, sendo recomendada a realização de USG Doppler para confirmação diagnóstica; quando bilateral, pode indicar insuficiência ventricular direita, hepatopatia ou nefropatia descompensadas.

■ Instalação crônica: se unilateral, deve-se considerar insuficiência venosa crônica e doença arterial periférica; quando bilateral, podem ser de causas cardiológica, renal, hepática ou linfedema.

BIBLIOGRAFIA

Andreucci M, Federico S, Andreucci VE. Edema and acute renal failure. Semin Nephrol 2001;21(3):251-6.

Bouchhier IAD, Ellis H, Fleming AR. Edema generalizado. In: Fleming PR. Diagnóstico diferencial em clínica médica. 13.ed. Rio de Janeiro: Medsi; 2002. p.187-9.

Clive DM, Stoff JS. Renal syndromes associated with nonsteroidal antiinflammatory drugs. N Engl J Med 1984;310:563.

Crandall ED, Staub NC, Goldberg HS, Effros RM. Recent developments in pulmonary edema. Ann Intern Med 1983;99:808.

-MRCM.indb 14 12/5/17 4:04 PM

Guyton AC. Chapter 16. In: Textbook of medical physiology. 8.ed. Philadelphia: Saunders; 1991.

Kuchel O, Ethier J. Extreme diuretic dependence in idiopathic edema: mechanisms, prevention and therapy. Am J Nephrol 1998;18:456-9.

Revisão das II diretrizes da Sociedade Brasileira de Cardiologia para diagnóstico e tratamento da insuficiência cardíaca. Arq Bras Cardiol 2002;79(supl IV).

Shear L, Ching S, Gabuzda GJ. Compartmentalization of ascites and edema in patients with hepatic cirrhosis. N Engl J Med 1970;282:1391.

Taylor AE, Parker JC. Pulmonary interstitial spaces and lymphatics. In: Fishman AP, Fisher AB (eds.). Handbook of physiology, vol. 1. Madison: American Physiological Society; 1985. p.167.

The diagnosis and treatment of peripheral lymphedema: 2003 consensus of the International Society of Lymphology Executive Committee. Disponível em: http://www.u.arizona.edu/%7Ewitte/ISL.htm. Acesso em: 10 ago 2014.

6 FADIGA

Evelize Naomi Inoue

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Fadiga é a sensação sustentada de exaustão durante ou após as atividades habituais e de capacidade diminuída para realização de esforço físico e mental, comumente relatada pelo paciente como "cansaço" exagerado.

"Fadiga crônica" é o termo utilizado quando o sintoma tem duração > 6 meses. Tem etiologia multifatorial e em cerca de 2/3 dos pacientes é possível identificar um diagnóstico clínico ou doença psiquiátrica que justifique o sintoma. É importante a diferenciação entre fadiga com substrato orgânico e aquelas com causas idiopáticas, como síndrome de fadiga crônica e fadiga crônica idiopática.

AVALIAÇÃO

A história clínica é a parte mais importante do atendimento ao paciente com fadiga crônica. Deve-se realizar uma anamnese completa visando excluir causas secundárias para fadiga, como doenças psiquiátricas e abuso de substâncias.

A abordagem inicial dos sintomas deve visar uma boa relação médico-paciente. Frequentemente, o paciente consulta > 1 médico sem receber a atenção adequada. Reafirmar que o que o paciente sente é verdadeiro e debilitante é bem recomendado na literatura como um fator de maior adesão ao tratamento e melhores resultados.

Para caracterização da fadiga, devem ser feitas perguntas abertas como: "o que você entende por fadiga?"

Tabela 1 Principais causas de fadiga crônica
Psiquiátricas
Depressão
Transtornos ansiosos
Transtornos somatoformes
Abuso de álcool ou drogas
Farmacológicas
Hipnóticos
Anti-hipertensivos (betabloqueadores)
Antidepressivos
Relaxantes musculares
Anti-histamínicos de 1ª geração
Opioides
Endocrinológicas e metabólicas
Hipotireoidismo/hipertireoidismo apatético
DM
Doença de Cushing
Hipercalcemia
Insuficiência adrenal/doença de Addison
Doença renal crônica
Insuficiência hepática
Obesidade significativa
Idiopáticas
Síndrome de fadiga crônica
Fadiga crônica idiopática
Oncológicas e hematológicas
Neoplasia oculta
Anemia
Linfoma
Infecciosas
Endocardite
Tuberculose
Doença de Lyme
Hepatite
Doenças parasitárias
HIV
Citomegalovírus, influenza e mononucleose
Cardiopulmonares
Doença pulmonar obstrutiva crônica
Insuficiência cardíaca congestiva
Reumatológicas
Fibromialgia
Síndrome de Sjögren
Polimialgia reumática
Arterite de células gigantes

(continua)

-MRCM.indb 15 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 Principais causas de fadiga crônica

Outros

Síndrome da apneia obtrutiva do sono

Parkinsonismo

Esclerose múltipla

Adaptada de Gorroll AH, May LA, Mulley AG Jr. (eds.). Primary care medicine: office evaluation and management of the adult patient. 3.ed. Philadelphia: JB Lippincott; 1995.

ou "por favor, descreva o que você sente", encorajando o paciente a caracterizar a fadiga com suas próprias palavras. Assim, é possível gerar respostas que ajudem a distinguir a fadiga de outros sintomas parecidos, como dispneia, sonolência e fraqueza.

Algumas características podem ajudar a determinar a gravidade e o padrão da fadiga:

- início: abrupto ou gradual, relacionado a algum evento ou doença;
 - curso: estável, em melhora ou piora;
 - duração e padrão ao longo do dia;
 - fatores de melhora ou piora dos sintomas;
- impacto na vida diária, no trabalho, na socialização e na participação de atividades familiares;
- o que o paciente faz para melhora do sintoma de fadiga.

Pacientes com doença orgânica geralmente associam o sintoma de fadiga com atividades que não conseguem completar, enquanto pacientes com fadiga de causa não orgânica apresentam o sintoma o tempo todo. A fadiga não está necessariamente relacionada ao esforço nem a melhora com repouso.

Sintomas que sugerem alguma doença oculta devem ser explorados em um interrogatório sobre os diversos aparelhos, incluindo a pesquisa de perda de peso e suor noturno. A história deve incluir questões de *screening* para doenças psiquiátricas, medicações em uso, questões sociais como a violência doméstica e pesquisa da qualidade do sono.

EXAME FÍSICO

- Geral: palidez cutânea e taquicardia podem sugerir anemia.
- Cabeça e pescoço: presença de linfadenopatia indica a hipótese de infecções crônicas ou neoplasias malignas; pesquisa de tireoidopatias (bócio, nódulo tireoidiano, exoftalmia).
- Exame cardiopulmonar: sinais sugestivos de doença pulmonar obstrutiva crônica e presença de sopros podem sugerir endocardite e vavulopatia.

- Exame neurológico: pesquisar déficit de força muscular, reflexos profundos e pares cranianos.
- Palpação dos pontos-gatilho: palpar pontos característicos da fibromialgia.

EXAMES COMPLEMENTARES

A solicitação de exames complementares deve se guiar pelas suspeitas clínicas feitas a partir da história e do exame físico. A solicitação de exames para doenças de baixa probabilidade pré-teste leva a um maior número de resultados falso-positivos. Em apenas 5% dos casos, os exames complementares isolados elucidam a causa da fadiga.

Os exames iniciais indicados, como diagnóstico de causa de fadiga, são hemograma completo, velocidade de hemossedimentação, função renal e eletrólitos (sódio, potássio, cálcio, fósforo e magnésio séricos), glicemia, hormônio estimulante da tireoide (TSH), proteínas totais e frações, enzimas hepáticas e canaliculares, urina tipo 1 (U1) e CPK (se houver dor ou fraqueza muscular).

Outros exames podem ser solicitados de acordo com a suspeita clínica, como a sorologia de HIV e intradermorreação para tuberculose.

SÍNDROME DA FADIGA CRÔNICA

A síndrome da fadiga crônica é definida e caracterizada por fadiga crônca, intensa e debilitante associada a diversos sintomas comuns a síndromes neuropsicológicas, como dor muscular, dor articular e alterações do sono

Muitos estudos foram realizados com o objetivo de se descobrir a causa da síndrome, porém nenhum deles foi conclusivo. Entre as possíveis causas estão infecção viral, disfunção do sistema imune, disfunção endocrinometabólica e fatores neuropsiquiátricos.

A prevalência da síndrome da fadiga crônica na população é de 0,7-2,6%, representando pequena parcela dos paciente com queixa de fadiga crônica. Acomete principalmente adultos de 20-50 anos de idade, sendo que as mulheres correspondem a 75% dos casos.

Possui quadro clínico heterogêneo, mas há alguns aspectos comuns:

- pacientes relatam excelente capacitação física e energia prévias à doença, abruptamente interrompidas pelo início de sintomas de fadiga; comumente, entretanto, existe história de transtornos psiquiátricos no passado;
- aparecimento súbito de fadiga frequentemente associado a uma infecção, como infecções de via aérea superior ou mononucleose;

-MRCM.indb 16 12/5/17 4:04 PM

Tabela 2 Critérios diagnósticos para síndrome da fadiga crônica segundo o Centers for Disease Control and Prevention

Considerar o diagnóstico da síndrome na presença dos 3 critérios a seguir

Presença de fadiga crônica grave por ≥ 6 meses consecutivos que não seja decorrente de esforço físico contínuo ou outra condição médica associada à fadiga (essas outras condições precisam ser descartadas por um médico após a realização de testes diagnósticos)

Fadiga interfere significativamente nas atividades diárias e no trabalho

Presença de ≥ 4 dos seguintes sintomas:

- indisposição pós-exercício com duração > 24 horas
- sono não reparador
- comprometimento significativo da memória em curto prazo ou da concentração
- mialgia
- poliartralgia sem edema ou eritema
- cefaleia de novo tipo, padrão ou gravidade
- linfonodos axilares ou cervicais dolorosos
- odinofagia freguente ou recorrente

Os sintomas devem ser persistentes ou recorrentes durante ≥ 6 meses consecutivos da doenca e não podem ter surgido antes da fadiga.

Adaptada de Centers for Disease Control and Prevention. Chronic fatigue syndrome (CFS). Disponível em: http://www.cdc.gov/ncidod/diseases/cfs. Acesso em: 25 mai 2014.

- depois da melhora da infecção, observa-se manutenção do quadro de fadiga e um número adicional de sintomas, especialmente alteração no sono e na cognição;
 - atividade física excessiva piora os sintomas;
- quase todos os pacientes relatam diminuição nos relacionamentos sociais, 1/3 deles é incapaz de trabalhar e 1/3 consegue trabalhar apenas em escala reduzida;
- exame físico geralmente normal: sensação de febre é uma queixa comum, mas não foi demonstrado aumento da temperatura > 37,4°C; também são frequentes queixas de poliartralgia, porém sem sinais flogísticos ou limitação de movimentação; músculos facilmente fatigáveis, mas com força preservada (biópsia e eletromiografia normal); linfadenite cervical e axilar (podem ser notadas); e linfonodos dolororos, mas sem linfonodomegalia e com biópsia com hiperplasia reacional.

Há algumas condições que não excluem o diagnóstico de síndrome de fadiga crônica, como fibromialgia, transtornos ansiosos, doenças somatoformes e depressão não psicótica ou melancólica. As doenças que, por meio de tratamento adequado, podem ter todos os sintomas aliviados também não excluem o diagnóstico de síndrome de fadiga crônica (p. ex., hipotireoidismo tratado com reposição de hormônio tireoidiano levando a

níveis séricos normais do hormônio estimulante da tireoide).

Os exames complementares seguem as mesmas orientações dos exames solicitados na investigação da fadiga crônica. Uma vez que os resultados dos exames laboratoriais são normais, não se recomenda repeti-los, a não ser que haja mudança no quadro que justifique tal conduta.

FADIGA CRÔNICA IDIOPÁTICA

Quando o sintoma de fadiga persiste por > 6 meses e é debilitante, não havendo nenhuma condição médica ou transtorno psiquiátrico que a justifique, mas que não preenche os critérios da síndrome da fadiga crônica, utiliza-se a classificação fadiga crônica idiopática.

Pode representar uma parte da síndrome da fadiga crônica, sendo a abordagem das 2 doenças bastante semelhante (Figura 1).

TRATAMENTO

Em razão do desconhecimento da causa da síndrome da fadiga crônica e da fadiga crônica idiopática, o tratamento atual é mais focado no manejo dos sintomas do que na cura da doença. Somente a terapia cognitivo-comportamental e o aumento gradual de exercícios físicos mostraram benefício significativo.

Diversos testes clínicos com medicamentos foram realizados, mas nenhum deles conseguiu comprovar o benefício de seu uso. Entre os medicamentos testados, estão rituximabe, aciclovir, galantamina, fluoxetina e outros antidepressivos, metilfenidato, glicocorticoides, doxaciclina, magnésio, vitamina B12, cimetidina e ranitidina.

PROGNÓSTICO

O prognóstico da síndrome da fadiga crônica e da fadiga crônica idiopática geralmente não é favorável: 17-64% dos pacientes com a síndrome apresentam melhora dos sintomas, menos de 10% recuperam-se completamente e outros 10-20% pioram durante o acompanhamento. Os fatores de risco para pior prognóstico são idade avançada, duração maior da doença, fadiga intensa, comorbidades psiquiátricas e atribuição de doenças físicas à síndrome.

BIBLIOGRAFIA

Centers for Disease Control and Prevention. Chronic fatigue syndrome (CFS). Disponível em: http://www.cdc.gov/ncidod/diseases/cfs. Acesso em: 25 mai 2014.

Fosnocht KM, Ende J. Approach to the adult patient with fatigue. UptoDate, 2013. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/approach-to-the-adult-patient-with-fatigue. Acesso em 10 nov 2014.

Gluckman SJ. Clinical features and diagnosis of chronic fatigue syndrome. UpToDate, 2013. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/

-MRCM.indb 17

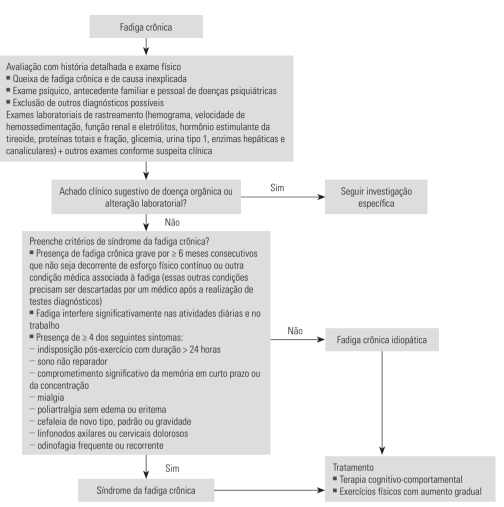


Figura 1 Abordagem da fadiga crônica.

clinical-features-and-diagnosis-of-chronic-fatigue-syndrome. Acesso em 10 nov 2014.

Hatanaka VMA. Fadiga. In: Duncan BB (ed.). Medicina ambulatorial: condutas de atenção primária baseadas em evidências. 3.ed. São Paulo: Artmed; 2006. p.94-103.

Pedrotti CHS. Fadiga crônica. Disponível em: http://www.medicinanet. com.br/conteudos/revisoes/3006/fadiga_cronica.htm. Acesso em: 25 mai 2014.

Timothy C, Sujani K. Chronic fatigue syndrome: evaluation and treatment. Am Fam Physician 2002;65(6):1083-91.

7 ALTERAÇÃO AGUDA DO NÍVEL DE CONSCIÊNCIA

Alice de Queiroz Constantino Miguel

Alterações agudas do nível de consciência configuram uma emergência médica por estarem associadas a doenças com alta mortalidade. O paciente deve ser prontamente avaliado e monitorizado. Após estabilização, segue-se uma investigação priorizando os eventos mais frequentes e reversíveis.

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A consciência é composta por 2 aspectos: nível de alerta (mediado pelo córtex cerebral e, principalmente, pela formação reticular ativadora ascendente) e conteúdo (depende das funções cognitivas e da integridade do córtex cerebral).

Levando-se em conta os polos, o paciente sem alteração do nível de consciência é aquele consciente, orientado em tempo e espaço, contactuante, que obedece a todos os comandos e com discurso lógico e coeso, enquanto o paciente em coma é aquele com olhos fechados e ausência de resposta a estímulos, sendo impossível induzir uma ação propositada. Entre esses extremos, existe uma gama de alterações da consciência, desde confusão mental até rebaixamento do nível de consciência.

Etiologicamente, pode-se dividir esses estados em encefalopatias causadas por lesão estrutural no SNC e encefalopatias toxicometabólicas; em reversíveis e irreversíveis; ou, ainda, topograficamente, conforme seu acometimento supratentorial, infratentorial ou difuso/ multifocal. Normalmente, as encefalopatias toxicometabólicas apresentam acometimento difuso do córtex cerebral e, ao menos em um 1º momento, são reversíveis. Configuram a maioria dos casos (Tabela 1). As focais, tanto infra quanto supratentoriais, estão associadas a lesões no SNC e podem ser reversíveis ou não. As infratentoriais, por sua vez, acometem diretamente a formação reticular ativadora ascendente, enquanto as supratentoriais causam alteração do nível de consciência quando a lesão é extensa e causa compressão do hemisfério contralateral ou do tronco encefálico.

Tabela 1 Etiologias	de encefalopa	tia
Encefalopatias	Proporção	Causa
Focais supratentoriais	15%	Neoplasias, abscessos, eventos isquêmicos ou hemorrágicos
Focais infratentoriais	20%	Neoplasias, eventos isquêmicos ou hemorrágicos
Difusas/multifocais	65%	Distúrbios hidroeletrolíticos, infecções sistêmicas, intoxicações exógenas

QUADRO CLÍNICO

A anamnese direcionada é uma arma fundamental para guiar o raciocínio etiológico. É importante resgatar informações como idade, antecedentes do paciente quanto a doenças crônicas (hepáticas, renais, oncológicas, traumáticos e psiquiátricos) e medicamentos em uso.

Concomitantemente à avaliação inicial, deve-se realizar o exame neurológico sumário, com atenção especial ao nível de consciência, para o qual a escala de coma de Glasgow é a mais utilizada por conta de sua aplicabilidade fácil e rápida. A escala de coma de Glasgow (Tabela 2) foi validada em pacientes com trauma craniano e tem valor para gravidade e prognóstico. É utilizada na prática clínica, porém apresenta limitações, principalmente no caso de pacientes com disfunções neurológicas focais, como afasia, déficit motor, estado vegetativo persistente, entre outros. A pontuação pode variar em 3-15 pontos, portanto, deve-se levar em consideração a melhor resposta observada para definir a pontuação.

Destaca-se, nesse momento, a avaliação da capacidade de atenção do paciente para levantar a hipótese de *delirium* hipoativo, cujas principais características são a

Tabela 2 Escala d	e coma de Glasgow	
Parâmetro	Melhor resposta	Pontuação
Abertura ocular	Ausente	1
	Aos estímulos dolorosos	2
	Aos estímulos verbais	3
	Espontânea	4
Resposta verbal	Ausente	1
	Sons incompreensíveis	2
	Palavras desconexas	3
	Confuso	4
	Orientado	5
Resposta motora	Ausente	1
	Descerebração	2
	Decorticação	3
	Retirada inespecífica a dor	4
	Localiza estímulos dolorosos	5
	Obedece a comandos	6
	Ubedece a comandos	6

flutuação do nível de consciência e o déficit de atenção. Além disso, não se pode esquecer das manobras meníngeas (Kernig, Brudzinsky, rigidez nucal) que, quando positivas, devem levantar a suspeita de hemorragia subaracnóidea e meningoencefalites.

Em seguida, deve-se realizar a avaliação motora, enfocando força, tônus e reflexo, sempre em busca de déficits focais assimétricos que sugiram lesões estruturais. O paciente também pode apresentar posturas patológicas como decorticação (padrão flexor de membros superiores com hiperextensão e rotação interna de membros inferiores e flexão plantar) e descerebração (extensão de membros superiores e inferiores com hiperpronação e flexão plantar). Ambas indicam lesões focais, sendo a decorticação relacionada a disfunção supratentorial, e a descerebração, a tronco encefálico alto.

A avaliação dos movimentos oculares extrínsecos e intrínsecos guia tanto para etiologia quanto para topografia do acometimento que levou ao rebaixamento do nível de consciência. Os movimentos oculares extrínsecos são de responsabilidade do 3°, 4° e 6° nervos cranianos, cujos núcleos motores encontram-se no mesencéfalo e na ponte. Deve-se avaliar a movimentação conjugada por meio da manobra de olhos de boneca (reflexo oculocefálico) e pelo reflexo vestibulococlear. Para realizar este último, é necessário antes garantir que não há lesão da membrana timpânica por meio de uma otoscopia, depois proceder à infusão de líquido na cavidade auricular. Se optou-se por água fria (30°C), é esperado

Tabela 3 Pupilas e SNC		
Pupilas	Exame	Lesão
Claude-Bernard-Horner	Anisocoria com miose unilateralSemiptose, endoftalmia e anidrose ipsilateral	Comprometimento da via simpática (gânglio estrelado)
Mesencefálica	Médias, com reflexo fotomotor ausente (fixas)	Mesencéfalo (lesão da via simpática e parassimpática)
Tectal/hippus	Midríaticas com reflexo fotomotor ausente	Tecto do mesencéfalo
Pontina/puntiforme	Extremamente mióticas com reflexo fotomotor reagente	Ponte (lesão da via simpática)
Uncal	Anisocoria com midríase unilateral e reflexo fotomotor ausente	Compressão extrínseca do 3º nervo craniano (herniação transtentorial lateral)

que os olhos desviem para o lado do procedimento, enquanto no exame com água quente (44°C) os olhos desviam contralateralmente. Se for realizado o teste bilateral com água fria, os olhos devem desviar para baixo, ao passo que com água quente devem desviar para cima. A manutenção desse reflexo indica vias nervosas intratronco intactas.

Para realizar reflexo oculocefálico, movimenta-se a cabeça horizontalmente de uma lado para o outro, e verticalmente para cima e para baixo. Os olhos devem acompanhar o movimento na mesma direção, com a mesma velocidade, porém para o sentido contralateral. Alteração nesse reflexo está associada com lesão do tronco cerebral.

Em relação aos dos movimentos oculares intrínsecos, as pupilas devem ser avaliadas quanto a seu diâmetro, simetria e fotorreatividade. Isso depende do sistema nervoso autônomo simpático e parassimpático, e do 2° e 3° nervos cranianos. Na Tabela 3, são apresentadas as principais alterações pupilares e a topografia da lesão sugerida.

EXAMES COMPLEMENTARES

A propedêutica armada é uma grande aliada para elucidação diagnóstica dos casos de rebaixamento do nível de consciência. Os exames a serem solicitados, e principalmente a ordem de prioridade e necessidade, dependem da avaliação clínica inicial.

Pacientes com sinais clínicos ou antecedentes que sugerem lesões estruturais do SNC (déficit neurológico focal, alteração pupilar e de movimentos oculares extrínsecos, manobras meníngeas positivas, crise convulsiva, história de trauma, antecedente de doenças oncológicas, coagulopatias ou infecção por HIV e imunossupressão) devem ter como prioridade a realização da TC de crânio, inicialmente sem contraste. Dependendo do resultado da TC de crânio, a punção liquórica poderá ser necessária (após descartar-se contrain-

dicação ao procedimento e se houver suspeita de hemorragia subaracnóidea ou infecção de SNC), assim como exames de imagem de maior sensibilidade (TC de crânio com contraste e RNM).

Paciente com história e exame físico que sugerem causa sistêmica para o quadro agudo (intoxicação exógena, antecedente de cirrose hepática ou doença renal crônica, sinais de infecção aguda, *delirium* etc.) devem ser primeiramente submetidos a exames séricos para confirmar o diagnóstico e guiar a conduta imediata.

Quando o caso é duvidoso ou não foi elucidado com as medidas gerais, deve-se ampliar a investigação tanto sistêmica como estrutural (Tabela 4).

TRATAMENTO

A prioridade do tratamento é a estabilização do paciente. Por conta da gravidade, o paciente deve ser monitorizado em sala de emergência, onde rapidamente será obtido um acesso venoso e serão medidos os sinais vitais, que neste caso incluem PA, frequências cardíaca e respiratória, oximetria de pulso, temperatura e dextro.

Deve ser assegurada a via aérea para manter uma respiração adequada, com posicionamento do paciente, suplementação de oxigênio e no caso de escore de Glasgow < 8 ou insuficiência respiratória, garantir uma via aérea definitiva.

Se for confirmada hipoglicemia, deve-se realizar a correção prontamente com glicose hipertônica (G50%, 40-60 mL, EV, em *bolus*). Em razão da alta prevalência de etilistas, deve-se fazer a reposição empírica de tiamina (50-100 mg, EV/IM) antes da glicose para prevenir encafalopatia de Wernicke. Se não houver possibilidade de confirmar a glicemia no âmbito de urgência, deve-se aplicar a glicose empiricamente.

Após estabilização do paciente e medidas iniciais de emergência realizadas, o tratamento será específico para a causa de base.

-MRCM.indb 20 12/5/17 4:04 PM

Tabela 4 Guia de exames p Evidência clínica	Etiologia	Exames	
Sinais de doença estrutural do	ū	Exames	
■ Cefaleia		TC do arônio nom	
	Neoplasia cerebral	TC de crânio com contraste RNM de encéfalo	
Déficits focais	-		
■ Papiledema	_		
 Diagnóstico de neoplasia prévia 			
■ Febre/sepse	Infecção -	TC de crânio (com	
■ Meningismo	_	contraste) Liquor	
■ HIV positivo		·	
■ Déficit focal	Evento vascular	TC de crânio	
■ Hipertensão arterial	isquêmico	RNM de encéfalo	
■ Déficit focal	Evento vascular	TC de crânio	
 Hipertensão arterial 	hemorrágico	Liquor	
Múltiplos déficits focais	Doenças	TC/RNM de	
 Antecedente de doença autoimune 	desmielinizantes	encéfalo Liquor	
Crises convulsivas	Estado de mal	Eletroencefalogram	
Antecedente de epilepsia	não epiléptico		
Sinais de doença sistêmica			
Antecedente e/ou estigmas de hepatopatia (icterícia, ascite, spiders, eritema palmar, circulação colateral, hemorragia digestiva alta)	Encefalopatia hepática	AST, ALT, FA, GGT, BTF Albumina TP	
Antecedente e/ou estigmas de nefropatia (fístula arteriovenosa, anasarca, oligúria)	Encefalopatia urêmica	Ur/Cr Sódio, potássio, gasometria	
■ Desidratação	Distúrbios	Sódio	
Antecedente e/ou estigmas de nefropatia	hidroeletrolíticos	Potássio Cálcio	
■ Diarreia	-	Magnésio	
■ Alterações sugestivas no ECG	-		
Antecedente de diabetes	Distúrbios	Gasometria	
■ Respiração de Kusmaull	metabólicos	Glicemia	
■ Hálito cetótico	-		
■ Febre	Sepse	Hemograma	
■ Taquicardia	-	PCR	
■ Taquipneia	-	Culturas	
■ Hipotensão	-		
Antecedente de risco de suicídio ou abuso de drogas/álcool	Intoxicação exógena	Gasometria Eletrólitos Dopping	
Pupilas mióticas fotorreagentes	-		
■ Halitose			

BTF: bilirrubinas totais e frações; Cr: creatinina; FA: fosfatase alcalina; GGT: gamaglutamil-transferase; PCR: proteína C-reativa; Ur: ureia.

BIBLIOGRAFIA

Caramelli P. Distúrbios da consciência. In: Benseñor IM (ed.). Semiologia clínica. São Paulo: Sarvier; 2002.

Correia CER, Marchiori PE. Coma e alterações da consciência. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL. Clínica médica, vol. 6. Barueri: Manole; 2009. p.313-27.

8 ALTERAÇÕES DO EQUILÍBRIO, TONTURA E VERTIGEM

Luis Fernando Rangel

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Equilíbrio é a capacidade do corpo de se manter ereto ou realizar movimentos sem oscilação ou queda. É mantido pela interação entre 3 sistemas (vestibular, proprioceptivo e visual) que identificam a posição da cabeça e do restante do corpo no espaço. O comprometimento de ≥ 1 desses sistemas leva à condução de informações conflitantes aos centros de integração (núcleos vestibulares e cerebelo), resultando em alterações do equilíbrio. Na maioria dos casos, envolvem condições benignas e autolimitadas, mas doenças graves também são causa de tontura e devem ser afastadas.

EPIDEMIOLOGIA

Alterações do equilíbrio são queixas comuns em ambulatório e PS. Estima-se que até 20% dos pacientes em ambulatório de clínica geral apresentem algum tipo de tontura.

A incidência é maior entre mulheres (1,3:1) e aumenta com a idade, com pico aos 65-75 anos. Além de frequente, trata-se de condição com morbidade relevante que acarreta incapacidade transitória em jovens e em idosos por ser causa de quedas com consequente medo de cair e limitação funcional permanente.

QUADRO CLÍNICO

Tontura é uma queixa frequentemente relatada pelos pacientes para descrever outros sintomas não relacionados com distúrbios do equilíbrio, como cefaleia, alterações visuais, plenitude auditiva, zumbido, sintomas digestivos e até delírio. Assim, é importante esclarecer o real significado da queixa para o paciente antes de prosseguir com a investigação.

Estando diante de um paciente com tontura, é essencial caracterizar esse sintoma em 1 dos 4 tipos:

 vertigem: é a sensação de movimento do ambiente em relação ao paciente ou vice-versa. Embora geral-

-MRCM.indb 21 12/5/17 4:04 PM

mente ocorra percepção de rotação, alguns pacientes têm sensação de queda. A presença de sintomas autonômicos associados (sudorese, náuseas etc.) quase sempre indica vertigem, ainda que a apresentação seja atípica;

- pré-síncope: também chamada de lipotimia, é uma sensação de desfalecimento, de perda iminente da consciência (quando ocorre, a perda é denominada síncope Capítulo 9). É frequentemente acompanhada de escurecimento visual e palidez cutânea;
- desequilíbrio: é a sensação de queda iminente causada por perda do equilíbrio, porém sem sensação vertiginosa ou de perda da consciência. Pode ser constante ou em paroxismos. É uma condição que compromete tronco e extremidades, mas poupa a cabeça. Os sintomas desaparecem ao sentar-se ou deitar-se e só ocorrem na posição ereta ou durante o movimento;
- atordoamento: é uma sensação vaga, muitas vezes descrita como cabeça leve, cabeça pesada ou cabeça fora do lugar. É frequentemente associada com ansiedade ou depressão, no entanto, não se deve descartar condições clínicas que também podem estar presentes (Tabela 1).

Tabela 1 Tipos de tontura e principais causas		
Vertigem	Causas periféricas	
	■ Vertigem posicional paroxística benigna	
	■ Doença de Menière	
	■ Neuronite vestibular	
	 Labirintite (inflamação do labirinto por vasculopatia ou infecção da orelha média) 	
	Causas centrais	
	■ Isquêmicas	
	■ Neoplásicas	
Pré-síncope	Relacionadas à hipotensão: medicamentos, estímulo vasovagal	
	Doenças cardíacas: arritmias, isquemia, obstrução	
	Doenças psiquiátricas: ansiedade, depressão	
Desequilíbrio	Doenças neurológicas	
	Medicações	
	Fraqueza de membros inferiores	
Atordoamento	Depressão, ansiedade, estado hipervigilante	
	Medicações, distúrbios metabólicos, doenças neurológicas	

Diferentes tipos de tontura podem coexistir, especialmente em pacientes idosos.

Além da descrição do tipo de tontura, outros dados da história e do exame clínico auxiliam no diagnóstico diferencial (Tabelas 2 e 3).

DIAGNÓSTICO

Vertigem

A 1ª e mais importante etapa da investigação é distinguir entre causas periféricas e centrais (Tabela 4). As lesões periféricas são mais frequentemente associadas a náuseas e vômitos, enquanto nas centrais são mais comuns alterações de equilíbrio.

O exame neuro-oftalmológico é uma ferramenta essencial na diferenciação entre causas periféricas e centrais de vertigem. Foi demonstrado que 3 manobras à beira do leito, conhecidas como HINTS (do acrônimo de *head-impulse, nystagmus* e *test of skew*), têm sensibilidade superior à RNM precoce no diagnóstico de AVC na síndrome vestibular aguda. A bateria HINTS é positiva e indica investigação de causa central quando ≥ 1 dos 3 seguintes está presente:

- teste de impulso da cabeça (reflexo vestíbulo-ocular) normal (Figura 1): é utilizado para detectar hipofunção vestibular uni ou bilateral e tem boa acurácia para identificar quadros de vertigem de localização central quando negativo, mas quando positivo não necessariamente indica causa periférica, podendo ainda ocorrer em causas centrais;
- nistagmo: nistagmo puro vertical ou torcional, ou nistagmo que muda de direção com o olhar (Tabela 4), que são típicos de doença central; nistagmo horizontal pode estar presente tanto em vertigens de origem periférica como centrais;
- heterotropia/estrabismo vertical (Figura 2): pode estar presente também em causas periféricas, embora seja um sinal bastante específico de doença central.

A importância das causas centrais é decorrente de sua potencial gravidade. O diagnóstico é confirmado preferencialmente por RNM, que tem maior sensibilidade comparada à TC. Um exame de imagem de encéfalo deve ser sempre solicitado nas seguintes situações:

- vertigem súbita isolada persistente;
- vertigem súbita com reflexo vestíbulo-ocular normal;
 - vertigem súbita com cefaleia occipital nova;
 - vertigem súbita com sinais neurológicos;
- vertigem súbita e surdez sem história pregressa compatível com doença de Menière.

-MRCM.indb 22 12/5/17 4:04 PM

Tabela 2 Dados de história que auxiliam na identificação das causas de tontura		
Características da tontura		Causas
Duração das crises	<1 minuto	Vertigem posicional paroxística benigna e outras vestibulopatias periféricas, hipotensão postural
	< 1 hora	Doença de Menière, hipoperfusão cerebral, transtornos psiquiátricos
	Algumas horas	Doença de Menière, desequilíbrio
	Vários dias	Labirintite infecciosa/vascular, otomastoidite, neuronite vestibular, concussão do labirinto, AVC
Uso de medicações	Diuréticos, vasodilatadores, betabloqueadores	Pré-síncope
	Ototóxicos (ácido acetilsalicílico, furosemida, aminoglicosídeos)	Desequilíbrio
	Psicotrópicos, relaxantes musculares, anticonvulsivantes	Desequilíbrio
Antecedentes	Trauma craniano	Atordoamento, vertigem por fístula perilinfática
	Anormalidades cardíacas	Pré-síncope
Relação dos sintomas com a	Mudança de posição	Vertigem posicional paroxística benigna, hipotensão postural
posição do corpo e movimento	Em pé ou em movimento	Desequilíbrio
	Sem relação com o movimento	Doença de Menière, AVC, doenças cardíacas

Tabela 3 Manobras de exame clínico que auxiliam na identificação de causas de tontura		
	Conduta	Objetivo
Exame cardiovascular	Ausculta cardíaca e cervical	Identificar causas cardiovasculares de tontura como valvopatias e estenose carotídea
Hipotensão ortostática	Medir PA com o paciente deitado durante 3-5 minutos, depois em pé após 3-5 minutos, ou antes, se o paciente apresentar sintomas	Manobra positiva para hipotensão postural se houver queda de pelo menos 20 mmHg na PA sistólica ou de 10 mmHg na PA diastólica
Manobra de Dix-Hallpike	Realizada com o paciente sentado e com os olhos abertos e a cabeça virada 45° para um dos lados O examinador o auxilia a deitar com a cabeça na mesma posição e pendente 45° abaixo do nível da maca, posição em que deve ficar por 20 segundos Se necessário, repetir com a cabeça virada para o outro lado	Produz nistagmo e vertigem em pacientes com vertigem posicional paroxística benigna
Manobra de Valsalva	Manter paciente agachado por 30 segundos, depois pedir para que assopre contra alguma resistência	Produz pré-síncope O médico deve estar preparado para amparar o paciente em caso de queda





+ +

Ao final da rotação da cabeça

Figura 1 Reflexo vestíbulo-ocular horizontal e teste do impulso da cabeça (head impulse test). Para realização do teste do impulso da cabeça, o examinador deve segurar a cabeça do paciente nas regiões zigomática e temporal com as 2 mãos, pedir ao paciente que mire o olhar para o nariz do examinador, e mudar a direção da cabeça do paciente para os lados de maneira rápida e aleatória, observando o movimento dos seus olhos. Pela ação do reflexo vestíbulo-ocular, os olhos devem se manter alinhados de forma a continuar mirando o nariz do examinador. A manobra é positiva quando os olhos do paciente permanecem por breve período de tempo na posição anterior, rapidamente se ajustando para manter a fixação do olhar.

-MRCM.indb 23 12/5/17 4:04 PM

Tabela 4 Diferencial entre causas periféricas e centrais de vertigem		
	Periféricas	Centrais
Anatomia da lesão	Labirinto ou nervo vestibular	Tronco cerebral ou cerebelo
Início dos sintomas	Súbito	Gradual
Periodicidade dos sintomas	Intermitentes	Contínuos
Sintomas auditivos	Comuns	Raros
Sintomas neurológicos	Raros	Comuns
Nistagmo	Horizontal ou rotatório	Qualquer direção, puro vertical ou puro torcional são típicos
	"Bate" contralateralmente à lesão	"Bate" ipsilateralmente à lesão
	Fixar o olhar suprime o nistagmo	Fixar o olhar não suprime o nistagmo
	Fatigável	Prolongado, geralmente > 60 segundos
Reflexo vestíbulo-ocular	Positivo	Negativo, mas pode estar positivo
Heterotropia	Ausente, mas pode estar presente	Presente

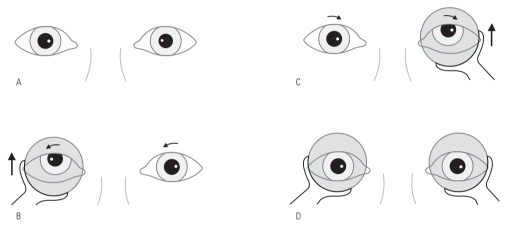


Figura 2 Heterotropia/estrabismo vertical. Para pesquisa de heterotropia, deve-se solicitar ao paciente que fixe o olhar em um ponto na direção do horizonte. Em seguida, a visão de cada olho deve ser ocluída por um anteparo e observa-se se há mudança de posição vertical do olho ocluído, que deve ser corrigida com movimento de sacada após a remoção do anteparo.

Os principais diagnósticos diferenciais de vertigem de origem central ou vascular são:

- insuficiência vertebrobasilar: episódios de vertigem associados a sintomas neurológicos como diplopia, hemiparesia, disartria, cefaleia e borramento visual. Pode ser causada por doença aterosclerótica do território vertebrobasilar ou por compressão extrínseca por vértebras cervicais;
- AVC de tronco cerebral: vertigem, náuseas e vômitos desencadeados por mínimos movimentos da cabeça, normalmente associados a déficits focais detectados no exame neurológico;
- tumores: produzem sensação de vertigem ou desequilíbrio. Tumores envolvendo ouvido médio ou interno produzem vertigem associada a perda auditiva;
- fístula perilinfática: vertigem episódica causada pela perda de perilinfa da orelha média, que pode ser se-

cundária a trauma cefálico, manobra de Valsalva intensa ou barotrauma;

• vertigem cervical: desencadeada por determinados movimentos do pescoço, principalmente extensão. Pode ocorrer por compressão extrínseca de artérias (principalmente vertebrais) ou por alteração proprioceptiva da região cervical, geralmente secundária a osteoartrite de coluna cervical.

As causas periféricas são muito mais frequentes que as centrais.

Sintomas de enxaqueca devem levantar a hipótese de enxaqueca vertiginosa.

Hipoacusia ocorre na doença de Menière e na labirintite. O que diferencia essas condições é que na doença de Menière a vertigem é episódica, e na labirintite, não. Na vertigem posicional paroxística benigna e na neuronite vestibular, não há hipoacusia, o que as diferencia da doença de Menière e da labirintite.

O diagnóstico diferencial entre vertigem posicional paroxística benigna e neuronite vestibular pode ser feito pela presença de vertigem episódica, que ocorre na vertigem posicional paroxística benigna, mas não na neuronite vestibular (Tabela 5).

É importante não confundir neuronite vestibular com labirintite, como é conhecida erroneamente no meio leigo. A labirintite propriamente dita é uma inflamação do labirinto, normalmente como extensão de uma otite média aguda complicada.

O diagnóstico de vertigem posicional paroxística benigna é confirmado utilizando-se a manobra de Dix-Hallpike (Figura 3).

Pré-síncope

O diagnóstico da pré-síncope é descrito no Capítulo 9.

Desequilíbrio

Tipicamente, os sintomas ocorrem quando o paciente faz algum movimento ou enquanto está de pé, embora em casos graves possam ocorrer mesmo com o paciente sentado. A sensação do paciente é como a de pisar em um terreno instável. A tontura tipo desequilíbrio é frequentemente multifatorial.

As principais causas de desequilíbrio são:

- perda vestibular: uma perda completa unilateral (p. ex., por um tumor) ou simétrica bilateral (p. ex., por medicações ototóxicas) que produz quadro de desequilíbrio permanente. Há piora dos sintomas no escuro, quando a compensação visual é ausente. Um sintoma associado frequente é a oscilação da visão, em que os objetos parecem estremecer ou balançar com o movimento da cabeça;
- perda somatossensorial e proprioceptiva: desequilíbrio geralmente associado a neuropatia secundária a diabetes ou insuficiência renal, que também piora no

Tabela 5 Diferencial en	tre causas periféricas de vert	igem		
	Doença de Menière	Labirintite	Vertigem posicional paroxística benigna	Neuronite vestibular
Duração das crises	De minutos a muitas horas	Vários dias, com melhora gradual	< 1 minuto	Dias
Hipoacusia	+	+	_	_
Vertigem episódica	+	_	+	_
Característica marcante	Sem fatores desencadeantes, desequilíbrio pós-crise	Infecção de orelha média	Vertigem de posicionamento	Vertigem intensa, infecção viral prévia

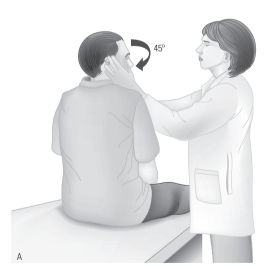




Figura 3 Diagnóstico da vertigem posicional paroxística benigna com a manobra de Dix-Hallpike. O paciente deve ficar sentado com os olhos abertos e a cabeça virada 45° para um dos lados. O examinador o auxilia a deitar com a cabeça na mesma posição e pendente 45° abaixo do nível da maca, posição em que deve ficar por 20 segundos. Se necessário, deve-se repetir a manobra com a cabeça virada para o outro lado. Adaptada de Post RE, Dickerson LM. Dizziness: a diagnostic aproach. Am Fam Physician 2010;82(4):361-9.

-MRCM.indb 25 12/5/17 4:04 PM

escuro. Osteoartrite de coluna cervical causando compressão nervosa pode produzir quadro semelhante;

- lesões motoras e cerebelares: lesões em lobos frontais ou em gânglios da base produzem desequilíbrio associado a fraqueza, rigidez e tremores. Lesões cerebelares são associadas a desequilíbrio grave, oscilação da visão com movimento da cabeça, marcha com base alargada e ataxia de tronco. Lesões de centros motores corticais e subcorticais levam a distúrbio de marcha e podem ser causadas por doença de Parkinson, múltiplos infartos subcorticais, tumores ou hidrocefalia comunicante;
- deficiência neurossensorial múltipla: comprometimento de ≥ 1 sistema envolvido no controle postural em tal intensidade que os demais sistemas não são capazes de compensar adequadamente. O desequilíbrio ocorre principalmente ao se levantar ou andar. As alterações mais comumente associadas são déficits de visão, descondicionamento físico, osteoartrite de coluna cervical, neuropatia periférica, efeitos colaterais de medicações e hipofunção vestibular;
- doença de Parkinson: doença comum em idosos, produz postura e alterações motoras características resultando em uma marcha chamada festinante (passos curtos e rápidos). Conforme o paciente anda, os passos se tornam mais rápidos, o que leva a queda se não houver assistência. A instabilidade postural tipicamente não responde à levodopa.

No paciente jovem, as principais causas são doenças neurológicas e medicações (hipnóticos e sedativos, anticolinérgicos, anti-histamínicos, antidepressivos tricíclicos, relaxantes musculares, anti-hipertensivos, anticonvulsivantes e opioides). Nos idosos, a principal causa é a deficiência sensorial múltipla (alterações combinadas dos sistemas visual, proprioceptivo e vestibular), frequentemente associada a fraqueza de membros inferiores e uso de medicações. Devem ser pesquisados distúrbios visuais e sintomas cerebelares, auditivos, de neuropatia periférica e da doença de Parkinson (especialmente em pessoas com idade > 50 anos). Uso de medicações, álcool, tabaco e cafeína também deve ser pesquisado.

Exames complementares devem ser solicitados conforme a suspeita para diagnóstico de doenças que possam contribuir para o quadro. As principais doenças neurológicas que cursam com desequilíbrio são: ataxia cerebelar, AVC e doença de Parkinson.

Atordoamento

Comumente associado a transtornos psiquiátricos, mas potencialmente decorrente de outras doenças (metabólicas, tumores e outras) e de medicações.

Uma anamnese com exame clínico minucioso na maior parte dos casos é suficiente para afastar outras causas e trazer segurança ao paciente.

Independentemente da causa da tontura, a queixa do doente não deve ser negligenciada, uma vez que é associada a prejuízo significativo na qualidade de vida.

TRATAMENTO

Idealmente, o tratamento deve ser direcionado para a causa específica da tontura. Quando isso não for possível, algumas medicações podem ser utilizadas para controle de sintomas (Tabela 6). É importante ressaltar, no entanto, que o uso deve ser feito de maneira esporádica e por curto intervalo de tempo, já que a ação desses fármacos consiste em diminuir a compensação do SNC, expondo o paciente a riscos e postergando a recuperação.

Tabela 6 Tratamento sinto	mático da vertigem
Indicação	Posologia
Vertigem periférica aguda	Meclizina, 12,5-50 mg, a cada 6-8 horas
Vertigem periférica aguda	Dimenidrato, 10 mg, a cada 6 horas
Vertigem crônica de origem vestibular	Diazepam, 2-7,5 mg

Tabela 7 Tra	atamento específico das tonturas tipo vertigem
Vertigem posicional	Esclarecer ao paciente o caráter benigno e o bom prognóstico
paroxística benigna	Realizar a manobra de Epley (Figura 4) — 90% de sucesso
	Administrar antivertiginosos conforme necessidade
Labirintite	Tratar a infecção
aguda ·	Realizar cirurgia, se necessário
infecciosa	Iniciar reabilitação vestibular
	Administrar antivertiginosos conforme necessidade
Doença de	Iniciar restrição salina
Menière	Administrar hidroclorotiazida, 25 mg/dia
	Administrar antivertiginosos conforme necessidade
Neuronite vestibular	Prednisona, 20 mg/dia, por 7 dias
	Iniciar reabilitação vestibular
	Administrar antivertiginosos conforme necessidade

(continua)

-MRCM.indb 26 12/5/17 4:04 PM

(continuação)

Tabela 7 Trat	Tabela 7 Tratamento específico das tonturas tipo vertigem		
Insuficiência	Controlar fatores de risco (diabetes, hipertensão, DLP)		
vertebrobasilar	Administrar antiplaquetários (ácido acetilsalicílico, clopidogrel)		
AVC de tronco	Controlar fatores de risco (diabetes, hipertensão, DLP)		
cerebral	Administrar antiplaquetários (ácido acetilsalicílico, clopidogrel)		
	Administrar antivertiginosos e antieméticos conforme necessidade		
	Iniciar reabilitação		
Tumores	Ressecção é o tratamento de escolha de neuromas do acústico, tumores glômicos e da maioria dos tumores do ângulo pontocerebelar — em casos em que a ressecção não é possível, considerar radioterapia		
Fístula	Indicar repouso		
perilinfática	Realizar tratamento cirúrgico se não houver melhora		
Vertigem cervical	Exercícios cervicais e melhora da postura aliviam os sintomas		
	Realizar cirurgia se houver presença de compressão extrínseca		

Principalmente em idosos, em que a causa da tontura é multifatorial (especialmente no desequilíbrio), devem ser realizadas intervenções multifatoriais, como correção de déficits visuais, fortalecimento de força muscular, adequação de medicações, eliminação de obstáculos ambientais etc. Muletas e andadores são opções nos casos mais graves e menos responsivos ao tratamento

PROGNÓSTICO

Assim como o leque de causas de tontura é amplo, em que doenças benignas fazem diagnóstico diferencial com condições potencialmente graves, o prognóstico desses quadros também é muito diverso. Condições como vertigem posicional paroxística benigna e outras vertigens periféricas são quadros geralmente autolimitados e que não deixam sequelas. Por outro lado, os quadros de desequilíbrio têm tratamento menos efetivo e resultam em incapacidade significativa e permanente.

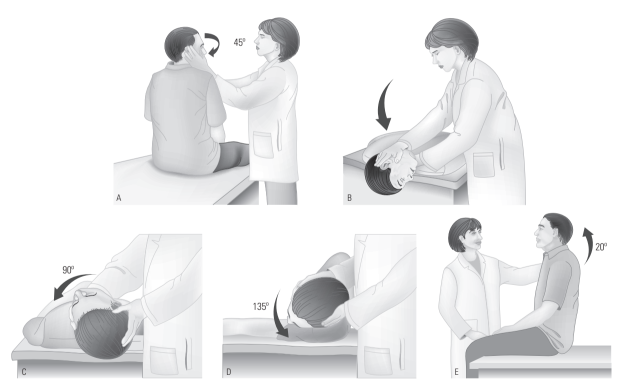


Figura 4 Tratamento da vertigem posicional paroxística benigna com a manobra de Epley. A: com o paciente sentado, virar a cabeça 45° para a direita; B: auxiliar o paciente a deitar sobre a maca deixando sua cabeça pendente; C: virar a cabeça do paciente 90° para a esquerda; D: depois, todo o corpo do paciente é virado mais 90°, até que esteja a 135° da posição inicial; E: trazer o paciente novamente à posição sentada, mantendo a cabeça inclinada. Por fim, a cabeça deve ser posicionada para a frente e para baixo em 20°. Entre um movimento e outro, é necessário aguardar o nistagmo cessar, se este estiver presente. A manobra deve ser repetida até que em todas as etapas já não haja mais nistagmo. Adaptada de Post RE, Dickerson LM. Dizziness: a diagnostic aproach. Am Fam Physician 2010;82(4):361-9.

-MRCM.indb 27 12/5/17 4:04 PM

Perda vestibular	Suspensão de drogas ototóxicas (perda bilateral simétrica)	
	Pesquisa de tumores (perda unilateral completa)	
	Reabilitação vestibular	
Perda proprioceptiva e somatossensorial	Se causada por compressão neural extrínseca (p. ex., por osteoartrite cervical), o tratamento é cirúrgico	
	Fisioterapia para treinamento de equilíbrio, uso de bengala	
Lesões motoras e cerebelares	Reabilitação motora	
	Uso de bengalas e andadores	
Deficiência sensorial múltipla	Correção de distúrbios visuais	
	Adequação do ambiente para evitar acidentes	
	Exercícios para melhora de força muscular e propriocepção	
	Reabilitação vestibular	
Doença de Parkinson	Correção de distúrbios visuais	
	Adequação do ambiente para evitar acidentes	
	Exercícios para melhora de força muscular e propriocepção	
	Reabilitação vestibular	

Tabela 9 Tratamento específico das tonturas tipo atordoamento		
Síndromes com hiperventilação Tratamento da doença de base com antidepressivos, ansiolíticos e/ou psicoterapia		
	Atenção para outras causas	

BIBLIOGRAFIA

Barretto-Filho ACP, Azevedo FB, Gomes CMC, Fanelli RRG, Portela ACC. Tontura e vertigem. In: Benseñor IM, Tibério IFC, Bernik MMS, Silva FM, Dória EL, Lotufo PA (eds.). Medicina e ambulatório: diagnóstico e tratamento. São Paulo: Sarvier; 2006.

Eaton DA, Roland PS. Dizziness in the older adult, part 1. Geriatrics 2003;58(4):28-30, 33-6.

Eaton DA, Roland PS. Dizziness in the older adult, part 2. Treatment for causes of the four most common symptons. Geriatrics 2003;58(4):46, 49-52

Kattah JC, Talkad AV, Wang DZ, Hsieh YH, Newman-Toker DE. HINTS to diagnose stroke in the acute vestibular syndrome: three-step bedside oculomotor examination more sensitive than early MRI diffusion-weighted imaging. Stroke 2009;40(11):3504-10.

Post RE, Dickerson LM. Dizziness: a diagnostic approach. Am Fam Physician 2010;82(4):361-9.

9 SÍNCOPE

Ricardo César Campos Deveza e Silva

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Síncope é a perda transitória da consciência resultante de hipoperfusão cerebral global. É caracterizada por ser súbita, de curta duração e por apresentar recu-

peração rápida e completa do nível de consciência. É a manifestação clínica de um espectro de doenças que abrange desde causas benignas até causas graves, como cardiopatias estruturais.

EPIDEMIOLOGIA

É responsável por 1% das admissões hospitalares e por 3% das procuras ao PS. Afeta homens e mulheres de maneira semelhante.

Trata-se de evento relativamente frequente na população geral, sendo a incidência estimada em 6,2:1.000 pacientes/ano. A maioria dos episódios é isolada e não há procura por atendimento médico.

O padrão de prevalência é bimodal: ao redor dos 15 anos de idade e após os 65 anos.

A síncope de causa reflexa é a mais comum em todas as faixas etárias e centros médicos.

CLASSIFICAÇÃO

Independentemente da etiologia, as síncopes ocorrem por hipoperfusão cerebral transitória, sendo necessária interrupção abrupta do fluxo sanguíneo, em geral, por pelo menos 6-8 segundos.

As causas de hipoperfusão cerebral são comprometimento do débito cardíaco, da resistência vascular periférica ou uma mistura de ambos (Tabela 1):

-MRCM.indb 28 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 Etiologia das síncopes

Reflexa (neuromediada): 35-73%

- Vasovagal
- Mediada por estresse emocional: medo, dor, fobia de sangue
- Hipotensão ortostática
- Situacional
- Tosse, espirro
- Estimulação do trato digestivo (deglutição, defecação, dor visceral)
- Micção
- Pós-exercício
- Pós-prandial
- Outros (risos, instrumentos de sopro, levantamento de peso)
- Síncope do seio carotídeo
- Atípicas (sem causa aparente ou com apresentação atípica)

Síncope por hipotensão postural: 1-24%

- Falência autonômica primária
- Falência autonômica pura, atrofia sistêmica múltipla, doença de Parkinson, demência de corpos de Lewy
- Falência autonômica secundária (diabetes, amiloidose, uremia, trauma raquimedular)
- Hipotensão ortostática induzida por drogas (álcool, medicações Tabela 2)
- Depleção de volume (vômitos, diarreia, hemorragia, insuficiência adrenal)

Síncopes cardíacas: 5-37%

- Secundárias a arritmias
- Bradicardia (disfunção do nó sinusal, incluindo síndromes de taquicardia e bradicardia; doença do sistema de condução atrioventricular; disfunção de marca-passo/cardiodesfibrilador implantável)
- Taquicardia supraventricular ou ventricular (idiopática, cardiopatia estrutural, canalopatias)
- Taquicardias e bradicardias induzidas por drogas
- Doença estrutural
- Cardíaca: valvopatias, IAM/isquemia, cardiomiopatia hipertrófica, massas cardíacas (mixoma atrial, tumores), tamponamento cardíaco, doenças pericárdicas, anormalidades coronárias congênitas, disfunção de valvas prostéticas
- Outras: tromboembolismo pulmonar, dissecção aguda de aorta, hipertensão pulmonar
- síncope reflexa: causada por disfunção temporária dos reflexos cardíacos que controlam a circulação, resultando em vasodilatação e/ou bradicardia, levando a queda na PA e hipoperfusão cerebral;
- síncope por hipotensão postural: causada por queda anormal da PA durante ortostase por disfunção dos mecanismos regulatórios;
- síncope cardíaca: gera queda do débito cardíaco por vários fatores, aumento inadequado da frequência

Tabela 2 Medicações associadas a hipotensão postural			
Medicações cardiológicas			
Alfabloqueadores			
Betabloqueadores			
Inibidores da enzina conversora da angiotensina			
Clonidina			
Dipiridamol			
Diuréticos			
Hidralazina			
Metildopa			
Diuréticos (p. ex., furosemida, hidroclorotiazida)			
Nitratos			
Reserpina			
Medicações psicotrópicas			
Antipsicóticos			
Opioides			
Drogas antiparkinsonianas			
Relaxantes musculares (p. ex., baclofeno, ciclobenzaprina)			
Antidepressivos tricíclicos (p. ex., amitriptilina)			
Medicações urológicas			
Inibidores da 5-fosfodiesterase (p. ex., sildenafila)			
Anticolinérgicos para incontinência urinária (p. ex., oxibutinina)			

cardíaca, longas pausas na atividade elétrica, regulação hemodinâmica defeituosa, disfunção ventricular, obstrução mecânica.

DIAGNÓSTICO

O sintoma que leva à procura por atendimento médico é a perda da consciência, sendo necessário caracterizar o quadro para estabelecer o diagnóstico de síncope. O diagnóstico diferencial inicial mais importante é o de crise epiléptica. A avaliação inicial básica compreende anamnese e exame físico detalhados com pesquisa de hipotensão postural e ECG.

Para se estabelecer o diagnóstico de síncope, deve--se questionar:

- Houve realmente perda da consciência?
- A perda da conciência foi abrupta e de curta duração?
- A recuperação foi espontânea, completa e sem sequelas?
 - Houve perda do tônus muscular?

O diagnóstico de síncope é muito provável com 1 resposta positiva a essas questões; $e \ge 1$ resposta negativa leva à necessidade de excluir outras causas de perda de consciência.

Depois de se estabelecer o diagnóstico de síncope, a próxima etapa da avaliação inicial é estabelecer o diagnóstico etiológico (Tabela 3). Deve-se questionar o paciente sobre:

- circunstâncias antes do ataque:
- posição: supina, sentada, em pé;
- atividade: repouso, mudança postural, durante ou após exercício físico, durante ou após urinar, defecar, tossir ou deglutir;
- fatores predisponentes: locais quentes ou lotados, posição ortostática prolongada, pós-prandial, medo, dor intensa, movimentos com o pescoço;

- sintomas imediatamente antes do ataque:
- náuseas, vômitos, sudorese, dor abdominal, sensação de frio, aura, dor cervical ou em ombros, embaçamento visual, tontura;
 - palpitações;
- características do ataque: tipo de queda, coloração cutânea, duração da perda de consciência, padrão respiratório, movimentos (clônicos, tônicos, tônico-clônicos, mioclonias, automatismos), duração dos movimentos, início dos movimentos em relação à queda, mordedura de língua;

Tabela 3 Diagnóstico da	a causa de síncope	Crica anilántica	Poflovo	Hinatonaão artastática
	Arritmias	Crise epiléptica	Reflexa	Hipotensão ortostática
Idade	Idade avançada (> 54 anos)	Jovens (< 45 anos)	Jovens (< 55 anos)	Idosos
Sexo	Homens > mulheres	Sem preferência	Mulheres > homens	Mulheres > homens
Número de episódios	Poucos (< 3)	Variável	Geralmente múltiplos (> 2)	Geralmente múltiplos
Cenário clínico	Posição supina, durante exercício, ECG anormal	Qualquer	Estresse emocional, dor, calor, ortostase prolongada (especialmente em lugares cheios e quentes), movimentação ou constrição cervical, pós-atividade física	Após se levantar, relação temporal com início de uso de vasodepressores, ortostase prolongada, pós-prandial
Comorbidades	Doença cardíaca estrutural, antecedente familiar de canalopatia ou morte súbita	Epilepsia, doença cortical estrutural	Ausência de cardiopatia estrutural	Neuropatia autonômica (diabetes, doença de Parkinson)
Achados premonitórios	■ Curta duração (< 6 segundos) ■ Palpitações pouco frequentes	Pode ter aura com sintomas gustativos, olfatórios ou visuais	■ Maior duração (> 5 segundos): palpitações, visão borrada, náuseas, vômitos, sudorese e pré-síncope ■ Pode estar ausente em 1/3 dos pacientes, principalmente em idosos	Maior duração (> 5 segundos): palpitações, visão borrada, náuseas, vômitos, sudorese e pré-síncope, dor cervical/ombros, precordialgia, distúrbios auditivos
Achados durante o evento	■ Palidez é incomum ■ Pode haver movimentos clônicos breves e liberação esfincteriana	■ Palidez é incomum ■ Pode haver movimentos tônico-clônicos (mais prolongados do que na síncope, coincidem com início da perda de consciência), incontinência, desvio do olhar, sialorreia, automatismos, mordedura de língua	■ Palidez, diaforese, midríase, bradicardia, hipotensão ■ Movimentos tônico-clônicos (sempre com duração < 15 segundos e após início da perda de consciência) e liberação esfincteriana podem ocorrer	■ Escurecimento visual e rebaixamento do nível de consciência progressivos ■ Pode haver palidez e diaforese
Sintomas após o evento	■ Paciente orientado ■ Sintomas residuais são incomuns (exceto se houver hipotensão prolongada)	■ Sintomas residuais são comuns: dor muscular, confusão (pós-ictal), fadiga, cefaleia, náuseas e dor abdominal ■ Sinais de trauma e mordedura de língua ■ Recuperação é mais lenta	■ Orientado ■ Fadiga ocorre em > 90% dos pacientes	 Orientado Sintomas residuais são incomuns (exceto se houver hipotensão prolongada)

-MRCM.indb 30 12/5/17 4:04 PM

- fim do ataque: náuseas, vômitos, sudorese, sensação de frio, confusão, dor muscular, coloração da pele, sinais de trauma, dor torácica, palpitações, liberação esfincteriana;
 - antecedentes familiares e pessoais:
- história familiar de morte súbita, cardiopatias congênitas, síncope;
- antecedente pessoal de cardiopatia, neuropatia (doença de Parkinson, epilepsia, narcolepsia), endocrinopatia (diabetes, insuficiência adrenal), uso de medicações (anti-hipertensivos, antianginosos, diuréticos, drogas que prolongam o intervalo QT), uso de drogas lícitas e ilícitas, história pessoal de síncope.

O exame físico auxilia o diagnóstico etiológico e a identificação de pacientes de alto risco:

- hipotensão ortostática: sugere desidratação, uso de medicações ou outras causas de disfunção autonômica;
- desvio do *ictus*, 3^a bulha, sopro de regurgitação, estase jugular: taquicardia ventricular;
- hipotensão e/ou assistolia durante massagem do seio carotídeo: síndrome de hipersensibilidade do seio carotídeo;

- sopro de ejeção: sugere estenose aórtica ou cardiomiopatia hipertrófica levando à obstrução ao fluxo de saída do ventrículo esquerdo;
- hiperfonese de 2ª bulha: hipertensão pulmonar, tromboembolismo pulmonar.

ECG tem baixa sensibilidade. Diagnostica a causa das síncopes como cardíaca nas seguintes situações:

- bradicardia sinusal persistente (< 40 bpm) durante a vigília;
- pausas sinusais ou bloqueios sinoatriais repetitivos ≥ 3 segundos;
 - alternância de bloqueio de ramo direito e esquerdo;
- taquicardia ventricular ou supraventricular rápida paroxística;
- taquicardia ventricular polimórfica não sustentada;
- disfunção de marca-passo ou cardiodesfibrilador implantável com pausas cardíacas;
 - evidência de isquemia aguda com ou sem IAM.

Alguns achados do ECG não determinam o diagnóstico, mas sugerem causa cardíaca: bloqueio bifasci-

	San Francisco syncope rule	Martin et al.	Escore OESIL	Escore EGSYS
Desfechos	Eventos graves	Arritmia grave ou óbito por arritmia	Morte por todas as causas	Morte por todas as causas Síncope cardíaca
Tempo do desfecho	Curto prazo: 1 semana	Longo prazo: 1 ano	Longo prazo: 1 ano	Longo prazo: 2 anos
Fatores de risco	■ ECG anormal (ritmo não sinusal ou alteração aguda) ■ Insuficiência cardíaca ■ Dispneia ■ Ht < 30% ■ PA sistólica < 90 mmHg	■ ECG anormal ■ História de arritmia ventricular ■ Insuficiência cardíaca ■ Idade > 45 anos	■ ECG anormal (ritmo não sinusal, bloqueio atrioventricular total, bloqueio atrioventricular Mobitz I ou II, bloqueio de ramo, atraso de condução intraventricular atrioventricular, hipertrofia ventricular, desvio do eixo para a esquerda, IAM antigo, alterações ST-T consistentes com isquemia) ■ História de doença cardíaca ■ Ausência de pródromos ■ Idade > 65 anos	 +4: palpitação antes da síncope +3: ECG anormal ou doença cardíaca +2: síncope na posição supina -1: pródromo autonômico (náuseas ou vômitos) -2: fatores predisponentes ou precipitantes (local quente, cheio, ortostase prolongada, medo, dor, emoções fortes)
Escore	1 ponto para cada item	1 ponto para cada item	1 ponto para cada item	Soma de todos os pontos positivos e negativos
Ocorrência de desfechos	■ 0 ponto: nenhum ■ ≥ 1 ponto: paciente de risco	0 ponto: 0%1 ponto: 5%2 pontos: 16%3 ou 4 pontos: 27%	 0 ponto: 0% 1 ponto: 0,6% 2 pontos: 14% 3 pontos: 29% 4 pontos: 53% 	Mortalidade: ■ ≤ 2 pontos: 2% ■ ≥ 3 pontos: 21% Síncope cardíaca: ■ ≤ 2 pontos: 2% ■ 3 pontos: 13% ■ 4 pontos: 33% ■ ≥ 5 pontos: 77%

-MRCM.indb 31 12/5/17 4:04 PM

cular (bloqueio de ramo direito ou esquerdo associado a bloqueio divisional anterossuperior ou bloqueio divisional posteroinferior), QRS > 0,12 segundo, bloqueio atrioventricular de 2º grau Mobitz I, bradicardia sinusal < 50 bpm assintomática, taquicardia ventricular de qualquer morfologia não sustentada, pré-excitação, QT longo ou curto, repolarização precoce, padrão de síndrome de Brugada, padrão de displasia arritmogênica de ventrículo direito (ondas épsilon), ondas Q patológicas.

A última etapa da anamnese inicial compreende a estratificação de risco do paciente, que engloba riscos tanto de morte ou eventos ameaçadores à vida quanto de recorrência de síncope e de lesão física. Pacientes com algum achado de alto risco devem ser hospitalizados para investigação.

Os achados de alto risco são:

- doença cardíaca estrutural ou coronária: insuficiência cardíaca, fração de ejeção baixa, IAM prévio;
- elementos de história de ECG que sugiram causa cardíaca: ECG com alterações diagnósticas ou sugestivas, síncope em posição supina ou durante o exercício, palpitações precedendo o evento, história familiar de morte súbita;
- comorbidades significativas: anemia grave, distúrbios hidroeletrolíticos.

Pacientes com algum achado de alto risco devem ser hospitalizados para investigação.

EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser solicitados após a avaliação inicial conforme a suspeita etiológica.

Pesquisa de hipotensão postural

Deve ser realizada se houver suspeita de hipotensão ortostática.

A medida da PA deve ser realizada com o paciente em posição supina seguida da medida na posição ortostática, após 3 minutos de intervalo.

Hipotensão postural é definida por queda da PA sistólica ≥ 20 mmHg ou da PA diastólica ≥ 10 mmHg ou queda na PA sistólica < 90 mmHg com sintomas. O teste pode ser considerado positivo se não houver sintomas.

Tilt test

Sua realização é indicada nos casos de:

- diagnóstico de síncope reflexa em pacientes ainda sem diagnóstico após a avaliação inicial;
- episódios de síncope recorrentes na ausência de doença cardíaca estrutural, após exclusão de causas cardíacas de síncope;

- episódio único de síncope inexplicado em cenário de alto risco (alto risco de lesão física, ocupação de alto risco);
- diagnóstico diferencial com hipotensão ortostática;
- diagnóstico diferencial de pacientes que apresentam perda de consciência com movimentos mioclônicos, na diferenciação com crise convulsiva;
 - casos de quedas inexplicadas.

O exame não deve ser realizado se o diagnóstico de síncope reflexa já tiver sido feito com base na avaliação inicial.

São contraindicações a sua realização: doença cardíaca isquêmica (uso de isoprotenerol deve ser evitado), obstrução de via de saída do ventrículo esquerdo, hipertensão descontrolada e estenose aórtica significativa.

A técnica de realização inclui:

- fase pré-tilt: ajuste, calibração e monitorização de ECG e PA no estado basal;
- *tilt* não medicado: elevação da cama em 60-70° por 20-45 minutos com avaliação contínua de frequência cardíaca, PA não invasiva e sintomas. O teste é positivo e o paciente é colocado em posição supina se houver perda de consciência ou incapacidade de manter a postura associada a queda significativa na PA ou na frequência cardíaca;
- *tilt* medicado: realizado com infusão de isoproterenol se o *tilt* inicial foi negativo, com o objetivo de aumentar a frequência cardíaca em 20-25% em relação à linha de base. O uso de nitroglicerina sublingual é uma alternativa. Há maior sensibilidade do teste, porém com menor especificidade.

É importante sempre excluir doença cardíaca estrutural ou arritmias antes do teste. O diagnóstico é feito conforme:

- síncope reflexa: indução de bradicardia e hipotensão reflexas com reprodução de síncope;
- hipotensão postural: indução de hipotensão postural progressiva;
- pseudossíncope psicogênica: indução de perda de consciência sem hipotensão ou bradicardia.

Teste negativo não exclui síncope reflexa como possível diagnóstico.

Monitorização eletrocardiográfica

Sua realização é indicada quando houver achados clínicos ou ECG sugestivo de síncope arrítmica.

-MRCM.indb 32 12/5/17 4:04 PM

Realiza-se a monitorização eletrocardiográfica imediata em pacientes com achados de alto risco. O Holter é realizado em pacientes com síncope e pré-síncope frequentes (≥ 1 semana). Para avaliação inicial em pacientes sem achados de alto risco, com síncope recorrente sem diagnóstico e alta probabilidade de recorrência dentro do prazo de duração da bateria (36 meses), utilizam-se os gravadores implantáveis.

O diagnóstico é feito com a documentação simultânea de síncope e arritmia.

Ecocardiograma

É indicado para diagnóstico e estratificação de risco em indivíduos com suspeita de cardiopatia estrutural.

O diagnóstico não tem necessidade de outros exames. É determinado com achado de estenose aórtica grave, tumor/trombo obstrutivo, tamponamento pericárdico, disseção de aorta, anormalidades congênitas das artérias coronárias.

Teste de esforço

É indicado em pacientes com síncope durante (sugere causa cardíaca) ou logo após (sugere mecanismo reflexo) exercício.

O diagnóstico é feito com a reprodução da síncope durante ou imediatamente após o exercício na presença de anormalidades eletrocardiográficas ou hipotensão grave ou quando se observa bloqueio atrioventricular Mobitz II ou bloqueio atrioventricular total durante o exercício, mesmo sem ocorrência de síncope.

TRATAMENTO

A síncope é a manifestação clínica de uma doença de base. O tratamento é voltado à estabilização do paciente na fase inicial, se necessário, e para a causa da doença de base.

Síncope reflexa

É imprescindível a educação dos pacientes quanto à natureza benigna desse tipo de síncope, seu risco de recorrência e medidas para evitar novos episódios.

Deve-se orientar o reconhecimento precoce do pródromo e medidas efetivas para evitar o episódio (adotar posição supina e medidas físicas – *hand grip*, e cruzar braços e pernas de maneira isométrica).

O paciente deve evitar gatilhos, como lugares quentes/lotados, desidratação, tosse, esforço evacuatório excessivo, compressão da região cervical (colares, gravatas etc.). O uso de marca-passo deve ser considerado em pacientes com síncope do seio carotídeo em que predomina o componente de bradicardia (reflexo cardioinibitório) e também para pacientes com idade > 40 anos com qualquer síncope reflexa com predomínio de componente de bradicardia.

Síncope por hipotensão ortostática

Recomendam-se:

- hidratação e ingestão salina adequada;
- elevação da cabeceira para dormir;
- administração de midodrina (alfa-agonista) e fludrocortisona;
- medidas físicas (aquelas usadas para síncope reflexa talvez tenham utilidade).

PROGNÓSTICO

O prognóstico é relacionado à causa de base, não à síncope *per se*, sendo que 5-34% não têm fator identificável. Doença cardíaca é a mais importante variável nas estratificações de risco.

Jovens com síncope reflexa têm excelente prognóstico.

Hipotensão ortostática promove risco de morte 2 vezes maior em relação à população geral em razão das comorbidades associadas.

BIBLIOGRAFIA

Sutton R, Brignole M, Benditt DG. Key challenges in the current management of syncope. Nat Rev Cardiol 2012;9(10):590-8.

Task Force for the Diagnosis and Management of Syncope, European Society of Cardiology (ESC), European Heart Rhythm Association (EHRA). Guidelines for the diagnosis and management of syncope (version 2009). Eur Heart J 2009;30:2631-71.

10 D

DISPNEIA

Victor Pinto da Silva

DEFINIÇÃO

A dispneia é o desconforto respiratório que o médico pode detectar pela queixa do paciente (sintoma) ou por indícios de exame físico (sinal).

Em linhas gerais, ocorre por aumento do trabalho respiratório. Situações nas quais se aumente a demanda de oxigênio ou surja dificuldade para obtê-lo podem cursar com dispneia. Igualmente, na acidose metabólica,

-MRCM.indb 33 12/5/17 4:04 PM

ocorre resposta compensatória de hiperventilação, a qual pode provocar o mesmo sintoma.

APRESENTAÇÕES

Embora muitas vezes apresente-se de modo inespecífico, a dispneia pode possuir características que sugiram etiologias determinadas:

- ortopneia: desconforto respiratório que ocorre em decúbito horizontal. Acontece em algumas situações, como insuficiência cardíaca congestiva descompensada, asma, doença pulmonar obstrutiva crônica, doenças neuromusculares etc.;
- dispneia paroxística noturna: o paciente se queixa de acordar com sensação de sufocamento. Às vezes, precisa permanecer em pé, com janelas abertas ou até mesmo ligar um ventilador para sentir algum alívio;
- trepopneia: ocorre no decúbito lateral, p. ex., nos derrames pleurais volumosos e nas paralisias diafragmáticas unilaterais;
- platipneia: dispneia que ocorre em ortostase e alivia em decúbito. Presente nas pericardites e nos *shunts* direita-esquerda. Nesta última situação, pode vir acompanhada de ortodeoxia, ou seja, dessaturação arterial na posição em pé. Pode ser observada na síndrome hepatopulmonar;
- dispneia de esforço: desconforto respiratório que surge ou se agrava nas atividades físicas. Associada geralmente às cardiopatias e às pneumopatias.

ETIOLOGIAS E QUADRO CLÍNICO

Até 94% dos indivíduos que procuram serviços médicos por dispneia podem ser enquadrados em 1 das seguintes situações: doença pulmonar, doença cardiovascular, refluxo gastroesofágico, falta de condicionamento físico e doenças psiquiátricas (geralmente, do espectro ansioso).

Na maioria das vezes, a anamnese e o exame físico sugerem fortemente a etiologia da dispneia, sendo poucos os exames subsidiários necessários. Em uma parcela pequena dos casos, porém, avaliações de propedêutica complementar mais complexas serão necessárias para o diagnóstico preciso. As principais etiologias de dispneia são:

- cardiomiopatia;
- isquemia miocárdica;
- pericardite;
- miocardite;
- valvopatias;
- síndrome do marca-passo;
- tromboembolismo pulmonar;
- doença pulmonar obstrutiva crônica;

- asma
- doenças intersticiais pulmonares;
- derrame pleural;
- neoplasia de pulmão;
- anemia;
- gestação;
- tireoidopatia;
- HAS;
- obesidade;
- descondicionamento físico;
- doença do refluxo gastroesofágico;
- ansiedade.

Os aspectos de anamnese fundamentais para o sucesso do diagnóstico etiológico da dispneia são:

- instalação: surgimento súbito de dispneia sugere fenômenos vasculares (embolia pulmonar, equivalente de isquemia cardíaca), pneumotórax ou até crises de pânico. Os estabelecimentos mais paulatinos podem indicar doença pulmonar obstrutiva crônica, fibrose pulmonar, insuficiência cardíaca congestiva;
- desencadeantes: atividade física, alterações climáticas ou de ambiente, exposições específicas a gases, alérgenos;
 - número de crises e periodicidade;
- sintomas associados: tosse, febre, dor torácica, hemoptise, edemas, sibilância;
- fatores de melhora: medicamentos (p. ex., broncodilatadores), repouso, posições e decúbitos específicos.

A intensidade da dispneia também compõe a avaliação clínica. Deve-se distinguir entre 2 tipos de dispneia: usual (atividades cotidianas) e atual (em um momento específico, como após uso de broncodilatadores ou durante atividade física). Para a dispneia atual, utiliza-se a escala de Borg modificada, a numérica e a analogicovisual. A escala analogicovisual é representada por uma linha reta, de 10 cm de comprimento, que em sua extremidade esquerda aponta ausência de dispneia e na direita, a pior sensação de desconforto respiratório já vivida (Figura 1). A escala numérica segue o mesmo princípio, mas cada intensidade do sintoma recebe um número de 0 a 10.

Já a dispneia usual é a que mais interessa na prática. Tem o valor de graduar o sintoma nas atividades cotidianas e, assim, determinar seu impacto na qualidade de vida do paciente. Auxilia nas mudanças de conduta, inclusive medicamentosas, em panoramas de cunho ambulatorial. Para sua avaliação, utilizam-se diversas escalas, como a do Medical Research Council (Tabela 1).

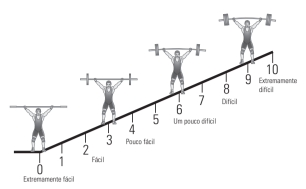


Figura 1 Exemplo da escala de Borg modificada (analogicovisual)

Tabela Counci	3
Grau	Descrição
0	Apresenta dispneia em atividades extenuantes
1	Apresenta dispneia correndo no plano ou subindo inclinação leve
2	Caminha no plano mais vagarosamente que pessoas de mesma idade
3	Interrompe a marcha após caminhar 100 m
4	Apresenta dispneia que impede de sair de casa, vestir-se e banhar-se

O exame físico é fundamental no diagnóstico etiológico da dispneia. Deve-se observar atentamente o paciente. Um dos primeiros elementos a serem descritos na avaliação é o ritmo respiratório, pois existe uma correlação relativamente consistente entre ele e as causas possíveis:

- taquipneia: é o aumento da frequência respiratória (em situações fisiológicas, é de 12-20 irpm). Pode ocorrer em várias situações, não sendo específica. Ganham destaque a embolia pulmonar, edema agudo de pulmão ou congestão, síndromes restritivas, febre, sepse, ansiedade, tireidopatias, dor etc.;
- hiperpneia (Kussmaul): designa a elevação não só da frequência, mas também da amplitude (volume corrente) do ciclo respiratório. Ocorre na acidose metabólica, febre, ansiedade;
- bradipneia: designa a diminuição da frequência respiratória, ocorrendo em lesões neurológicas centrais, intoxicações (opioides, benzodiazepínicos), fadiga muscular;
- ritmo de Biot ou atáxico: totalmente irregular, encontrado nas lesões de SNC graves, marcadamente na hipertensão intracraniana;
- Cheyne-Stokes: apneia intercalada com hiperpneia crescente e decrescente. Está presente classicamen-

te na insuficiência cardíaca congestiva, mas também em doenças neurológicas, intoxicações, hipercapnia etc.

EXAMES COMPLEMENTARES

Se a anamnese e o exame físico não forem suficientes para se chegar ao diagnóstico etiológico da dispneia, deve-se, de modo sistemático, analisando probabilidades pré-teste e pesando riscos de procedimentos, lançar mão de exames complementares.

RX de tórax

Dispneia em vigência de RX de tórax normal diminui a probabilidade de pneumonia, congestão pulmonar e pneumotórax. É importante, porém, lembrar de possibilidades graves, como embolia pulmonar, metaemoglobinemia, intoxicação por monóxido de carbono, anemia, acidose metabólica, infecção por *Pneumocystis jiroveci* etc.

A insuficiência cardíaca de início recente geralmente apresenta evidências radiográficas apreciáveis, como cefalização de trama vascular, linhas B de Kerley e aumento da área cardíaca.

É um exame útil na tomada de decisão na doença pulmonar obstrutiva crônica exacerbada, pois corrobora a decisão de se iniciar antibioticoterapia, a identificação de nódulos e massas etc.

Em fase de expiração, aumenta-se a sensibilidade do exame para pneumotórax de pequenas dimensões.

ECG

Exame simples, de baixo custo, sem riscos ao paciente. Auxilia na identificação e na classificação de arritmias, sinais de isquemia miocárdica silenciosa, embolia pulmonar e pericardite.

Dímero-D

Exame com alto valor preditivo negativo. Nos cenários de baixa probabilidade pré-teste, é útil para o descarte de embolia pulmonar. Inespecífico, pode estar cronicamente aumentado em vários cenários, como neoplasias, doença pulmonar obstrutiva crônica, insuficiência cardíaca congestiva. Nesses casos, havendo a suspeita de tromboembolismo pulmonar, recomenda-se pular o algoritmo diagnóstico para um procedimento de acurácia maior, como Doppler de membros inferiores ou ângio-TC de tórax com protocolo de tromboembolismo pulmonar.

Peptídeo natriurético tipo B

O peptídeo natriurético tipo B (BNP) pode ser útil no setor de emergência. Sintetizado pelos ventrículos, quando em valores de referência, praticamente descarta causas cardíacas. Sua elevação ocorre em insuficiência

-MRCM.indb 35 12/5/17 4:04 PM

Tabela 2 Exames compler	ela 2 Exames complementares para diagnóstico de dispneia		
Suspeita clínica	Exames complementares		
Cardiopatia	ECG, peptídeo natriurético tipo B, troponina I e CKMB, ecocardiograma		
Pneumopatia	Gasometria arterial, RX de tórax, espirometria, <i>peak flow</i>		
Doença do refluxo gastroesofágico	Endoscopia digestiva alta, manometria, pHmetria		
Tromboembolismo pulmonar	Dímero-D, USG Doppler de membros inferiores, ângio-TC de tórax		

cardíaca congestiva, tromboembolismo pulmonar, pré-eclâmpsia, choque.

Gasometria arterial

Ajuda na diferenciação de acidose metabólica, causas psicogênicas (alcalose respiratória) e intoxicações.

TRATAMENTO

O alívio da dispneia esbarra na questão do diagnóstico preciso. Tratar a causa sempre é a premissa; no entanto, existem manobras que podem provocar uma atenuação dos sintomas enquanto se tenta estabelecer intervenções mais específicas.

Suplementar oxigênio nas situações de emergência é útil para os pacientes com desconforto. Deve-se lembrar que, no caso dos hipoxêmicos crônicos, objetiva-se SatO₂ máxima de 90-92%, pelo risco de hipercapnia e rebaixamento do nível de consciência.

Os métodos ventilatórios não invasivos, como o *continuous positive airway pressure* (CPAP), podem criteriosamente ser empregados em muitas situações de emergência, como edema agudo pulmonar, asma, doença pulmonar obstrutiva crônica descompensada e pneumonias. Atualmente, vêm ganhando vulto no cuidado de pacientes terminais, fortemente incomodados pela dispneia.

Há métodos farmacológicos igualmente úteis para tais fins. Os opioides, de modo geral, tendem a diminuir a frequência respiratória, além de provocar algum efeito sedativo. A morfina pode ser aplicada nas condições de terminalidade, mas também em outros panoramas reversíveis, como o edema agudo de pulmão. Além de aliviar a dispneia em si, é venodilatadora e, no edema agudo de pulmão, ajuda a melhorar a performance cardíaca.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

A dispneia pode ser um sintoma ou um sinal. Surge como manifestação de uma série de doenças.

São muito importantes a anamnese e o exame físico cuidadosos para a identificação da etiologia. Além do tratamento específico, deve-se sempre ter em mente a necessidade de aliviar o sintoma.

BIBLIOGRAFIA

Schwartzstein RM. Approach to the patient with dypsnea. UpToDate, 2014.

Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/approach-to-the-patient-with-dyspnea. Acesso em: 20 nov 2014.

11

TOSSE E HEMOPTISE

Ramiro Andres Traverso Sienra

TOSSE

DEFINIÇÃO

Tosse é um reflexo respiratório em resposta à aspiração de partículas, à inalação de gases tóxicos, à mudança rápida de temperatura do ar e, principalmente, a fatores inflamatórios; tanto na via aérea alta, quanto na baixa. Ela se configura por uma inspiração profunda seguida por uma fase rápida de fechamento da glote, ativação intensa de musculatura expiratória e abertura súbita da glote, resultando em mobilização de secreções na via aérea e alto fluxo expiratório.

ETIOLOGIA

Para agrupar as causas mais frequentes, divide-se a duração da tosse em:

- aguda: < 3 semanas (Tabela 1);
- subaguda: 3-8 semanas (Tabela 2);
- crônica: > 8 semanas (Tabela 3).

EXAMES COMPLEMENTARES

- TC dos seios da face: diagnostica sinusopatias, porém seu uso sistemático não é indicado. O exame clínico é suficiente para indicar o uso do antimicrobiano. A imagem deve ser solicitada em pacientes com tosse persistente com dúvida diagnóstica.
- RX de tórax: em imunocompetentes, RX sem anormalidades deixa menos prováveis os diagnósticos de doença pulmonar obstrutiva crônica, bronquiectasias, neoplasias pulmonares e sarcoidose.
- TC de tórax: norteia o diagnóstico da grande maioria das doenças torácicas que não são relacionadas

-MRCM.indb 36 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 Diagnósticos de tosse aguda (< 3 semanas)			
Diagnóstico	Quadro clínico		
Infecção de vias aéreas superiores	Tosse, rinorreia com mucosa hialina, espirros, obstrução nasal, drenagem pós-nasal, odinofagia, lacrimejamento; com ou sem febre, com ausculta pulmonar normal		
Rinossinusites agudas	Obstrução nasal, rinorreia (geralmente purulenta), pressão facial, gotejamento pós-nasal, tosse, febre, hiposmia e cefaleia		
Tosse por exposição a alérgenos e irritantes	Tosse iniciada após a exposição a alérgenos e irritantes (os mais comuns são ácaros, pó domiciliar, pólen e proteínas animais — cães, gatos, baratas etc.) e que melhora após a retirada		
Exacerbação de doenças pulmonares	Pacientes com antecedentes de doenças pulmonares conhecidas (doença pulmonar obstrutiva crônica, asma, bronquiectasias) que apresentam piora da dispneia, aumento da quantidade do catarro e mudança da qualidade da secreção, podendo tornar-se purulenta		

Diagnósticos menos frequentes: tosse induzida por drogas (inibidores da enzima conversora da angiotensiva e betabloqueadores), aspiração de corpo estranho, coqueluche, tromboembolismo pulmonar, pneumonia e descompensação cardíaca.

Tabela 2 Diagnósticos de tosse subaguda (3-8 semanas)		
Diagnóstico	Quadro clínico	
Tosse pós-infecciosa	Pode ocorrer após infecções de vias aéreas superiores e inferiores, com RX de tórax normal; é um diagnóstico de exclusão	
Rinossinusites agudas	Obstrução nasal, rinorreia (geralmente purulenta), pressão facial, gotejamento pós-nasal, tosse, febre, hiposmia e cefaleia	
Asma	 Episódios recorrentes de sibilância, tosse, dispneia e aperto no peito, mais frequentes à noite e pela manhã É comum a piora dos sintomas com desencadeantes (alérgenos, tabagismo, infecções respiratórias virais, exercícios físicos, drogas e produtos químicos irritativos) 	
Tuberculose pulmonar	 ■ Pacientes que, além da tosse, apresentam febre, sudorese noturna e síndrome consumptiva são de alta suspeição para tuberculose pulmonar ■ É recomendação da OMS e do Ministério da Saúde a busca ativa de pessoas com tosse por período ≥ 3 semanas, que é denominado sintomático respiratório, as quais devem realizar o teste do escarro 	

Diagnósticos menos frequentes: infecção de vias aéreas superiores, exacerbação de doenças pulmonares, doença do refluxo gastroesofágico, bronquite eosinofílica, coqueluche.

opressão torácica Doença do refluxo gastroesofágico Pirose retroesternal e regurgitação são sintomas clássicos de doença do refluxo gastroesofágico Sintomas extraesofágicos incluem odinofagia, disfonia, tosse, pneumonias de repetição, exacerbação de asma surgimento de bronquiectasas Tabagismo Causa bronquite crônica; tosse melhora ou desaparece em 94-100% dos pacientes que cessam o hábito de fumar Bronquiectasias Dilatações e tortuosidades irreversíveis de brônquios e bronquíolos de causas mistas, principalmente infecciosa São relacionadas a bronquite crônica e manifestam-se com tosse Tosse induzida por drogas Inicia semanas a meses após o início do uso de inibidores da enzima conversora da angiotensina e cessa dias após sua suspensão; a tosse não apresenta broncoespasmo, opacidade pulmonar no RX nem dispneia		
Síndrome do gotejamento pós-nasal Entidade clínica com tosse, obstrução nasal e rinorreia, sensação de algo gotejando na garganta, necessidade de limpar a faringe e halitose A síndrome inclui diagnósticos como rinites, sinusites, adenoidites, doença do refluxo gastroesofágico e tabagismo Pacientes apresentam critérios espirométricos de asma e história de tosse, porém não relatam dispneia, sibilos e opressão torácica Pirose retroesternal e regurgitação são sintomas clássicos de doença do refluxo gastroesofágico Sintomas extraesofágicos incluem odinofagia, disfonia, tosse, pneumonias de repetição, exacerbação de asma surgimento de bronquiectasas Dilatações e tortuosidades irreversíveis de brônquios e bronquíolos de causas mistas, principalmente infecciosa São relacionadas a bronquite crônica e manifestam-se com tosse Tosse induzida por drogas Inicia semanas a meses após o início do uso de inibidores da enzima conversora da angiotensina e cessa dias após sua suspensão; a tosse não apresenta broncoespasmo, opacidade pulmonar no RX nem dispneia Betabloqueadores também podem causar quadro de tosse por induzir uma broncoconstrição, principalmente em pacientes com asma e doença pulmonar obstrutiva crônica Neoplasias primárias do pulmão e Surgimento de tosse e mudança do padrão de tosse, principalmente quando acompanhados de sintomas	Tabela 3 Diagnósticos clínicos d	e tosse crônica (> 8 semanas)
de limpar a faringe e halitose A síndrome inclui diagnósticos como rinites, sinusites, adenoidites, doença do refluxo gastroesofágico e tabagismo Pacientes apresentam critérios espirométricos de asma e história de tosse, porém não relatam dispneia, sibilos e opressão torácica Doença do refluxo gastroesofágico Pirose retroesternal e regurgitação são sintomas clássicos de doença do refluxo gastroesofágico Sintomas extraesofágicos incluem odinofagia, disfonia, tosse, pneumonias de repetição, exacerbação de asma surgimento de bronquiectasas Tabagismo Causa bronquite crônica; tosse melhora ou desaparece em 94-100% dos pacientes que cessam o hábito de fumar Bronquiectasias Dilatações e tortuosidades irreversíveis de brônquios e bronquíolos de causas mistas, principalmente infecciosa são relacionadas a bronquite crônica e manifestam-se com tosse Tosse induzida por drogas Inicia semanas a meses após o início do uso de inibidores da enzima conversora da angiotensina e cessa dias após sua suspensão; a tosse não apresenta broncoespasmo, opacidade pulmonar no RX nem dispneia Betabloqueadores também podem causar quadro de tosse por induzir uma broncoconstrição, principalmente em pacientes com asma e doença pulmonar obstrutiva crônica Neoplasias primárias do pulmão e Surgimento de tosse e mudança do padrão de tosse, principalmente quando acompanhados de sintomas	Diagnóstico	Quadro clínico
Doença do refluxo gastroesofágico Pirose retroesternal e regurgitação são sintomas clássicos de doença do refluxo gastroesofágico Sintomas extraesofágicos incluem odinofagia, disfonia, tosse, pneumonias de repetição, exacerbação de asma surgimento de bronquiectasas Tabagismo Causa bronquite crônica; tosse melhora ou desaparece em 94-100% dos pacientes que cessam o hábito de fumar Bronquiectasias Dilatações e tortuosidades irreversíveis de brônquios e bronquíolos de causas mistas, principalmente infecciosa São relacionadas a bronquite crônica e manifestam-se com tosse Tosse induzida por drogas Inicia semanas a meses após o início do uso de inibidores da enzima conversora da angiotensina e cessa dias após sua suspensão; a tosse não apresenta broncoespasmo, opacidade pulmonar no RX nem dispneia Betabloqueadores também podem causar quadro de tosse por induzir uma broncoconstrição, principalmente em pacientes com asma e doença pulmonar obstrutiva crônica Neoplasias primárias do pulmão e Surgimento de tosse e mudança do padrão de tosse, principalmente quando acompanhados de sintomas	Síndrome do gotejamento pós-nasal	de limpar a faringe e halitose A síndrome inclui diagnósticos como rinites, sinusites, adenoidites, doença do refluxo gastroesofágico e
 Sintomas extraesofágicos incluem odinofagia, disfonia, tosse, pneumonias de repetição, exacerbação de asma surgimento de bronquiectasas Tabagismo Causa bronquite crônica; tosse melhora ou desaparece em 94-100% dos pacientes que cessam o hábito de fumar Bronquiectasias Dilatações e tortuosidades irreversíveis de brônquios e bronquíolos de causas mistas, principalmente infecciosa São relacionadas a bronquite crônica e manifestam-se com tosse Tosse induzida por drogas Inicia semanas a meses após o início do uso de inibidores da enzima conversora da angiotensina e cessa dias após sua suspensão; a tosse não apresenta broncoespasmo, opacidade pulmonar no RX nem dispneia Betabloqueadores também podem causar quadro de tosse por induzir uma broncoconstrição, principalmente em pacientes com asma e doença pulmonar obstrutiva crônica Neoplasias primárias do pulmão e Surgimento de tosse e mudança do padrão de tosse, principalmente quando acompanhados de sintomas 	Asma e tosse variante da asma	Pacientes apresentam critérios espirométricos de asma e história de tosse, porém não relatam dispneia, sibilos e opressão torácica
Bronquiectasias Dilatações e tortuosidades irreversíveis de brônquios e bronquíolos de causas mistas, principalmente infecciosa São relacionadas a bronquite crônica e manifestam-se com tosse Inicia semanas a meses após o início do uso de inibidores da enzima conversora da angiotensina e cessa dias após sua suspensão; a tosse não apresenta broncoespasmo, opacidade pulmonar no RX nem dispneia Betabloqueadores também podem causar quadro de tosse por induzir uma broncoconstrição, principalmente em pacientes com asma e doença pulmonar obstrutiva crônica Neoplasias primárias do pulmão e Surgimento de tosse e mudança do padrão de tosse, principalmente quando acompanhados de sintomas	Doença do refluxo gastroesofágico	■ Sintomas extraesofágicos incluem odinofagia, disfonia, tosse, pneumonias de repetição, exacerbação de asma e
 São relacionadas a bronquite crônica e manifestam-se com tosse Tosse induzida por drogas Inicia semanas a meses após o início do uso de inibidores da enzima conversora da angiotensina e cessa dias após sua suspensão; a tosse não apresenta broncoespasmo, opacidade pulmonar no RX nem dispneia Betabloqueadores também podem causar quadro de tosse por induzir uma broncoconstrição, principalmente em pacientes com asma e doença pulmonar obstrutiva crônica Neoplasias primárias do pulmão e Surgimento de tosse e mudança do padrão de tosse, principalmente quando acompanhados de sintomas 	Tabagismo	Causa bronquite crônica; tosse melhora ou desaparece em 94-100% dos pacientes que cessam o hábito de fumar
após sua suspensão; a tosse não apresenta broncoespasmo, opacidade pulmonar no RX nem dispneia Betabloqueadores também podem causar quadro de tosse por induzir uma broncoconstrição, principalmente em pacientes com asma e doença pulmonar obstrutiva crônica Neoplasias primárias do pulmão e Surgimento de tosse e mudança do padrão de tosse, principalmente quando acompanhados de sintomas	Bronquiectasias	 Dilatações e tortuosidades irreversíveis de brônquios e bronquíolos de causas mistas, principalmente infecciosas São relacionadas a bronquite crônica e manifestam-se com tosse
	Tosse induzida por drogas	após sua suspensão; a tosse não apresenta broncoespasmo, opacidade pulmonar no RX nem dispneia ■ Betabloqueadores também podem causar quadro de tosse por induzir uma broncoconstrição, principalmente em

Outras causas: rinossinusite, presbiodisfagia, aspiração de corpo estranho, bronquite eosinofílica, discinesia de cordas vocais, discinesia ciliar primária, fibrose cística, paracoccidioidomicose.

-MRCM.indb 37 12/5/17 4:04 PM

diretamente ao coração. É usada para diagnosticar doenças de via aérea inferior, parenquimatosas e pleurais.

- Prova de função pulmonar: muito útil em uma série de doenças pulmonares, principalmente doença pulmonar obstrutiva crônica, asma e tosse variante da asma, em que se diagnostica obstrução de fluxo aéreo. Além disso, a resposta a broncodilatadores e a hiper-responsividade brônquica ao teste de broncoprovocação são sugestivos de asma.
- Endoscopia digestiva alta e pHmetria: a endoscopia pode sugerir doença do refluxo gastroesofágico quando há esofagite distal e complicações da doença. A pHmetria é considerada por muitos autores como o padrão-ouro para o refluxo.

TRATAMENTO

O tratamento da tosse recai sobre o tratamento da causa. As evidências científicas para o tratamento inespecífico de tosse são escassas.

Muitas vezes, o paciente apresenta > 1 causa identificada, principalmente na tosse crônica. Nesses casos, deve-se realizar o tratamento para todas as causas a fim de se obter êxito terapêutico.

Tosse por infecção de vias aéreas superiores

- Dexbronfeniramida + pseudoefedrina (6/120 mg, 2 vezes ao dia, por 7 dias).
- Naproxeno (500 mg de ataque + 500 mg, a cada 8 horas, por 5 dias).

O tratamento alternativo consiste em: ipratrópio nasal em *spray* (42 mcg por dose, 2 aplicações em cada narina, 3-4 vezes ao dia, por 4 dias).

Tosse induzida por alérgenos e irritantes

 Afastamento do alérgeno e loratadina (10 mg, 1 vez ao dia).

Sinusite aguda

- Dexbronfeniramida + pseudoefedrina (6/120 mg, 2 vezes ao dia, por 2 semanas).
- Amoxicilina (500 mg, a cada 8 horas, por 10-14 dias) em caso de sinusite bacteriana.

Tosse pós-infecciosa

- Dexbrofeniramida (6/120 mg, 2 vezes ao dia, por 1 semana).
- Em caso de falha terapêutica, iniciar ipratrópio nasal por 1 semana.

• Se o insucesso persistir, utilizar prednisona (30-40 mg, por 3 dias) e não estender por > 7 dias. Deve-se considerar o uso de codeína nesses casos.

Tosse por síndrome de gotejamento pós-nasal

- Usar dexbronfeniramida por 3 semanas ou ipratróprio *spray* por 3 semanas nas doses anteriormente indicadas.
- Ao fim do tratamento, iniciar beclometasona nasal (1-2 *puffs* de 84 mcg/dose, por 3 meses).

Tosse por neoplasias

Para o controle de tosse para pacientes oncológicos, a abordagem dos múltiplos fatores de tosse é fundamental. Para tal, lança-se mão de fisioterapia respiratória, uso de mucolíticos e pode-se tentar o alívio de sintomas ao umidificar o ambiente ou realizar inalações com SF, além de medidas que evitem broncoaspirações. A supressão da tosse pode ser alcançada com codeína, 15-30 mg, VO, a cada 4 horas.

- HEMOPTISE

DEFINIÇÕES E ETIOLOGIA

Trata-se de um sangramento que se origina nas vias aéreas abaixo da glote e nos pulmões, que se exterioriza com a tosse. Um levantamento com 50 pacientes em um hospital de Recife revelou as principais causas de hemoptise:

- bronquiectasias (38%);
- câncer de pulmão (10%);
- aspergilose (16%);
- tuberculose ativa (8%);
- pneumonia (6%).

Outras causas significativas incluem tromboembolismo pulmonar, bronquites (que podem chegar a 18%), trauma de vias aéreas, corpo estranho e pós-punção de cateteres (iatrogênica).

EXAMES COMPLEMENTARES

RX de tórax e TC de alta resolução são fundamentais para a elucidação diagnóstica da doença pulmonar que levou à hemoptise, mas têm pouco valor na localização exata da via aérea que está sangrando.

Na emergência, a broncoscopia é o exame que localiza esse sítio e é capaz de realizar hemostasia direcionada. Em um momento posterior, o lavado broncoalveolar e a análise do material podem auxiliar no diagnóstico da doença de base.

-MRCM.indb 38 12/5/17 4:04 PM

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é clínico e simples, embora possa ser desafiador ao se confundir com epistaxe e hematêmese.

A hemoptise é classificada, conforme o volume do sangramento, em:

- grau leve: < 100 mL em 24 horas;
- grau moderado: 100-600 mL em 24 horas;
- maciça: > 600 mL em 24 horas.

Vale lembrar, porém, que pacientes com reserva pulmonar comprometida podem mostrar sinais de asfixia mesmo com volumes menores.

TRATAMENTO

O tratamento definitivo do sangramento e da doença pulmonar devem ser indicados para qualquer volume de hemoptise.

Para a hemoptise maciça, o atendimento se inicia com suporte intensivo, com atenção especial para o risco de asfixia e correção de eventuais diáteses hemorrágicas. É importante pesquisar o lado pulmonar acometido rapidamente, com ausculta pulmonar, história pregressa e RX simples. O paciente deve ser posicionado em decúbito lateral, de forma que o provável lado acometido esteja para baixo e o pulmão sadio, para cima.

Solicitação de broncoscopia deve ser feita com urgência, para localização do sangramento e hemostasia do foco. Outras modalidades podem ser realizadas como angiografia e ângio-TC.

PROGNÓSTICO

A mortalidade geral da hemoptise gira em torno de 6,5% e aumenta conforme o volume do sangramento, chegando a 80%.

Alguns critérios considerados de pior prognóstico incluem: uso de ventilação mecânica na admissão do hospital, RX da admissão com infiltrado de ≥ 2 quadrantes, hemoptise originada na artéria pulmonar ou em seus ramos, presença de neoplasia, etilismo e aspergilose. Conferem aumento progressivo da mortalidade, podendo chegar até 91%.

BIBLIOGRAFIA

Aide M. Hemoptise. J Bras Pneumologia 2010;36(3):278-80. Barker A. Bronchiectasis. N Engl J Med 2002;346(18):1383-93.

Berkin KR. Respiratory effects of angiotensin converting enzyme inhibition. Eur Respr J 1986;2:198-201.

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para o controle de tuberculose no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

Chinzon D, Rossini A, Kiburd B, Navarro-Rodrigues T, Barbuti RC, Hashimoto CL, et al. Refluxo gastroesofágico: diagnóstico e tratamento. Federação Brasileira de Gastroenterologia. Projeto Diretrizes, 2003. Disponível em: http://www.projetodiretrizes.org.br. Acesso em: 5 mai 2014

Fartoukh M, Khoshnood B, Parrot A. Early prediction of in-hospital mortality of patients with hemoptysis: an approach to defining severe hemoptysis. Respiration 2012;83:106.

Fiess E. II diretrizes brasileiras no manejo da tosse crônica. J Bras Pneumol 2006;32 (Supl 6):S403-46.

Global strategy of asthma management and prevention 2012 update. (GINA). 2012. Disponível em: http://www.ginasthma.org. Acesso em: 13 maio 2015.

Gomes N. Hemoptise: alternativas terapêuticas. Sociedade Brasileira de Cirurgia Torácica. Disponível em: http://www.sbct.org.br/?livrovirtual. Acesso em: 10 out 2014.

Irwin RS, Madison JM. The diagnosis and treatment of cough. N Engl J Med 2000:343:1715-21

Lundgren, Costa A, Figueiredo L, Borba P. Hemoptise em hospital de referência em pneumologia. J Bras Pneumol 2010;36(3):320-4.

Rosmaninho I, Oliveira JF. Tosse crónica. Rev Port Imunoalergologia 2003;11:85-94.

12

DERRAME PLEURAL

Bernardo Vergara Reichert

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Derrame pleural é o acúmulo de líquido no espaço pleural. É um achado geralmente diagnosticado e abordado em serviços de emergência. Pode ocorrer em decorrência de uma grande quantidade de doenças, sendo as principais no Brasil: insuficiência cardíaca, tuberculose, pneumonias bacterianas, neoplasias com acometimento pleural, embolia pulmonar e infecções virais. As principais causas de derrame pleural de acordo com sua diferenciação (transudatos × exsudatos) são apresentadas na Tabela 1.

QUADRO CLÍNICO

Além dos sinais e sintomas que ocorrem em decorrência da doença causadora do derrame, o acúmulo de líquido no espaço pleural costuma gerar alguns achados:

- tosse;
- dor torácica ventilatório-dependente;
- dispneia;
- diminuição ou abolição do murmúrio vesicular no local do derrame;
 - macicez à percussão;
 - diminuição ou abolição do frêmito toracovocal.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico etiológico dos derrames pleurais é feito por meio da junção do quadro clínico com exames de

-MRCM.indb 39 12/5/17 4:04 PM

Quilotórax

Tabela 1	Principais causas de derrame pleural
Transuda	tos
Insuficiênc	ia cardíaca
Cirrose he	pática
Tromboem	bolismo pulmonar
Síndrome i	nefrótica
Hipoalbum	inemia
Diálise per	ritoneal
Mixedema	
Uremia	
Exsudato	s
Doenças ir	nfecciosas (pneumonia, tuberculose, infecções virais)
Neoplasia	s com acometimento pleural (primárias ou metastáticas)
Tromboem	bolismo pulmonar
3	eumatológicas/vasculites (artrite reumatoide, lúpus so sistêmico, síndrome de Churg-Strauss, granulomatose de
, ,	astrointestinais (pancreatite, abscesso subfrênico, abscesso perfuração esofágica)
Doenças g	inecológicas (síndrome de Meigs, endometriose)
	leural induzido por drogas (nitrofurantoína, metotrexato, a, clozapina)

imagem e análise do líquido pleural. A principal forma de se obter esse material para análise é por meio da toracocentese diagnóstica.

Esse procedimento está indicado quando se está diante de um derrame pleural de etiologia indefinida e que seja puncionável (espessura do derrame ≥ 10 mm em RX de tórax em decúbito lateral com raios horizontais ou USG).

Com base nisso, diante de um paciente sabidamente com insuficiência cardíaca ou cirrose hepática, que se encontre descompensado, em estado hipervolêmico e que apresente derrame pleural que aparenta ser decorrente de um quadro congestivo (derrame bilateral, congestão pulmonar associada etc.), pode não se instituir inicialmente a toracocentese. Nesses casos, assume-se que o derrame é um transudato decorrente da congestão e se realiza um curso com diuréticos. Se após 72 horas de diuréticos o derrame persistir sem melhora, deve-se indicar a toracocentese diagnóstica. Ao coletar o material, várias avaliações devem ser feitas.

Aspecto visual do líquido pleural

Sanguinolento: presente em neoplasias, tuberculose, trauma, embolia pulmonar. Raramente associado com derrame parapneumônico.

- Turvo: pode ser decorrente de excesso de proteínas, lipídeos ou células.
 - Odor pútrido: indica infecção por anaeróbios.
 - Leitoso: quilotórax.
- Purulento: derrame parapneumônico complicado.

Diferenciação entre transudato e exsudato

É básica e fundamental na análise dos derrames pleurais, pois divide os derrames em 2 grandes grupos e determina como a investigação deverá prosseguir. Essa diferenciação é feita pelos critérios de Light (Tabela 2); entretanto, apenas com seu uso, 15-20% dos transudatos podem ser identificados erroneamente como exsudatos, principalmente nos pacientes que vinham fazendo uso de diuréticos antes da toracocentese. Assim, se os critérios de Light apontarem um exsudato quando a principal hipótese for um transudato (p. ex., pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose hepática etc.), é recomendável que seja feita a relação de albumina para a confirmação ou não do exsudato (Tabela 3).

Tabela 2 Critérios de Light		
	Exsudato	Transudato
$DHL_{líq\;pleural}/DHL_{s\acute{erico}}$	> 0,6	≤ 0,6
Proteína _{líq pleural} /Proteína _{sérica}	> 0,5	≤ 0,5
DHL _{líq pleural}	> 2/3 do limite superior do DHL _{sérico}	≤ 2/3 do limite superior do DHL _{sérico}

Tabela 3 Relação de albumina	1	
	Exsudato	Transudato
Albumina _{sérica} – albumina _{líq pleural}	≤ 1,2 mg/dL	> 1,2 mg/dL

Análises complementares

Além da dosagem do DHL e das proteínas para analisar os critérios de Light, quando se tratar de exsudato outros parâmetros devem ser avaliados para auxiliar no diagnóstico etiológico (Tabela 4):

- glicose: quando baixa (< 60 mg/dL), costuma estar relacionada com derrame parapneumônico complicado, derrame de origem neoplásica, derrame por tuberculose ou derrame por doença reumatológica/vasculite;
- celularidade: exsudatos geralmente apresentam celularidade > 1.000 células/mm³. O predomínio de neutrófilos indica processo agudo (p. ex., nos derrames

-MRCM.indb 40 12/5/17 4:04 PM

Tabela 4 Diferenciação básica dos exsudatos				
	Parapneumônico	Tuberculose	Neoplásico	Embólico
Glicose (mg/dL)	< 60	< 60	Variável	Normal
Celularidade	Predomínio de neutrófilos	Predomínio de linfócitos	Predomínio de linfócitos	Variável
Adenosina deaminase (UI/L)	< 40	> 40	< 40	< 40
Cultura	Geralmente positiva	Geralmente negativa	Negativa	Negativa
Pesquisa de células neoplásicas	Negativa	Negativa	Positiva	Negativa

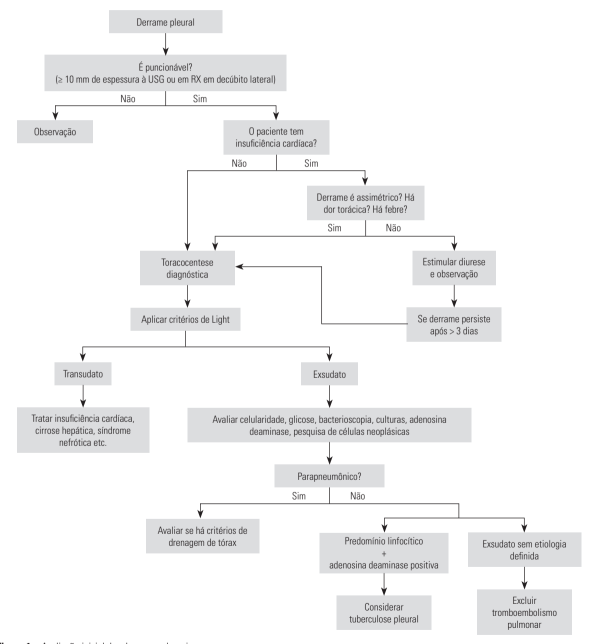


Figura 1 Avaliação inicial dos derrames pleurais.

-MRCM.indb 41 12/5/17 4:04 PM

parapneumônicos), enquanto o predomínio de linfócitos é mais sugestivo de tuberculose ou malignidade. O aumento de eosinófilos (> 10% do total de células) pode sugerir derrame induzido por drogas ou malignidade;

- adenosina deaminase: enzima participante do metabolismo celular de uma grande variedade de células, entre elas neutrófilos, linfócitos, monócitos e macrófagos. Adenosina deaminase elevada indica uma alta taxa de replicação desses tipos celulares. A elevação desse marcador no líquido pleural (> 40 UI/L) mostrou boa correlação com a ocorrência de tuberculose pleural. Tendo em vista a alta prevalência dessa doença no Brasil e o fato de que a cultura e a bacterioscopia do Mycobacterium tuberculosis no líquido pleural apresentam baixa sensibilidade (25-37% e < 5%, respectivamente), a análise da adenosina deaminase torna-se muito importante nesses casos, ainda mais se associada com celularidade de predomínio linfocítico. Vale ressaltar, entretanto, que eventualmente a adenosina deaminase pode estar elevada em outras situações, sobretudo no derrame parapneumônico e no linfoma;
- cultura e bacterioscopia: especialmente úteis nos derrames decorrentes de pneumonias. Estima-se que em até 50% dos derrames parapneumônicos seja possível identificar o agente a partir da cultura do líquido pleural, guiando a antibioticoterapia. Além disso, a bacterioscopia faz parte dos critérios de drenagem de tórax;
- pesquisa de células neoplásicas: deve ser realizada na suspeita de derrame de origem neoplásica, pois em 65% dos casos é possível identificar a presença de células cancerosas;
- análise do pH: avaliação importante nos derrames parapneumônicos, pois é um dos critérios para indicação de drenagem de tórax.

BIBLIOGRAFIA

Krenke R. Use of pleural fluid levels of adenosine deaminase and interferongamma in the diagnosis of tuberculous pleuritis. Curr Opin Pulmonary Med 2010;367-75.

Light R. Pleural effusions. Med Clin N Am 2011;1055-70. Light R. Pleural effusions. N Engl J Med 2002;346(25).

13

NÁUSEA E VÔMITOS

Cecília Hirata Terra

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Náusea é um sintoma descrito pelo paciente como "ânsia de vômito" ou "estômago embrulhado". Trata-se do reconhecimento consciente do estímulo excitatório do núcleo do vômito, localizado no bulbo. A sensação da náusea é subjetiva e pode ou não preceder o vômito.

Vômito, ou êmese, é definido como um reflexo em que ocorre a expulsão do conteúdo do trato digestivo alto pela cavidade oral. O processo mecânico se inicia com o relaxamento do esfíncter gástrico e do esofágico inferior, seguido de contração retrógrada do duodeno proximal e do antro gástrico, contração da musculatura abdominal, contração cricofaríngea inicial seguida de seu relaxamento, para então ocorrer a ejeção do conteúdo pela cavidade oral.

Deve-se diferenciar a êmese propriamente dita da regurgitação, na qual há refluxo do conteúdo gastrointestinal, sem ocorrer exteriorização desse conteúdo ou os movimentos abdominais característicos. Essa contração da musculatura abdominal repetida, sem exteriorização, é chamada de vômito seco ou ameaça de vômito. Na língua inglesa, o termo *retching* é utilizado para descrevê-lo.

Náuseas e vômitos são sintomas muito comuns na prática clínica, sendo uma frequente causa de afastamento de atividades laborativas, constituindo importante ônus socioeconômico em regiões desenvolvidas. É, ainda, importante causa de óbito, principalmente em extremos de idade em locais com saneamento básico e condições de moradia precários.

CAUSAS

- Medicamentosas: quimioterápicos, analgésicos, anti-inflamatórios, antibióticos, diuréticos, antiarrítmicos, anti-hipertensivos, digitálicos, hipoglicemiantes orais, imunossupressores, anticonvulsivantes, antiparkinsonianos, xantinas.
- Infecciosas: gastroenterites virais e bacterianas, otites, quadros infecciosos com repercussão sistêmica.
- Centrais: cefaleia em migrânea, hipertensão intracraniana, pós-comicial, doenças desmielinizantes, doenças psiquiátricas, labirintopatias.
- Distúrbios metabólicos e endocrinológicos: gestação, cetoacidose diabética, hiperparatireoidismo, hipertireoidismo, doença de Addison, porfiria intermitente aguda.
- Outras: vômitos pós-operatórios, vômitos cíclicos, IAM, insuficiência cardíaca congestiva e fome.

AVALIAÇÃO INICIAL

A abordagem inicial se inicia com a identificação da causa do vômito e suas repercussões, assim como possíveis complicações associadas ao quadro.

Na presença de desidratação, a expansão volêmica deve ser instituída, juntamente com sintomáticos antie-

-MRCM.indb 42 12/5/17 4:04 PM

méticos e analgésicos, se necessário. Na presença de alteração cognitiva ou de consciência, ou sinais de resposta inflamatória sistêmica, o paciente deve ser levado à sala de emergência para monitorização contínua, realização de exames e terapêutica inicial.

A passagem de SNG para aliviar a distensão gástrica deve ser instituída em casos específicos, incluindo principalmente quadros abdominais oclusivos, suboclusivos, inflamatórios e no íleo paralítico.

EXAMES COMPLEMENTARES

A maioria dos casos de náuseas e vômitos do PS se caracteriza por quadros gastrointestinais autolimitados e sem repercussão hemodinâmica. Para esses casos, basta a realização de orientação de aporte hídrico e dietético adequado, para tratamento sintomático no domicílio. A função dos exames nesse contexto visa à investigação da causa etiológica e de possíveis complicações inerentes ao quadro, e são reservados a casos em que não tenha sido possível o diagnóstico clínico.

Em pacientes do sexo feminino em idade fértil, deve-se considerar teste de gravidez, tanto para diagnóstico de êmese gravídica, quanto para segurança no caso de necessidade posterior de exame de imagem com radiação ionizante. Gasometria arterial com lactato, eletrólitos e ECG também devem ser realizados nos casos mais graves. Outros exames relacionados à investigação etiológica devem ser pedidos de acordo com as hipóteses diagnósticas levantadas:

- exames radiológicos devem ser pedidos de acordo com a etiologia mais provável. Incluem RX simples de abdome em decúbito dorsal horizontal, ortostático e cúpulas na suspeita de abdome agudo; esofagoestomagoduodenografia, tempo de esvaziamento gástrico, enema e TC de abdome e pelve podem ser necessários durante a investigação dos quadros graves ou refratários;
- outros exames a se considerar: manometria, endoscopia digestiva alta, cintilografia de esvaziamento gástrico, TC de crânio e coleta de liquor.

TRATAMENTO

Tratamento não farmacológico

Recomenda-se dieta oral, preferencialmente com líquidos, apenas para pacientes estáveis hemodinamicamente, com boa aceitação oral e sem alterações de consciência. As refeições devem ser realizadas em pequena quantidade e com intervalos de tempo menores que os usuais. Alimentos gordurosos devem ser evitados e a ingestão de líquidos (não somente água pura) deve ser es-

timulada. O controle rigoroso da glicemia se mostrou eficaz no tratamento de pacientes diabéticos.

Tratamento farmacológico

Agentes antieméticos

- Anticolinérgicos: a escopolamina é o único antagonista de receptores muscarínicos M1 utilizado como antiemético, mesmo assim com eficácia modesta. É utilizada na profilaxia de náuseas. Apresenta como principais efeitos adversos boca seca, tontura, alterações visuais, retenção urinária e taquicardia. Está contraindicada em pacientes com *miastenia gravis* e megacólon.
- Anti-histamínicos: antagonistas de receptores H1 de 1ª geração com propriedades antieméticas centrais (p. ex., difenidramina, dimenidrinato, meclizina e cinarizina). A sedação inerente a essa classe é o efeito adverso mais importante. São utilizados para profilaxia ou tratamento da náusea, principalmente quando associada a doença vestibular ou durante a gestação.
 - Antagonistas dopaminérgicos:
- fenotiazinas: antagonizam receptores D2 no postrema, além de terem atividade bloqueadora dos receptores M1 e H1. Têm como efeito adverso reações extrapiramidais como tontura, hipotensão postural e discinesias. Estão indicadas para vômitos induzidos por quimioterapia, em razão de sua ação central. A clorpromazina é recomendada na dose de 10-25 mg, VO/EV, até 4 vezes por dia;
- butirofenonas: apresentam ação antidopaminérgica central. Têm como efeitos adversos sonolência, acatisia, distonia e discinesia tardia. Seu uso crônico pode acarretar ginecomastia, hiperprolactinemia e amenorreia. Também podem causar síndrome neuroléptica maligna (idiossincrática) e prolongamento do intervalo QT (dose-dependente). Estão indicadas para vômitos induzidos por quimioterapia, no vômito pós-operatório e na obstrução intestinal maligna. O haloperidol é recomendado na dose de 0,5-5 mg, VO/EV/IM/SC, até 3 vezes por dia;
- benzamidas: têm ação antidopaminérgica central e periférica e também apresentam ação colinérgica. Quando utilizadas como procinético e antiemético, apresentam boa resposta ao tratamento de náuseas e vômitos em pacientes com irritação do trato gastrointestinal, gastroparesia ou dismotilidade. Têm como efeitos adversos acatisia, distonia, discinesia tardia e sensação de morte iminente (associada à infusão rápida). O uso crônico pode levar a ginecomastia e hiperprolactinemia. Metoclopramida é recomendada na dose de 10-20 mg, VO/EV/IM, até 4 vezes por dia.

-MRCM.indb 43 12/5/17 4:04 PM

- Antagonistas dos receptores de serotonina: antagonistas dos receptores 5HT3 são os mais eficazes no tratamento de náuseas e vômitos induzidos por quimioterapia. No Brasil, o mais utilizado é a ondansetrona. Os efeitos adversos mais comuns são cefaleia, constipação e fadiga. A dose recomendada de ondansetrona é de 4-8 mg, VO/EV, até 3 vezes por dia.
- Corticosteroides: a dexametasona é a mais utilizada, apresentando boa eficácia tanto no tratamento quanto na profilaxia, principalmente quando em associação com outros antieméticos, em pacientes com náuseas e vômitos induzidos por quimioterapia ou na obstrução intestinal maligna. A dose recomendada de dexametasona é de 4-8 mg, VO/EV/SC, até 3 vezes por dia ou até 20 mg, em dose única, antes da infusão da quimioterapia.
- Benzodiazepínicos: têm ação pouco efetiva em monoterapia, mas boa eficácia no tratamento da ansiedade e de vômitos associados a estados emocionais alterados. O principal efeito colateral é a sedação inerente a esta classe. Utilizam-se lorazepam e alprazolam, principalmente.
- Antidepressivos: indicados para pacientes com quadro de náusea crônica funcional associado a quadros emocionais, que normalmente são mal respondedores a terapia sintomática inicial. Dose baixa de antidepressivo associada a psicoterapia se mostrou eficaz para esse tipo de paciente. Não há dados sobre o melhor fármaco, cabendo ao médico que acompanha o paciente a escolha do antidepressivo, individualizando cada paciente e suas comorbidades.

Outros tratamentos específicos

- Estimulação gástrica elétrica com o implante de eletrodos: utilizada em casos muito específicos, para pacientes com gastroparesia refratários à terapia convencional. Disponível nos EUA, o equipamento ainda está em fase de validação em estudos, ainda sem evidência em estudos controlados.
- Cirurgia: já foram realizadas gastrostomia, jejunostomia e gastrectomia para o tratamento de gastroparesia (diabética, pós-operatória ou idiopática), sem evidência em estudos controlados, e não utilizados na rotina.

ÊMESE GRAVÍDICA

Aproximadamente 50% das gestantes apresentam náuseas e vômitos durante a gestação; e outras 25% apresentam apenas náuseas. Dessas, um pequeno percentual apresenta desidratação e perda ponderal, necessitando de internação hospitalar. Quando o vômito torna-se persistente, associado a perda ponderal > 5%, distúrbios hi-

droeletrolíticos (principalmente hipopotassemia) e desidratação, denomina-se hiperêmese gravídica. O quadro ocorre normalmente no 1° trimestre da gestação, podendo se estender até a 20ª semana.

Atualmente, as teorias mais aceitas com relação à fisiopatologia indicam uma relação direta com altas taxas de produção de gonadotrofina coriônica pela placenta, normalmente proporcionais ao tamanho da placenta. Essa associação explicaria um aumento da incidência de vômitos nos quadros de mola e gestação gemelar e uma menor incidência do quadro em pacientes com placentas "menores" (tabagistas, multíparas, mulheres mais velhas). A teoria afirma que o gonadrotofina coriônica humana estimula a produção de estrogênio, sabidamente emetogênico.

Outra teoria associa a êmese a baixas taxas de vitamina B, já que sua reposição melhora de forma significativa o quadro. Os quadros graves incluem encefalopatia de Wernicke, por causa do déficit de vitamina B1 (tiamina), caracterizado classicamente pela tríade oftalmoplegia, marcha atáxica e confusão mental. Essa condição ocorre normalmente após a 3ª semana de vômitos persistentes.

TRATAMENTO

Tratamento não farmacológico

- Evitar odores, alimentos e suplementos vitamínicos (principalmente sulfato ferroso) que desencadeiem o quadro.
- Fracionar a dieta e evitar jejum prolongado reduzem a incidência do quadro, muitas vezes, sem necessidade de tratamento farmacológico.
- Alguns estudos indicam que dieta rica em proteínas poderia ajudar no tratamento, mas as evidências ainda são fracas.

Tratamento farmacológico

Expansão volêmica com solução cristaloide deve ser instituída rapidamente no PS, em pacientes desidratadas, evitando-se o aporte de glicose, que só deve ocorrer após reposição de vitamina B1.

O tratamento antiemético inicial deve ser feito utilizando-se vitamina B6 (piridoxina), acompanhado de um anti-histamínico. Recomenda-se o uso da combinação de dimenidrato com piridoxina (Dramin B6°) VO e parenteral. A dose utilizada de piridoxina é de 10-25 mg, VO/IM/EV, 3 vezes ao dia. A dose utilizada de dimenidrato é de 25-50 mg, VO/IM/EV, 3 vezes ao dia.

Outros anti-histamínicos, como a prometazina, também podem ser utilizados, assim como fármacos de outras classes de antieméticos, como a metoclopramida e a ondansetrona. Recomenda-se que o uso regular de an-

-MRCM.indb 44 12/5/17 4:04 PM

tagonistas dopaminérgicos como a metoclopramida não ultrapasse 12 semanas por causa do risco de discinesia tardia. Em pacientes sem resposta a essa terapêutica, pode-se utilizar metilprednisolona, exceto nas primeiras 10 semanas de gestação e com duração < 6 semanas. A dose recomendade é de 16 mg, VO, 3 vezes ao dia, seguida de desmame por 2 semanas.

Terapias alternativas

Alguns estudos com evidências ainda inconsistentes indicam algum tipo de resposta à acupuntura e à alimentação rica em gengibre (ou reposição de extrato de gengibre, disponível em alguns países como suplemento alimentar).

PACIENTES REFRATÁRIAS

Para pacientes que mantêm o quadro, mesmo com otimização das medicações sintomáticas e controle comportamental e de dieta, pode-se considerar a passagem de SNE como via de escolha para aporte nutricional. Reserva-se para casos muito específicos o uso de nutrição parenteral, já que esta mostrou risco elevado de infecção, sepse e esteato-hepatite.

BIBLIOGRAFIA

Carpenter DO. Neural mechanisms of emesis. Can J Physiol Pharmacol 1990:68:230

Locke GR 3rd, Pemberton JH, Phillips SF. American Gastroenterological Association medical position statement: guidelines on constipation. Gastroenterology 2000;119(6):1761-6.

Martins HS, Neto RAB, Neto AS, Velasco IT. Emergências clínicas: abordagem prática. 8.ed. Barueri: Manole: 2013.

Niebyl JR. Nausea and vomiting in pregnancy. N Engl J Med 2010;363:1544--55.

Quigley EM, Hasler WL, Parkman HP. American Gastroenterological Association technical review on nausea and vomiting. Gastroenterology 2001;120(1):263-86.

14 ASCITE

Christian Valle Morinaga

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Ascite é o acúmulo de líquido na cavidade peritoneal. Pode ocorrer por aumento de pressão portal (cirrose, doença veno-oclusiva, insuficiência cardíaca congestiva), diminuição de pressão oncótica (hipoalbuminemia por síndrome nefrótica ou enteropatia perdedora de proteínas), doença peritoneal (malignidade, tuberculose) ou,

raramente, por mixedema (hipotireoidismo), líquido pancreático ou hemoperitônio.

SEMIOLOGIA

Deve-se pesquisar a presença de edema de membros inferiores. Sua ausência sugere doença peritoneal ou hipertensão portal sem insuficiência hepática ou envolvimento sistêmico.

Sinais de insuficiência hepática, como presença de *spiders*, circulação colateral abdominal tipo portal (fluxo centrífugo), eritema palmar e icterícia, podem ser detectados ao exame clínico.

Contratura de Dupuytren sugere etiologia alcoólica.

O sinal mais sensível de ascite é a presença de macicez à percussão do flanco. Presença de macicez móvel em decúbitos dorsal e lateral é um sinal sensível e específico.

O sinal de piparote (progressão de onda de líquido à percussão lateral abdominal) é pouco sensível, porém bastante específico.

DIAGNÓSTICO

A semiologia é soberana como diagnóstico de ascite. Casos duvidosos devem ser avaliados com USG e RX de abdome.

Diagnósticos diferenciais de ascite incluem obesidade, obstrução intestinal (funcional ou mecânica) e tumor peritoneal.

Para a elucidação da etiologia, é primordial a realização de paracentese, seja de alívio ou simplesmente diagnóstica (Capítulo 297). Deve-se avaliar o líquido quanto à presença de infecção, à presença de hipertensão portal e à necessidade de outras análises.

Infecção do líquido ascítico

A celularidade do líquido é o exame imediato mais útil para determinar a possibilidade de infecção. Devese considerar o tratamento antibiótico se contagem de polimorfonucleares > 250/mm³. Após os resultados das culturas, pode-se determinar o diagnóstico mais específico (Tabela 1).

Presença de hipertensão portal

A melhor forma de identificar hipertensão portal é a partir do cálculo do gradiente de albumina soro-ascite (GASA):

GASA = albumina sérica — albumina líquido ascítico

Valores > 1,1 g/dL predizem hipertensão portal com 97% de acurácia.

-MRCM.indb 45 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 Diagnóstico da ascite b	aseado em celularidade e cultura	
Diagnóstico	Celularidade	Cultura
Peritonite bacteriana espontânea	Polimorfonucleares > 250/mm ³	Positiva
Ascite neutrofílica	Polimorfonucleares > 250/mm ³	Negativa
Bacterascite	Polimorfonucleares < 250/mm ³	Positiva
Peritonite secundária	Polimorfonucleares > 250/mm³ e pelo menos 2 dos critérios: glicose < 50 mg/dL, DHL elevado, proteína do líquido ascítico > 1 g/dL	Positiva para múltiplos organismos*

^{*} Investigar causas secundárias: perfuração intestinal, abscesso perinefrético etc.

Tabela 2 Classificação das ascites baseada no gradiente de albumina soro-ascite (GASA)			
> 1,1 g/dL			
Cirrose			
Insuficiência cardíaca congestiva			
Hepatite alcoólica			
Insuficiência hepática fulminante			
Síndrome de Budd-Chiari			
Doença veno-oclusiva			
< 1,1 g/dL			
Carcinomatose peritoneal			
Tuberculose			
Pancreática			
Síndrome nefrótica			
Lúpus eritematoso sistêmico			
Infarto intestinal			

Tabela 3 Exames pertinentes à análise de líquido ascítico		
Exame	Interpretação	
Glicose	Normalmente, é similar à glicose sérica Seu consumo sugere malignidade ou peritonite secundária	
DHL	Se superior à sérica, sugere atividade peritoneal por infecção, perfuração ou tumor	
Amilase	Valor esperado corresponde a 40% do valor sérico Ascite por pancreatite pode gerar valores em torno de 2.000 UI/L	
Pesquisa de bacilo álcool-acidorresistente	Sensibilidade baixa (< 2%)	
Cultura para bacilo álcool-acidorresistente	Aumenta a sensibilidade em até 83% se for possível a cultura de 1 L	
Adenosina deaminase	Valores > 33 UI/L apresentam boas sensibilidade e especificidade para tuberculose em nossa população Pode-se complementar a investigação com cultura ou biópsia	
TG	Na ascite quilosa, TG > 200 mg/dL Solicitar se houver suspeita	

É importante lembrar que esse gradiente não é específico de hipertensão portal de origem cirrótica. Insuficiência cardíaca e síndrome de Budd-Chiari costumam cursar também com hipertensão portal (Tabela 2).

Necessidade de outros exames

Dependendo da suspeita diagnóstica inicial, devem ser considerados outros exames conforme descrito na Tabela 3.

BIBLIOGRAFIA

Andrade Jr DR. Ascite. In: Benseñor IM. Semiologia clínica. São Paulo: Sarvier; 2002.

Grisi SJFE, Cardoso AC, Bellizia L, Escobar AMU. Tuberculose peritoneal: relato de caso e comparação de métodos diagnósticos. Pediatria (São Paulo) 2001;23(1):100-5.

Runyon BA. Evaluation of adults with ascitis. Uptodate, 2014. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/evaluation-of-adults-with-ascites. Acesso em 5 nov 2014.

15 ICTERÍCIA

Christian Valle Morinaga

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Icterícia é o achado de coloração amarelada ao exame clínico de pele, mucosas e tecidos profundos que sugere valores de bilirrubina > 2 mg/dL.

Pode ser didaticamente dividida de acordo com a origem anatômica da etiologia (Tabela 1).

SÍNDROME DE GILBERT

É uma condição hereditária que afeta cerca de 5% da população. Caracteriza-se pela redução discreta do processo de conjugação, gerando aumento de bilirrubina indireta. Geralmente, é descoberta como achado de exame e a elevação de bilirrubinas é transitória e desencadeada por períodos de estresse, jejum ou doença.

-MRCM.indb 46 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 Classificação de icterícia			
Fase	Sinais e laboratório	Etiologias	
Pré-hepática	Elevação predominantemente de bilirrubina indireta Anemia	Hemólise, reabsorção de hematoma	
Intra-hepática	Elevação discreta de bilirrubina indireta	Síndrome de Gilbert, hipertireoidismo	
	Elevação predominantemente de bilirrubina direta	Hepatites virais, hepatite alcoólica, hepatite autoimune, medicações, sarcoidose, cirrose biliar primária, colangite esclerosante primária	
Pós-hepática	Elevação marcadamente de bilirrubina direta Pode acompanhar acolia fecal e colúria	Litíase biliar, colangiocarcinoma, neoplasias intra- -hepáticas, neoplasias extra-hepáticas (linfoma, pâncreas), pancreatite	

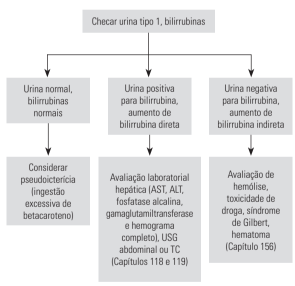


Figura 1 Fluxograma para investigação de icterícia.

O diagnóstico pode ser realizado pela demonstração da elevação da bilirrubina comparando 1 dia de dieta normal com 1 dia de dieta restritiva do ponto de vista calórico.

BIBLIOGRAFIA

Reis M. Icterícia. In: Benseñor IM. Semiologia clínica. São Paulo: Savier; 2002.

Roche SP, Kobos R. Jaundice in the adult patient. Am Fam Phys 2004;69(2):299-304.

16 HEPATOMEGALIA E ESPLENOMEGALIA

Rafael Kitayama Shiraiwa

HEPATOMEGALIA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Hepatomegalia é definida como fígado com hepatimetria > 12 cm pelo exame clínico. É um sinal cardinal em muitas doenças hepáticas ou de reação do fígado em diversas doenças extra-hepáticas e/ou sistêmicas.

A hepatomegalia pode ser decorrente de diversos mecanismos fisiopatológicos:

- congestão venosa: insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência cardíaca direita predominante (cor pulmonale), pericardite constritiva, síndrome de Budd-Chiari, doença veno-oclusiva;
- obstrução de vias biliares: litíase biliar, pancreatites, neoplasias (pâncreas, ampola de Váter, colangiocarcinoma), compressão extrínseca por adenomegalias (tuberculose, linfomas), colangite esclerosante, cirrose biliar primária, doença de Caroli;
- acúmulo de células inflamatórias (desvio inflamatório): hepatites virais, abscesso hepático, leptospirose, tuberculose, brucelose, sífilis, actinomicose, equinococose, esquistossomose, malária, outras infecções, hepatite autoimune, sarcoidose;
- acúmulo de substâncias nos hepatócitos/fígado: esteatose, amiloidose, hemocromatose (ferro), doença de Wilson (cobre), DM, glicogenoses, doença de Gaucher (cerebrosídeos), doença de Niemann-Pick (esfingomielina), hematopoese extramedular;
- ação de substâncias tóxicas: álcool, hepatite por drogas;
- neoplasias: carcinoma hepatocelular, linfomas, leucemias, tumores metastáticos (estômago, cólon, pâncreas etc.), hemangioma hepático;
- outras: cirrose hepática, histiocitose X (célula de Langerhans), fígado policístico, acromegalia, fibrose hepática congênita.

CLASSIFICAÇÃO

As hepatomegalias são classificadas em: leve (13-16 cm), moderada (16-19 cm) e maciça (> 19 cm).

QUADRO CLÍNICO

Ocasionalmente, hepatomegalia cursa com dor em hipocôndrio direito ou massa palpável no local. Pode ser

-MRCM.indb 47 12/5/17 4:04 PM

identificada por meio de palpação e percussão na propedêutica abdominal.

EXAMES COMPLEMENTARES

Os diagnósticos diferenciais de hepatomegalia são variados e necessitam de ampla investigação. Deve-se direcionar a solicitação de exames conforme suspeita: aumento de gamaglutamil transpeptidase e fosfatase alcalina sugerem coléstase; ocorre aumento de aminotransaminases quando há lesão de hepatócitos; aumento do TP e diminuição de albumina sérica indicam comprometimento da síntese hepática; pancitopenia pode resultar de supressão de medula óssea e hiperesplenismo.

USG de abdome é útil para diferenciar hepatomegalia difusa ou de determinado segmento, excluir a hipótese de obstrução biliar, mostrar indícios de presença de hepatopatia parenquimatosa (homogênea ou heterogênea), determinar massas como cistos ou nódulos, confirmar hepatomegalia ou detectar doenças extra-hepáticas.

A biópsia hepática permite o diagnóstico da doença, a determinação do grau de lesão hepática e a avaliação da resposta a tratamento. A decisão de realizá-la deve ser individualizada, conforme riscos e benefícios.

DIAGNÓSTICO

A Figura 1 mostra a abordagem sugerida ao paciente com hepatomegalia.

ESPLENOMEGALIA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Esplenomegalia é definida como baço de comprimento ≥ 13 cm ou espessura > 5 cm em USG ou > 10 cm em TC. Baço palpável ao exame clínico é muito sugestivo de esplenomegalia.

A esplenomegalia pode ser decorrente de diversos mecanismos fisiopatológicos:

- congestão venosa: insuficiência cardíaca (direita > esquerda), obstrução da veia supra-hepática (síndrome de Budd-Chiari), cirrose hepática, esquistossomose, trombose de veia porta/esplênica;
- exacerbação da função de filtro: esferocitose, eliptocitose, anemia falciforme, talassemia maior, hemoglobinopatias, hemoglobinúria paroxística noturna, anemia hemolítica autoimune, púrpura trombocitopênica imune:
- hiperplasia imune: endocardite bacteriana, sepse, abscesso esplênico, febre tifoide, tuberculose, sífilis, malária, mononucleose infecciosa, citomegalovírus, hepatite viral, leishmaniose visceral, Aids, histoplasmose, doença de Chagas, toxoplasmose, artrite reumatoide, doença de Still, lúpus eritematoso sistêmico, doenças vasculares colagenosas, sarcoidose, doença do soro;
- infiltração celular: neoplasias (linfomas, leucemia linfocítica crônica, leucemia mieloide crônica, leucemia *hairy-cell*), histiocitose, metástases, hemangiomas, an-

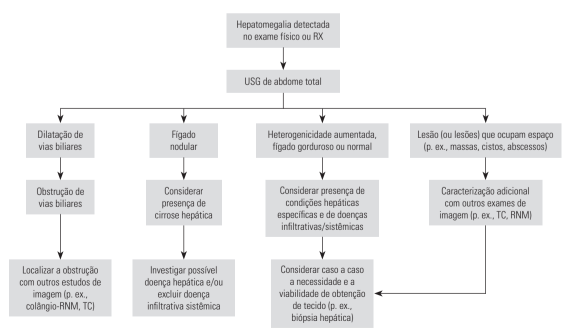


Figura 1 Algoritmo para investigação diagnóstica do paciente com hepatomegalia.

-MRCM.indb 48 12/5/17 4:04 PM

giossarcomas, cistos (falsos e verdadeiros), hematopoese extramedular, policitemia vera, amiloidose, doença de Gaucher, doença de Niemann-Pick, hiperlipemia, mucopolissacaridoses;

• outras: esplenomegalia idiopática, hipertireoidismo (doença de Graves), anemia ferropriva, anemia perniciosa, linfadenopatia angioimunoblástica, infarto esplênico.

As principais causas são cirrose hepática, linfoma, infecção (p. ex., endocardite, mononucleose infecciosa, HIV), insuficiência cardíaca e doença esplênica primária.

CLASSIFICAÇÃO

De acordo com a palpação do baço ao exame clínico, é classificada em:

- leve: baço palpável até 4 cm do rebordo costal esquerdo;
 - moderada: 4-8 cm do rebordo costal esquerdo;
 - maciça: > 8 cm do rebordo costal esquerdo.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas mais comuns são dor e sensação de peso em hipocôndrio esquerdo ou saciedade precoce. A presença de baço palpável em posição supina ou decúbito lateral esquerdo é o principal sinal clínico.

EXAMES COMPLEMENTARES

Corpúsculos de Howell-Jolly são encontrados em hemograma de pacientes com baço ausente ou não funcional. Citopenias podem sugerir hiperesplenismo, caracterizado por esplenomegalia, citopenia de ≥ 1 linhagem, medula óssea normal ou hiperplásica. Esferócitos podem ser vistos em hiperesplenismo. Pode haver aumento do índice de reticulócitos por conta da produção aumentada de eritrócitos na medula óssea.

Entre os exames de imagem, indicam-se USG, TC, cintilografia com radionucleotídeo e tomografia com emissão de pósitrons (PET). USG fornece o tamanho do baço. TC é adequada para avaliar a consistência e útil para identificar tumores ou abscessos esplênicos. Cintilografia com gálio permite identificar infecções ou linfomas ativos, enquanto a com tecnécio detecta doenças hepáticas com comprometimento esplênico secundário (p. ex., cirrose criptogênica).

Não se realiza habitualmente punção aspirativa do baço ou biópsia esplênica por causa da localização do órgão e da propensão a hemorragia. A necessidade de aná-

lise anatomopatológica do baço costuma indicar esplenectomia (por laparotomia ou laparoscopia).

A indicação de exames laboratoriais e de imagem ocorre caso a caso para realizar diagnóstico da doença subjacente que cursa com esplenomegalia como manifestação.

DIAGNÓSTICO

Na abordagem de pacientes com esplenomegalia, inicialmente, deve-se concentrar na exclusão de doença sistêmica que possa explicar a esplenomegalia (p. ex., mononucleose infecciosa, cirrose hepática, linfomas e leucemias). Quando for identificada a condição sistêmica, deve-se prosseguir com seu tratamento e reavaliar o baço.

Casos sem explicação óbvia para esplenomegalia devem ser investigados para identificação e tratamento adequado da etiologia. Deve-se procurar infecções ocultas, doenças hematológicas, doenças hepáticas ocultas, doença autoimune ou doença de depósito. Havendo preocupação com etiologia associada com malignidade (sinais sistêmicos como febre, emagrecimento, sudorese ou anormalidade focal em exame de imagem) e não houver outro local acessível para biópsia, pode-se considerar a indicação de esplenectomia. Na ausência desses achados, normalmente é preferível monitorar os pacientes e realizar novas tentativas de se firmar o diagnóstico que não envolvam a esplenectomia.

TRATAMENTO

É imprescindível tratar a causa de base da esplenomegalia. Esplenectomia é opção para controle de sintomas em esplenomegalia maciça, controle de doença em casos de ruptura traumática do baço ou para correção de citopenias em pacientes com hiperesplenismo ou destruição imune de elementos celulares do sangue.

BIBLIOGRAFIA

Andrade Jr DR. Hepatomegalia e esplenomegalia. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Weng CL (eds.). Clínica médica, vol. 1. Barueri: Manole; 2009. p.293-316.

Armitage JO. Approach to the patient with lymphadenopathy and splenomegaly. In: Goldman L, Schafer AI (eds.). Cecil medicine. 24.ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p.1107-10.

Henry PH, Longo DL. Linfadenopatia e esplenomegalia. In: Longo D (ed.). Harrison medicina interna. 17.ed. Rio de Janeiro: McGraw-Hill Interamericana; 2009. p.370-5.

Kuntz E, Kuntz HD. Hepatomegaly and splenomegaly. In: Kuntz E, Kuntz HD. Hepatology, textbook and atlas. 3.ed. Heidelberg: Springer-Medizin Verlag; 2009. p.218-22.

Martin P. Approach to the patient with liver disease. In: Goldman L, Schafer AI (eds.). Cecil medicine. 24.ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p.952-5.

-MRCM.indb 49 12/5/17 4:04 PM

17 ELEVAÇÃO DE ENZIMAS HEPÁTICAS

Luiz Filipe Gottgtroy Lopes de Carvalho

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Alanina-aminotransferase (ALT) e aspartato-aminotransferase (AST) – antes denominadas transaminase glutâmico-pirúvica (TGP) e transaminase glutâmico-oxalacética (TGO) – são enzimas que participam do metabolismo dos aminoácidos e se localizam principalmente nos hepatócitos, sendo utilizadas na prática clínica como marcadores séricos de lesão tecidual hepática (lesão hepatocelular).

A fosfatase alcalina é uma enzima hidrolase localizada principalmente nas células das vias biliares e nos ossos que é utilizada na prática clínica como marcador tanto de distúrbios ósseos quanto de coléstase (lesão canalicular), sendo que a diferenciação entre eles é comumente feita pela dosagem sérica de outra enzima presente em células biliares, a gamaglutamil-transpeptidase (gama-GT ou GGT).

A elevação do valor sérico dessas enzimas em testes laboratoriais pode ter vários significados, fazendo parte de diversas doenças e/ou síndromes (Tabela 1) ou até mesmo como uma variação da normalidade (principalmente quando a elevação for discreta). É necessário que a correlação clínica seja feita corretamente, evitando-se o uso desnecessário de exames complementares em busca do diagnóstico.

QUADRO CLÍNICO

A elevação nas enzimas hepáticas pode aparecer em pacientes assintomáticos ou acompanhada de sintomas variados, dependendo da doença de base (Tabela 1).

DIAGNÓSTICO

A investigação desses pacientes deve ter como fio condutor a história clínica e epidemiológica: p. ex., se além da elevação das transaminases o paciente apresentar história de uso de drogas EV, a linha de investigação deve privilegiar as sorologias para hepatite B e C; para os pacientes assintomáticos ou cuja história e exame clínico não sejam esclarecedores, ou simplesmente como ferramenta diagnóstica, sugere-se a investigação em 4 passos.

Investigação em 4 passos

1° passo: história, exame clínico e confirmação do exame

Deve-se procurar por sintomas e sinais no exame clínico que sugiram alguma doença específica. Na anamnese, é importante perguntar sobre uso de álcool ou medicações hepatotóxicas, incluindo vitaminas, fitoterápicos e fórmulas. Se for o caso, suspende-se o uso da substância e repete-se o exame após 4-8 semanas. As principais medicações hepatotóxicas são:

- AINH:
- antibióticos:
- estatinas:
- anticonvulsivantes;
- antituberculínicos;
- antirretrovirais:
- amiodarona;
- alopurinol;
- acarbose;
- losartana;
- metotrexato;
- omeprazol;
- risperidona;
- inibidores seletivos da recaptação de serotonina;
- paracetamol;
- heparina;
- labetalol;
- azatioprina;
- hidralazina;
- esteroides anabolizantes;
- captopril;
- estrogênio;
- contraceptivos orais;
- clorpromazina;
- eritromicina;
- sulfa.

No uso de esteroides anabolizantes, captopril, estrogênio, contraceptivos orais, clorpromazina, eritromicina e sulfa, prevalece a alteração colestática.

Se não houver nada na história que justifique a alteração, também deve-se repetir os exames 4-8 semanas depois para confirmar a alteração.

2° passo: excluir causas comuns

Se a anamnese não sugerir nenhuma causa específica, deve-se proceder à solicitação de exames complementares:

-MRCM.indb 50 12/5/17 4:04 PM

Causas	Quadro clínico	Características dos exames complementares
Hepatocelular – ALT/AST		
■ Comuns		
– Álcool	História de etilismo	AST/ALT > 2; GGT elevada
— Esteato-hepatite não alcoólica	Síndrome metabólica, hipertrigliceridemia, DM tipo 2, obesidade	Glicemia em jejum alterada, perfil lipídico alterado (HDL baixo, LDL elevado), hipertrigliceridemia, aumento de circunferência abdominal, USG de abdome com aumento de tecido gorduroso no fígado
— Hepatite B crônica	Uso de drogas injetáveis, transfusões de sangue, atividade sexual desprotegida	Antígeno de superfície de hepatite B (AgHBs) positivo Se tratar-se de processo agudo, observa-se elevação significativa de ALT e AST (> 1.000)
– Hepatite C crônica	Uso de drogas injetáveis, transfusões de sangue, atividade sexual desprotegida, HIV positivo	Anticorpo contra hepatite C (AgHCs) positivo Pode causar elevação flutuante de ALT Se tratar-se de processo agudo, observa-se elevação significativa de ALT e AST (> 1.000)
- Medicamentos	Polifarmácia, uso de fórmulas, alteração do exame após iniciar o uso e melhora após retirada	História clínica
- Hemocromatose	História familiar	Saturação de ferro aumentada, ferritina aumentada, pesquisa de mutação C282Y no gene HFE, biópsia hepática com depósito de ferro no parênquima
■ Raras		
 Deficiência de alfa-1-antitripsina 	Acometimento pulmonar precoce, desproporcional à história de tabagismo, história familiar	Alfa-1-antitripsina sérica baixa
— Hepatite autoimune	Presença de outras doenças autoimunes	Hipergamaglobulinemia, anticorpo antinúcleo aumentado, anticorpo antimúsculo liso aumentado, anticorpo microssomal fígado/rim
— Doença de Wilson	ldade < 40 anos, sintomas neurológicos/ psiquiátricos, anéis de Kayser-Fleischer	Ceruloplasmina sérica diminuída, aumento na excreção de cobre na urina, biópsia de fígado com depósito de cobre no parênquima
■ Extra-hepáticas		
– Celíaca	Diarreia, dor abdominal e má absorção Melhora dos níveis após dieta livre de glúten	Anticorpo antiendomísio aumentado
— Hemólise	Deficiência de glicose-6-fosfato desidrogenase (G6PD), anemia falciforme, infecções	DHL aumentada, haptoglobina diminuída, bilirrubina indireta aumentada, reticulócitos aumentados
- Musculares	Fraqueza muscular, dor, exercícios extenuantes	CPK aumentada, aldolase aumentada
— Tireoide	Sinais de hipo ou hipertireoidismo	Alteração no hormônio estimulante da tireoide (TSH) e/ou na tiroxina livre (T4 livre)
■ Colestático – FA/GGT		
— Obstrução mecânica	Náuseas, vômitos e dores abdominais Geralmente, cursa com icterícia	Presença de dilatação de vias biliares em exame de imagem de abdome (USG, TC ou RNM) e posterior identificação da causa de obstrução com colangiopancreatografia retrógrada endoscópica/ colangiopancreatografia por RNM
— Neoplasia	Sintomas gerais: perda de peso, astenia, inapetência, dor Sintomas específicos: conforme localização da lesão (p. ex., hemoptise, obstrução intestinal)	Presença de lesão sugestiva de neoplasia em exame de imagem de abdome (USG, TC ou RNM), biópsia da lesão
- Medicamento	Polifarmácia, uso de fórmulas, alteração do exame após iniciar o uso e melhora após retirada	História clínica
– Cirrose biliar primária	Mulheres com idade > 40 anos, outras doenças autoimunes	Anticorpo antimitocondrial aumentado
- Colangite esclerosante	Doença inflamatória intestinal	Presença de múltiplas estenoses das vias biliares associadas a dilatações pré-estenose, em exames de imagem (colangiopancreatografia retrógrada endoscópica)

-MRCM.indb 51 12/5/17 4:04 PM

- quando a elevação for predominantemente hepatocelular (AST/ALT), os exames iniciais incluem: glicemia em jejum, perfil lipídico (colesterol total, HDL, LDL e VLDL) e TG; perfil de ferro (ferro sérico, ferritina, capacidade total de ligação do ferro, transferrina e saturação da transferrina); sorologias para hepatite B e C;
- quando a elevação for predominantemente canalicular (fosfatase alcalina/gamaglutamil-transpeptidase), os exames iniciais incluem: USG de abdome superior e anticorpo antimitocondrial;
- quando não houver um padrão de elevação que se destaque, pode-se utilizar os exames citados como base para a investigação inicial.

3° passo: excluir causas incomuns ou não hepáticas

Se nenhuma das causas mais comuns for responsável pela alteração, pode-se seguir 2 caminhos, dependendo da gravidade do caso e dos sintomas do paciente: orientar mudança no estilo de vida (dieta, exercício); e evitar uso de substâncias que podem ser hepatotóxicas (álcool, medicações) por 6 meses e, então, repetir o exame ou continuar a investigação, excluindo causas raras e extra-hepáticas.

Além de exames laboratoriais, pode-se lançar mão de exames de imagem mais complexos, como TC de ab-

dome, RNM de abdome, colangiopancreatografia retrógrada endoscópica e colangiopancreatografia por RNM.

4° passo: considerar biópsia hepática

O último passo da investigação consiste em avaliar a necessidade de realizar biópsia do tecido hepático, buscando um diagnóstico definitivo. Deve-se pesar a real necessidade da biópsia, levando-se em consideração o quadro clínico do paciente, a morbidade do procedimento, sua sensibilidade e especificidade e se o resultado irá determinar mudanças significativas na conduta e no prognóstico do paciente.

BIBLIOGRAFIA

- American Gastroenterological Association. American Gastroenterological Association medical position statement: evaluation of liver chemistry tests. Gastroenterology 2002;123(4):1364-6.
- Aragon G, Younossi ZM. When and how to evaluate mildly elevated liver enzymes in apparently healthy patients. Cleve Clin J Med 2010; 77(3):195-204.
- Friedman LS, Chopra S, Travis AC. Approach to the patient with abnormal liver biochemichal and function tests. UpToDate, 2014. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/approach-to-the-patient-with-abnormal-liver-biochemical-and-function-tests. Acesso em 15 nov 2014.
- Oh RC, Hustead TR. Causes and evaluation of mildly elevated liver transaminase levels. Am Fam Physician 2011;84(9):1003-8.

-MRCM.indb 52 12/5/17 4:04 PM

PROMOÇÃO DA SAÚDE

CHRISTIAN VALLE MORINAGA, MARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO

18 AVALIAÇÃO CLÍNICA PERIÓDICA

Christian Valle Morinaga

A avaliação clínica periódica tem como objetivo o diagnóstico precoce ou o controle de fatores de risco de doenças potencialmente tratáveis em pacientes assintomáticos.

É importante o conceito de que a prescrição de exames na avaliação clínica periódica não está isenta de risco, pois, ao interferir na vida de pessoas assintomáticas, pode gerar testes desnecessários, inclusive com seus riscos inerentes ou eventualmente diagnósticos cujo tratamento não altera a história natural da doença.

Um determinado exame, para ser aceito como programa populacional de rastreamento de doenças, deve respeitar alguns critérios:

- a doença deve representar um problema de saúde pública que seja relevante, levando em consideração magnitude, transcendência e vulnerabilidade;
- a história natural da doença ou do problema clínico deve ser bem conhecida;
- deve existir estágio pré-clínico (assintomático) bem definido, durante o qual a doença possa ser diagnosticada;
- o benefício da detecção e do tratamento precoce com o rastreamento deve ser maior do que se a condição for tratada no momento habitual do diagnóstico;

os exames que detectam a condição clínica no período assintomático devem estar disponíveis, ser aceitáveis e confiáveis.

Organizações como a United States Preventive Services Task Force ou a Canadian Preventive Services Task Force formulam recomendações com base nesses critérios. Para tal, classificam cada recomendação de acordo com um grau de recomendação. As recomendações aqui descritas são da United States Preventive Services Task Force.

QUIMIOPROFILAXIA COM ÁCIDO ACETILSALICÍLICO

Em razão do baixo risco de eventos cardiovasculares, a United States Preventive Services Task Force não recomenda (grau D) o uso de ácido acetilsalicílico como profilaxia primária em homens com idade < 45 anos e mulheres com idade > 55 anos. Estudos mais recentes têm demonstrado que o risco de sangramento em pacientes que usam quimioprofilaxia primária com ácido acetilsalicílico não é desprezível, e que sexo e idade são fatores de risco significativos para determinar o risco de sangramento. Diante desse fato, para homens com idade de 45-79 anos e mulheres com idade de 55-79 anos, deve-se avaliar o risco de eventos (para homens, de evento isquêmico cardiovascular e para mulheres, de doença cerebrovascular) e verificar se é superior ao risco de sangramento. Portanto, para essa faixa etária é necessário avaliar inicialmente o risco de sangramento (Tabela 4).

Tabela 1	Graus de recomendação conforme a United States Preventive Services Task Forc	e e
Grau	Definição	Sugestão para a prática clínica
А	Recomendado: evidências demonstram que o benefício é substancial e averiguável	Oferecer ou realizar a recomendação
В	Recomendado: evidências de que o benefício é moderado ou evidências moderadas de que o benefício é de moderado a substancial	Oferecer ou realizar a recomendação
С	Evidência moderada com benefício pequeno	Levar em consideração o julgamento clínico e as preferências do paciente
D	Não recomendado: há evidências moderadas ou substanciais de que os benefícios não existem ou não superam os potenciais malefícios	Desencorajar a realização
I	Evidência insuficiente para avaliar benefícios e malefícios da recomendação	Orientar pacientes a respeito da insuficiência de evidências

-MRCM.indb 53 12/5/17 4:04 PM

Tópico	Descrição	Grau
Aneurisma de aorta em homens	Rastreamento único com USG em homens com idade de 65-75 anos que já tenham fumado	В
Uso abusivo de álcool	Rastreamento por meio de CAGE ou AUDIT (Capítulo 24)	В
PA	Em todos os pacientes adultos	А
Câncer de mama	Mamografia anual ou a cada 2 anos em mulheres com idade > 40 anos	В
Colpocitológico oncótico	Mulheres com idade > 21 anos a cada 3 anos	А
Colesterol	Homens com idade > 35 anos ou mulheres com idade > 45 anos	А
Câncer de cólon	Com idade de 50-75 anos, por pesquisa de sangue oculto em fezes (anual), sigmoidoscopia (a cada 3 anos) ou colonoscopia (a cada 10 anos)	А
Depressão	Rastreamento por meio de inquérito de anedonia e tristeza no último mês	В
DM	Glicemia em jejum em adultos com PA > 135 $ imes$ 80 mmHg	В
Câncer de pulmão	TC de baixas doses em adultos com idade de 55-80 anos que tenham fumado pelo menos 30 maços/ano e pararam há no máximo 15 anos	В
Obesidade	Avaliação de IMC em toda consulta	В
Osteoporose	Mulheres com idade > 65 anos	В
Tabagismo	Questionamento acerca de uso e interesse em cessação	А

AUDIT: alcohol use disorders identification test, CAGE: cut, annoyed, guilty, eye opener.

Tabela 3 Recomendações especia	is para avaliação periódica	
Tópico	Descrição	Grau
Câncer de próstata	Rastreamento com PSA oferece um benefício muito pequeno diante de potenciais malefícios significativos	D
Betacaroteno ou vitamina E para prevenção de câncer	Dados sugerem aumento de risco de câncer de pulmão e próstata	D
Doença pulmonar obstrutiva crônica	Espirometria para rastreamento no período assintomático não agrega benefícios no tratamento	D
Hemocromatose	Rastreamento genético em assintomáticos: tratamento precoce com flebotomia não muda a história natural da doença/genótipo de alto risco, pode nunca desenvolver doença	D
Reposição hormonal	Apesar da diminuição do risco de fraturas em mulheres pós-menopausa, há aumento de risco significativo de AVC, câncer de mama, quadro demencial, trombose venosa profunda e embolia pulmonar	D

PSA: antígeno prostático específico.

Tabela 4 Nível de risco* no qual o benefício do uso de ácido acetilsalicílico supera o risco de sangramento				
Homens Mulheres				
Idade**	10 anos de risco cardiovascular	ldade	10 anos de risco cerebrovascular	
45-59	≥ 4%	55-59	≥ 3%	
60-69	≥ 9%	60-69	≥ 8%	
70-79	≥ 12%	70-79	≥ 11%	

^{*} Se houver uso de AINH, multiplicar o risco por 4. Se houver história prévia de úlcera gástrica, multiplicar o risco por 3.

** Para idade ≥ 80 anos, não há evidências suficientes para avaliar o risco e, portanto,

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Rastreamento. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.

19 ESTRATÉGIAS DE ACONSELHAMENTO

Renata Kobayasi, Alfredo Almeida Pina de Oliveira

Orientar o indivíduo não é sinônimo de aconselhar. Orientação técnica mínima/básica e a simples prescrição de mudanças de comportamento são intervenções insuficientes para a efetividade da promoção da saúde e a prevenção de doenças.

Reconhecer o aconselhamento como abordagem efetiva em atendimentos com enfoque preventivo, individuais ou em grupos, reforça a importância que entida-

-MRCM.indb 54 12/5/17 4:04 PM

^{***} Para idade ≥ 80 anos, não há evidências suficientes para avaliar o risco e, portanto o grau da recomendação nessa faixa etária é indeterminado.

des internacionais atribuem a essa prática, assim como ao rastreamento e à quimioprofilaxia.

O aconselhamento consiste em uma tecnologia potente para as práticas de promoção da saúde e prevenção de doenças em âmbito clínico, em centros de referência especializados, em ambulatórios, em programas de saúde ocupacional, na atenção básica em saúde, entre outras possibilidades de atuação das equipes de saúde.

Elementos essenciais para a prática do aconselhamento envolvem o diálogo permeado por uma escuta ativa, a oferta de apoio emocional, o vínculo empático, o estabelecimento de limites, o levantamento das necessidades, a identificação de barreiras e facilitadores no processo de mudança, e o reconhecimento do contexto de vida e de trabalho do indivíduo e sua família.

Ao aconselhar, o profissional de saúde contribui com a oferta de informações baseadas em evidências científicas e, por meio do diálogo, respeita o conhecimento prévio do indivíduo na organização da tomada de decisão e elabora um plano de ação compartilhado (corresponsabilização) e de caráter processual, progressivo e dinâmico.

A construção do plano de ação deve ser centrada no indivíduo, considerando expectativas, desejos e interesses, a fim de valorizar a motivação, a experiência, o patrimônio e as oportunidades de incorporação do hábito saudável em seu cotidiano, por meio do estabelecimento de metas realistas e compartilhadas – e não metas idealizadas, prescritivas e unilaterais.

Neste sentido, o emprego dos critérios *specific*, *measurable*, *achievable*, *relevant* e *time-based* (Smart) pode contribuir para a definição de objetivos mais específicos e alinhados com o critério de ação (p. ex., zero tabaco, 150 minutos de atividade física semanal etc.); mais fáceis de observar ou medir; mais alcançáveis (metas intermediárias), a fim de fortalecer a autoeficácia; mais relevantes, com a valorização de pontos significativos para a pessoa; e melhor delineadas para um período de tempo em que se possa avaliar a incorporação de novos hábitos.

Em síntese, saber aconselhar requer habilidades que envolvem o uso de mensagens claras e objetivas, baseadas em evidências científicas; o esclarecimento de dúvidas; e a validação do que foi dito e combinado a fim de tornar a comunicação mais efetiva e as metas compartilhadas, mais factíveis. Algumas técnicas utilizadas no aconselhamento serão abordadas a seguir.

MÉTODO PANPA

A cada intervenção terapêutica e em todas as etapas do processo de mudança de hábitos, um dos métodos para a avaliação e o acompanhamento é o PANPA, também conhecido como o dos 5 "A":

- perguntar (access): estimar o grau de dependência a determinado hábito, avaliar motivação para mudança;
- aconselhar (*advise*): personalizar a mensagem de incentivo a mudança segundo a fase motivacional, identificar barreiras/dificuldades relatadas pelo paciente;
- negociar (*agree*): assumir postura de negociação para as estratégias adotadas, favorecendo o estabelecimento de metas e limites;
- preparar (*assist*): oferecer diversas possibilidades para chegar ao comportamento desejado, relembrar balanço decisório;
- acompanhar (*arrange*): estabelecer periodicidade adequada de monitoramento.

MODELO COGNITIVO

Comportamentos inadequados são gerados por crenças/pensamentos disfuncionais automáticos e cabe ao profissional de saúde auxiliar o indivíduo a identificar e modificar esses pensamentos.

Sugere-se como um recurso para a prática clínica desenvolver uma tabela-diário em que pode-se fixar uma das colunas e preencher as outras para visualização do comportamento-problema (Tabela 1).

MODELO COMPORTAMENTAL

Parte dos comportamentos humanos é automática. Deve-se contracondicionar o paciente para substituir comportamentos inadequados. Algumas dicas para se conseguir isso são:

- alterar rotinas;
- alterar posição dos móveis;
- sugerir que pessoas próximas auxiliem a identificar os automatismos e ajudar nas modificações;
- inserir o novo hábito saudável na rotina (manter no mesmo horário).

MODELO TRANSTEÓRICO

A mudança ocorre de forma gradual, em etapas (Tabela 2). Os questionamentos de prós e contras à mudança ocorrem durante todo o processo e existe maior chan-

Tabela 1 Sugestão de tabela-diário para a prática clínica						
Onde estava, com quem (ambiente e relacionamento)	O que senti (sentimento)	O que fiz (comportamento)	O que pensei (pensamento)	O que senti fisicamente (reações físicas)		

-MRCM.indb 55 12/5/17 4:04 PM

F . ()	0 (1)	
Estágio motivacional (duração média)	Características principais	Intervenções recomendadas
Pré-contemplação (6 meses-2 anos)	Refratariedade à mudança (enfatiza desvantagens relativas a mudar)	Enfatizar as vantagens da mudança Aumentar a conscientização sobre o problema Buscar modelos de sucesso
Contemplação (6 meses)	Consideração da possibilidade de mudança, mas com ênfase nas barreiras	Seguir a orientação da pré-contemplação Intensificar a avaliação da autoimagem do paciente com o hábito e, depois, o sucesso da mudança
Preparação (1 mês)	Desejo de mudar bem estabelecido	Negociar estratégias ou planos de ação mais apropriados para a mudança Minimizar as barreiras Elaborar contrato com data de início e planejamento das ações Mostrar-se disponível caso ocorra falha
Ação (1-6 meses)	Plano de ação colocado em prática, dando início à alteração do hábito	Minimizar as barreiras Reforçar os avanços Levantar relacionamentos de apoio Modificar o ambiente Empregar estratégias para a prevenção de lapsos e recaídas
Manutenção (7-24 meses)	Comportamento alterado	Enfatizar que grande parte da mudança partiu do paciente (reforçar autoeficácia) Incentivar que a pessoa se torne um "bom modelo" de sucesso
Recaída		Identificar mecanismos de autossabotagem Realinhar os objetivos para um novo plano de ação Valorizar o aprendizado e reforçar a importância da persistência no processo de mudança

ce de sucesso se o paciente reconhece sua capacidade de mudar (autoeficácia).

RECOMENDAÇÕES GERAIS PARA ACONSELHAMENTO EM PROMOÇÃO DA SAÚDE

- Realizar anamnese clínica voltada também para rastreamento.
- Definir os principais fatores de risco para adotar as intervenções adequadas.
- Adequar a linguagem para o entendimento do paciente.
- Abordar crenças e aspectos culturais para melhorar a efetividade das orientações.
- Esclarecer os prós e contras das medidas a serem colocadas em prática para a mudança do hábito.
- Iniciar o processo de mudança quando o paciente estiver comprometido.
- Planejar mudanças em curto, médio e longo prazo de acordo com as prioridades.
- Estabelecer as metas realistas e viáveis junto ao paciente.
 - Reforçar mesmo os pequenos ganhos.
- Propor planos de trabalho factíveis, de evolução progressiva (passo a passo), e que sejam flexíveis, para o caso de necessitarem de modificação.

• Implantar um sistema para monitorar o progresso e antecipar eventuais recaídas a fim de garantir a continuidade do programa.

BIBLIOGRAFIA

Lawlor KB, Hornyak MJ. SMART goals: how the application of smart goals can contribute to achievement of student learning outcomes. Develop Business Simulation Experiential Learning. 2012;39:259-67.

United States Preventive Services Task Force. The guide to clinical preventive services, 2010-2011: recommendations of the U.S. Preventive Services Task Force. New York: U.S. Preventive Services Task Force; 2010.

20 ALIMENTAÇÃO SAUDÁVEL

Maria Helena Sampaio Favarato

Estudos epidemiológicos prospectivos de grande impacto evidenciaram a importante influência da dieta no desenvolvimento de doenças crônicas, especialmente obesidade, doenças cardiovaculares, diabetes, hipertensão, DLP e alguns tipos de neoplasias, as causas mais importantes de morbidade e mortalidade na população brasileira na atualidade. Esta população passa por uma transi-

-MRCM.indb 56 12/5/17 4:04 PM

ção epidemiológica e nutricional, com doenças associadas à obesidade mais significativas que aquelas associadas à desnutrição. São características dessa transição:

- risco associado mais a padrões de dieta do que a alimentos específicos;
- estilo de vida inadequado: sedentarismo, alto consumo de açúcares e gorduras, consumo reduzido de fibras e antioxidantes;
- modificações do estilo de vida com efeito equivalente ou superior a tratamento farmacológico: estudos mostram que atividade física e alimentação adequada são mais efetivos que metformina para prevenir evolução de intolerância à glicose para diabetes;
- muitas propostas de dieta ideal, com dúvidas tanto da população quanto dos médicos acerca de quais componentes são importantes e como integrar as mudanças com o estilo de vida;
 - interferência de hábitos culturais e educação.

Dieta adequada deve levar em conta atividade física, gênero, idade, situação fisiológica (crescimento, gestação, lactação, envelhecimento). Muitos acreditam que um plano de estruturação completa da dieta é necessário; no entanto, mudanças simples em um ponto específico da dieta (p. ex., aumentar o consumo de fibras ou diminuir o consumo de carboidratos refinados) já podem ter impacto positivo. Além disso, pelo modelo transteórico utilizado no aconselhamento em promoção de saúde, deve-se verificar a fase de motivação do paciente para cada comportamento específico que se queira mudar; assim, ele pode estar em período pré--contemplativo para diminuir o consumo de doces, mas já preparado para aumentar o consumo de frutas e vegetais. Deve-se fazer recomendações simples, direcionadas para a prevenção de doenças crônicas, com flexibilidade para se conseguir manter o plano por longos períodos.

Os passos para se iniciar orientação nutricional são:

- obter dados antropométricos e laboratoriais relevantes: IMC, perfil lipídico e, para alguns pacientes, hemograma, albumina, proteína C-reativa, glicose e Hb glicada, função hepática e renal, e eletrólitos;
- analisar tentativas anteriores que o paciente tenha feito para mudar a dieta;
- identificar o comportamento e a dieta atuais do paciente;
- identificar barreiras e facilitadores psicológicos, comportamentais e sociais envolvidos na alimentação para aquele paciente específico: mudanças no estilo de vida têm maior probabilidade de sucesso quando contam com suporte familiar e social.

Na avaliação nutricional inicial, deve-se identificar:

- capacidade física de digerir os alimentos, incluindo mastigação, deglutição, absorção e eliminação;
 - intolerâncias alimentares;
 - alterações de apetite e distúrbios alimentares;
 - perda ou ganho de peso involuntários;
 - paladar e olfato;
- capacidade de compreender e aderir a mudanças dietéticas;
- recordatório alimentar das últimas 24 horas (reforçar a necessidade de se considerar bebidas e pequenos lanches como refeições, perguntar acerca de molhos e acompanhamentos e modo de preparo dos alimentos consumidos, fazer um questionário de frequência alimentar, geralmente cobrindo o último mês). Outra opção é o paciente trazer um diário de 3 ou 4 dias. Vale lembrar que o próprio diário é uma intervenção e traz ao paciente maior consciência de seus hábitos alimentares. No diário, devem ser incluídas informações como quantidade, qualidade, sentimentos envolvidos, hábitos, estado de humor, local e circunstâncias relacionados à alimentação.

A avaliação do estado nutricional é essencial para o planejamento da dieta, pois auxilia na adequação do consumo alimentar a estimativas de necessidade fisiológica e metas de ingestão para os diferentes nutrientes. Para isso, deve-se considerar:

- horário e tipo de trabalho;
- tempo livre;
- períodos de jejum;
- regularidade de refeições fora de casa;
- viagens;
- idade e número de crianças em casa;
- quem cozinha;
- quem compra comida;
- estado de saúde dos outros membros da família;
- atividade física;
- práticas religiosas e culturais;
- estresse psíquico, traços ansiosos e depressivos;
- objetivos com a mudança da alimentação;
- fase de motivação em que se encontra.

COMPOSIÇÃO IDEAL DA DIETA

Referências de ingestão dietética (recomendações) são quantidades que seriam suficientes para 97-98% das pessoas saudáveis e que reduzem o risco de doenças crônicas.

Os modelos de pirâmide alimentar não valorizam adequadamente a atividade física e dão valor semelhante a alimentos de qualidade nutricional muito diferente (gorduras saturadas e poli/monoinsaturadas), além de não diferenciar as fontes de proteína nem os tipos de la-

-MRCM.indb 57 12/5/17 4:04 PM

ticínio (farinhas refinadas e integrais, carboidratos de alto e baixo índice glicêmico) e ignorar o consumo de álcool.

Pirâmide alimentar brasileira adaptada – 8 grupos alimentares

Encontra-se a seguinte estrutura: 50-60% de carboidratos + 10-15% de proteínas + 20-30% de lipídios, distribuídos como segue:

- 1. óleos e gorduras: 1 porção/dia = 73 kcal = 1 colher de sopa (8 g) de azeite ou óleo, 1/2 colher de sopa (12 g) de maionese ou ½ fatia de bacon (7,5 g);
- 2. açúcares e doces: 1 porção/dia = 110 kcal = 1 colher de sopa de açúcar refinado (28 g), 2 1/2 colheres de sopa de mel (37 g) ou 4 quadradinhos de chocolate (24 g);
- 3. leites, queijos e iogurtes: 3 porções/dia = 120 kcal/porção = 250 mL de leite, 1 1/2 colher de sopa de requeijão (45 g) ou 1 fatia (50 g) de queijo minas frescal;
- 4. leguminosas (feijões): 1 porção/dia = 55 kcal = 1 concha (86 g) de feijão cozido, 1 colher de servir (43 g) de sopa cozida ou 2 colheres de sopa (48 g) de lentilha cozida;
- 5. carnes e ovos: 1 porção/dia = 190 kcal = 100 g de filé de frango ou peixe;
- 6. verduras e legumes: 3 porções/dia = 15 kcal/porção = 15 folhas de alface (120 g), 4 fatias de tomate (80 g) ou 1 1/2 colher de sopa (53 g) de abóbora cozida;
- 7. tubérculos e cereais: 6 porções diárias = 150 kcal/porção = 1 pão francês (50 g), 4 colheres de sopa (124 g) de arroz branco cozido ou 2 colheres de servir (135 g) de purê de batatas;
- 8. frutas: 3 porções/dia = 70 kcal/porção = 1 banana prata, 1 maçã, 8 bagos de uva, 2 fatias de melão ou 1 manga.

Macronutrientes

Macronutrientes são os componentes químicos consumidos em maior quantidade e que fornecem a maior parte da energia consumida. Incluem carboidratos, proteínas e gorduras. Em razão de sua relevância, as fibras também podem ser consideradas macronutrientes.

A ingestão calórica total deve se dividir da seguinte forma:

- 45-65% a partir de carboidratos;
- 10-35% a partir de proteínas;
- 20-30% a partir de gorduras (gorduras saturadas < 7%; gorduras *trans* na menor quantidade possível; gorduras poli-insaturadas < 10%; gorduras monoinsaturadas < 20%; colesterol < 200-300 mg/dia).

Além disso, é necessária a ingestão de 20-30 g/dia de fibras, água e sódio (até 2 g, ou, idealmente, 1.500 mg). Quanto ao álcool, recomenda-se a ingestão de até 15 g/

dia para mulheres e 2 doses/dia (30 g) para homens, sendo que 1 g de álcool contém 7 kcal.

Carboidratos

Carboidratos (1 g = 4 kcal) são açúcares, amidos e fibras derivados de plantas que constituem a fonte preferencial de energia para o metabolismo.

- Indice glicêmico: depende da quantidade e do tipo de carboidratos presentes no alimento e da velocidade com que esse carboidrato é absorvido, bem como da quantidade de insulina produzida em resposta à carga de carboidrato daquela ingestão. Os alimentos de alto índice glicêmico (açúcar refinado, pão, batata, mandioca, biscoitos e farináceos em geral) são ricos em carboidratos de absorção rápida, levando a um rápido pico de insulina, com consequente queda rápida da glicose sanguínea e alterações neuro-hormonais que levam à sensação de fome. São carboidratos de absorção mais lenta aqueles presentes em grãos integrais, frutas e hortaliças. São considerados índices glicêmicos baixos < 55 mg/dL; intermediários, de 56-69 mg/dL; e altos, ≥ 70 mg/dL.
- Carga glicêmica: o principal argumento contra o uso do índice glicêmico é o de que este não captura todo o potencial de aumento da glicose, pois a resposta glicêmica depende da qualidade do carboidrato e não de sua quantidade. A carga glicêmica, então, é definida pelo produto do índice glicêmico com a porcentagem de carboidratos no alimento, incorporando qualidade e quantidade de carboidratos consumidos. Cada unidade é o equivalente de efeito glicêmico de 1 g de carboidrato contido em pão branco, o padrão de referência. Consideram-se alimentos de baixa carga glicêmica quando < 10; intermediária, de 11-19; e alta, > 20.

Proteínas

Proteínas (1 g = 4 kcal) são formadas por cadeias de 20 aminoácidos, 9 dos quais são essenciais (ou seja, têm que estar presentes na dieta, pois o corpo humano não é capaz de sintetizar). São os componentes dos tecidos, hormônios e enzimas.

São diferentes fontes de proteínas, com impacto na saúde, as carnes brancas e vermelhas, os laticínios, as leguminosas, as sementes e os ovos.

Gorduras

Gorduras (1 g = 9 kcal) são o estoque de energia. São elas: ácidos graxos essenciais, vitaminas lipossolúveis e fitoesteróis.

Cerca de 95% das gorduras no corpo e na dieta são compostas de TG (1 molécula de glicerol com 3 ácidos graxos).

Gorduras saturadas e *trans* contribuem para o aparecimento de doença cardiovascular, enquanto as mono e poli-insaturadas são protetoras. As gorduras saturadas (p. ex., carnes, queijo, sorvetes) devem corresponder a < 10% do total de calorias diárias consumidas, sendo substituídas por mono e poli-insaturadas (p. ex., peixes, azeite, sementes e nozes). O consumo de gordura *trans* deve ser reduzido para o mínimo possível. Esse tipo de gordura está presente em margarinas e na gordura vegetal hidrogenada, fazendo parte de muitos produtos industrializados. A conformação química das moléculas *trans* afeta negativamente o perfil lipídico, com favorecimento do aumento de LDL e diminuição de HDL.

Há evidências de que o consumo em longo prazo de óleo de peixe e ácidos graxos tipo ômega-3 reduz o risco cardiovascular. Recomenda-se o consumo regular de peixes, sendo que os estudos não mostraram evidência concreta da suplementação de ômega-3 e ômega-6 na prevenção de doenças cardiovasculares e declínio cognitivo.

Fibras

São constituintes das plantas, para as quais não há enzimas capazes de digestão no trato gastrointestinal humano. A quantidade recomendada de fibras é de 14 g para cada 1.000 kcal ingeridas, ou 25 g/dia para mulheres e 38 g/dia para homens.

A substituição de grãos e farináceos refinados por integrais aumenta consideravelmente a quantidade de fibras consumidas. O aumento do consumo de fibras está associado a menor incidência de eventos cardiovasculares, menor incidência de diabetes e menor mortalidade por todas as causas. Aumentar seu consumo em 10 g/dia reduz em 27% o risco de evento cardiovascular. Também está bem esclarecido o papel protetor do consumo de fibras em relação ao câncer colorretal.

Micronutrientes

Os micronutrientes são nutrientes necessários em pequenas quantidades, incluindo minerais e vitaminas. São consideradas vitaminas essenciais: A, B, C, D, E, K e colina.

Sódio

A dose diária recomendada é < 100 mEq ou 2,3 g para pessoas saudáveis e 1,5 g para hipertensos ou pessoas sob risco.

Cálcio e vitamina D

A dose diária recomendada de ingestão de cálcio é de 1.200 mg para mulheres pós-menopausa. Em relação

à vitamina D, sugere-se 400 UI para indivíduos jovens e 800 UI para idosos.

O ideal é que a fonte de cálcio seja alimentar, pois há novos estudos sugerindo aumento do risco cardiovascular com a suplementação.

Há sugestão de benefícios extraesqueléticos da vitamina D, mas ainda são controversos.

Ácido fólico

A suplementação é indicada para mulheres com desejo reprodutivo, pois evita defeitos do tubo neural.

PLANEJAMENTO DA DIETA

O 1º passo para planejar uma dieta é determinar o requerimento calórico estimado, que é obtido pela multiplicação da taxa metabólica basal estimada pelo nível de atividade física. Há diversas fórmulas que podem ser usadas para o cálculo da taxa metabólica basal em indivíduos saudáveis.

A energia é utilizada pelo corpo como combustível para a atividade muscular, o crescimento, o reparo e a manutenção tecidual, o processamento químico dos nutrientes e a manutenção da temperatura corporal. São 3 as categorias de gasto: metabolismo basal, atividade física e termogênese (10% do gasto, em média).

A equação de Harris-Benedict é uma das mais usadas para o cálculo do gasto de energia basal. Foi desenvolvida em 1919, a partir de estudos de calorimetria. Há fatores de multiplicação que variam em 1,2-2 em diversas situações, como infecções, traumas e neoplasias.

- Para homens: gasto energético basal = $66.5 + (13.75 \times peso) + (5.003 \times altura) (6.775 \times idade)$
- Para mulheres: gasto energético basal = $655,1 + (9,563 \times peso) + (1,85 \times altura) (4,676 \times idade)$

Outra fórmula que pode ser utilizada é a postulada pela National Academies. Deve-se utilizar o peso em quilogramas e a altura em metros:

- Requerimento calórico estimado (homens) = 662 $9,53 \times$ idade + nível de atividade física \times (15,91 \times peso + $539,6 \times$ altura) (DP = 199)
- Requerimento calórico estimado (mulheres) = $354 6,91 \times idade + nível de atividade física \times (9,63 \times peso + 727 \times altura) (DP = 162)$

Pode-se usar 2 DP para cima ou para baixo, de acordo com a anamnese alimentar.

Também podem ser utilizadas as equações propostas pela OMS:

passo 1: taxa metabólica basal estimada:

-MRCM.indb 59 12/5/17 4:04 PM

- homens (18-30 anos de idade) = $(0.0630 \times \text{peso} + 2.85957) \times 240 \text{ kcal/dia};$
- homens (31-60 anos de idade) = $(0.0484 \times \text{peso} + 3.6534) \times 240 \text{ kcal/dia}$;
- mulheres (18-30 anos de idade) = $(0,0621 \times \text{peso} + 2,0357) \times 240 \text{ kcal/dia};$
- mulheres (31-60 anos de idade) = $(0,0342 \times \text{peso} + 3,5377) \times 240 \text{kcal/dia}$;
 - passo 2: determinar o fator de atividade:
 - sedentário = 1,3;
 - intermediário (algum exercício regular) = 1,5;
 - alto (atividade regular importante) = 1,7;
- passo 3: calcular o gasto total (= metabolismo basal × fator de atividade).

Tabela 1 Nív	vel de atividade física	
	Feminino	Masculino
Sedentário	1	1
Leve	1,11	1,12
Moderada	1,25	1,27
Intensa	1,48	1,45

Aproximadamente 22 kcal/kg são necessárias para se manter o peso em um adulto normal, com variabilidade de cerca de 20% para cima ou para baixo. Assim, dietas com 20-25 kcal/kg/dia são adequadas para a manutenção do peso, 25-30 kcal/kg/dia são interessantes para situações de estresse metabólico e 15-20 kcal/kg/dia, para propostas de emagrecimento. Recomenda-se, em dias de maior atividade, tentar manter o consumo mais perto do limiar superior, enquanto o ideal é ficar perto do limite inferior em dias com pouca atividade física. Um déficit de 500 kcal/dia pode resultar em perda inicial de 500 g/semana. No entanto, após 3-6 meses de perda de peso, ocorrem alterações adaptativas e a perda de peso com a mesma dieta diminui.

Deve-se realizar os cálculos de calorias necessárias e, então, dividir o número de calorias adequados para cada fonte: carboidratos, proteínas e gorduras. Se a necessidade de um paciente é de 1.800 kcal/dia, sabe-se que no mínimo 45% devem ser provenientes de carboidratos, portanto, 810 kcal. Como 1 g de carboidrato = 4 kcal, são necessários 202,5 g/dia de carboidratos para esse paciente, ou seja, 7-8 porções de carboidratos divididos entre todas as refeições. Cria-se um cardápio básico com as porções de macronutrientes necessárias em cada horário e o ideal é fornecer ao paciente tabelas de substituição de alimentos (facilmente encontradas na internet) para que ele monte todos os dias seu cardápio balanceado com o que houver disponível no momento.

Orientações nutricionais para perda de peso (Capítulo 71)

A obesidade no Brasil é de 14% e está em ascensão. A perda de peso no paciente obeso se dá principalmente por diminuição da ingestão de calorias, independentemente do teor de gorduras na dieta. Dietas de baixas calorias produzem perda de até 8% do peso inicial em período de 3-12 meses. Um objetivo realista é a perda inicial de 5-7% do peso.

O conceito de densidade energética se refere à quantidade de calorias em determinada quantidade de alimento. Se a pessoa ingerir alimentos com menor densidade energética, ela irá consumir uma quantidade maior para determinada quantidade de calorias. Há estudos que mostram que as pessoas sempre ingerem aproximadamente a mesma quantidade de alimento. Portanto, se comer alimentos com menor densidade energética, ingerirá menos calorias para a mesma quantidade de alimentos, favorecendo a perda de peso. Sabe-se que aumentam a densidade energética: gorduras sólidas, açúcares e amidos refinados.

Além disso, deve-se evitar as calorias vazias (alimentos que fornecem grandes quantidades de calorias e poucos nutrientes). Deve-se optar por carboidratos de menor índice glicêmico.

Homens perdem peso com mais facilidade que mulheres porque apresentam mais massa magra, menor percentual de gordura corporal e, assim, maior gasto energético. Idosos têm menor gasto energético, com a taxa metabólica reduzindo 2% (cerca de 100 kcal) por década.

TIPOS DE DIETA

Dietas pobres em carboidratos (low-carb)

O conteúdo de carboidratos é importante para a perda de peso em curto prazo (< 2 semanas). Dietas pobres em carboidratos (60-130 g/dia de carboidratos) e muito pobres (0-60 g/dia) levam a mobilização de glicogênio e, se a ingestão for < 50 g, acarreta cetose. A rápida perda de peso é decorrente da quebra do glicogênio e da perda de fluidos, em detrimento da perda de gordura. Esse tipo de dieta pode ter benefícios sobre o desenvolvimento de diabetes, doenças cardiovasculares e neoplasias. Ao reduzir o conteúdo de carboidratos, também se deve dar atenção ao índice glicêmico dos carboidratos escolhidos, bem como preferir gorduras mono e poli-insaturadas em substituição.

Dietas ricas em proteínas

Essas dietas são muito populares. Em uma comparação em ensaio clínico randomizado, a perda de peso

em 6 meses foi maior com a dieta rica em proteínas (25%) em comparação com a dieta de 12% de proteínas, ambas com baixo conteúdo de gorduras. No entanto, após 12 e 24 meses, a perda de peso foi equivalente.

Dieta mediterrânea

A dieta mediterrânea representa o padrão dietético com predomínio de gorduras monoinsaturadas; consumo moderado de álcool, especialmente vinho; alto consumo de vegetais, frutas e grãos integrais; consumo moderado de leite e laticínios, predominantemente na forma de queijos; e relativamente baixa ingestão de carnes, com preferência pelos peixes. Associou-se, em metanálise de 12 estudos, com melhor padrão de saúde e menor mortalidade geral, cardiovascular, por câncer e menor incidência de doenças de Parkinson e Alzheimer.

Dieta vegetariana

A dieta vegetariana varia consideravelmente de acordo com as restrições adotadas. É difícil separar os benefícios da dieta aos daqueles provenientes do estilo de vida, que muitas vezes inclui exercícios físicos, abstinência de álcool e tabaco, e técnicas de meditação. Estudos observacionais mostraram menor incidência de obesidade, doença coronariana, hipertensão e diabetes na adoção de dieta vegetariana. Atenção deve ser dada à saúde óssea e aos níveis de vitamina B12.

Dieta DASH (dietary approaches to stop hypertension)

Dieta criada para controle e prevenção da hipertensão. A dieta DASH ideal é composta por 4-5 porções de frutas, 4-5 porções de vegetais, 2-3 porções de laticínios de baixa gordura e < 25% de ingestão total de gorduras. Recomenda-se reduzir o consumo de sódio ao mesmo tempo.

SUPLEMENTOS ALIMENTARES

Diversos estudos focaram o papel dos suplementos alimentares na promoção da saúde e na prevenção de doenças. No Iowa Women's Health Study, de 2011, com > 38 mil participantes, o benefício dos suplementos foi associado a características intrinsecamente favoráveis das mulheres que os tomavam, inclusive com dietas melhores nesse grupo (viés de população). Encontrou-se, ainda, associação do uso de multivitamínicos (vitamina B6, ácido fólico, ferro, magnésio, zinco e cobre) com aumento do risco de morte. No Physicians Health Study, de 2012, não houve interferência do uso de multivitamínicos sobre eventos cardio ou cerebrovasculares, com diminuição de 8% de neoplasias no grupo que os utilizou. No entanto, não houve diferença na incidência de neo-

plasia de próstata, a mais comum. O estudo SELECT visou elucidar o papel do selênio e da vitamina E, não tendo encontrado diminuição de neoplasia de próstata pelo selênio e evidenciando aumento de 17% de neoplasia de próstata no grupo da vitamina E.

Quanto ao papel dos antioxidantes, há 47 ensaios clínicos sobre o tema, com resultados bastante controversos e sugestão de aumento de mortalidade com uso de vitamina A, betacarotenos e vitamina E.

Embora haja evidências a favor do papel do uso de ômega-3 como protetor cardiovascular, não há dose preconizada nem estudos claros de biodisponibilidade dos suplementos, sendo preferível reforçar as fontes dietéticas.

A orientação para pacientes deve ser no sentido de reforçar a alimentação saudável. Caso optem-se por suplementos, devem-se evitar aqueles com "megadoses" ou doses acima do limite superior recomendado. A United States Task Force e o National Institute of Health admitem serem insuficientes as evidências para se recomendar a favor ou contra a suplementação de vitaminas A, C, E, multivitamínicos, ácido fólico e antioxidantes. A American Nutrition Association recomenda suplementos somente para idosos com dificuldade de alimentação adequada e a American Heart Association preconiza hábitos alimentares saudáveis.

Deve-se considerar a administração de suplementos para populações específicas, como mulheres com grande fluxo menstrual (ferro, vitamina C), alcoolistas (vitaminas B1, B6, C e folato) e pacientes com dieta restritiva.

BIBLIOGRAFIA

Bjelakovic G, Nikolova D, Gluud LL, Simonetti RG, Gluud C. Mortality in randomized trials of antioxidant supplements for primary and secondary prevention: systematic review and meta-analysis. JAMA 2007;297:842-57.

Brasil. Ministério da Saúde. Guia alimentar da população brasileira. Brasília: Ministério da Saúde; 2006.

Gaziano JM, Sesso HD, Christen WG, Bubes V, Smith JP, MacFayden J, et al. Multivitamins in the prevention of cancer in men. JAMA 2012; 308(18):1871-80.

Institute of Medicine (US) Subcommittee on Interpretation and Uses of Dietary Reference Intakes; Institute of Medicine (US) Subcommittee on Upper Reference Levels of Nutrients; Institute of Medicine (US) Standing Committee on the Scientific Evaluation of Dietary Reference Intakes. Dietary reference intakes: applications in dietary assessment. Washington: National Academy Press; 2000.

Klein EA, Thompson IM, Tangen CM, Crowley JJ, Lucia S, Goodman PJ, et al. Vitamin E and the risk of prostate cancer: the selenium and vitamin E cancer prevention trial (SELECT). JAMA 2011;306:1549-56.

Mursu J, Robien K, Harnack LJ, Park K, Jacobs DR. Dietary supplements and mortality rate in older women. Arch Int Med 2011;171(18):1625-

National Center for Complementary and Alternative Medicine. Omega-3 supplements: an introduction. 2009. Disponível em: http://nccam.nih.gov/health/omega3/introduction.htm. Acesso em: 10 set. 2014.

-MRCM.indb 61 12/5/17 4:04 PM

21

ATIVIDADE FÍSICA SAUDÁVEL

Tiago Lazzaretti Fernandes, Felipe Hardt

Alguns tópicos a serem ressaltados a respeito de atividade física saudável são:

- a prática regular de atividade física é comprovadamente benéfica para a saúde: qualquer tipo de atividade física é melhor do que nenhuma atividade;
- recomenda-se a prática de atividade física aeróbica por no mínimo 150 min/semana, de intensidade moderada e por períodos > 10 minutos por prática;
- a população de adultos também deve realizar exercícios para fortalecer os grandes grupos musculares pelo menos 2 vezes por semana;
- para aqueles indivíduos que necessitam perder peso ou mantê-lo, recomenda-se 250 min/semana de exercício. Também é recomendada para a população com idade > 65 anos a prática de exercícios de equilíbrio, alongamento e fortalecimento muscular em virtude da sarcopenia, osteoporose ou osteopenia e risco aumentado de quedas;
- apesar do conhecimento atual sobre atividade física, os profissionais da saúde, incluindo os médicos, não estão habituados a prescrever e estimular a prática do exercício.

A sociedade moderna possui, historicamente, um gasto energético menor em razão das facilidades tecnológicas e da valorização econômica das atividades intelectuais. A falta de atividade física é reconhecidamente um problema de saúde pública, sendo um dos principais fatores de risco para a mortalidade global. A OMS estima que 60% dos adultos não realizem as recomendações mínimas de atividade física para a prevenção de doenças e que o risco cardiovascular aumenta em 50% com o sedentarismo. Sabe-se que a introdução do exercício na prática diária é responsável por diminuir o número de internações, as faltas ao trabalho e o custo da saúde pública.

CONCEITOS

A fim de padronizar a nomenclatura utilizada, serão descritos a seguir os principais termos relacionados à atividade física.

A atividade física costuma ser classificada de acordo com a característica metabólica e/ou mecânica dominante. O treinamento aeróbico consiste em exercícios que envolvam os grandes grupos musculares de forma rítmica e por um período contínuo. Já os exercícios resistidos ou de fortalecimento muscular são aqueles em que o músculo trabalha contra uma resistência ou peso.

Os exercícios de flexibilidade ou alongamento são aqueles prescritos para aumentar o arco de movimento das articulações. O treino de equilíbrio, por sua vez, é um conjunto de atividades que visa ao fortalecimento dos membros inferiores e à diminuição do risco de queda.

Avaliação inicial

Apesar dos conhecidos benefícios da atividade física, os profissionais de saúde têm a preocupação de prescrever a atividade física de forma segura. Sabe-se que o histórico médico de cada indivíduo é muito importante, porém há evidências de que os benefícios da atividade física regular são muito maiores do que o risco inerente dos eventos adversos.

O principal evento adverso está relacionado a lesões osteomusculares leves. Já os eventos de maior gravidade, como IAM e morte súbita, estão relacionados a atividades físicas de maior intensidade, além de serem relativamente raros.

A avaliação médica inicial tem por objetivo excluir os indivíduos em condições de risco aumentado para a prática de exercício, ao mesmo tempo que se propõe a evitar gastos desnecessários com exames subsidiários e não criar barreiras para sua prática.

Indivíduos com baixo risco para eventos cardíacos provavelmente não se beneficiarão de investigação cardiovascular extensa; entretanto, uma avaliação de acordo com a condição de saúde prévia é recomendada. Para indivíduos com risco cardíaco moderado ou alto, o exercício pode ser recomendado após adequada investigação, preparo e acompanhamento.

Em qualquer faixa etária, exercícios intensos ou vigorosos não devem ser prescritos a indivíduos que não praticavam anteriormente exercícios moderados. Por conseguinte, a prática de exercícios resistidos leves não necessitam obrigatoriamente de avaliações médicas ini-

O questionário de autoavaliação physical activity readiness questionnaire (PAR-Q ou PAR-Q +) pode ser utilizado como screening inicial para a prática de atividade física por pessoas com idades de 15-69 anos. Esse formulário possui perguntas simples e diretas referentes à saúde prévia do indivíduo e recomendações sobre quando procurar orientação médica. Já o questionário PAR-med-X pode ser utilizado como instrumento de avaliação médica pré-participação e para recomendação de atividade física.

-MRCM.indb 62 12/5/17 4:04 PM

Grupos específicos

Adultos

O exercício físico deve ser prescrito de maneira completa e precisa, como uma medicação, incluindo o tipo de atividade, a frequência, a intensidade, a duração e as precauções. Iniciar as atividades de forma muito intensa pode levar o indivíduo a desistir da prática, por achar o exercício desconfortável ou por não conseguir continuar o programa.

A prescrição inicial deve possuir parâmetros mínimos de intensidade, duração e frequência para estimular, principalmente, a aderência.

Os adultos, em geral, devem realizar 150 min/semana de exercício aeróbico com intensidade moderada ou 75 min/semana com intensidade alta. A marcha rápida com a presença do aumento do ritmo cardíaco perceptível ao indivíduo e ocasionando dificuldade para falar pode ser classificada como exercício moderado. É importante lembrar que essa atividade deve ser cumprida ao longo da semana e em períodos mínimos de 10 minutos por prática.

A população de adultos também deve realizar exercícios para fortalecer os grandes grupos musculares pelo menos 2 vezes por semana. Os exercícios resistidos podem ser realizados com a utilização do próprio corpo como peso ou com exercícios que envolvam atividades do dia a dia – como subir escadas e trabalhos ativos em casa –, além de pesos livres e faixas elásticas. Recomenda-se a realização de 8-10 tipos de exercícios diferentes durante 15-20 minutos após 1 atividade aeróbica.

O mínimo de 1 série com 8-12 repetições para os principais grupos musculares dos membros superiores e inferiores deve ser executado. Recomenda-se realizar exercícios com velocidades lenta a moderada e carga de média intensidade por toda a amplitude de movimento, além de se evitar a manobra de Valsalva.

A intensidade do exercício pode ser mensurada a partir da unidade de carga máxima, que corresponde à execução de 1 repetição do exercício solicitado com peso máximo. A intensidade inicial recomendada do exercício resistido é de 30-40% da carga máxima nos membros superiores e de 50-60% nos membros inferiores. Caso a determinação dessa unidade seja danosa ao indivíduo, estima-se que 60% da carga máxima seja igual à capacidade de realizar 17 repetições consecutivas de determinado exercício.

O American College of Sports Medicine possui uma série de documentos para uso da população em geral e dos profissionais da saúde, incluindo questionários para avaliação inicial, planilhas com exemplos de treino aeróbico, fortalecimento muscular e alongamento no *site Exercise is medicine*.

Para aqueles indivíduos que têm por objetivo o ganho de massa magra e fortalecimento muscular, a intensidade do exercício deverá ser de moderada a alta. Para ser efetivo, o exercício deverá ser realizado até uma intensidade em que a próxima repetição seja de difícil execução.

Além de fortalecer a musculatura, os exercícios resistidos também são benéficos por aumentarem o desempenho físico e a capacidade funcional do organismo e, por conseguinte, melhorar a independência e a qualidade de vida desses indivíduos adultos.

A progressão do exercício, por sua vez, pode ser realizada, primeiramente, com o aumento do número de repetições. Quando o indivíduo executar a série de modo confortável, recomenda-se a adição de 5% à carga prévia.

Idosos

Embora a atividade física não possa parar o processo do envelhecimento biológico, existem evidências de que a prática regular de exercícios pode aumentar a expectativa de vida e limitar o desenvolvimento ou a progressão de doenças crônicas. Também há evidências de que a atividade física regular traz benefícios cognitivos e psicológicos para essa população.

Os idosos necessitam, além da atividade programada para a população adulta, de exercícios de fortalecimento muscular se não houver contraindicações clínicas por motivo de doenças cardiovasculares. Deve-se dar atenção aos exercícios resistidos com a presença de manobra de Valsalva ou cargas elevadas, que podem elevar a PA rapidamente.

Andar costuma ser a atividade mais recomendada. Exercícios na água e em uma bicicleta estacionária podem ser adequados para os idosos com limitação na marcha. Apesar de os exercícios em alta intensidade estarem relacionados à melhora do desempenho físico como um todo, não há necessidade de tal intensidade para a diminuição dos riscos cardiovasculares e das doenças metabólicas nessa população.

Medidas para prevenir ou diminuir o risco de quedas e melhorar a autonomia para as atividades do dia a dia devem ser atentadas para essa faixa etária. Recomendam-se exercícios de equilíbrio e alongamento por no mínimo 2 vezes por semana.

Doenças cardiovasculares

Exercícios resistidos são contraindicados em pacientes com arritmias cardíacas não controladas, car-

-MRCM.indb 63 12/5/17 4:04 PM

diomiopatia hipertrófica instável, insuficiência cardíaca descompensada, hipertensão pulmonar grave, estenose de aorta grave e sintomática, miocardite, endocardite ou pericardite agudas, dissecção de aorta e síndrome de Marfan.

Pacientes com diagnóstico de diabetes, PA não controlada, em uso de marca-passo ou desfibrilador e com limitações musculoesqueléticas são classificados como de alto risco e devem consultar um médico antes do início do exercício resistido. Pacientes com sinais e sintomas maiores de doença cardiovascular, pulmonar ou metabólica também são classificados como de alto risco e necessitam ser previamente avaliados.

Já os pacientes com ≥ 2 fatores de risco (idade, história familiar, tabagismo, sedentarismo, obesidade, hipertensão, DLP ou pré-diabetes) são classificados como de baixo risco para a prática de atividade física.

Pacientes com IAM recente, revascularização coronariana e outras cirurgias abertas devem preferencialmente realizar programas de reabilitação com estratificação de risco e monitorização.

A monitorização cardiovascular em resposta ao exercício resistido é recomendada para esses indivíduos com o controle da PA, principalmente, da FC e da percepção do esforço. Sinais e sintomas como tontura, respiração ofegante excessiva, dor precordial e arritmias cardíacas são contraindicações ao exercício nesse grupo e este deverá ser interrompido.

Crianças com idade de 5-16 anos

As crianças e jovens necessitam de 60 min/dia de atividade física adequada para o desenvolvimento de cada idade. Devem envolver exercícios combinados de coordenação, agilidade e equilíbrio, além de atividades aeróbicas e de força.

Obesos

Indivíduos que queiram perder peso, prevenir a obesidade ou manter o peso após sua diminuição necessitam de períodos de atividade física > 250 min/semana.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

A promoção da saúde e a prescrição de atividade física pelos profissionais de saúde ainda está abaixo do ideal. Os programas de ensino médico devem disseminar em sua grade curricular o conhecimento e a adequada recomendação sobre a duração, a frequência, a intensidade e o tipo de exercícios para a população em geral e com doenças específicas.

A motivação para a prática de atividade física e estratégias de aderência devem ser constantes para todos

os pacientes, a fim de que o sedentarismo não seja mais um problema de saúde pública.

BIBLIOGRAFIA

Blair SN. Physical inactivity: the biggest public health problem of the 21st century. Br J Sports Med 2009;43(1):1-2.

Chodzko-Zajko WJ, Proctor DN, Fiatarone Singh MA, Minson CT, Nigg CR, Salem GJ, et al. American College of Sports Medicine position stand: exercise and physical activity for older adults. Med Sci Sports Exerc 2009;41(7):1510-30.

Donnelly JE, Blair SN, Jakicic JM, Manore MM, Rankin JW, Smith BK. American College of Sports Medicine position stand: appropriate physical activity intervention strategies for weight loss and prevention of weight regain for adults. Med Sci Sports Exerc 2009;41(2):459-71.

Giada F, Biffi A, Agostoni P, Anedda A, Belardinelli R, Carlon R, et al. Exercise prescription for the prevention and treatment of cardiovascular diseases: part I. J Cardiovasc Med 2008;9(5):529-44.

Hass CJ, Feigenbaum MS, Franklin BA. Prescription of resistance training for healthy populations. Sports Med 2001;31(14):953-64.

Laskowski ER, Lexell J. Exercise and sports for health promotion, disease, and disability. PM R 2012;4(11):795-6.

Mendes R, Sousa N, Barata JLT. Physical activity and public health: recommendations for exercise prescription. Acta Med Port 2011; 24(6):1025-30.

Organização Mundial da Saúde. Global recommendations on physical activity for health. Genebra: WHO; 2010.

Phillips EM. A call to arms (and legs): exercise prescription for medical students, PM R 2012;4(11):914-8.

Phillips EM, Kennedy MA. The exercise prescription: a tool to improve physical activity. PM R 2012;4(11):818-25.

Warburton DER, Gledhill N, Jamnik VK, Bredin SSD, McKenzie DC, Stone J, et al. Evidence-based risk assessment and recommendations for physical activity clearance: Consensus Document 2011. Appl Physiol Nutr Metab 2011;36 Suppl 1:S266-98.

Williams MA, Haskell WL, Ades PA, Amsterdam EA, Bittner V, Franklin BA, et al. Resistance exercise in individuals with and without cardiovascular disease: 2007 update – a scientific statement from the American Heart Association Council on Clinical Cardiology and Council on Nutrition, Physical Activity, and Metabolism. Circulation 2007;116(5):572-84.

ABORDAGEM DA SEXUALIDADE

Arlene Maria Perez

Durante muitos séculos, até recentemente, a sexualidade era considerada a expressão de "baixos instintos animais", que deveriam ser combatidos e controlados. As religiões são quase todas ambíguas: prescrevem a procriação, mas seu principal instrumento, a sexualidade, é proscrito em suas manifestações mais espontâneas. Nas últimas décadas, os profissionais da saúde vivem grandes desafios em relação à sexualidade: não só a prevenção de DST como também a necessidade de manuten-

-MRCM.indb 64 12/5/17 4:04 PM

ção da qualidade dos desempenhos sexuais masculinos e femininos ao longo da vida. Os médicos ainda têm muitas dificuldades de abordar problemas sexuais com seus pacientes por vários motivos, entre eles: não treinamento adequado durante a formação médica; o pensamento equivocado de que somente urologistas e ginecologistas deveriam abordar o assunto; falta de tempo na consulta; medo de revelar ao paciente o desconhecimento nesta área; e, muitas vezes, medo de enfrentar suas próprias dificuldades sexuais.

Em uma consulta de clínica geral, da mesma forma que se pergunta ao paciente sobre os diversos aparelhos, temos que perguntar sobre a vida sexual, pois isso implica diretamente na qualidade de vida do paciente.

AVALIAÇÃO SEXUAL MASCULINA

Fisiologia da função sexual masculina

A função sexual normal masculina requer interações entre os sistemas vascular (fluxo sanguíneo e óxido nítrico), neurológico, hormonal e psicológico. A ereção e sua manutenção constituem fenômeno vascular desencadeado por sinais neurológicos, facilitado pela presença de nível hormonal e estado psicológico adequados. A testosterona tem um papel importante na função sexual normal masculina. Ela age por canais psicogênicos, aumentando a libido. A testosterona é necessária para a manutenção dos níveis intrapenianos de óxido nítrico sintetase.

Principais disfunções sexuais masculinas

As disfunções sexuais masculinas foram classificadas de acordo com a fase do ciclo sexual acometidas, ou seja:

- relacionadas à fase de desejo: desejo sexual hipoativo, impulso sexual excessivo;
- relacionadas à fase de excitação: disfunção erétil (DE);
- relacionadas à fase de ejaculação/orgasmo: ejaculação precoce, ejaculação retardada, ejaculação retrógrada, falta de ejaculação e anorgasmia;
- dispareunia: disfunção caracterizada pela presença de dor na relação sexual, podendo ocorrer em todas as fases do ciclo.

Diminuição da libido

A prevalência é estimada em 5-15% nos homens e aumenta com a idade. Muitos homens com DE podem apresentar perda da libido como consequência secundária. É possível citar como principais causas:

- uso de medicamentos: inibidores seletivos da receptação de serotonina (ISRS), antiandrogênicos, analgésicos opioides e inibidores da 5-alfa-redutase;
 - alcoolismo;
 - depressão/fadiga;
 - drogas recreacionais;
 - problemas de relacionamento;
 - ansiedade associada ao desempenho;
 - doenças sistêmicas;
- alterações hormonais: deficiência de testosterona, aumento de prolactina e hipo/ hipertireoidismo.

A maior parte dessas condições é potencialmente tratável, assim história clínica e exame físico cuidadosos são fundamentais na abordagem.

Disfunção erétil (Capítulo 139)

Pode ser orgânica, psicogênica ou mista.

Avaliação da função sexual masculina

A avaliação começa com história completa e exame físico. Além das perguntas sobre os diversos aparelhos, doenças pregressas, fatores de risco, uso de drogas e avaliação emocional, devem ser feitas algumas perguntas para avaliar a libido, a função erétil e a rapidez da ejaculação. O interrogatório deve conter várias informações:

- Há quanto tempo o problema começou?
- Você não tem desejo, não tem ereção ou não consegue segurar a ejaculação?
- O problema sempre ocorreu ao longo da vida ou você tinha uma vida sexual normal antes?
 - Teve algum trauma no início da vida sexual?
- O problema ocorre com qualquer par sexual ou é dependente da pessoa?
 - O início do problema foi insidioso ou abrupto?
 - É situacional?
- Ocorre de maneira constante e progressiva ou é intermitente?
 - A ereção fora de situação de coito é normal?
 - Tem ereção matutina?
 - Está com problemas no relacionamento?
 - Está com problemas no trabalho ou financeiros?
 - Teve criação castradora?

Para DE, pode ser usado o índice internacional de função erétil 5 (IIEF-5), que é uma versão abreviada do índice internacional de função erétil (original, conhecido como IIEF-15). Esta versão abreviada foi desenvolvida com o objetivo de diagnosticar a presença de DE e sua gravidade (Tabela 1).

-MRCM.indb 65 12/5/17 4:04 PM

Além do exame físico completo, deve-se avaliar presença de pulsos femorais e periféricos, presença de sopros femorais, presença de placas penianas (doença de Peyronie), alteração de pilificação, ginecomastia e tamanho testicular, avaliação do reflexo cremastérico (para checar integridade do centro de ereção toracolombar) e alterações do campo visual.

Os exames que devem ser solicitados são: glicemia em jejum; Hb glicada; hemograma completo; funções hepática, renal e tireoidiana; perfil lipídico; testosterona total e livre; prolactina; hormônios foliculoestimulante e luteinizante.

Exames mais específicos podem ser solicitados de acordo com cada caso, usualmente pelo especialista, como o teste de ereção induzida por fármacos, tumescência peniana noturna, USG Doppler das artéria penianas, cavernosometria, cavernosografia e avaliação neurofisiológica.

Tratamento

Diminuição da libido

No caso de diminuição da libido decorrente de problemas psicológicos, o tratamento psicoterápico está indicado. A reposição hormonal deve ser feita nos casos de deficiência androgênica; se o motivo for o efeito colateral de alguma medicação, sua continuação deve ser avaliada.

Disfunção erétil (Capítulo 139)

Além da causa da DE, outros elementos devem ser considerados no tratamento: idade do paciente, comorbidades, expectativa do paciente e/ou seu par quanto à atividade sexual, aspectos socioeconômicos e culturais do casal. De acordo com a etiologia e a gravidade, o tratamento pode ser de 1ª, 2ª e 3ª linhas.

Ejaculação precoce

O tratamento depende da etiologia, mas os pilares da terapia incluem uso de ISRS, anestésicos tópicos e psicoterapia na presença de problemas psicológicos e de relacionamento:

- 1ª linha: ISRS paroxetina (10-40 mg/dia), sertralina (50-200 mg/dia), fluoxetina (20-40 mg/dia) e citalopram (20-40 mg/dia). Estudos sugerem que a paroxetina seja a mais efetiva. O efeito terapêutico dessas medicações ocorre após 2-3 semanas do início do tratamento;
- 2ª linha: caso os ISRS sejam ineficazes ou com efeitos colaterais intoleráveis, o antidepressivo tricíclico clomipramina pode ser usado, na dose de 12,5-50 mg/dia;

Tabela 1 Índice internacional de	função erétil (IIEF-5)				
Questionário – Ao longo dos últimos 6 meses	1 ponto	2 pontos	3 pontos	4 pontos	5 pontos
Como você classificaria a sua confiança em conseguir ter ou manter uma ereção?	Muito baixa	Baixa	Moderada	Alta	Muito alta
Quando você teve ereções com estimulação sexual, com que frequência suas ereções foram suficientemente rígidas para conseguir a penetração?	Quase nunca ou nunca	Algumas vezes (menos da metade das vezes): 2	Às vezes (cerca da metade das vezes)	Na maioria das vezes (muito mais do que a metade das vezes)	Quase sempre ou sempre
Durante a relação sexual, com que frequência você foi capaz de manter a ereção após a penetração?	Quase nunca ou nunca	Algumas vezes (menos da metade das vezes)	Às vezes (cerca de metade das vezes)	Na maioria das vezes (muito mais do que a metade das vezes)	Quase sempre ou sempre
Durante a relação sexual, qual a dificuldade que teve para manter a ereção até o fim da relação sexual?	Extremamente difícil	Muito difícil	Difícil	Ligeiramente difícil	Sem dificuldade
Quando tentou ter relação sexual, com que frequência se sentiu satisfeito?	Quase nunca ou nunca	Algumas vezes (menos da metade das vezes)	Às vezes (cerca de metade das vezes)	Na maioria das vezes (muito mais do que a metade das vezes)	Quase sempre ou sempre

Total: a pontuação de IIEF-5 é a soma das respostas de todos os itens: 22-25 sem disfunção erétil; 17-21 disfunção erétil ligeira; 12-16 disfunção erétil leve a moderada; 8-11 disfunção erétil moderada; 1-7 disfunção erétil grave.

Adaptada de Rosen RC, Cappelleri JČ, Smith MD, et al. Desenvolvimento e avaliação de uma versão resumida, 5 itens do índice internacional de função erétil (IIEF-5) como uma ferramenta de diagnóstico para a disfunção erétil. Int J Impot Res 1999;11(6):319-26.

-MRCM.indb 66 12/5/17 4:04 PM

- outro ISRS que pode ser usado é a dapoxetina, na dose de 30 ou 60 mg/dia. O uso diário é mais efetivo, mas também pode ser usada sob demanda, 1-3 horas antes da relação;
- tramadol, analgésico com atividade nos receptores opioides, mas que também inibe receptação de serotonina e noradrenalina pode ser usado no tratamento da ejaculação precoce. Ele é administrado sob demanda, na dose de 50 mg, 1-2 horas antes da relação. Não é droga de escolha;
- anestésicos tópicos parecem melhorar o tempo ejaculatório e a satisfação sexual quando aplicados topicamente na glande 5 minutos antes da relação;
- terapias não farmacológicas (*stop-start* ou *stop-squeeze*) e psicológicas devem ser sempre consideradas.

AVALIAÇÃO SEXUAL FEMININA

Ciclo de resposta sexual feminino

O ciclo sexual feminino (como o masculino) é dividido em 4 fases:

- desejo (libido): vontade de ter atividade sexual.
 Inclui pensamentos e imagens;
- excitação: sensação subjetiva de prazer, acompanhada de mudanças fisiológicas como vasocongestão genital, aumento de FC, respiratória e pressórica;
- orgasmo: pico de prazer sexual com liberação da tensão sexual, com contrações rítmicas da musculatura perineal;
- resolução: relaxamento muscular com sensação de bem-estar.

Para algumas mulheres, as fases podem variar na sequência, repetição e ausência durante a relação sexual. Por exemplo, para a maioria das mulheres em relacionamentos de longa data, o desejo pode não estar presente inicialmente, mas aumenta em resposta à atividade prazerosa (modelo circular do desejo feminino). Muitas vezes, as mulheres são motivadas por outras razões para iniciar a atividade sexual, como necessidade de aproximação emocional com o par, e a satisfação subjetiva da relação não requer necessariamente atingir o pico orgástico (Figura 1).

A intensidade, o tipo e a duração do estímulo para atingir o pico orgástico variam de uma mulher para outra. A maioria requer certo grau de estimulação clitoriana. A estimulação indireta do clitóris no coito vaginal pode ser suficiente para desencadear o orgasmo em algumas mulheres, enquanto outras respondem mais prontamente à estimulação clitoriana direta. Estimulação de outras áreas erógenas como mamas e mamilos também pode desencadear a resposta orgástica. Algumas mulheres podem apresentar orgasmos durante o sono.

Principais disfunções sexuais femininas

A disfunção sexual feminina alcança altos índices em qualquer população. Desejo sexual hipoativo e dificuldade de excitação e anorgasmia são as queixas mais comuns.

Desejo sexual hipoativo/dificuldade de excitação

O desejo hipoativo é muito comumente relatado pelas mulheres, fato que motivou a revisão do conceito de resposta sexual feminina. É possível definir o transtorno do desejo sexual como ausência ou diminuição de interesse ou desejo sexual, de pensamentos ou fantasias e falta de desejo responsivo, bem como escassas ou ausentes motivações (razões/incentivos) para tentar se tornar sexualmente excitada. A falta de interesse deve ser mais significativa do que aquela própria da diminuição natural relacionada ao ciclo de vida e/ou à duração do relacionamento.

O desejo e a excitação estão interligados, a ponto de não haver distinção entre a experiência de desejo e a de

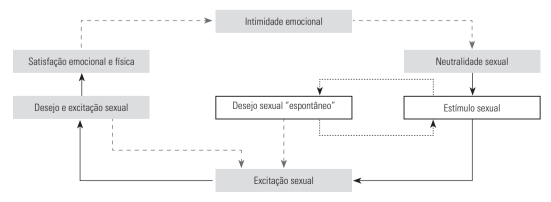


Figura 1 Modelo não linear (ou circular) da resposta sexual feminina desenvolvido pela Dra. Basson.

-MRCM.indb 67 12/5/17 4:04 PM

excitação sexual, podendo um favorecer ou desfavorecer o outro.

As principais causas de desejo sexual hipoativo e dificuldade de excitação são:

- uso de medicamentos: ISRS e analgésicos opioides;
 - alcoolismo;
 - depressão/fadiga;
 - drogas recreacionais;
 - doenças sistêmicas;
 - presença de incontinência urinária e/ou fecal;
 - problemas ginecológicos, dispareunia e vaginismo;
- alterações hormonais: deficiência estrogênica ou de testosterona, aumento de prolactina e hipo/hipertireoidismo;
- emocionais: estresse, baixa autoestima, par que não é congruente com fantasias, estimulação física inadequada, par hostil ou sem interesse, ambiente inadequado, problemas de relacionamento.

Anorgasmia

Caracteriza-se por atraso ou ausência recorrente e persistente de orgasmo, mesmo com fases de excitação e estimulação adequadas, com resultante sofrimento e dificuldades interpessoais. O problema pode estar presente desde o início da vida sexual ou ser adquirido, generalizado ou situacional (em situações selecionadas, p. ex., a mulher tem orgasmos durante a masturbação, mas não durante a atividade sexual). Podem ser citadas como causas:

- lesões neurológicas cirúrgicas ou traumáticas, mielite, esclerose múltipla, neuropatias;
- dispareunia: doença inflamatória pélvica, secura vaginal;
 - uso de medicações: ISRS, opioides e álcool;
 - amputação de clitóris;
 - mito do orgasmo vaginal;
 - desconhecimento do corpo;
 - falta de técnica do parceiro;
 - deficiência feminina de assumir papel erótico;
 - temor à satisfação plena;
 - traumas sexuais.

Avaliação das disfunções sexuais femininas

As mulheres não costumam apresentar queixas sexuais de forma espontânea. Além do interrogatório geral, já apresentado nas disfunções sexuais masculinas, na anamnese sexual feminina também devem ser feitas as seguintes perguntas:

Você não tem desejo, lubrificação ou não consegue atingir o pico orgástico?

- Teve algum trauma no início da vida sexual?
- Qual a intensidade do sofrimento causado?
- Após estimulação adequada pelo par, começa a apresentar desejo?

Além do exame físico geral completo, a paciente deverá ser submetida a um exame ginecológico para descartar causas orgânicas que possam interferir na função sexual normal (p. ex., uma mulher com dispareunia, de diferentes causas, vai ter diminuição do desejo e dificilmente se permitirá ser estimulada o suficiente para atingir o pico orgástico).

Os exames que devem ser solicitados são: glicemia em jejum; Hb gleocada; hemograma completo; funções hepática, renal e tireoidiana; perfil lipídico; USG transvaginal; cultura cervical para gonorreia e clamídia; T4 livre; TSH; e prolactina. Na suspeita de deficiência estrogênica ou androgênica, os níveis dos hormônios sexuais devem ser solicitados.

Tratamento

Diminuição da libido

Na presença de problemas psicológicos e de relacionamento, o tratamento psicoterápico está indicado, eventualmente com terapia de casal. Mudanças de estilo de vida devem ser recomendadas, como diminuir estresse e fadiga, melhora da qualidade do tempo com o par, melhora da imagem corporal e tentativas de inovações para o repertório sexual. Caso o motivo seja o efeito colateral de alguma medicação, sua descontinuação deve ser avaliada. Fisioterapia pélvica é indicada para as mulheres com vaginismo, incontinência urinária e/ou fecal.

Dispareunia por secura em decorrência de atrofia vaginal pode ser tratada com lubrificantes vaginais e/ou estrógenos vaginais. Para as mulheres pós-menopausa em que as medidas não farmacológicas não tiveram sucesso, o uso de testosterona pode ser benéfico desde que não exista contraindicação para tal. As mulheres devem ser avisadas dos efeitos virilizantes e de que não há estudos de longo prazo. Para mulheres não menopausadas, não se recomenda seu uso. A terapia androgênica deve ser criteriosa, pelo menor tempo possível, com menor dose terapêutica e respeitando contraindicações (câncer de útero e de mama, doença cardiovascular, doenças hepáticas, ovários policísticos etc.):

- testosterona: administrações transdérmica (adesivos) e tópica (gel ou creme) são melhores que VO (para evitar passagem hepática e alterações lipídicas):
- undecanoato de testosterona: 40 mg/dia, VO, por
 15 dias (após o jantar) e interromper por 15 dias;

-MRCM.indb 68 12/5/17 4:04 PM

- metiltestosterona: 1,25-2,5 mg/dia, VO, por até 2 anos, monitorizando hepatotoxicidade e perfil lipídico;
- propionato de testosterona: 2% em veículo (creme) aplicado no clitóris e nos pequenos e grandes lábios, diariamente ou em dias alternados, por 2-4 meses, ou de segunda a quinta-feira à noite, com descanso nos finais de semana;
 - enantato de testosterona: 200 mg, IM, a cada mês;
- testosterona transdérmica: 150-300 mcg/dia; por até 24 meses;
- tibolona: esteroide sintético cujos metabólitos têm propriedades estrogênicas, progestagênicas e androgênicas;
- ospemifene: modulador seletivo do receptor estrogênico, é o 1º tratamento VO aprovado pelo Food and Drug Administration (FDA) para dispareunia associada à atrofia vaginal;
- apomorfina: agonista dopaminérgico na dose de 3 mg, por via sublingual, contra inibição da excitação em mulheres com problemas orgânicos de lubrificação;
- flibanserina: ação central como agonista dos receptores serotoninérgicos 5-HT_{1A} e antagonista dos receptores serotoninérgicos 5-HT_{2A}. Inicialmente estudada como antidepressivo, mostrou-se não efetiva para depressão e apresentou melhora no desejo sexual. Seu uso foi aprovado em agosto de 2015 pelo FDA para mulheres pré-menopausadas com desejo sexual hipoativo na dose de 100 mg/dia na hora de dormir. As pacientes devem ser avisadas de que o uso concomitante com álcool pode causar hipotensão e síncope;
- bupropiona: pode ser um tratamento efetivo para mulheres, com ou sem depressão associada, melhorando desejo, excitação e orgasmo nas doses de 150-300 mg/dia.

Anorgasmia

Na presença de problemas psicológicos e de relacionamento, o tratamento psicoterápico está indicado, eventualmente com terapia de casal.

A educação da paciente com disfunção orgástica a respeito da anatomia e da fisiologia do aparelho sexual deve preceder a discussão sobre as opções de tratamento, principalmente para corrigir conceitos errados e quebrar tabus que podem contribuir para o problema. O médico deve ter uma discussão franca com a paciente e seu par a respeito de posições e técnicas para aumentar a estimulação sexual, p. ex., a técnica do alinhamento coital (TAC) durante penetração vaginal que facilita o orgasmo (é uma variante da posição missionária, onde o homem fica mais alto em relação ao corpo da mulher e realiza movimentos para baixo em vez de horizontalizados, permitindo que a base e o dorso do pênis fiquem em con-

tato mais íntimo com a região clitoriana e assim aumentando a probabilidade de um orgasmo em uma relação com penetração vaginal).

O treinamento com masturbação direta é uma maneira de educação e autoconhecimento para ensinar a mulher a alcançar o orgasmo pela autoestimulação. A mulher deve se familiarizar com o próprio corpo e identificar as áreas erógenas e, então, estimular essas áreas diretamente. Podem ser usados vídeos eróticos e vibradores para auxiliar a experiência.

Não existem estudos randomizados publicados sobre medicações para disfunção orgástica primária nas mulheres.

Exercícios de Kegel, que fortalecem a musculatura pubococcígea, têm sido propostos para melhorar a sensação orgástica, mas os estudos ainda não evidenciaram suporte para seu uso.

Os procedimentos cosméticos genitais para aumentar o orgasmo – p. ex. a injeção de colágeno para aumentar o ponto G, a redução da cobertura clitoriana ou outros procedimentos cosméticos vulvovaginais – não têm suporte científico.

BIBLIOGRAFIA

- Abdo CHN. Sexualidade humana e seus transtornos. 5.ed. São Paulo: Casa Leitura Médica: 2014.
- Althof SE, Abdo CH, Dean J, Hackett G, McCabe M, McMahon CG, et al. International Society for Sexual Medicine's guidelines for the diagnosis and treatment of premature ejaculation. J Sex Med 2010;7:2947.
- American Psychiatric Asociation. Diagnostic and statistical manual of mental disorders, 5.ed. (DSM-5). Arlington: American Psychiatric Asociation: 2013.
- Babaei AR, Safarinejad MR, Kolahi AA. Penile revascularization for erectile dysfunction: a systematic review and meta-analysis of effectiveness and complications. Urol J 2009;6:1.
- Basson R. Clinical practice. Sexual desire and arousal disorders in women. N England J Med 2006;354(14):1497-506.
- Basson R. Women's sexual function and dysfunction: current uncertainties, future directions. Int J Impot Res 2008:20;466.
- Laumann EO, Nicolosi A, Glasse DB, Paik A, Ginge C, Moreira E, et al. Sexual problems among women and men aged 40-80 years: prevalence and correlates identified in the Global Study of Sexual Attitudes and Behaviors. Int J Impot Res 2005;17:39-57.
- Melnik T, Althof S, Atallah AN, Puga ME, Glina S, Riera R. Psychosocial interventions for premature ejaculation. Cochrane Database Syst Rev 2011;CD008195.
- Pechorro PS, Calvinho AM, Pereira NM, Vieira RX. Validação de uma versão portuguesa do Índice Internacional de Função Eréctil-5 (IIEF-5). Rev Int Andrología 2010;9(1):3-9.
- Pu C, Yang L, Liu L, Yuan H, Wei Q, Han P. Topical anesthetic agents for premature ejaculation: a systematic review and meta-analysis. Urology 2013:81:799.
- Rosen RC, Cappelleri JC, Smith MD, et al. Desenvolvimento e avaliação de uma versão resumida, 5 itens do índice internacional de função erétil (IIEF-5) como uma ferramenta de diagnóstico para a disfunção erétil. Int J Impot Res 1999;11(6):319-26.

-MRCM.indb 69 12/5/17 4:04 PM

Somboonpom W, Davis S, Seif MW, Bell R. Testosterona for peri and postmenopausal women. Cochrane Database Syst Rev 2005;CD 004509

Tsertsvadze A, Fink HA, Yazdi F, MacDonald R, Bella AJ, Ansari MT, et al. Oral phosphodiesterase-5 inhibitors and hormonal treatments for erectile dysfunction: a systematic review and meta-analysis. Ann Intern Med 2009;151:650.

Wu T, Yue X, Duan X, Luo D, Cheng Y, Tian Y, et al. Efficacy and safety of tramadol for premature ejaculation: a systematic review and metaanalysis. Urology 2012;80:618.

23

CESSAÇÃO DE TABAGISMO

Ana Paula de Souza Borges, Renata Kobayasi

O tabagismo e suas consequências afetam grande parte dos indivíduos. A cessação desse hábito é uma modificação comportamental que deve ser estimulada. Deve-se classificar todo paciente tabagista conforme suas fases de mudança de comportamento (Tabela 1) (Capítulo 19). Pacientes pré-contemplativos e contemplativos à cessação do tabagismo devem ser estimulados por meio de motivadores positivos e não devem ser estimulados à ação nesse momento.

Para pacientes já na fase de preparação ou ação, a avaliação clínica inicial do paciente tem como objetivo

identificar a existência de doenças relacionadas ao tabagismo e de possíveis contraindicações e interações medicamentosas durante o tratamento farmacológico da dependência. É nesse momento que também é avaliado o perfil do fumante, seu grau de dependência à nicotina e sua motivação para deixar de fumar (utiliza-se o teste de Fagerström, abordado mais adiante).

AVALIAÇÃO CLÍNICA DO FUMANTE

- Caracterização do hábito de fumar: idade de início, número de cigarros fumados por dia, tentativas de cessação, tratamentos anteriores com ou sem sucesso, recaídas e prováveis causas, sintomas de abstinência, exposição passiva ao fumo, formas de convivência com outros fumantes (casa/trabalho) e fatores associados (café após as refeições, ao telefonar, consumo de bebida alcoólica, ansiedade e outros).
- Grau de dependência da nicotina: teste de Fagerström para dependência da nicotina (Tabela 2).
- Grau de motivação: estágio motivacional (modelo transteórico comportamental).
- Sintomas: tosse, expectoração, chiado, dispneia, dor torácica, palpitações, claudicação intermitente, tontura e desmaios.
- Investigação de comorbidades: doenças prévias ou atuais que possam interferir no curso ou no manejo do tratamento (lesões orais, úlcera péptica, HAS, DM, cardiopatias e insuficiência coronariana), transtornos psiquiátri-

Fases de comportamento	Diagnóstico	Estratégia
Pré-contemplação	Não há intenção de parar, nem crítica a respeito do vício	Estimular a pensar em parar de fumar, informar benefícios de cessar o tabagismo
Contemplação	Tem consciência de que o hábito é um problema, mas apresenta ambivalência quanto à mudança	Identificar motivos que levam a fumar e como vencê-los, e reforçar benefícios de parar de fumar
Preparação	Prepara-se para parar de fumar, quando o paciente aceita escolher uma estratégia para realizar a mudança de comportamento	Marcar data para parar de fumar (dia D) após 30 ou 60 dias e desenvolver plano para facilitar a parada (modificar o local/móveis em que fuma, começar a adotar uma alimentação equilibrada e a ingestão reduzida de álcool)
Ação	Atinge a meta da mudança do comportamento: para de fumar	A partir do dia D, afastar-se de tudo o que lembre o cigarro (não portar cigarros, isqueiros, jogar fora o cinzeiro, não consumir café ou álcool), adotar medidas para combater a fissura, manter as mãos ocupadas (costurar, pintar, escrever), solicitar suporte social (avisar pessoas a não oferecer cigarros, avisar que está parando de fumar)
Manutenção	Adota estratégias para prevenir a recaída	 Seguir com 1-2 consultas nas primeiras 2 semanas, depois mensais até os 3 primeiros meses, no 6° mês e após 1 ano Para prevenir recaídas, evitar ambientes ou situações que levem a fumar nos primeiros 15 dias, escapar de lugares com fumantes, distrair-se com outras tarefas e adiar esperando que a fissura passe
Recaída	Quando falha a estratégia de manutenção e o indivíduo volta a fumar	Identificar os fatores de recaída, motivar nova tentativa

-MRCM.indb 70 12/5/17 4:04 PM

Tabela 2	Teste de Fagerström para a dependência da nico	tina
Quanto ter	npo após acordar você fuma seu 1° cigarro?	
Nos primeir	ros 5 minutos	3
6-30 minuto	es	2
31-60 minu	tos	1
> 60 minuto	os .	0
Você acha	difícil não fumar em lugares proibidos?	
Sim		1
Não		0
Qual cigar	ro do dia lhe traz mais satisfação?	
1° da manh	ã	1
Os outros		0
Quantos c	igarros você fuma por dia?	
< 10		0
11-20		1
21-30		2
> 31		3
Você fuma	mais frequentemente pela manhã?	
Sim		1
Não		0
	mesmo doente, quando precisa ficar acamado a e do tempo?	
Sim		1
Não		0

Total: 0-2 = muito baixa; 3-4 = baixa; 5 = média; 6-7 = elevada; 8-10 = muito elevada.

cos (depressão, ansiedade, pânico, anorexia nervosa, bulimia etc.), uso de álcool e/ou outras drogas, pneumopatias, epilepsia, AVC, dermatopatias, câncer, nefropatias, hepatopatias, história de convulsão, entre outras.

- Medicamentos em uso: levantamento dos medicamentos que possam interferir no manejo do tratamento, como antidepressivos, inibidores da monoaminoxidase, carbamazepina, cimetidina, barbitúricos, fenitoína, antipsicóticos, teofilina, corticosteroides sistêmicos, pseudoefedrina, hipoglicemiante oral e insulina, entre outros.
- Alergias: de qualquer etiologia, como cutâneas, respiratórias e medicamentosas.
- Situações que demandam cautela: principalmente as relacionadas ao uso de apoio medicamentoso, p. ex., gravidez, amamentação, IAM ou AVC recente, arritmias graves, uso de psicotrópicos e outras situações. Recomenda-se cautela também com os adolescentes e idosos.
- Antecedentes familiares: avaliar problemas de saúde familiares, principalmente se relacionados ao tabagismo, em especial a existência de outros fumantes que convivam com o paciente.

 Exame físico: sempre completo, buscando sinais que possam indicar existência de doenças atuais ou limitações ao tratamento medicamentoso a ser proposto.

INTERVENÇÕES MOTIVACIONAIS

Os métodos baseados na terapia cognitivo-comportamental são fundamentais na abordagem dos fumantes em todas as situações clínicas, mesmo quando é necessário apoio medicamentoso. Essa terapia pode ser feita no atendimento individual ou em sessões de grupo. Material de apoio deve ser preparado e fornecido aos pacientes para reforçar as orientações.

A cada intervenção terapêutica e em todas as etapas do processo de mudança de hábitos, um dos métodos para a avaliação e o acompanhamento é o PANPA, também conhecido como o dos 5 "A":

- perguntar (access): estimar o grau de dependência e desenvolvimento de doença relacionada ao tabagismo, avaliar motivação para mudança;
- aconselhar (*advise*): personalizar a mensagem de incentivo a mudança segundo a fase motivacional, identificar barreiras/dificuldades relatadas pelo paciente;
- negociar (*agree*): assumir postura de negociação para as estratégias adotadas, favorecendo o estabelecimento de metas e limites;
- preparar (assist): oferecer diversas possibilidades para chegar ao comportamento desejado, preparar para sintomas, orientar e fornecer dicas para fissura, levantar a necessidade de o paciente reconhecer sua autoeficácia e o suporte externo;
- acompanhar (arrange): estabelecer periodicidade adequada de monitoramento.

Medidas para combater a fissura

- Evitar café. Caso não consiga, recomenda-se mudar o local com frequência.
- Escovar os dentes imediatamente após as refeições.
- Ter sempre à mão alguma alternativa de passatempo (p. ex., livro, caminhada).
 - Beber água ou suco em reuniões demoradas.
- Mascar ou mordiscar bastões de canela, cenoura, erva-doce etc.
- Dar preferência a "programas" em ambientes livres de tabaco.
- Nos ambientes onde se fuma, procurar detalhes e conversas que tirem a atenção do cigarro.
- Recusar cigarros oferecidos, apelando à compreensão e à ajuda de quem ofereceu.

-MRCM.indb 71 12/5/17 4:04 PM

- Quebrar rotinas associadas ao tabagismo: trocar poltronas de lugar, procurar alguém para conversar quando estiver sozinho.
- Ocupar-se com desenhos e rabiscos enquanto fala longamente ao telefone.
- Fugir da ociosidade, mantendo-se constantemente ativo (p. ex., arrumar a casa, lavar o carro).
- Pensar em outras coisas, usando técnicas de relaxamento e respiração profunda.
- Lembrar sempre o lado positivo de não fumar, com benefícios para o hálito, os dentes e a saúde em geral.

Farmacoterapia

Os fármacos para tratamento do tabagismo são classificados em nicotínicos e não nicotínicos. A terapia de reposição de nicotina, a vareneclina e a bupropiona são consideradas drogas de 1^a linha, enquanto a nortriptilina e a clonidina são consideradas de 2^a linha.

Terapia de reposição de nicotina

Tem como objetivo reduzir os sintomas de fissura e de abstinência, sendo indicada em grau de dependência alto (Fagerström \geq 5). Age preenchendo os receptores nicotínicos no SNC.

- Adesivos: absorção lenta e contínua por 24 horas, atingindo nível sérico em 8-10 horas. Apresentações de 7, 14 e 21 mg/dia, prescritos da seguinte forma: 21 mg por 4 semanas, 14 mg por 4 semanas e 7 mg por 2 semanas. Deve-se aplicar o adesivo na pele limpa e livre de pelos no dia escolhido para parar de fumar, trocando a cada 24 horas e fazendo rodízio das áreas de aplicação. Recomenda-se o uso por 10 semanas. Pode causar irritação cutânea local, como prurido, eritema, bolhas.
- Goma: há 2 abordagens possíveis para o uso da goma. Para reposição na fase de abstinência, podem ser utilizadas 1-2 gomas (2-4 mg) com intervalos de 1-2 horas, com aumento do intervalo até suspensão. Outra forma é utilizar por demanda se houver sintomas de fissura, não ultrapassando 24 unidades/dia (média de 8-12). Recomenda-se mascar a goma até surgir o sabor característico e deixá-la repousar entre a gengiva e a bochecha. O processo deve ser repetido por 30 minutos. Não se deve ingerir bebidas ou alimentos 15 minutos antes ou durante o uso. Recomenda-se o uso por até 12 semanas. Tem como efeitos colaterais: úlceras orais, salivação, soluços, irritação faríngea, gengivite. Como a liberação é rápida, atinge nível sérico em 20 minutos.

A eliminação da nicotina é renal, em pequena quantidade e de forma inalterada. São efeitos colaterais da terapia de reposição de nicotina: cefaleia, náuseas e insônia. Deve-se ter cautela no uso em pacientes com diabetes, hipotireoidismo e feocromocitoma em razão do estímulo adrenérgico. Precaução em coronariopatias ou arritmias graves.

Terapia não nicotínica de 1ª linha

- Bupropiona (apresentação de 150 mg): antidepressivo atípico de ação lenta que atua no bloqueio da recaptação neuronal de dopamina, norepinefrina e serotonina. Tem metabolização hepática e excreção renal. É indicada para redução dos efeitos da fissura e da abstinência, sendo indicada para alta dependência (Fargëstrom ≥ 5). Recomenda-se usar 150 mg/dia por 3 dias e 150 mg, 2 vezes ao dia, a partir do 4º dia, por até 12 semanas. Deve-se evitar uso de álcool, psicotrópicos e drogas ilícitas. Tem como efeitos colaterais: insônia, cefaleia, boca seca, tonturas, aumento da PA, arritmias cardíacas, náusea, vômitos, constipação, convulsão, anorexia, anemia etc. São contraindicações absolutas a seu uso: epilepsia, convulsão, tumor no SNC, traumatismo cranioencefálico e uso de inibidor da monoaminoxidase nos últimos 15 dias. Hipertensão arterial não controlada é contraindicação relativa.
- Vareniclina (comp 0,5 e 1 mg): agonista parcial dos receptores nicotínicos, promove liberação de dopamina no SNC. É indicada para a redução dos efeitos da fissura e da abstinência, sendo indicada para alta dependência (Fargëstrom ≥ 5). Recomenda-se: 1°-3° dia: 0,5 mg, 1 vez ao dia; 4°-7° dia: 0,5 mg, a cada 12 horas; 8° dia ao final do tratamento: 1 mg, a cada 12 horas, por no máximo 12 semanas. O efeito adverso mais frequente é a náusea, além de aumento do apetite, sonolência, tontura, alteração do hábito intestinal, boca seca, humor depressivo, agitação e ideação suicida. É contraindicada em insuficiência renal grave. Estudos de fase pós-comercialização mostraram aumento do número de casos de depressão, inclusive suicídio, recomendando-se evitar em pacientes com antecedente de transtorno afetivo bipolar ou depressão. Embora estudos iniciais tenham mostrado resultados bastante animadores, novas metanálises mostram que o efeito é semelhante ao da bupropiona.

Terapia não nicotínica de 2ª linha

■ Nortriptilina: é um antidepressivo tricíclico que bloqueia a recaptação da norepinefrina na pré-sinapse, aumentando sua concentração na fenda sináptica. O mecanismo de ação na dependência da nicotina é desconhecido. Promove redução dos sintomas de abstinência, apresentando também ação ansiolítica e efeitos colaterais anticolinérgicos como boca seca, tremores, visão turva e sedação. A posologia recomendada é de 25 mg/dia, em dose única, com aumento gradual até atingir 75-100 mg/dia em 3 semanas. O dia de parar de fumar deve ser es-

tabelecido a partir do momento em que for atingido o nível terapêutico, o que pode levar até 28 dias. O período do tratamento deve ser de 3 meses. É contraindicada em pacientes com IAM e arritmias, insuficiência hepática, epilepsia, psicose e mulheres em amamentação.

■ Clonidina: é um agonista adrenorreceptor-alfa-2 de ação central usado primariamente como anti-hipertensivo e também no controle dos sintomas adrenérgicos de abstinência da dependência nicotínica. A dose recomendada é de 0,1 mg/dia com incremento gradual até 0,4 mg/dia. O paciente deve ser orientado a parar de fumar 2-3 dias após o início da medicação, que deve ser mantida durante 3-4 semanas ou até o controle dos sintomas de abstinência. A retirada da droga deve ser gradual para evitar hipertensão arterial rebote. São possíveis efeitos colaterais: boca seca, sedação, sonolência, hipotensão ortostática, depressão, constipação e distúrbio do sono.

Terapia combinada

A combinação de terapia de reposição de nicotina com fármacos não nicotínicos de 1ª linha, como a bupropiona, tem demonstrado efetividade na cessação do tabagismo. As combinações com comprovação de eficácia são:

- uso prolongado de adesivos (> 14 semanas) + outra terapia de reposição de nicotina de liberação rápida, como a goma;
 - adesivos de nicotina + bupropiona.

BIBLIOGRAFIA

Reichert J, Araújo AJ, Gonçalves CMC, Godoy I, Chatkin JM, Sales MPU, et al. Diretrizes para cessação de tabagismo – 2008. J Bras Pneumol 2008;34(10):845-80.



Lígia Fidelis Ivanovic

CONCEITOS

A anamnese com enfoque preventivo deve contemplar o rastreio do uso/abuso/dependência de álcool. O uso contempla um espectro que vai desde a abstinência até a dependência. Para tanto, considera-se 1 dose equivalente a 10-15 g de etanol, ou seja, 350 mL de cerveja (5% de etanol), 150 mL de vinho (12% de etanol) ou ainda 40 mL de destilado (40% de etanol).

Nesse contexto, utilizam-se os seguintes conceitos:

 binge (ou beber pesado episódico): ≥ 5 doses/ocasião para homens, ≥ 4 doses/ocasião para mulheres;

- uso não saudável (uso perigoso): uso recorrente a despeito das consequências adversas na saúde (neuropsiquiátricas), no trabalho, na escola, nos relacionamentos interpessoais e familiares, como violência, quedas, acidentes, comportamento sexual de risco e comportamentos não permitidos por lei; uso em doses acima dos limites máximos sugeridos;
- doses excessivas: para mulheres saudáveis ou homens saudáveis com idade > 65 anos, > 7 doses/semana ou > 3 doses/dia. Segundo o National Institute on Alcohol Abuse and Alcoholism, para homens saudáveis com idade < 65 anos pode-se considerar > 14 doses/semana ou > 4 doses/dia.
 - abuso (DSM-IV):
- padrão desadaptativo de uso de substância levando a comprometimento ou sofrimento clinicamente significativos, manifestado por ≥ 1 dos seguintes itens, dentro de um período de 12 meses:
- a. uso recorrente da substância que resulta em fracasso para atender expectativas no trabalho, escola ou lar (p. ex., repetidas faltas no trabalho ou mau desempenho decorrentes do uso de substâncias; faltas, suspensões ou expulsões da escola decorrentes do uso de substâncias; negligência dos filhos e das atividades domésticas);
- b. uso recorrente da substância em situações perigosas (p. ex., dirigir automóvel ou operar máquinas estando prejudicado pelo uso de substâncias);
- **c**. problemas legais recorrentes por conta do uso de substâncias;
- d. uso continuado de substância apesar de problemas sociais ou interpessoais, persistentes ou recorrentes, causados ou exacerbados pelos efeitos de substâncias;
- os sintomas nunca satisfizeram os critérios para dependência à substância para esta classe de substância.
 - dependência (DSM-IV):
- padrão desadaptativo de uso de substâncias levando a comprometimento ou sofrimento clinicamente significativos, manifestado por ≥ 3 dos seguintes itens em qualquer momento de um mesmo período de 12 meses:
- a. tolerância definida por ≥ 1 dos seguintes: necessidade de quantidades marcadamente aumentadas da substância para alcançar intoxicação ou o efeito desejado; ou efeito significativamente diminuído com o uso continuado da mesma quantidade de substância;
- b. síndrome de abstinência manifestada por: síndrome de abstinência característica para a substância ou quando a mesma substância ou outra semelhante é utilizada para aliviar ou prevenir os sintomas da abstinência;
- c. a substância é frequentemente consumida em quantidades maiores ou por períodos de tempo superiores ao que era antes;

-MRCM.indb 73 12/5/17 4:04 PM

- d. há desejo persistente ou esforços fracassados de cortar ou controlar o uso da substância;
- e. grande quantidade de tempo é gasta com atividades necessárias para obter a droga, usá-la ou para recuperar-se de seus efeitos;
- f. abandono ou redução de atividades sociais, profissionais ou recreativas significativas em razão do uso da substância;
- o uso da substância é continuado, apesar do conhecimento de se ter um problema físico ou psicológico, persistente ou recorrente que, provavelmente, foi causado ou piorado pela substância.
- transtorno de uso do álcool: em 2013, o DSM-V propôs agrupar o conceito de abuso e dependência dentro de uma mesma esfera, o "transtorno de uso de álcool", considerando que ambos são espectros de gravidade distinta de um mesmo diagnóstico.

QUADRO CLÍNICO

Pacientes com uso perigoso de álcool podem se apresentar assintomáticos, com doenças relacionadas ou problemas na esfera social decorrentes do uso abusivo de álcool. Deve-se considerar necessária investigação de abuso/dependência em pacientes com hipertensão (especialmente se houver dificuldade de tratamento e adesão), alterações de sono, depressão, hepatopatias, cardiomiopatia de etiologia não definida, doenças gastrointestinais, problemas na esfera social (violência doméstica, acidentes automobilísticos, quedas, comportamento sexual de risco, faltas e problemas no trabalho e/ou na escola).

POPULAÇÃO A RASTREAR

A United States Preventive Services Task Force recomenda rastrear adultos (idade ≥ 18 anos), inclusive adultos jovens e gestantes, para uso de álcool. Pacientes identificados com padrão de "beber perigoso" ou "prejudicial" devem ser aconselhados (grau B de recomendação). Em adolescentes (idade de 12-17 anos), o nível de evidência ainda é indeterminado. A periodicidade do rastreamento também não é definida.

Essa instituição recomenda como boa sensibilidade e especificidade os seguintes instrumentos de rastreamento: questão única do National Institute on Alcohol Abuse and Alcoholism, *alcohol use disorders identification test* (AUDIT) e AUDIT C.

Tabela 1 Alcohol use disorders identification test (AUI	DIT)				
	0 ponto	1 ponto	2 pontos	3 pontos	4 pontos
1. Com que frequência consome bebidas que contêm álcool?	Nunca	≤1×/mês	2-4×/mês	2-3×/semana	≥4×/semana
2. Quando bebe, quantas bebidas que contêm álcool consome em um dia normal?	1 ou 2×/ mês	3 ou 4×/mês	5 ou 6×/mês	7-9×/mês	≥ 10×/mês
3. Com que frequência consome ≥ 6 bebidas em 1 única ocasião?	Nunca	<1×/mês	Pelo menos 1×/ mês	Pelo menos 1×/semana	Diariamente ou quase diariamente
4. Nos últimos 12 meses, com que frequência se deu conta de que não conseguia parar de beber depois de começar?	Nunca	<1×/mês	Pelo menos 1×/ mês	Pelo menos 1×/semana	Diariamente ou quase diariamente
5. Nos últimos 12 meses, com que frequência não conseguiu cumprir as tarefas habituais por ter bebido?	Nunca	<1×/mês	Pelo menos 1×/ mês	Pelo menos 1×/semana	Diariamente ou quase diariamente
6. Nos últimos 12 meses, com que frequência precisou beber logo de manhã para "curar" uma ressaca?	Nunca	<1×/mês	Pelo menos 1×/ mês	Pelo menos 1×/semana	Diariamente ou quase diariamente
7. Nos últimos 12 meses, com que frequência teve sentimentos de culpa ou remorso por ter bebido?	Nunca	<1×/mês	Pelo menos 1×/ mês	Pelo menos 1×/semana	Diariamente ou quase diariamente
8. Nos últimos 12 meses, com que frequência não se lembrou do que aconteceu na noite anterior por ter bebido?	Nunca	<1×/mês	Pelo menos 1×/ mês	Pelo menos 1×/semana	Diariamente ou quase diariamente
9. Alguma vez já se feriu ou feriu alguém por você ter bebido?	Não	Sim, mas não nos últimos 12 meses	Sim, aconteceu nos últimos 12 meses		
10. Alguma vez um familiar, amigo, médico ou profissional de saúde manifestou preocupação pelo seu consumo de álcool ou sugeriu que parasse de beber?	Não	Sim, mas não nos últimos 12 meses	Sim, aconteceu nos últimos 12 meses		

Escore ≥ 8 é indicador de uso perigoso, prejudical ou possível dependência. Para mulheres ou homens com idade ≥ 65 anos (maior sensibilidade), considera-se escore ≥ 7 (os pontos de corte podem variar de acordo com a região e a população).

Questões 2 ou 3 com pontuação ≥ 1: consumo em níveis prejudicais (questões 1-3 enfocam o uso perigoso).

Questões 4-6 com pontuação > 0: dependência de álcool presente ou incipiente (enfocam sintomas de dependência).

Questões 7-10: a pontuação implica a ocorrência de prejuízo relacionado ao álcool (enfocam uso prejudicial e abuso).

-MRCM.indb 74 12/5/17 4:04 PM

Tabela 2 Intervenção de acordo com a pontuação no AUDIT (níveis de risco)				
Pontuação	Nível de risco	Intervenção proposta		
0-7	I	Educação: aconselhar sobre riscos do uso e evitar uso em caso de gestação, operação de máquina ou direção e uso de psicotrópicos		
8-15		Aconselhamento breve		
16-19	III	Aconselhamento e monitorização		
20-40	IV	Avaliação diagnóstica de dependência e encaminhamento para tratamento especializado*		

AUDIT: alcohol use disorders identification test.

Instrumentos de rastreamento

- Questão única (National Institute on Alcohol Abuse and Alcoholism): quantas vezes no último ano você bebeu ≥ 5 doses (homens) ou 4 doses (mulheres e homens com idade > 65 anos) em 1 dia?
- CAGE: detecta dependência (se qualquer resposta for positiva, há possível dependência):
- cut: já passou pela sua cabeça, alguma vez, que você precisa parar de beber?
- annoyed: as pessoas têm aborrecido você, criticando-o por beber?
- guilty: alguma vez você se sentiu culpado ou aborrecido pelo tanto que está bebendo?
- eye opener: alguma vez você teve que tomar alguma bebida logo cedo de manhã para acalmar os nervos ou espantar a ressaca?
- AUDIT: detecta o espectro do uso não saudável, sendo que escores maiores são indicadores de gravidade no uso de álcool, maior gravidade nos problemas associados e na dependência e maior necessidade de tratamento intensivo:
- beber perigoso: (hazardous drinking): gera risco para a saúde do paciente e para a sociedade;
- beber prejudical ou abusivo (*harmful use*): gera lesão para a saúde física e mental do paciente, pode lesar a sociedade;
- dependência: conjunto de fenômenos comportamentais, cognitivos e fisiológicos associados ao uso repetido do álcool (ver classificação do DSM-IV).

TRATAMENTO

- Educação: educar todos os pacientes quanto aos riscos relacionados ao uso de álcool e drogas.
- Aconselhamento: a United States Preventive Services Task Force orienta aconselhamento em múltiplos contatos (com duração de 6-15 minutos cada). Duração

mais curta (< 5 minutos) parece ter pouca evidência de benefício segundo a literatura. Há evidência maior de benefício para uso perigoso do álcool, mas parece ter pouca evidência como medida terapêutica isolada em abuso e dependência.

BIBLIOGRAFIA

Andrade AG, Anthony JC, Silveira CM. Álcool e suas consequências: uma abordagem multiconceitual. Barueri: Manole; 2009.

Babor TF, Higgins-Biddle JC, Saunders JB, Monteiro MG. AUDIT: the alcohol use disorders identification test: guidelines for use in primary care. 2.ed. Genebra: WHO; 2001.

Burge SK, Schneider DF. Alcohol-related problems: recognition and intervention. Am Fam Phys 1999;59(2):361-70.

Ferreira JM, Camargo AC, Martins MA. Roteiro de procedimentos básicos. São Paulo: Centro de Promoção à Saúde; 2011.

Saitz R. Unhealthy alcohol use. N Engl J Med 2005;352:596-607.

United States Preventive Services Task Force. The guide to clinical preventive services, 2010-2011: recommendations of the U.S. Preventive Services Task Force. New York: U.S. Preventive Services Task Force; 2010.

US Department of Health and Human Services. Helping patients who drink too much: a clinician's guide, 2005 updated edition. Disponível em: http://pubs.niaaa.nih.gov/publications/Practitioner/Clinicians-Guide2005/clinicians_guide.htm. Acesso em: 10 set. 2014.

Willenbring ML, Massey SH, Gardner MB. Helping patients who drink too much: an evidence-based guide for primary care physiciand. Am Fam Physician 2009;(1):44-50.

ACONSELHAMENTO PREVENTIVO

Alfredo Almeida Pina de Oliveira, Ana Claudia Camargo Gonçalves Germani, Anna Maria Chiesa, Mario Ferreira Junior

RECOMENDAÇÕES

Os modelos de aconselhamento são variados. O método PANPA ou dos 5 "A", a teoria cognitivo-comportamental, a entrevista motivacional e o modelo transteórico representam referenciais teóricos e metodológicos bem descritos na literatura relacionada ao aconselhamento em promoção da saúde e prevenção de doenças com ênfase na abordagem centrada na pessoa e realizada na prática clínica (Capítulo 19).

A escolha dos modelos de aconselhamento pelo profissional de saúde contribui para a sistematização das intervenções. Sem a pretensão de esgotar essa temática, serão apresentadas mais adiante as recomendações mais pertinentes para o aconselhamento relacionado à incorporação de 4 comportamentos preventivos: proteção solar, práticas sexuais seguras, prevenção de acidentes (no trânsito, no trabalho e no lazer) e higiene bucal e saúde oral.

-MRCM.indb 75 12/5/17 4:04 PM

^{*} Tratamento das formas de dependência do álcool (Capítulo 58).

Proteção solar

A associação entre radiação ultravioleta e o aparecimento do câncer de pele está bem estabelecida. A radiação ultravioleta pode provocar danos ao DNA, imunossupressão, alterações químicas e histológicas na epiderme, envelhecimento precoce, catarata e carcinogênese. Alguns fatores ambientais contribuem para a proteção solar, como níveis de ozônio, altura e cobertura das nuvens, poluentes ambientais dispersos no ar e estação do ano.

No aconselhamento sobre exposição solar, vale citar a existência de *sites* relacionados ao clima e ao tempo que informam a incidência de radiação em conjunto com outros dados meteorológicos.

Procurar lugares à sombra (p. ex., guarda-sol, sombrinhas, tendas, vegetação local), evitar horários de maior incidência da radiação solar (10h00-16h00) e utilizar roupas e acessórios (óculos e chapéus) que protejam áreas mais expostas consistem em barreiras ambientais e físicas importantes para a proteção solar, especialmente entre idosos, crianças e adolescentes.

O uso de fotoprotetor, de modo isolado, representa proteção efetiva contra queimaduras solares, mas é insuficiente como barreira para outros efeitos dos raios ultravioleta (p. ex., alguns cânceres de pele). O fator de proteção solar (FPS) presente nas embalagens indica quantas vezes mais a pele protegida resiste ao aparecimento de eritema em relação à pele desprotegida. Assim, o FPS 30 indica que a pele protegida por esse tipo de protetor solar é 30 vezes mais resistente a queimaduras solares do que a pele sem proteção.

Algumas características individuais devem ser consideradas, como tipo de pele, forma de uso do fotoprotetor, quantidade, forma de aplicação e regularidade de reaplicação. Também devem ser conhecidas as características do fotoprotetor, a saber: substantividade (resistência à água), proteção UVA/UVB (FPS ≥ 30) e fotoestabilidade (não deve sofrer alterações decorrentes da exposição ao sol).

Apesar de indivíduos com cor de pele mais clara terem maior incidência de câncer de pele, vale reforçar o uso de medidas para uma exposição solar segura para todas as etnias, especialmente em situações recreativas e de lazer ao ar livre. Fatores como local de moradia, região geográfica ou tipo de trabalho podem aumentar a exposição solar.

Há boas evidências científicas que suportam a prática rotineira do aconselhamento relacionado à redução de exposição solar para a prevenção do câncer de pele entre indivíduos com idade de 10-24 anos. Para o aconselhamento de indivíduos acima dessa faixa etária, essas evidências demonstram ser insuficientes.

Práticas sexuais seguras

Considerar a sexualidade humana como uma dimensão da qualidade de vida contribui para o aconselhamento em promoção da saúde e prevenção de doenças. Nesse contexto, pode-se enfatizar a satisfação (prazer corporal, relações afetivas, autorrealização) e a segurança (autoproteção, tomada de decisão sobre a gravidez, planejamento familiar e defesa dos direitos sexuais) de indivíduos sexualmente ativos.

Diante da amplitude e da complexidade do tema, enfoca-se o aconselhamento para práticas sexuais seguras. Aconselhar adolescentes e adultos sexualmente ativos para a prevenção de DST possui boas evidências científicas.

Inicialmente, reconhecer os tipos de práticas sexuais e suas vias (oral, vaginal e anal) pode auxiliar no delineamento de planos de ação personalizados baseados na orientação sexual do indivíduo e em seu contexto biopsicossocial, espiritual e cultural.

Os métodos de prevenção mais aconselhados, na maioria das situações, são os de barreira:

- preservativo masculino (camisinha) e feminino: representam recursos efetivos (com, respectivamente, 98 e 95% de efetividade em uso ideal) para prevenir a contracepção e conferir proteção contra DST, Aids e câncer de colo uterino;
- *dental dam*: consiste em um filme de látex ou de silicone empregado em cirurgias odontológicas que representa método de barreira no sexo oral-vaginal e oral-anal.

Recomenda-se enfatizar fortemente a importância desses métodos de barreira, de maneira isolada e/ou em associação com outros contraceptivos, pois a inibição do contato direto com sangue, líquido seminal, sêmen, secreção vaginal, leite materno, saliva, fezes, entre outros, evita a maioria das DST e também a gravidez não planejada.

Cabe ressaltar que se deve extrapolar o conceito de "grupos de risco" e a simples prescrição de práticas sexuais seguras. Preconiza-se identificar "situações de maior vulnerabilidade" que expõem a risco o indivíduo e seu(s) parceiro(s) ou parceira(s), a fim de tornar o aconselhamento mais personalizado, participativo e com enfoque na autonomia.

Prevenção de acidentes

A prevenção de acidentes no trânsito, no trabalho e nas atividades de lazer é alvo tanto de medidas preventivas de âmbito coletivo quanto de aconselhamento individual. É importante ressaltar a interface de todos os tipos de acidente com o consumo de bebidas alcoólicas, que deve merecer atenção especial do promotor de saúde aconselhador (Capítulo 24).

O conjunto de estratégias que contribuem para aumentar a efetividade do controle de acidentes de trânsito envolve medidas legislativas, limites de velocidade, tecnologia (radares e bafômetros), segurança dos automóveis, engenharia de tráfego nas cidades, uso regular das faixas de pedestres e passarelas, e a ampliação de serviços de emergência pré-hospitalar.

Individualmente, deve-se sempre aconselhar o uso do cinto de segurança dianteiro e traseiro nos carros, a colocação de assentos especiais adequados para a faixa etária das crianças e a utilização de capacete para motociclistas e ciclistas.

Os acidentes no ambiente de trabalho dependem da identificação dos riscos ocupacionais e das medidas de proteção coletiva e individual mais adequadas para a promoção da segurança no exercício profissional. Todo trabalhador deve ser aconselhado e devidamente treinado para o uso correto do equipamento de proteção individual (EPI) em todas as situações em que este seja necessário.

Para extrapolar o risco ocupacional, recomenda-se compreender o trabalho como um importante determinante do processo saúde-doença, pois apresenta fatores de desgaste e de fortalecimento que influenciam na promoção da saúde no ambiente de trabalho.

As atividades de lazer podem oferecer risco de acidentes que variam conforme o tipo de atividade. O praticante deve estar a par dos riscos próprios da sua atividade de lazer e/ou esporte, assim como seus mecanismos de prevenção, que podem ser exemplificados por: protetores articulares para esportes radicais, tornozeleiras e caneleiras para o futebol, munhequeiras para ginastas, capacetes para ciclistas e motociclistas, protetores oculares para jogadores de *squash* ou calçados amortecedores para corredores. Além desses, recomenda-se que praticantes de artes marciais, esportes radicais e outras atividades desportivas devam considerar o uso regular de protetor bucal com a finalidade de evitar lesões craniofaciais.

Higiene bucal e saúde oral

A recomendação de visitas odontológicas semestrais contribui para a promoção da higiene bucal e da saúde oral. Esse tópico de aconselhamento deve ser compartilhado por diferentes integrantes da equipe de saúde a fim de maximizar a prevenção e o controle de cáries dentais, gengivites, periodontites, fluorose, lesões craniofaciais, câncer de boca e de faringe.

A fluoretação da água consiste em importante estratégia populacional para o controle e a redução da incidência de cáries (30-50% em comunidades com rede de abastecimento e tratamento).

No plano individual, a escovação e o uso de fio/fita dental são a base da prevenção. Existem diferentes técnicas de escovação que podem ser supervisionadas em visita odontológica.

A redução do consumo de açúcares e a escovação completa seguida de fio/fita dental são recomendadas. Sobre frequência e horários, preconiza-se escovação ao acordar, após o consumo de alimentos e, em especial, antes de dormir (menor salivação e aumento da proliferação bacteriana).

A melhor opção é por escovas de cabeça pequena (alcance e limpeza efetiva dos últimos dentes), arredondada e com cerdas macias. A troca das escovas deve ocorrer a partir do desgaste visível das cerdas ou, no mínimo, a cada 3 meses.

A selagem dental (resina protetora) e a aplicação tópica de flúor em programas de saúde escolar representam estratégias efetivas para o controle de cáries.

Colutórios e enxaguatórios bucais contribuem para a higienização da boca; contudo, nunca substituem o efeito mecânico para a desestabilização do biofilme (placa bacteriana) por meio da técnica correta da escovação. Indivíduos com próteses dentárias, aparelhos ortodônticos e *piercings* devem ser aconselhados a reforçar os cuidados com a higiene bucal e a saúde oral.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

O profissional de saúde deve valorizar a incorporação das evidências científicas em suas práticas. Os aspectos técnicos relacionados à fundamentação do aconselhamento de comportamentos preventivos podem ser atualizados e aprofundados em *sites* como os da United States Preventive Services Task Force, da Canadian Preventive Services Task Force e Community Preventive Services Task Force.

A definição de parâmetros constitui elemento prioritário para que a equipe de saúde realize o aconselhamento com focos específicos para a avaliação da mudança de hábitos, a saber:

- proteções físicas e fotoprotetor em situações de exposição solar;
 - uso de preservativo em relações sexuais;
- equipamentos de proteção individual no trabalho, no trânsito e no lazer;
- escovação adequada associada a fio/fita dental e visitas periódicas ao dentista.

O intuito dessa definição objetiva não descaracteriza ou invalida aspectos subjetivos e contextuais levantados pelo profissional de saúde, uma vez que os comportamentos preventivos são complexos e multifacetados.

-MRCM.indb 77 12/5/17 4:04 PM

Em relação aos aspectos éticos envolvidos no aconselhamento, vale ponderar os benefícios e os prejuízos ao adotar um comportamento preventivo, assim como valorizar a autonomia do sujeito na construção de metas compartilhadas e o acesso equitativo aos serviços e programas de promoção da saúde e prevenção de doenças.

Aconselhar requer a utilização de informações baseadas em evidências, o reconhecimento das habilidades e da motivação do indivíduo para adotar um hábito saudável e a identificação de oportunidades reais de incorporá-lo em seu cotidiano.

BIBLIOGRAFIA

- Bacchieril G, Barros AJD. Acidentes de trânsito no Brasil de 1998 a 2010: muitas mudanças e poucos resultados. Rev Saúde Pública 2011; 45(5):949-63.
- Balogh TS, Velasco MVR, Pedriali CA, Kaneko TM, Baby AR. Proteção à radiação ultravioleta: recursos disponíveis na atualidade em fotoproteção. An Bras Dermatol 2011;86(4):732-42.
- Bandi P, Cokkinides VE, Weinstock MA, Ward EM. Physician sun protection counseling: prevalence correlates, and association with sun protection practices among US adolescents and their parents. Prev Med 2010; 51:172-7.
- Brasil. Ministério da Saúde. Aconselhamento em DST, HIV e Aids: diretrizes e procedimentos básicos. Brasília: Ministério da Saúde; 1997.
- Brasil. Ministério da Saúde. Diretrizes da Política Nacional de Saúde Bucal. Brasília: Ministério da Saúde: 2004.
- Brasil. Ministério da Saúde. Manual técnico de promoção da saúde e prevenção de riscos e doenças na saúde suplementar. 3.ed. Rio de Janeiro: Agência Nacional de Saúde Suplementar; 2009.
- Canadian Task Force on Preventive Health Care. Systematic reviews and recommendations. Disponível em: http://www.ctfphc.org. Acesso em: 10 set. 2014.
- Chiesa AM, Fracolli LA, Verissimo MLOR, Zoboli ELCP, Keismanas LA, Oliveira AAP. A construção de tecnologias de atenção em saúde com base na promoção da saúde. Rev Esc Enferm USP 2009;43:1135-54.
- Ferreira Jr M, Germani ACCG, Oliveira AAP. Assessing the health promotion and disease prevention knowledge of medical students and residents. Rev Soc Bras Clin Med 2011;1:6-16.
- Ferreira Jr M, Germani ACCG, Oliveira AAP. Self-perception of medical students and residents regarding personal habits, skills, and interest on health promotion and disease prevention. Rev Soc Bras Clin Med 2011;1:17-26.
- Ferreira Jr M. Saúde no trabalho: temas básicos para o profissional que cuida da saúde dos trabalhadores. São Paulo: Rocca; 2000.
- Garcia PPNS, Campos FP, Rodrigues JA, Santos PA, Dovigo LN. Avaliação dos efeitos da educação e motivação sobre o conhecimento e comportamento de higiene bucal em adultos. Cienc Odontol Bras 2004;7(3):30-9.
- Organização Mundial da Saúde. Healthy workplaces: a WHO global model for action, 2010. Disponível em: http://www.who.int/occupational_health/healthy_workplaces/en. Acesso em: 22 jul. de 2014.
- Richters J, Prestage G, Schneider K, Clayton S. Do women use dental dams? Safer sex practices of lesbians and other women who have sex with women. Sexual Health 2010;7(5425):165-9.
- Saraiya M, Glanz K, Briss PA, Nichols P, White C, Das D, et al. Interventions to prevent skin cancer by reducing exposure to ultraviolet radiation: a systematic review. Am J Prev Med 2004;27(5):422-66.
- Scanavinol MT, Abdo CHN. Parceiros sexuais nos últimos 12 meses e parceiros significativos ao longo da vida, segundo o Estudo da Vida Sexual do Brasileiro. Diagn Tratamento 2010;15(3):138-42.

- Schalka S, Reis VMS. Fator de proteção solar: significado e controvérsias. An Bras Dermatol 2011;86(3):507-15.
- Souza V, Czeresnia D, Natividade C. Aconselhamento na prevenção do HIV: olhar dos usuários de um centro de testagem. Cad Saúde Pública 2008:24(7):1536-44.
- United States Preventive Services Task Force. The guide to clinical preventive services, 2010-2011: recommendations of the U.S. Preventive Services Task Force. New York: U.S. Preventive Services Task Force; 2010.

26 IMUNIZA

IMUNIZAÇÃO NO ADULTO

Ana Paula de Souza Borges

As ações de vacinação são coordenadas pelo Programa Nacional de Imunizações da Secretaria de Vigilância em Saúde do Ministério da Saúde e têm o objetivo de erradicar, eliminar e controlar as doenças imunopreveníveis no território brasileiro.

A vacinação é a maneira mais eficaz de evitar diversas doenças imunopreveníveis, como varíola (erradicada), poliomielite (paralisia infantil), sarampo, tuberculose, rubéola, gripe, hepatite B, febre amarela, entre outras.

VACINA PARA HEPATITE B

A vacina para hepatite B está disponível nos Centros de Referência para Imunobiológicos Especiais, integrante do SUS, para os seguintes indivíduos:

- vítimas de abuso sexual;
- vítimas de acidentes com material biológico positivo ou fortemente suspeito de infecção por vírus da hepatite B;
- comunicantes sexuais de portadores de vírus da hepatite B;
 - profissionais da saúde;
 - hepatopatas crônicos e portadores de hepatite C;
 - doadores de sangue;
- transplantados de órgãos sólidos ou de medula óssea;
 - doadores de órgãos sólidos ou de medula óssea;
- potenciais receptores de múltiplas transfusões de sangue ou politransfundidos;
- nefropatas crônicos/dialisados/síndrome nefrótica;
- pessoas de convívio familiar contínuo com pessoas portadoras do vírus da hepatite B;
- portadores de asplenia anatômica ou funcional e doenças relacionadas;
 - portadores de fibrose cística (mucoviscidose);
 - pacientes com doença de depósito;

Idade	Vacina	Dose	Intervalos	Doenças evitadas	
20-59 anos	Vacina para hepatite B	3 doses	1 ^a dose: mês 0	Hepatite B	
	(recombinante): grupos especiais*		2ª dose: 1 mês após a 1ª dose		
			3ª dose: 6 meses após a 1ª dose		
	Dupla tipo adulto (dT): vacina	1 dose a cada 10 anos		Difteria e tétano	
	adsorvida contra difteria e tétano para o adulto		ão recebeu nenhuma dose, 3 doses com e 60 dias entre cada 1 delas		
	Vacina contra febre amarela**	1 dose	1 dose e reforço a cada 10 anos	Febre amarela	
	Tríplice viral	1 dose	Dose única	Sarampo, caxumba e rubéola (SCR)	
≥ 60 anos	Vacina para hepatite B (recombinante): grupos especiais*	3 doses	1 ^a dose: mês 0	Hepatite B	
			2ª dose: 1 mês após a 1ª dose		
			3ª dose: 6 meses após a 1ª dose		
	Dupla tipo adulto (dT): vacina	1 dose a cada 10 anos		Difteria e tétano	
	adsorvida contra difteria e tétano para o adulto**		ão recebeu nenhuma dose, 3 doses com e 60 dias entre cada 1 delas		
	Vacina contra febre amarela**	1 dose	1 dose e reforço a cada 10 anos	Febre amarela	
	Influenza sazonal***: vacina influenza (fracionada, inativada)	Dose anual	Dose anual	Influenza sazonal, gripe	
	Pneumocócica 23-valente (Pn23): vacina pneumocócica 23-valente (polissacarídica)	Dose única	Dose única	Infecções causadas por Pneumococcus	

^{*} Trabalhadores de saúde, bombeiros, policiais, caminhoneiros, carcereiros, coletores de lixo, agentes funerários, comunicantes sexuais de pessoas portadoras do vírus da hepatite B, reclusos.

- imunodeprimidos;
- populações indígenas;
- usuários de drogas injetáveis e inaláveis;
- pessoas reclusas (em presídios, hospitais psiquiátricos, instituições de menores, forças armadas etc.);
 - carcereiros de delegacias e penitenciárias;
- homens que fazem sexo com homens e mulheres que fazem sexo com mulheres;
 - profissionais do sexo;
 - coletadores de lixo hospitalar e domiciliar;
- bombeiros, policiais militares, policiais civis e policiais rodoviários;
 - profissionais envolvidos em atividades de resgate.

Após a administração do esquema completo, a vacina induz à imunidade em 90-95% dos casos.

A imunoglobulina humana anti-hepatite tipo B (IGHAHB), também encontrada nos Centros de Referência para Imunobiológicos Especiais, é indicada para pessoas não vacinadas, após exposição ao vírus da hepatite B, nas seguintes situações:

• vítimas de acidentes com material biológico positivo ou fortemente suspeito de infecção por vírus da hepatite B, sem vacinação para hepatite B;

- comunicantes sexuais de casos agudos de hepatite B:
 - vítimas de abuso sexual;
- imunodeprimidos após exposição de risco, mesmo que previamente vacinados.

VACINA ADSORVIDA CONTRA DIFTERIA E TÉTANO PARA O ADULTO (dT)

Para adultos e idosos não vacinados ou sem comprovação de 3 doses da vacina, deve-se seguir o esquema de 3 doses. O intervalo entre as 3 doses é de 60 dias e no mínimo de 30 dias entre cada uma delas. Nos vacinados anteriormente com 3 doses das vacinas DTP, DT ou dT, deve-se administrar reforço 10 anos após a data da última dose.

Em caso de gravidez e ferimentos graves, antecipar a dose de reforço se a última dose administrada tiver > 5 anos. Deve ser administrada no mínimo 20 dias antes da data provável do parto.

Diante de um caso suspeito de difteria, é importante avaliar a situação vacinal dos comunicantes. Para os não vacinados, iniciar esquema com 3 doses. Nos comunicantes com esquema incompleto de vacinação, este deve ser completado. Nos comunicantes vacinados que

-MRCM.indb 79 12/5/17 4:04 PM

^{**} Residentes ou viajantes para regiões Norte e Centro-Oeste, Minas Gerais e Maranhão.

^{***} Gestantes, trabalhadores de saúde e portadores de doenças crônicas.

receberam a última dose há > 5 anos, deve-se antecipar o reforço.

VACINA CONTRA FEBRE AMARELA (ATENUADA)

Indicada aos residentes ou viajantes das seguintes áreas: Acre, Amazonas, Amapá, Pará, Rondônia, Roraima, Tocantins, Maranhão, Mato Grosso, Mato Grosso do Sul, Goiás, Distrito Federal e Minas Gerais e alguns municípios dos Estados do Piauí, Bahia, São Paulo, Paraná, Santa Catarina e Rio Grande do Sul (informação disponível nas unidades de saúde).

No momento da vacinação, deve-se considerar a situação epidemiológica da doença. Para os viajantes que se deslocarem para os países em situação epidemiológica de risco, é importante buscar informações sobre administração da vacina nas embaixadas dos respectivos países a que se destinam ou na Secretaria de Vigilância em Saúde do Estado. Deve-se administrar a vacina 10 dias antes da data da viagem. A dose de reforço deve ser aplicada a cada 10 anos após a data da última dose.

A vacina é contraindicada para gestantes e mulheres que estejam amamentando (mulheres nessa situação que passem por risco de contrair o vírus devem buscar orientação médica). A aplicação da vacina em pessoas com idade ≥ 60 anos depende da avaliação do risco da doença e do benefício da vacina.

VACINA TRÍPLICE VIRAL CONTRA SARAMPO, CAXUMBA E RUBÉOLA (SCR)

Administrar 1 dose em mulheres com idade de 20-49 anos e homens com idade de 20-39 anos que não apresentarem comprovação vacinal.

VACINA INFLUENZA SAZONAL (FRACIONADA, INATIVADA)

Oferecida anualmente durante a Campanha Nacional de Vacinação do Idoso.

VACINA PNEUMOCÓCICA 23-VALENTE (POLISSACARÍDICA)

Administrar 1 dose durante a Campanha Nacional de Vacinação do Idoso nos indivíduos com idade ≥ 60 anos que vivem em instituições fechadas, como casas geriátricas, hospitais, asilos, casas de repouso, com apenas 1 reforço 5 anos após a dose inicial.

VACINA CONTRA HEPATITE A

A vacina de vírus inativo contra a hepatite A está disponível nos Centros de Referência para Imunobiológicos Especiais (CRIE), para os seguintes indivíduos:

- portadores de hepatopatias crônicas de qualquer etiologia;
- portadores crônicos dos vírus da hepatite B e da hepatite C;
 - portadores de coagulopatias;
 - crianças com idade < 13 anos com HIV/Aids;
- adultos com HIV/Aids que sejam portadores dos vírus da hepatite B ou da hepatite C;
 - pacientes com doenças de depósito;
 - portadores de fibrose cística;
 - portadores de trissomias;
- pacientes com imunodepressão terapêutica ou doença imunodepressora;
- candidatos a transplante de órgão sólido cadastrados em programas de transplantes;
 - transplantados de órgão sólido ou medula óssea;
- doadores de órgão sólido ou de medula óssea cadastrados em programas de transplantes;
 - portadores de hemoglobinopatias.

As contraindicações se restringem a história de reação anafilática a algum dos componentes da vacina e gravidez.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Calendário Nacional de Vacinação. Disponível em: http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/O_Ministerio/ principa/leia-mais-o-ministerio/197-secretaria-SVS/B600-calendarionacional-de-vacinação. Acesso em 15 mai 2015.

27 ADESÃO AO TRATAMENTO

Lígia Fidelis Ivanovic

DEFINIÇÃO

Define-se adesão ao tratamento como o uso dos medicamentos prescritos ou outros procedimentos em pelo menos 80% do seu total, observando horários, doses e tempo de tratamento. Portanto, relaciona-se com a extensão em que o comportamento do indivíduo, em termos de tomar os medicamentos, seguir a dieta, realizar mudanças de estilo de vida e comparecer às consultas, coincide com o conselho da equipe de saúde.

São barreiras para a adesão: conhecimento, motivação, comportamento e atitudes do paciente.

A não adesão ao tratamento pode ser:

• intencional: o paciente decide não seguir a prescrição (em geral, por conta de crenças e preconceitos);

-MRCM.indb 80 12/5/17 4:04 PM

• não intencional: o paciente deseja seguir as recomendações, mas tem limitações para tal.

EPIDEMIOLOGIA

A estimativa mundial de não adesão pode chegar a 50%. Isso gera aumento de morbidade e mortalidade e dos custos em saúde.

AVALIAÇÃO

É imprescindível identificar o paciente não aderente com o objetivo de aumentar o provimento de informação e suporte:

- perguntar sobre doses n\u00e3o tomadas recentemente;
 - explicar por que está perguntando;
- delimitar um tempo específico (p. ex., na última semana);
- retorno de medicações não utilizadas (em geral, com equipes de farmácia): o que o paciente traz sem usar.

Em seguida, deve-se avaliar a(s) causa(s) ou dimensão(ões) da má adesão para o paciente em questão:

- conhecimento: habilidade de leitura e compreensão das informações sobre as medicações prescritas (se o paciente sabe ler, por que está tomando aquela medicação, o número de comprimidos por tomada, quando tomar, os efeitos positivos e negativos da medicação, onde armazena, quando vai buscar reposição), sobre a doença e sobre as consequências do não tratamento da sua doença;
- motivação para a mudança: método PANPA e entrevista motivacional (Capítulo 19);
- suporte social do indivíduo (família, amigos, recursos financeiros e materiais).

INTERVENÇÕES

As intervenções possíveis do profissional de saúde para melhora da adesão são:

- envolver o paciente no processo decisório;
- escutar o paciente, com atenção para a linguagem não verbal;
- entender a perspectiva do paciente: perguntar o que sabe e acredita acerca do tratamento proposto, perguntar sobre crenças acerca de efeitos colaterais e dependência;
- explicar de maneira clara os prós e contras do tratamento, e esclarecer quais expectativas do paciente serão alcançadas com o tratamento proposto.

Além disso, pode ser possível fazer intervenções na medicação para a melhora da adesão, como:

abola i	Causas e uninensoes da ma adesao ao tratamento
atores re	elacionados ao paciente
dade	
Sexo	
Doença me	ental, declínio cognitivo
Abuso de s	substâncias (álcool e drogas)
Excesso de	e ocupação (trabalho)
Desempre	go e baixa renda pessoal e familiar
ncapacida	de física, mobilidade prejudicada
ncompree	nsão da linguagem utilizada pela equipe de saúde
Negação d	a doença
Baixa perc	epção da doença e de sua gravidade (conhecimento)
ercepção	de benefício diário com realização do tratamento
Crença sob	ore a importância do tratamento
Crenças no	ormativas (valores)
Baixa auto	eficácia ("força de vontade")
Expectativ	as negativas em relação ao tratamento
Requisição	de grande mudança comportamental
Suporte fa	miliar e social
atores re	elacionados à doença
Ausência d	de sintomas
Cronicidad	e da doença
atores re	elacionados ao tratamento
feitos col	aterais
3rande nú	mero de tomadas diárias
Horário da	s tomadas
Polifarmác	ia
onga dura	ıção
Condição a	assintomática
√udança d	de comportamento
Custos e a	cesso
atores re	elacionados à equipe de saúde
Relação ru	im
	comunicação que geram falta de conhecimento e são sobre o tratamento
alta de re	forço positivo
	socioeconômicas
Acesso (op	portunidades)
atores re	elacionados ao sistema de saúde
Alto custo	das medicações
	cesso aos serviços

Tabela 1 Causas e dimensões da má adesão ao tratamento

- simplificar o esquema terapêutico (redução de doses, redução do número de comprimidos, alteração de horários, utilização de polipílulas);
 - adequar ao estilo de vida do paciente;

-MRCM.indb 81 12/5/17 4:04 PM

- orientar sobre indicações do tratamento;
- orientar sobre efeitos colaterais e como superálos (considerar ajuste de dose, mudança de horário de tomada ou troca da medicação);
- avaliar se o custo (da medicação ou do transporte até a farmácia) é um problema e oferecer opções para a redução dos custos;
- trabalhar em conjunto com a equipe multiprofissional (enfermeiro, farmacêutico, assistente social).

Em relação ao paciente, são possíveis outras intervenções, como:

- avaliar crenças e expectativas do paciente e adequar o tratamento a elas;
 - tratar depressão;
- avaliar e minimizar incapacidades (déficit visual, locomoção, coordenação, cognitivo);
 - buscar suporte social e familiar;
 - utilizar lembretes (telefone, cartões).

São importantes, ainda, intervenções nas redes de acesso. Podem ser citadas:

- aumentar disponibilidade: farmácia popular, dose certa, redes públicas, parques, grupos na comunidade;
 - estar disponível para dúvidas e mudanças;
 - educar e aconselhar;
- melhorar métodos de comunicação (ser específico para a necessidade de cada paciente): tabelas, figuras, cartões de orientações, símbolos;
- considerar incapacidades que possam limitar a comunicação;
- utilizar abordagem em grupos (discussão em grupos de pacientes com mesma condição crônica);
 - adequar informação.

A comunicação entre profissionais e instituições de saúde também pode contribuir para a melhora da adesão. Para tanto, sugere-se o fornecimento de relatório escrito contendo diagnósticos, medicações em uso, medicações previamente utilizadas e razão para sua suspensão,

alergias, efeitos colaterais prévios, programação terapêutica (por quanto tempo, quais medicações). O objetivo é estabelecer uma comunicação efetiva entre todos os profissionais envolvidos no tratamento e não fragmentar o cuidado.

Na consulta

- Utilizar o método SIMPLE para melhorar a aderência:
- S: simplificar o regime terapêutico;
- I: intensificar a oferta dos seus conhecimentos sobre a condição do paciente;
- M: modificar crenças e mitos;
- P: promover a melhoria da comunicação com pacientes e familiares;
- L: levar em consideração questões demográficas;
- E: evoluir a aderência.

BIBLIOGRAFIA

Butterworth SW. Influencing patient adherence to treatment guidelines. J Manag Care Pharm 2008;14(6)(suppl S-b):S21-5.

- Case Management Society of America. Case management adherence guidelines: guidelines from the Case Management Society of America for improving patient adherence to medication therapies, 2012. Disponível em: http://www.cmsa.org/Individual/Education/Case-ManagementAdherenceGuidelines/tabid/253/Default.aspx. Acesso em: 10 set 2014.
- Cohen I. The impact of medication regimen factors on adherence to chronic treatment: a review of literature. J Behav Med 2008;31(3):213-24.
- Dalla MDB, Stein AT, Castro Filho ED, Lopes AC, Melo NR, Virmond MC. Aderência a tratamento medicamentoso. Projeto Diretrizes, 2009.
- Lima TM, Meiners MMMA, Soler O. Perfil de adesão ao tratamento de pacientes hipertensos atendidos na Unidade Municipal de Saúde de Fátima, em Belém, Pará, Amazônia, Brasil. Rev Pan-Amaz Saúde 2010;1(2):113-20.
- National Collaborating Centre for Primary Care. Medicines adherence: involving patients in decisions about prescribed medicines and supporting adherence. NICE Clinical Guidelines, 76. London: Royal College of General Practitioners; 2009.
- Nemes MIB, Helena ET, Caraciolo JM, Basso CR. Assessing patient adherence to chronic diseases treatment: differentiating between epidemiological and clinical approaches. Cad Saúde Pública 2009;25(Sup 3):S392-400.
- Sarquis LMM, Dell'acqua MCQ, Gallani MCBJ, Moreira RM, Bocchi SCM, Tase TH, et al. A adesão ao tatamento na hipertensão arterial: análise da produção científica. Rev Esc Enf USP 1998;32(4):335-53.

AVALIAÇÃO E CUIDADOS CLÍNICOS PERIOPERATÓRIOS

LÍGIA FIDELIS IVANOVIC, RAFAEL SAAD, JÚLIO CÉSAR DE OLIVEIRA

28

AVALIAÇÃO INICIAL

Júlio César de Oliveira, Lígia Fidelis Ivanovic

EPIDEMIOLOGIA

Segundo dados do DataSUS, em 2012 foram realizados > 4 milhões de procedimentos cirúrgicos, com mortalidade perioperatória geral de 1,6%. Com o envelhecimento da população e o aumento da expectativa de vida, tais procedimentos são realizados em uma população com idade média mais avançada e prevalência maior de comorbidades. Nesse contexto, a avaliação clínica perioperatória ganha cada vez mais importância na tentativa de diminuir a morbidade e a mortalidade perioperatórias.

DEFINIÇÃO

A avaliação clínica perioperatória é descrita como análise clínica que objetiva quantificar o risco de complicações clínicas perioperatórias. Essa avaliação deve ser baseada em variáveis clínicas e em resultados de exames subsidiários (quando indicados) e deve considerar os riscos de complicações cardíacas e não cardíacas. Essa avaliação deve ainda conter, além das estimativas de risco, as orientações de manejo pré, intra e pós-operatórias para diminuição dos riscos encontrados, que se denominam estratégias protetoras.

ANAMNESE CUIDADOSA

A anamnese é a parte mais importante da avaliação clínica perioperatória. Dados positivos de história clínica e alterações de exame clínico estão diretamente e independentemente associados a aumento do risco de complicações pós-operatórias. É importante salientar que o paciente se apresenta para a consulta focado na sua doença cirúrgica. Por isso, sintomas como dor precordial, dispneia, tosse e tolerância ao exercício devem ser questionados ativamente. Hábitos e antecedentes pessoais, incluindo os antecedentes cirúrgicos, têm especial importância nesse tópico.

Tabela 1 Passos da avaliação perioperatória

Anamnese cuidadosa

Solicitação adequada de exames

Avaliação dos riscos

- Avaliação geral
- Avaliações de risco específicas
- Risco cardíaco
- Risco pulmonar
- Risco renal
- Risco de tromboembolismo venoso
- Risco de delirium
- Outros riscos pertinentes ao paciente/procedimento

Manejo das doenças crônicas e medicações no perioperatório (DM, HAS, pneumopatias, cardiopatias, doença renal crônica, manejo da anticoagulação etc.)

Introdução de estratégias protetoras perioperatórias

Avaliação de risco/benefício da cirurgia e comunicação do resultado da avaliação

EXAMES SUBSIDIÁRIOS

Vários estudos demonstram que exames solicitados rotineiramente, não associados à indicação clínica específica, não beneficiam os pacientes, além de aumentarem os custos. Tal situação ocorre porque a maioria dos pacientes assintomáticos possui exames normais. Apesar disso, geralmente os serviços possuem uma rotina de exames mínimos a serem solicitados antes da realização de qualquer procedimento. Caso haja uma rotina de solicitação de exames pré-operatórios, ela deve se basear em exames de fácil realização, baixo custo e que sejam consenso entre as equipes relacionadas com o cuidado do paciente. Exames mais específicos devem ser solicitados apenas após avaliação clínica e avaliação da indicação. O Centro Perioperatório do HC-FMUSP segue a rotina descrita na Tabela 2.

AVALIAÇÃO DOS RISCOS

Avaliação geral

A avaliação geral mais comumente realizada é baseada na classificação da American Society of Anesthesiologists (Tabela 3). Avaliações gerais baseadas no grau

-MRCM.indb 83 12/5/17 4:04 PM

Tabela 2 Solicitação de exame	s pré-operatórios do Centro Perioperatório do HC-FMUSP	
Pacientes sem comorbidades	< 40 anos	Hb Ht Coagulograma
	> 40 anos	ECG Creatinina Glicemia Sódio e potássio Hemograma Coagulograma RX de tórax
Pacientes com comorbidades, independentemente da idade	Diabéticos	ECG Creatinina Glicemia
	Obesidade	ECG Glicemia
	Hipertenso, nefropata, insuficiência cardíaca	Creatinina Sódio e potássio ECG
	Hepatopata	Creatinina Coagulograma Hemograma Bilirrubinas Albumina
	Em anticoagulação	Coagulograma Hemograma Creatinina
	História de sangramento	Coagulograma Hemograma
	Tabagista, doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC)	RX de tórax

Classificação	Descrição	Exemplos, incluindo, mas não limitado a:	Mortalidade
ASA I	Paciente normal	Saudável, não fumante, não etilista ou com uso esporádico de álcool	0,06-0,08%
ASA II	Paciente com doença sistêmica leve	Tabagista, gravidez, etilista social, obesidade (30 < IMC < 40), DM e HAS controlados, doença pulmonar leve	0,27-0,4%
ASA III	Paciente com doença sistêmica moderada/grave	DM ou HAS não compensada, DPOC, obesidade mórbida (IMC ≥ 40), hepatite ativa, dependência ou abuso de álcool, marca-passo implantado, redução moderada da fração de ejeção, doença renal terminal em diálise programada, história de IAM, acidente cerebrovascular, acidente isquêmico transitório ou doença arterial coronariana/stent há mais de três meses	1,8-4,3%
ASA IV	Paciente com doença sistêmica grave que é uma ameaça constante à vida	IAM, AVC, AIT ou presença de <i>stent</i> coronariano há menos de três meses, isquemia cardíaca em curso ou disfunção valvar grave, redução importante da fração de ejeção, sepse, coagulação intravascular disseminada, doença renal aguda ou crônica terminal não submetida à diálise programada	7,8-23%
ASA V	Paciente moribundo que não se espera que sobreviva sem a operação	Ruptura de aneurisma abdominal/torácico, trauma grave, hemorragia intracraniana com efeito de massa, isquemia intestinal em vigência de patologia cardíaca significativa ou disfunção de múltiplos órgãos/sistemas	9,4-51%
ASA VI	Paciente com morte cerebral deci	arada, cujos órgãos estão sendo removidos para fins de doação	

AIT: ataque isquêmico transitório; DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica.

-MRCM.indb 84 12/5/17 4:04 PM

de atividade do paciente, como de equivalente metabólico (índice de atividade de Duke), atividades básicas e instrumentais de vida diária (ABVD e AIVD) e escalas oncológicas (ECOG e Karnofsky), também podem ser úteis na avaliação.

Avaliação dos riscos específicos

A avaliação dos riscos específicos deve englobar risco cardíaco e a avaliação de todos os outros riscos clínicos pertinentes ao paciente e ao procedimento. Estudo realizado no HC-FMUSP com > 1.000 pacientes demonstrou mortalidade hospitalar de 2,5%, sendo 1,2% de causa cardíaca e 1,3% de causa não cardíaca. Se for realizada apenas a avaliação de risco cardíaco, deixa-se de estimar mais de 50% do risco de o paciente morrer no pós-operatório. As avaliações específicas serão alvo de capítulos específicos.

MANEJO DE DOENÇAS CRÔNICAS E MEDICAÇÕES

Espera-se que o clínico que realiza a avaliação compense as comorbidades do paciente, assim como oriente o manejo das medicações de uso crônico no período perioperatório. Pacientes de difícil compensação ambulatorial podem ser internados alguns dias antes do procedimento para compensação das comorbidades durante a internação. Em casos mais complexos, pode haver a necessidade da avaliação de outro especialista ou de acompanhamento conjunto do clínico geral no pós-operatório.

INTRODUÇÃO DE ESTRATÉGIAS PROTETORAS

Para cada risco identificado, podem existir na literatura recomendações de estratégias que venham a diminuí-lo. Essas estratégias geralmente consistem em medicações perioperatórias, intervenções pré-operatórias e monitorizações intra e pós-operatórias. É importante salientar que medidas que não levam à diminuição de risco não devem ser implementadas nesse momento. Essas estratégias protetoras serão discutidas juntamente com as avaliações dos riscos específicos.

AVALIAÇÃO DA RELAÇÃO RISCO-BENEFÍCIO E COMUNICAÇÃO DO RESULTADO DA AVALIAÇÃO

Após a avaliação dos riscos e a proposição de estratégias protetoras, o avaliador deve informar esses riscos ao paciente e fazer uma análise da relação risco-benefício do procedimento. Essa avaliação, juntamente com todos os riscos, as estratégias protetoras e a análise de risco-benefício, deve ser informada ao cirurgião e ao anestesista, geralmente por escrito. Quando a relação risco-benefício for duvidosa, a comunicação aos colegas deve ser feita, além de escrita, muitas vezes pessoalmente, para que a discussão seja mais aprofundada e todos os envolvidos no procedimento possam colaborar com a decisão final.

Na consulta

- Dar especial atenção à anamnese.
- Perguntar ativamente sobre sintomas, especialmente cardíacos e pulmonares.
- Realizar o exame clínico completo.
- Documentar adequadamente o resultado da avaliação e comunicá-lo ao paciente.
- Garantir comunicação efetiva com cirurgião, anestesista e restante da equipe.

BIBLIOGRAFIA

Gualandro DM, Yu PC, Calderaro D, Marques AC, Pinho C, Caramelli B, et al. II diretriz de avaliação perioperatória da Sociedade Brasileira de Cardiologia. Arq Bras Cardiol 2011;96(3 supl. 1):1-68.

Machado FS. Determinantes clínicos das complicações cardíacas pósoperatórias e de mortalidade geral em até 30 dias após cirurgia não cardíaca. [Tese – Doutorado.] São Paulo: FMUSP; 2001.

Machado FS, Martins MA, Caramelli B. Perioperatório: procedimentos clínicos. São Paulo: Sarvier; 2004.

Task Force for Preoperative Cardiac Risk Assessment and Perioperative Cardiac Management in Non-Cardiac Surgery; European Society of Cardiology; Poldermans D, Bax JJ, Boersma E, De Hert S, Eeckhout E, Fowkes G, et al. Guidelines for pre-operative cardiac risk assessment and perioperative cardiac management in non-cardiac surgery. Eur Heart J 2009;30(22):2769-812.

29

RISCO CARDÍACO

Júlio César de Oliveira

DEFINIÇÃO

A expressão complicações cardíacas pós-operatórias compreende isquemia miocárdica, disfunção miocárdica aguda com congestão pulmonar e arritmias graves com instabilidade hemodinâmica. A avaliação do risco de complicações cardíacas é parte imprescindível da avaliação clínica perioperatória.

EPIDEMIOLOGIA

As complicações cardíacas são a principal causa de mortalidade pós-operatória. Estudo realizado no HC--FMUSP com > 1.000 pacientes submetidos a procedimentos cirúrgicos demonstrou que 6,6% apresentaram 1 complicação cardíaca, sendo 2,2% IAM, 0,5% angina instável, 1,1% arritmia com repercussão de instabilidade hemodinâmica e 4,8% edema agudo de pulmão.

-MRCM.indb 85 12/5/17 4:04 PM

AVALIAÇÃO DO RISCO DE COMPLICAÇÕES CARDÍACAS

A avaliação do risco de complicações cardíacas perioperatórias deve levar em conta o tipo de cirurgia, o estado funcional e os fatores de risco cardiológicos apresentados. Existem vários algoritmos desenvolvidos para esse fim, entre eles o índice de Goldman, o do American College of Physicians, o do American College of Cardiology e da American Heart Association e o índice cardíaco revisado de Lee. Apesar de todos terem vantagens e desvantagens, é importante usar algum deles para realização da estratificação de risco. Quando o algoritmo usado diferir do julgamento do médico que realizar a avaliação, essa discrepância deve ser explicitada na avaliação.

Risco intrínseco de complicações cardíacas

O risco intrínseco é baseado na taxa de complicações cardíacas presentes em cada tipo de procedimento e guarda boa correlação com o porte cirúrgico.

Tabela 1 Classificação das operações de acordo com as taxas de complicações cardíacas perioperatórias					
Classificação de risco	Tipo de operação	% risco cardíaco			
Alto	Emergência, principalmente em paciente idosos Vasculares arteriais periféricas e da aorta e grandes vasos Operações prolongadas com grande perda de fluido e sangue Duodenopancreatectomia Ressecções hepáticas Esofagectomia Ressecção adrenal Cistectomia Pneumectomia Transplante pulmonar ou hepático	> 5%			
Intermediário	Endarterectomia de carótidas Cabeça e pescoço Neurológicas Intraperitoniais e intratorácicas Ortopédicas Urológicas e ginecológicas	< 5%			
Baixo	Procedimentos endoscópicos, superficiais Operações de mama e oftalmológicas	< 1%			

Estado funcional do paciente

O estado funcional do paciente avaliado pelo índice de atividade de Duke se mostrou preditor de eventos cardíacos no pós-operatório, apesar da subjetividade intrínseca do método.

Tabela 2 Classificação do equivalente metabólico de acordo com o tipo de atividade (índice de atividade de Duke)					
Taxa de equivalência metabólica (MET)	Tipo de atividade				
Excelente (> 7 MET)	Pratica futebol, natação, tênis				
Moderada (4-7 MET)	Corridas de curtas distâncias Realiza caminhadas com velocidade de 6,4 km/h				
Ruim (< 4 MET)	Pouca atividade Caminhadas curtas (2 quarteirões) com velocidade de, no máximo, 4,8 km/h				
Desconhecida					

Algoritmo de avaliação do risco de complicações cardíacas

O algoritmo de avaliação do risco de complicações cardíacas utilizado no Centro Perioperatório do HC-FMUSP é baseado no algoritmo do American College of Cardiology e da American Heart Association, pois teve melhor acurácia na população desse ambulatório quando comparado aos outros algoritmos.

Cirurgias de emergência não necessitam de avaliação de riscos. Se houver algum tempo para qualquer tipo de compensação pré-operatória, isso não deve ser considerado avaliação de risco.

Em pacientes com cardiopatia descompensada, a cirurgia deve ser adiada até a compensação da cardiopatia.

Cirurgias de baixo risco cardiológico devem ser realizadas sem maiores investigações cardiológicas, apenas com a compensação clínica das comorbidades, se necessário.

Pacientes assintomáticos, com bom grau de atividade, têm uma chance 2 vezes menor de complicações cardíacas e 5 vezes menor de isquemia miocárdica perioperatória quando comparados a pacientes com baixo grau de atividade. Cirurgias nesses pacientes também podem ser realizadas sem maiores investigações cardíacas, sempre com compensação das comorbidades.

Pacientes com baixo grau de atividade devem ser classificados em baixo, moderado e alto risco dependendo da presença ou não das variáveis de Lee (Figura 1).

SOLICITAÇÃO DE EXAMES CARDIOLÓGICOS NO PRÉ-OPERATÓRIO

Ecocardiograma

A solicitação de ecocardiograma para avaliação do risco cardíaco perioperatório não deve ser realizada de rotina. É reservada para os casos em que há suspeita de doença valvar não diagnosticada, doença valvar sintomática, suspeita de insuficiência cardíaca ou insuficiência

-MRCM.indb 86 12/5/17 4:04 PM

cardíaca com piora de grau funcional. Essas suspeitas surgirão durante a consulta de avaliação perioperatória, após história, exame clínico e análise de RX de tórax e ECG.

Em pacientes com insuficiência cardíaca estáveis que possuem avaliação recente da função ventricular não há necessidade da solicitação de ecocardiograma no perioperatório.

Testes não invasivos para isquemia

Os principais testes não invasivos para isquemia são teste ergométrico, ecocardiograma de estresse e cintilografia de perfusão miocárdica. O principal questionamento no momento da solicitação do teste não invasivo é se ele vai modificar a conduta perioperatória, incluindo a solicitação de testes invasivos ou a modificação das medicações protetoras perioperatórias. Caso a resposta seja não, o teste não deve ser solicitado.

As possíveis indicações para solicitação de testes não invasivos são:

- condições cardíacas isquêmicas descompensadas, como angina classe III ou IV ou angina progressiva;
- pacientes de alto risco e com baixa capacidade funcional que serão submetidos a cirurgias de alto risco, se for alterar a conduta;
- pacientes de alto risco e com baixa capacidade funcional que serão submetidos a cirurgias de risco intermediário, se for alterar a conduta;
- pacientes de risco intermediário e com baixa capacidade funcional que serão submetidos a cirurgias de alto risco, se for alterar a conduta.

Pacientes de baixo risco ou pacientes submetidos a cirurgia de baixo risco não devem realizar testes não invasivos. Pacientes com teste não invasivo normal realizado nos últimos 2 anos e pacientes com revascularização completa cirúrgica ou percutânea nos últimos 5 anos e que permanecem estáveis clinicamente também não necessitam de novos testes não invasivos.

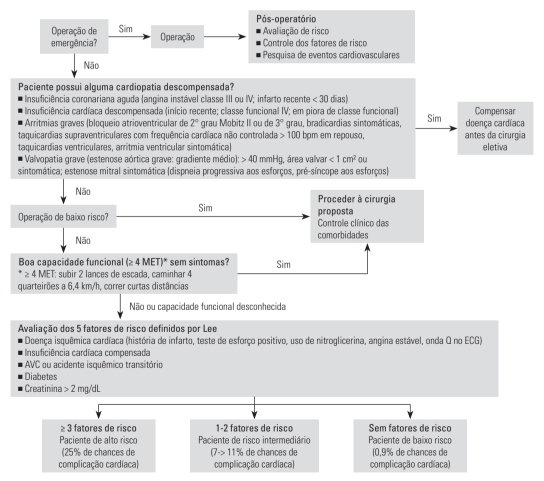


Figura 1 Avaliação do risco cardiovascular. Adaptada de Fleisher LA, Beckman JA, Brown KA, Calkins H, Chaikof E, Fleischmann KE, et al. ACC/AHA 2007 guidelines on perioperative cardiovascular evaluation and care for noncardiac surgery: executive summary. Circulation 2007;116(17):1971-96.

-MRCM.indb 87 12/5/17 4:04 PM

ESTRATÉGIAS PROTETORAS CARDÍACAS

As estratégias protetoras cardíacas no período perioperatório podem ser resumidas em:

- revascularização profilática no pré-operatório;
- cardioproteção farmacológica no perioperatorio;
- monitorização intraoperatória;
- diagnóstico e tratamento precoce de complicações pós-operatórias.

Revascularização profilática

Estudos recentes mostram que a revascularização miocárdica profilática em pacientes estáveis do ponto de vista cardíaco não reduziu a chance de complicação cardíaca pós-operatória, mesmo em cirurgias de alto risco. É, ainda, importante considerar que, quando se propõe uma revascularização miocárdica antes de cirurgia, é necessário aguardar para poder proceder com a cirurgia não cardíaca, principalmente por causa da necessidade de antiagregação plaquetária dupla (Tabela 3).

Tabela 3 Intervalo recomendado de antiagregação dupla após revascularização				
Tipo de revascularização	Intervalo mínimo	Intervalo ideal		
Cirurgia	Variável: condições do paciente	30 dias		
Angioplastia sem stent	7 dias	14 dias		
Stent convencional	14 dias	> 6 semanas		
Stent farmacológico	1 ano	Indefinido		

A revascularização profilática deve ser considerada para pacientes que tenham indicação de revascularização independentemente do procedimento cirúrgico:

- lesões de tronco da artéria coronária esquerda;
- doença triarterial;
- disfunção ventricular associada;
- angina não responsiva ao tratamento clínico;
- testes n\u00e3o invasivos de alto risco.

Cardioproteção farmacológica

Ácido acetilsalicílico

O uso de ácido acetilsalicílico aumenta o risco de sangramento cirúrgico em aproximadamente 50%, porém está relacionado a sangramentos menores, que não exigem intervenção médica. As exceções ficam por conta de neurocirurgias e ressecção transuretral de próstata. O uso de tienopiridínicos, como o clopidogrel, aumenta substancialmente o risco de sangramentos graves durante a cirurgia.

Por outro lado, a suspensão do ácido acetilsalicílico causa aumento de 3 vezes na incidência de complicações cardíacas perioperatórias em pacientes com doença coronariana conhecida ou com fatores de risco cardiovasculares. Nesse contexto, as recomendações são:

- manter ácido acetilsalicílico na dose de 75-100 mg/dia no período perioperatório de pacientes coronariopatas ou com múltiplos fatores de risco;
- suspender ácido acetilsalicílico em neurocirurgias e ressecções transuretrais de próstata;
- discutir relação de risco e benefício em pacientes submetidos a procedimentos endoscópicos e em cavidades fechadas;
- em pacientes submetidos à colocação de *stent*, suspender clopidogrel 5 dias antes do procedimento e manter ácido acetilsalicílico durante todo o período perioperatório, respeitando-se o tempo ideal de antiagregação dupla (Capítulo 39 Tabela 2 e Figura 1).

Quando suspensos, os antiagregantes devem ser reintroduzidos assim que possível no pós-operatório.

Estatinas

O uso de estatinas está associado à diminuição significativa de complicações cardíacas no pós-operatório de cirurgias vasculares. A redução de risco em cirurgias não vasculares foi demonstrada apenas em estudos retrospectivos. Sabe-se, ainda, que a suspensão das estatinas no perioperatório está associada a aumento de complicações cardíacas. As estatinas devem ser, portanto:

- mantidas em pacientes que já fazem seu uso;
- usadas no perioperatório de todas as cirurgias vasculares arteriais;
- consideradas em pacientes com pelo menos 2 fatores de risco e cirurgia de risco intermediário.

As drogas estudadas são sinvastatina, 40 mg/dia; atorvastatina, 20 mg/dia; e fluvastatina 80 mg/dia. Devem ser iniciadas pelo menos 1 semana antes do procedimento e mantidas por 30 dias após o procedimento. Deve-se avaliar se há indicação de continuar a medicação após esse período.

Betabloqueadores

O uso de betabloqueadores no perioperatório deve ser realizado com muita parcimônia. Caso sejam indicados para pacientes de baixo risco, podem aumentar a mortalidade perioperatória. Além disso, deve haver um cuidado especial com a monitorização da frequência cardíaca e da PA após sua introdução. Os betabloqueadores devem ser:

-MRCM.indb 88 12/5/17 4:04 PM

- mantidos em pacientes que fazem uso crônico;
- usados no perioperatório de pacientes com doença coronariana conhecida;
- introduzidos em pacientes de risco intermediário e alto submetidos à cirurgia vascular;
- introduzidos em pacientes de alto risco e cirurgia de risco intermediário;
- considerados em pacientes de risco intermediário e cirurgia de risco intermediário.

Pode ser utilizado qualquer betabloqueador, mas os mais estudados são atenolol, metoprolol e bisoprolol. A introdução idealmente deve ser realizada pelo menos 1 semana antes do procedimento, e o medicamento deve ser mantido por 30 dias após o procedimento. A dose de betabloqueador deve ser titulada para atingir frequência cardíaca de 60-70 bpm e PA sistólica > 100 mmHg. Pode haver necessidade de retornos ambulatoriais durante esse ajuste de dose.

Outras medicações (clonidina)

Para pacientes submetidos à cirurgia vascular e que têm contraindicação ao uso de betabloqueadores, o uso de clonidina é controverso, pois diminuiu a mortalidade em um ensaio clínico randomizado, porém em outro estudo mais recente (POISE-2), não exclusivo para cirurgias vasculares, não trouxe benefício. A dose utilizada foi de 0,2 mg/dia, iniciada na noite anterior à cirurgia e mantida por 5 dias.

Monitorização intraoperatória

Cuidados: manutenção da normotermia

A monitorização intraoperatória da temperatura corpórea é de suma importância. A hipotermia está relacionada a aumento de eventos cardíacos e parada cardíaca no pós-operatório. Pacientes que apresentam hipotermia devem receber aquecimento passivo.

Diagnóstico e tratamento precoce de complicações pós-operatórias

Monitorização pós-operatória de isquemia cardíaca: ECG e troponina

A grande maioria dos eventos cardíacos pós-operatórios ocorre até o 2º dia de pós-operatório. O diagnóstico precoce de isquemia perioperatória é estratégia importante na diminuição da mortalidade perioperatória. Realização de ECG seriado e dosagem de troponina são as melhores estratégias nesse sentido.

O ECG seriado deve ser realizado no pós-operatório imediato, 1° e 2° dias, e está indicado em:

- pacientes de alto risco submetidos a cirurgia de risco intermediário e alto;
- pacientes de risco intermediário com doença cardíaca isquêmica submetidos a cirurgia de risco moderado e alto.

A dosagem de troponina deve ser realizada em casos de:

- quadro clínico compatível com síndrome coronariana;
 - presença de instabilidade hemodinâmica;
 - presença de disfunção miocárdica aguda;
- pacientes de alto risco de complicações submetidos à cirurgia de risco intermediário e alto;
- pacientes de risco intermediário com doença cardíaca isquêmica submetidos a cirurgia de risco moderado e alto.

Caso a dosagem de troponina não esteja disponível, pode ser substituída por curva de CK/CKMB.

BIBLIOGRAFIA

Fleisher LA, Fleischmann KE, Auerbach AD, Barnason SA, Beckman JÁ, Bozkurt B, et al. 2014 ACC/AHA Guideline on perioperative cardiovascular evaluation and management of patients undergoing noncardiac surgery: a report of the American College of Cardiology/ American Heart Association Task Force on Practice Guidelines. Circulation 2014;130:e278-333.

Gualandro DM, Yu PC, Calderaro D, Marques AC, Pinho C, Caramelli B, et al. II diretriz de avaliação perioperatória da Sociedade Brasileira de Cardiologia. Arq Bras Cardiol 2011;96(3 supl. 1):1-68.

Kristensen SD, Knuuti J, Saraste A, Anker S, Bøtker HE, Hert SD, et al. 2014 ESC/ESA Guidelines on non-cardiac surgery: cardiovascular assessment and management. The Joint Task Force on non-cardiac surgery: cardiovascular assessment and management of the European Society of Cardiology (ESC) and the European Society of Anaesthesiology (ESA). Eur Heart J 2014;35:2383-431.

30

RISCO PULMONAR

Rafael Saad

As complicações respiratórias pós-operatórias mais significativas e estudadas são: infecções (pneumonia), insuficiência respiratória e ventilação mecânica prolongada, exacerbação de doença pulmonar de base, atelectasia e broncoespasmo.

-MRCM.indb 89 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 Ava	liação do risco pulmonar (pneumonia e insuficiê		•		
		Risco de pneumonia		Risco de insuficiência respiratória*	
	Fatores de risco	Odds ratio (IC 95%)	Pontos (1)	Odds ratio (IC 95%)	Pontos (2)
Procedimentos	Operação de aneurisma de aorta abdominal	4,29 (3,34-5,5)	15	14,3 (12,0-16,9)	27
	Operação torácica	3,92 (3,36-4,57)	14	8,14 (7,17-9,25)	21
	Operação abdominal alta	2,68 (2,38-3,03)	10	4,21 (3,80-4,67)	14
	Operação de cabeça e pescoço	2,30 (1,73-3,05)	8	3,10 (2,40-4,01)	11
	Neurocirurgia	2,14 (1,66-2,75)	8	4,21 (3,80-4,67)	14
	Operação vascular arterial	1,29 (1,10-1,52)	3	4,21 (3,80-4,67)	14
	Anestesia geral	1,56 (1,36-1,80)	4	_	-
	Operação de emergência	1,33 (1,16-1,54)	3	3,12 (2,83-3,43)	11
	Transfusão de ≥ 5 concentrados de hemácias	1,35 (1,07-1,72)	3	_	_
Idade (anos)	≥ 80	5,63 (4,62-6,84)	17	1,91 (1,71-2,13)	6
	70-79	3,58 (2,97-4,33)	13	_	
	60-69	2,38 (1,98-2,87)	9	1,51 (1,36-1,69)	4
	50-59	1,49 (1,23-1,81)	4	_	_
Grau funcional	Dependente	2,83 (2,33-3,43)	10	1,92 (1,74-2,11)	7
	Parcialmente dependente	1,83 (1,63-2,06)	6	_	
Disfunções	Diminuição de 10% do peso nos últimos 6 meses	1,92 (1,68-2,18)	7	_	-
orgânicas	Doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC)	1,72 (1,55-1,91)	5	1,81 (1,66-1,98)	6
	AVC	1,47 (1,26-1,82)	4	_	_
	Diminuição da consciência	1,51 (1,36-1,80)	4	_	_
Disfunções	Ureia < 16 mg/dL	1,47 (1,26-1,72)	4	_	_
orgânicas	Ureia = 44-60 mg/dL	1,24 (1,11-1,39)	2	_	_
	Ureia > 60 mg/dL	1,41 (1,22-1,64)	3	2,29 (2,04-2,56)	8
	Albumina < 3 g/dL	_	-	2,53 (2,28-2,80)	9
	Uso de corticosteroide crônico	1,33 (1,12-1,58)	3	_	-
Hábitos	Tabagismo no último ano	1,28 (1,17-1,42)	3	_	_
	Álcool (2 drinques/dia)	1,24 (1,08-1,42)	2	_	_
	Estratific	ação do risco pulmona	r		

Estratificação do risco pulmonar							
Escore do risco de pneumonia			Escore do risco de insuficiência respiratória				
Pontos (1)	Classe de risco	Risco pulmonar	Risco estimado de pneumonia	Pontos (2)	Classe de risco	Risco pulmonar	Risco estimado de insuficiência respiratória*
0-15	1	Baixo	0,24%	0-10	1	Baixo	0,5%
16-25	II	Baixo	1,19%	11-19	II	Baixo	2,2%
26-40	III	Intermediário	4,0%	20-27	III	Intermediário	5,0%
41-55	IV	Alto	9,4%	28-40	IV	Alto	11,6%
> 55	V	Alto	15,8%	> 40	V	Alto	30,5%

* Necessidade de ventilação mecânica > 48 horas após cirurgia ou reintubação.

Adaptada de Arozullah AM, Khuri SF, Henderson WG, Daley J. Development and validation of a multifactorial risk index for predicting postoperative pneumonia after major noncardiac surgery. Participants in the National Veterans Affairs Surgical Quality Improvement Program. Ann Intern Med 2001;135(10):847-57 e Arozullah AM, Daley J, Henderson WG, Khuri SF. Multifactorial risk index for predicting postoperative respiratory failure in men after major noncardiac surgery. The National Veterans Administration Surgical Quality Improvement Program. Ann Surg 2000;232(2):242-53.

-MRCM.indb 90 12/5/17 4:04 PM A incidência geral de complicações respiratórias em uma revisão sistemática foi de 6,8%.

AVALIAÇÃO DOS FATORES DE RISCO

Os fatores clínicos que aumentam o risco de complicações pulmonares no pós-operatório são:

- idade (quanto maior for a idade, maior será o risco, principalmente > 60 anos);
 - estado nutricional (em especial, hipoalbuminemia);
 - doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC);
 - insuficiência cardíaca;
 - grau de funcionalidade (paciente dependente);
 - tabagismo;
- tipo de cirurgia (cirurgias com duração > 3 horas, com anestesia geral, cirurgias de emergência e cirurgias vascular, abdominal alta, torácica, neurocirurgia e de cabeça e pescoço);
- classificação da American Society of Anesthesiologists (ASA) > 2;
 - apneia obstrutiva do sono;
- uso de bloqueador neuromuscular de longa ação (pancurônio);
 - hipertensão pulmonar;

- baixa SatO₂;
- infecção respiratória no último mês.

Estudos não demonstraram aumento de risco pulmonar em pacientes asmáticos controlados e em obesos graus I e II (excluindo as comorbidades associadas).

A espirometria é indicada na avaliação pré-operatória nas seguintes situações:

- cirurgia de ressecção pulmonar;
- dispneia de causa incerta;
- doença pulmonar obstrutiva (asma e DPOC) não compensada.

ESTRATIFICAÇÃO DE RISCO

Na Tabela 1, são apresentados 2 escores de avaliação do risco pulmonar que estratificam o risco de pneumonia e insuficiência respiratória no pós-operatório. Na Tabela 2, é apresentado outro escore de risco (ARISCAT-Canet), com a vantagem de ser mais simples, mas com a desvantagem de ter incluído complicações pulmonares de menor relevância clínica. Existem também outros modelos mais complexos, com a utilização de calculadoras disponíveis *on-li-ne* e aplicativos para celulares (p.ex., Gupta calculator*).

Tabela 2 Avaliação do risco de complicações pulmonares* no pós-operatório			
Fatores de risco	Odds ratio (IC 95%)	Pontos	
Idade 51-80 anos	1,4 (0,6-3,3)	3	
Idade > 80 anos	5,1 (1,9-13,3)	16	
SatO ₂ no pré-operatório 91-95%	2,2 (1,2-4,2)	8	
SatO ₂ no pré-operatório ≤ 90%	10,7 (4,1-28,1)	24	
Infecção respiratória no último mês	5,5 (2,6-11,5)	17	
Anemia no pré-operatório (Hb ≤ 10 g/dL)	3,0 (1,4-6,5)	11	
Cirurgia abdominal alta	4,4 (2,3-8,5)	15	
Cirurgia intratorácica	11,4 (4,9-26)	24	
Duração da cirurgia de 2-3 horas	4,9 (2,4-10,1)	16	
Duração da cirurgia > 3 horas	9,7 (4,7-19,9)	23	
Cirurgia de emergência	2,2 (1,0-4,5)	8	

Estratificação do risco pulmonar			
Total pontos Risco pulmonar Risco estimado de complicações pulmo			
0-25 Baixo		1,6%	
26-44	Intermediário	13,3%	
≥ 45	Alto	42,1%	

^{*} Complicações pulmonares: infecção respiratória, insuficiência respiratória, derrame pleural, atelectasia, pneumotórax, broncoespasmo, pneumonite aspirativa.

Adaptada de Canet J, Gallat L, Gomar C, Paluzie G, Vallès J, Castillo J, et al. Prediction of postoperative pulmonary complications in a population-based surgical cohort. Anesthesiology 2010;113:1338-50.

-MRCM.indb 91 12/5/17 4:04 PM

ESTRATÉGIAS PROTETORAS

Para os pacientes classificados como de baixo risco, deve-se, sempre que possível, estimular a deambulação precoce para minimizar o risco de complicações pulmonares. Para os pacientes de risco pulmonar intermediário e alto, são recomendadas as seguintes orientações adicionais:

- a. pré-operatórias:
- cessar o tabagismo o quanto antes, idealmente 8 semanas antes do procedimento;
- compensar a doença pulmonar existente (broncodilatadores em pacientes asmáticos e com DPOC sintomáticos) e tratar as infecções;
- iniciar fisioterapia com educação das manobras de expansão pulmonar (paciente sem dor para aprender as manobras que realizará no pós-operatório);
- considerar corticoterapia em pacientes com asma e DPOC sintomáticos (dose de corticosteroide nas 12 horas antecedendo cirurgia parece reduzir o risco de broncoespasmo na intubação) e manter no pós-operatório: prednisona ou meltiprednisolona (0,5 mg/kg/dia, por 7-10 dias);
- postergar cirurgia eletiva se houver infecção pulmonar;
 - b. intraoperatórias:
- limitar a cirurgia a 3 horas de duração (quando possível, considerar procedimento mais curto para pacientes de alto risco);
- evitar o uso de bloqueador neuromuscular de longa ação (pancurônio);
 - preferir anestesia epidural ou peridural;
 - utilizar a via laparoscópica quando possível;
 - c. pós-operatórias:
- realizar fisioterapia respiratória com exercícios que estimulam a respiração profunda;
- manter controle rigoroso da dor, inclusive com bloqueios anestésicos e analgesia peridural se necessário;
- considerar o uso de VNI (CPAP ou BiPAP) logo após a extubação em pacientes hipoxêmicos;
- considerar passagem de tubo nasogástrico se houver distensão abdominal sintomática (não utilizar rotineiramente).

BIBLIOGRAFIA

Arozullah AM, Daley J, Henderson WG, Khuri SF. Multifactorial risk index for predicting postoperative respiratory failure in men after major noncardiac surgery. The National Veterans Administration Surgical Quality Improvement Program. Ann Surg 2000;232(2):242-53.

Arozullah AM, Khuri SF, Henderson WG, Daley J. Development and validation of a multifactorial risk index for predicting postoperative pneumonia after major noncardiac surgery. Participants in the National Veterans Affairs Surgical Quality Improvement Program. Ann Intern Med 2001;135(10):847-57.

- Canet J, Gallart L, Gomar C, Paluzie G, Vallès J, Castillo J, et al. Prediction of postoperative pulmonary complications in a population-based surgical cohort. Anesthesiology 2010;113:1338-50.
- Qaseem A, Snow V, Fitterman N, Hornbake ER, Lawrence VA, Smetana GW, et al. Risk assessment for and strategies to reduce perioperative pulmonary complications for patients undergoing noncardiothoracic surgery: a guideline from the American College of Physicians. Ann Intern Med 2006;144:575-80.
- Smetana GW, Lawrence VA, Cornell JE. Preoperative pulmonary risk stratification for noncardiothoracic surgery: systematic review for the American College of Physicians. Ann Intern Med 2006; 144:581-95.

31

RISCO RENAL

Lígia Fidelis Ivanovic

DEFINIÇÃO

A Kidney Disease Improving Global Outcomes (KDIGO) define lesão renal aguda como a presença de 1 dos 3 critérios a seguir:

- aumento de creatinina > 50% nos últimos 7 dias;
- aumento de creatinina > 0,3 mg/dL em 48 horas;
- oligúria (diurese < 0,5 mL/kg/h em 6 horas).

Acidose metabólica e hiperpotassemia podem ser indícios de lesão renal aguda.

AVALIAÇÃO DOS FATORES DE RISCO

Os fatores de risco para lesão renal perioperatória são:

- relacionados ao paciente: idade, hipertensão, DM, doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC), insuficiência cardíaca com fração de ejeção < 40%, doença renal crônica, cirurgia de emergência, doença arterial periférica, doença cerebrovascular, sepse, tabagismo, câncer, dependência funcional, obesidade, ventilação mecânica;
- relacionados a drogas: AINH, aminoglicosídeos (têm toxicidade tubular em alta concentração renal), penicilinas, cefalosporinas e quinolonas (risco de nefrite intersticial), e contraste EV;
- relacionados à cirurgia: cirurgias prolongadas; intraperitoneais; tempo de circulação extracorpórea; tempo de clampeamento da aorta em cirurgia vascular; hemólise, hemodiluição e uso de balão intra-aórtico em cirurgia cardíaca; transplante hepático; necessidade de transfusão de hemoderivados; hipovolemia; e hipotensão.

Os fatores de risco relacionados ao paciente são os preditores mais importantes de mortalidade, quando

-MRCM.indb 92 12/5/17 4:04 PM

comparados aos cirúrgicos. Quanto maior o número de fatores de risco, maior o risco de injúria renal aguda perioperatória.

Pacientes em hemodiálise têm maior risco nutricional, por conta do catabolismo associado à diálise, da perda de nutrientes na hemodiálise e da inflamação crônica.

ESTRATIFICAÇÃO DE RISCO

Estudos atuais se pautam em uma escala de risco de lesão renal em cirurgia geral que contém os seguintes fatores de risco:

- idade \geq 56 anos;
- sexo masculino;
- insuficiência cardíaca;
- ascite;
- hipertensão;
- cirurgia de emergência;
- cirurgia intraperitoneal;
- creatinina $\geq 1,2 \text{ mg/dL}$;
- DM.

Assim, esse escore estabeleceu as classes de risco conforme descrito na Tabela 1.

Tabela 1 Classe de risco e incidência de lesão renal perioperatória			
Número de fatores de risco	Classe de risco*	Incidência (%)/ <i>hazard ratio</i> (IC 95%) para lesão renal aguda	
0-2	I – baixo	0,2	
3	II – baixo	0,8/3,1 (1,9-5,3)	
4	III – moderado	2/8,5 (5,3-13,7)	
5	IV – alto	3,6/15,4 (9,4-25,2)	
6	V – alto	9,5/46,2 (26,3-70,9)	

^{*} O serviço de Cuidados Clínicos Perioperatórios do HC-FMUSP estratificou o número de fatores de risco como: baixo (≤ 3 fatores), moderado (4 fatores) e alto (≥ 5 fatores). Adaptada de Kheterpal S, Tremper KK, Heung M, Rosemberg AL, Englesbe M, Shanks AM, et al. Development and validation of an acute kidney injury risk index for patients undergoing general surgery. Anesthesiology 2009;110:505-15.

Ainda é necessária a validação multicêntrica desse escore.

ESTRATÉGIAS PROTETORAS RENAIS

De maneira geral, as estratégias protetoras podem ser aplicadas a todos os pacientes submetidos a procedimentos cirúrgicos; entretanto, devem ser reforçadas para pacientes com riscos moderado e alto.

Manutenção da perfusão renal

O manejo de fluidos deve ser feito conforme segue:

• evitar balanço hídrico positivo, pois está implicado no retardo da cicatrização da ferida operatória, des-

mame mais lento da ventilação mecânica e aumento da pressão intra-abdominal com piora da perfusão renal;

■ realizar expansão, concentrado de hemácias e inotrópicos com o objetivo de manter débito cardíaco efetivo e oxigenação adequada (*goal directed therapy*), especialmente nos grupos de maior risco (idosos, cirurgia de emergência, classificação da American Society of Anesthesiologists – ASA maior e maior risco cardíaco). O alvo da PAM em pacientes cirúrgicos ainda é desconhecido. PAM < 55 mmHg em cirurgias não cardiacas foi preditor independente de injúria renal aguda. A Société Française de Néphrologie recomenda manter PAM de 60-70 mmHg – este alvo deve ser > 70 mmHg em pacientes previamente hipertensos. Para o manejo de fluidos, preferir soluções cristaloides balanceadas (Ringer-lactato, Plasma Lyte). Utilizar diuréticos para tratamento do excesso de fluidos.

É importante evitar drogas nefrotóxicas:

- evitar anti-inflamatórios, mesmo com creatinina normal, no contexto de sepse e hipovolemia;
 - realizar ajuste de doses para clearance renal;
- manter controle diário de função renal, peso e diurese;
- para um melhor prognóstico do paciente, executar monitorização diária e correção de volemia, PA, eletrólitos (potássio, sódio, cálcio, fosfato, magnésio, cloro) e metabolismo (bicarbonato, Hb), se necessário, por meio da infusão de líquidos, diuréticos de alça, transfusão de sangue (observar potassemia, risco de sangramento e volemia) e diálise.

Estratégias farmacológicas

A dopamina não tem papel nefroprotetor no perioperatório.

Está em estudo o papel protetor de algumas drogas, em cirurgia cardíaca, ainda com benefício controverso: fenoldopam e peptídeo atrial natriurético.

Renais crônicos

Pacientes com função renal limítrofe ou em terapia de substituição renal devem ter o seu perioperatório acompanhado por nefrologista.

Apresentam risco cardiovascular maior, em decorrência da associação entre doença renal crônica e comorbidades cardiovasculares.

Se em diálise, deve-se realizar hemodiálise no dia anterior à cirurgia para evitar sobrecarga volêmica, sangramento por uremia ou distúrbios hidroeletrolíticos.

Em casos de anemia, o alvo de Hb em doentes renais crônicos é 11-12 mg/dL em ambulatório. Pode ser

-MRCM.indb 93 12/5/17 4:04 PM

considerado ajuste na dose de eritropoetina para elevação da Hb, devendo-se lembrar que estudos mostraram pior prognóstico com o uso de eritropoetina em longo prazo em ambulatório objetivando níveis mais elevados de Hb. No pós-operatório, a resposta inflamatória sistêmica pode determinar resistência à ação da eritropoetina, podendo-se considerar ajuste de dose e reposição de ferro em virtude das perdas cirúrgicas.

Hipertensão pulmonar tem prevalência significativa nos renais crônicos dialíticos, em especial se houver fístula atrioventricular. Nesses pacientes, devem ser evitadas a hipotermia, a hipóxia e a hipercapnia, que podem agravar a hipertensão pulmonar. Deve-se manter pré-carga de ventrículo direito para evitar redução do débito cardíaco, hipotensão e isquemia.

Pacientes de risco cardíaco alto (≥ 3 fatores de Lee) ou risco intrínseco cirúrgico alto (> 5% de complicações cardíacas estimadas) podem ter benefício com anestesia guiada por metas (hemodinâmicas: controle volêmico, função cardíaca, pressão de perfusão, oxigenação), com o uso de PA invasiva e cateter venoso central.

Sabe-se que os opioides têm excreção renal, devendo ser prescrita analgesia com dose menor e intervalos maiores (morfina, fentanila e remifentanila). Deve-se ter cuidado com o tramadol por conta da possibilidade de redução do limiar convulsivo. É importante avaliar se a droga é removida pela hemodiálise.

Deve-se realizar manejo criterioso de fluidos nesses pacientes. Excesso de solução salina aumenta o risco de edema pulmonar e acidose hiperclorêmica.

No pós-operatório, deve-se avaliar a função da fístula arteriovenosa, que tem risco de trombose se houver hipotensão associada ao procedimento. Hemodiálise deve ser realizada assim que o risco de sangramento diminuir, em geral após 24 horas do procedimento.

BIBLIOGRAFIA

Biteker M, Dayan A, Tekkeşin AI, Can MM, Tayc I, Ilhan E, et al. Incidence, risk factors, and outcomes of perioperative acute kidney injury in noncardiac and nonvascular surgery. Am J Surg 2014;207:53-9.

Goren O, Matot I. Perioperative acute kidney injury. Br J Anaesth 2015;115(suppl 2):ii3-ii14.

Goren O, Matot I. Update on perioperative acute kidney injury. Curr Opin Crit Care 2016;22(4):370-8.

Hobson C, Singhania G, Bihorac A. Acute kidney injury in the surgical patient. Crit Care Clin 2015;31(4):705-23.

Ichai C, Vinsonneau C, Souweine B, Armando F, Canet E, Clec'h C, et al; Société Française de Néphrologie (SFN). Acute kidney injury in the perioperative period and in intensive care units (excluding renal replacement therapies). Ann Int Care 2016;6(1):48.

Walsh M, Devereaux PJ, Garg AX, Kurz A, Turan A, Rodseth RN, et al. Relationship between intraoperative mean arterial pressure and clinical outcomes after noncardiac surgery: toward an empirical definition of hypotension. Anesthesiology 2013;119:507-15.

32

RISCO HEPÁTICO

Lígia Fidelis Ivanovic

RASTREIO

Em pacientes sem diagnóstico de hepatopatia, é preciso avaliar os indícios de doença hepática com dados da anamnese e do exame clínico:

- anamnese: uso de drogas, transfusões, álcool, relações sexuais desprotegidas, antecedente pessoal de icterícia, história familiar de doença hepática;
- exame clínico: icterícia, eritema palmar, *spiders*, aumento de glândula parótida, ascite, hepatoesplenomegalia, ginecomastia.

INVESTIGAÇÃO

Quando há dados sugestivos de hepatopatia, deve--se seguir o fluxograma de investigação conforme apresentado na Figura 1.

ESTRATIFICAÇÃO DE RISCO

Para estratificar a gravidade da cirrose, utilizam-se o *model for end-stage liver disease* (MELD) e a classificação de Child, que são bons preditores de morbidade e mortalidade em cirurgia geral em hepatopatas.

O cálculo do MELD é feito com a seguinte fórmula:

MELD = $(9.6 \times log_e creatinina) + (3.8 \times log_e bilirrubina) + (11.2 \times log_e INR) + 6.4$

O risco perioperatório é avaliado como:

- MELD < 10: baixo risco;
- MELD de 10-15: risco intermediário;
- MELD > 15: alto risco; tem sido associado a grande aumento de mortalidade e complicações pós-operatórias.

Os escores MELD < 10, 10-14 e > 14 parecem ter boa correlação com as classificações de Child A, B e C, respectivamente. A classificação de Child é apresentada na Tabela 1.

Tipo de cirurgia

São consideradas cirurgias de alto risco para o hepatopata:

- cirurgia cardíaca com bypass;
- cirurgia abdominal aberta;
- colecistectomia;
- colectomia;

-MRCM.indb 94 12/5/17 4:04 PM

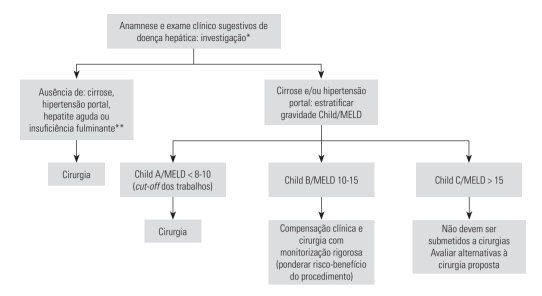


Figura 1 Avaliação e estratificação de risco no paciente com suspeita de doença hepática ou doença hepática confirmada. * Em caso de suspeita clínica de doença hepática (com base em anamnese e exame clínico), solicitar: AST, ALT, fosfatase alcalina, bilirrubina total e frações, TP/INR, albumina, creatinina, exames de imagem (USG, TC ou RNM), endoscopia para casos selecionados (história prévia de sangramento digestivo alto sem endoscopia prévia, evidência de hipertensão portal). Em paciente com elevação de transaminases > 3 vezes o limite superior da normalidade, bilirrubina anormal ou TP anormal, investigar causa, cronicidade e gravidade conforme protocolos de hepatopatias crônicas. A incidência de cirrose em pacientes com alteração de função hepática é de 6-34% na literatura. ** Pacientes com leve hepatite crônica sem hipertensão portal e sem alteração de função hepática, em geral, toleram bem a cirurgia. Em paciente assintomático com elevação de transaminases < 3 vezes o limite superior da normalidade e bilirrubina normal, raramente é necessário cancelar a cirurgia.

Tabela 1 Classificação de Child (Child-Turcotte-Pugh)			
	Pontuação		
Variável	1 ponto	2 pontos	3 pontos
Ascite	Ausente	Presente	Moderada-grave
Encefalopatia	Ausente	Grau 1-2	Grau 3-4
Bilirrubina	< 2 mg/dL	2-3 mg/dL	> 3 mg/dL
Albumina	> 3,5 g/dL	2,8-3,5 g/dL	< 2,8 g/dL
INR	< 1,7 (< 4 segundos)	1,7-2,3 (4-6 segundos)	> 2,3 (> 6 segundos)
Classificação			
Child	Pontos	Mortalidade*	
А	5-6	10%	
В	7-9	30%	
С	10-15	76%	

^{*} Estimativa de estudos feitos em cirurgia abdominal.

- cirurgia gástrica;
- ressecção hepática;
- cirurgia de emergência;
- cirurgia com grande perda sanguínea.

Preditores de complicação perioperatória

- Cirurgias de alto risco.
- Classificações de Child B e C.
- Ascite.

- Insuficiência renal.
- Infecção pré-cirúrgica.
- Doença pulmonar obstrutiva crônica.
- Sangramento gastrointestinal alto pré-cirúrgico.
- Hipotensão intraoperatória.

ESTRATÉGIAS PROTETORAS

É preciso evitar cirurgias eletivas em casos de:

- hepatite aguda;
- insuficiência hepática fulminante;
- Child C ou MELD > 15;
- coagulopatia grave (TP > 3 segundos a despeito da administração de vitamina K; plaquetas < 50.000/mm³);
 - injúria renal aguda;
- complicações extra-hepáticas da cirrose: hipertensão portopulmonar, síndrome hepatopulmonar, miocardiopatia.

Pré-operatórias

- Nutrição: suplementação nutricional pré-cirúrgica, evitando-se excesso de proteínas que podem precipitar encefalopatia.
- Encefalopatia: excluir outras causas de *delirium*, tratar (administrar lactulose, por via enteral, com objetivo de 3 evacuações pastosas/dia, restrição proteica de 1-1,5 g/kg/dia) e prevenir (corrigir distúrbios do potás-

-MRCM.indb 95 12/5/17 4:04 PM

sio e alcalose, corrigir sangramentos e evitar drogas sedativas e obstipação).

- Coagulopatias:
- decorrente da baixa síntese de fatores de coagulação: administrar plasma fresco congelado imediatamente antes da cirurgia (em razão da curta meia-vida do fator VII) e ao longo da cirurgia de acordo com a necessidade. No intraoperatório, a coagulopatia pode ser monitorizada com o uso de tromboelastograma;
- por deficiência de vitamina K associada a desnutrição e má absorção: administrar vitamina K, 10 mg, por via parenteral.
- Plaquetopenia: corrigir e operar com plaquetas > 50.000/mm³. Em casos de disfunção plaquetária por uremia, pode ocorrer resposta à administração de desmopressina, 0,3 mcg/kg.
- Ascite: aumenta deiscência de ferida, infecção, formação de hérnias, insuficiência renal. Deve-se realizar paracentese e administrar diuréticos de forma criteriosa, para evitar insuficiência renal e distúrbios hidroeletrolíticos. Recomenda-se administrar albumina, 8 g/L de ascite retirada (para manter volume intravascular e prevenir síndrome hepatorrenal). Em casos de ascite refratária, pacientes com idade < 60 anos, sem episódio prévio de encefalopatia e sem insuficiência renal podem se beneficiar de transjugular intrahepatic portosystemic shunt (TIPS).
- Varizes de esôfago: realizar tratamento endoscópico das varizes (escleroterapia ou ligadura elástica) no pré-operatório por conta do risco de descompensação e sangramento associados ao ato cirúrgico. Realizar profilaxia com betabloqueador.

É importante avaliar a presença de complicações extra-hepáticas que geram grande aumento de morbidade e mortalidade e ponderar risco-benefício:

- síndrome hepatopulmonar: decorre de *shunt* pulmonar direita-esquerda associado à vasodilatação dos vasos pelo aumento da produção de óxido nítrico. Ocorre hipoxemia que responde à administração de oxigênio. Clinicamente, observam-se: dispneia, platipneia e hipoxemia. Pressão parcial de oxigênio no sangue arterial (PaO₂) < 80 mmHg ou gradiente alveoloarterial > 15 mmHg indicam a presença de *shunt* e a necessidade de avaliação adicional com ecocardiograma com microbolhas;
- hipertensão portopulmonar: deve ser investigada com ecocardiograma transtorácico na presença de dispneia;

- cardiomiopatia associada à cirrose: ocorre redução da compensação cronotrópica e inotrópica diante da menor resistência vascular periférica no hepatopata;
 - evitar hipotermia.

Anestesia

As seguintes drogas devem ser evitadas: halotano, morfina, oxicodona, benzodiazepínicos (midazolam), vecurônio e rocurônio.

Se houver necessidade de opioides, é preciso utilizar doses baixas em menor frequência. Fentanil, remifentanil e sufentanil parecem ser bem tolerados.

Para os benzodiazepínicos, as opções possíveis sugeridas na literatura são oxazepam e lorazepam.

O propofol é boa opção como sedativo e indutor anestésico.

Entre os bloqueadores neuromusculares, atracúrio e cisatracúrio são boas opções, pois sua eliminação independe do fígado.

No uso de anestésico inalatório, deve-se preferir isoflurano.

Acetaminofeno pode ser usado com dose máxima de 2 g/dia.

Profilaxias

- Uso de bloqueador H2 para prevenção de hemorragia digestiva alta.
 - Evitar hipotermia.
 - Monitorizar glicemia.
 - Evitar drogas nefrotóxicas e hepatotóxicas.

BIBLIOGRAFIA

Ahmad J, Malik SM. Preoperative assessment for patients with liver disease. Med Clin N Am 2009;93:917-29.

Barbosa FCP, Ferreira FG, Ribeiro MA, Szutan LA. Cuidados préoperatórios em hepatopatas. Rev Assoc Med Bras 2010;56(2):222-6.

Gualandro DM, Yu PC, Calderaro D, Marques AC, Pinho C, Caramelli B, et al. II diretriz de avaliação perioperatória da Sociedade Brasileira de Cardiologia. Arq Bras Cardiol 2011;96(3 supl. 1):1-68.

Hoetzl A, Ryan H, Shmidt H. Anesthetic considerations for the patient with liver disease. Curr Opin Anesthesiol 2012;25:340-7.

Millwala F, Nguyen GC, Thuluvath PJ. Outcomes of patients with cirrhosis undergoing non-hepatic surgery: risk assessment and management. World J Gastroenterol 2007;13(30):4056-63.

Muilenburg DJ, Singh A, Torzilli G, Khatri VP. Surgery in the patient with liver disease. Anesthesiology Clin 2009;27:721-37.

Pandey CK, Karna ST, Pandey VK, Tandon M, Singhal A, Mangla V. Perioperative risk factors in patients with liver disease undergoing non-hepatic surgery. World J Gastrointest Surg 2012;4(12):267-74.

-MRCM.indb 96 12/5/17 4:04 PM

RISCO DE TROMBOEMBOLISMO VENOSO

Júlio César de Oliveira

DEFINIÇÃO

Denomina-se tromboembolismo venoso a ocorrência de trombose venosa profunda e embolia de pulmão. Essas condições são prevalentes em pacientes internados, clínicos e cirúrgicos, com manifestações clínicas muito variáveis, desde assintomática até morte súbita. Por conta disso, sua profilaxia tem papel fundamental na diminuição da morbidade e da mortalidade dos pacientes cirúrgicos.

EPIDEMIOLOGIA

O tromboembolismo venoso é a principal causa de morte evitável em pacientes internados. A incidência pós-operatória varia de aproximadamente 15-40% em cirurgias gerais até 60-80% em cirurgias ortopédicas, quando não realizada profilaxia, ao se realizar uma busca ativa. A profilaxia diminui essa incidência em até 80%.

Apesar desse importante dado, a profilaxia é subutilizada em todo o mundo. Apenas 50% dos pacientes com indicação de profilaxia para tromboembolismo venoso recebem esses cuidados.

AVALIAÇÃO DO RISCO DE TROMBOEMBOLISMO VENOSO EM PACIENTE CIRÚRGICO

A avaliação do risco deve ser realizada preferencialmente durante a avaliação pré-operatória ambulatorial ou no momento da admissão do paciente e deve seguir algum dos algoritmos das diretrizes para terapia antitrombótica e prevenção de trombose do American College of Chest Physicians (Figura 1 e Tabela 1).

PROFILAXIA

A profilaxia farmacológica do tromboembolismo venoso deve ter como princípio o uso da medicação adequada, com início no momento adequado, na dose adequada e pelo tempo necessário. Essa opção é mais eficaz que a profilaxia mecânica e deve ser usada sempre que possível. Pode-se associar a profilaxia mecânica à farmacológica, especialmente em pacientes de alto risco. Para pacientes de alto risco com contraindicação à profilaxia farmacológica, deve-se preferir mecanismos de compressão pneumática intermitente ao uso de meias elásticas.

O início da profilaxia deve ser feito conforme segue:

- para pacientes de alto risco: preferencialmente,
 12 horas antes do procedimento (caso não tenha sido realizada antes,
 12-24 horas após o procedimento);
 - para pacientes de risco moderado:
- em caso de anestesia geral: 2-4 horas antes do procedimento;
- em caso de bloqueio neuroaxial: pelo menos 2 horas após o bloqueio;

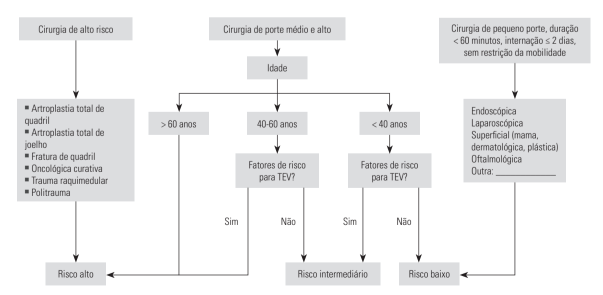


Figura 1 Avaliação do risco de tromboembolismo venoso (TEV) em paciente cirúrgico.

-MRCM.indb 97 12/5/17 4:04 PM

1 ponto	2 pontos	3 pontos	5 pontos
	•	•	•
Idade 4-60 anos	Idade 61-74 anos	Idade > 75 anos	AVC (< 1 mês)
Pequenas cirurgias	Artroscopia	História de TVP/TEP	Artroplastia maior eletiva dos membros inferiores
$IMC > 25 \text{ kg/m}^2$	Cirurgia geral > 45 minutos	História familiar de trombose	Fratura de quadril, pele ou membros inferiores
Edema de membros inferiores	Neoplasia	Fator V de Leiden	Traumatismo agudo da medula espinal (< 1 mês)
Varizes	lmobilização (> 72 horas)	Protrombina mutante	
Gravidez ou pós-parto	Acesso venoso central	Anticoagulante lúpico	
Abortamento espontâneo		Anticorpo anticardiolipina	
recorrente ou sem causa aparente			
Uso de anticoncepcional oral ou		Hiper-homocisteinemia	
terapia de reposição hormonal			
Sepse (1 mês)		Trombocitopenia induzida por heparina	
Doença pulmonar (1 mês),			
incluindo pneumonia			
Função pulmonar alterada			
IAM			
Insuficiência cardíaca congestiva			
(1 mês)			
Doença inflamatória intestinal			
Paciente clínico acamado			

Escore: 0-1 ponto – risco muito baixo; 2 pontos – risco baixo; 3-4 pontos – risco moderado; ≥ 5 pontos – risco alto.

• caso não seja realizada antes do procedimento: 12-24 horas após a cirurgia.

As medicações e os esquemas a serem utilizados são apresentados na Tabela 2.

Nas artroplastias de quadril e joelho, há a possibilidade de uso de anticoagulantes orais:

- rivaroxabana: 10 mg/dia, iniciar 6-8 horas após o procedimento;
- dabigatrana: 220 mg/dia, iniciar 1-4 horas após o procedimento;
- apixabana: 2,5 mg, a cada 12 horas, iniciar 12-24 horas após o procedimento.

Existem algumas contraindicações à profilaxia farmacológica:

- absolutas:
- hipersensibilidade aos anticoagulantes;
- trombicitopenia induzida por heparinas ≤ 100
 dias (no caso de uso de heparinas);
- sangramento ativo (incluindo AVC hemorrágico, 2-4 dias);
 - bloqueio espinal ou coleta de liquor ≤ 2 horas;
 - relativas:
- trombicitopenia induzida por heparinas ≤ 100
 dias (no caso de uso de heparinas);

- plaquetopenia < 100.000/mm³;
- coagulopatia;
- HAS não controlada (> 180 × 110 mmHg).

O tempo indicado para a profilaxia varia conforme segue:

- cirurgias em geral: 7-10 dias ou enquanto houver risco;
- cirurgias oncológicas com intuito curativo: 4 semanas;
- artroplastias de joelho: pelo menos 10-14 dias e sugere-se extensão por 4-5 semanas;
 - artroplastia de quadril: 4-5 semanas.

É importante salientar que a profilaxia deve ser mantida pelo tempo indicado mesmo que o paciente tenha alta hospitalar.

Profilaxia em situações especiais

Insuficiência renal com *clearance* de creatinina < 30 mL/min: a profilaxia deve ser realizada idealmente com heparina não fracionada com controle de TTPa (que não deve se alterar) ou heparina de baixo peso molecular com controle de atividade antifator Xa (que deve estar < 0,5 UI/mL). A redução da dose de heparina de baixo peso molecular pela metade é uma opção às alternati-

-MRCM.indb 98 12/5/17 4:04 PM

Tabela 2 Medicações e esquemas de profilaxia para tromboembolismo venoso			
Droga	Risco intermediário	Risco alto	
Heparina não fracionada	5.000 UI, SC, a cada 12 horas	5.000 UI, SC, a cada 8 horas	
Enoxaparina	20 mg, SC, 1×/dia	40 mg, SC, 1×/dia	
Dalteparina	2.500 UI, SC, 1×/dia	5.000 UI, SC, 1×/dia	
Nadroparina	1.900 UI, SC, 1×/dia se peso < 70 kg 2.850 UI, SC, 1×/dia se peso ≥ 70 kg	3.800 UI, SC, $1 \times /dia$ se peso < 70 kg 5.700 UI, SC, $1 \times /dia$ se peso ≥ 70 kg	
Fondaparinux	2,5 mg, SC, 1×/dia	2,5 mg, SC, 1×/dia	

vas anteriores. Não existem dados sobre a segurança do uso de apixabana e rivaroxabana em pacientes com *clearance* < 50 mL/min. A dose de dabigatrana deve ser reduzida para 150 mg/dia em pacientes com *clearance* de 30-50 mL/min. Nenhum deles deve ser usado com *clearance* < 30 mL/min.

Obesidade grau III: estudos realizados com enoxaparina e atividade anti-Xa demonstraram que doses de 40 mg/dia e 30 mg, 2 vezes ao dia, provavelmente são insuficientes. Nesses casos, deve-se usar enoxaparina, 40 mg, a cada 12 horas para profilaxia.

BIBLIOGRAFIA

Falck-Ytter Y, Francis CW, Johanson NA, Curley C, Dahl OE, Schulman S, et al. Prevention of VTE in orthopedic surgery patients: Antithrombotic Therapy and Prevention of Thrombosis, 9th ed: American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice Guidelines. Chest 2012;141(2 suppl):e278S-325S.

Geerts WH, Bergqvist D, Pineo GF, Heit JA, Samama CM, Lassen MR, et al. Prevention of venous thromboembolism: American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice Guidelines (8th Edition). Chest 2008;133(6 suppl):381S-453S.

Gould MK, Garcia DA, Wren SM, Karanicolas PJ, Arcelus JI, Heit JA, et al. Prevention of VTE in nonorthopedic surgical patients: Anti-thrombotic Therapy and Prevention of Thrombosis, 9th ed: American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice Guidelines. Chest 2012;141(2 suppl):e227S-7S.

RISCO DE *DELIRIUM* PERIOPERATÓRIO

Isabella F. Gattás Vernaglia, Luiz Antonio Gil Júnior

DEFINIÇÃO

Delirium é definido como um estado confusional agudo caracterizado por flutuação dos níveis de consciência, atenção e cognição resultante de causa orgânica potencialmente reversível.

É classificado como *delirium* pós-operatório quando há relação temporal e/ou etiológica entre a cirurgia e o aparecimento dos sintomas. Acontece usualmente nos primeiros 4 dias de pós-operatório, com pico nos primeiros 2 dias.

EPIDEMIOLOGIA

É uma complicação comum no perioperatório de idosos, com incidência que varia de acordo com o tipo de cirurgia e a população envolvida, sendo descritas as taxas de 5,1-52,2%. As maiores incidências ocorrem em procedimentos complexos, como cirurgias cardíacas, aórticas ou ortopédicas, em especial correção de fratura de quadril apresentam as maiores incidências.

Sua alta incidência pode ser atribuída ao aumento da admissão hospitalar de pessoas idosas e com multimorbidades, bem como ao desenvolvimento de técnicas cirúrgicas que possibilitam cirurgias em pacientes cada vez mais debilitados.

FATORES PREDISPONENTES E PRECIPITANTES

Os fatores de risco para *delirium* no pós-operatório são similares aos conhecidos para pacientes clínicos (Capítulo 203). Destacam-se, nesse grupo, os seguintes fatores:

- idade \geq 70 anos:
- demência ou comprometimento cognitivo;
- baixa funcionalidade;
- multimorbidade;
- abuso de álcool;
- déficit sensorial (visão, audição);
- cirurgias de alto risco (cardíaca, aneurisma de aorta, torácica);
- uso pós-operatório de medicações psicotrópicas (benzodiazepínicos, anticolinérgicos, anti-histamínicos);
 - dor n\(\tilde{a}\) controlada e altas doses de opioides;
 - Ht perioperatório baixo;
 - complicações pós-operatórias.

Estudos recentes sugerem, ainda, outros fatores de risco associados a *delirium* no pós-operatório de idosos, como alterações laboratoriais (Ht perioperatório < 30%, baixa albumina sérica, ureia sérica aumentada, institucionalização prévia, mobilidade reduzida e pontuação 3 ou 4 na escala da American Society of Anesthesiology).

-MRCM.indb 99 12/5/17 4:04 PM

Além disso, pacientes já em *delirium* no pré-operatório possivelmente apresentam diferentes fatores de risco e pior prognóstico em relação a pacientes que apresentam *delirium* apenas no pós-operatório. Há também estudos realizados em pós-operatório em UTI que apontam pontuação alta no escore de Apache II (associado a maior estresse fisiológico) e IOT prolongada como importantes fatores de risco.

No cenário perioperatório, é importante ressaltar, além desses fatores predisponentes, o impacto de fatores precipitantes e da própria cirurgia, que já se apresenta como fator nocivo e estressor significativo. São descritos diversos fatores precipitantes, entre eles: perda sanguínea no perioperatório, diversas transfusões pós-operatórias, uso de meperidina, privação de sono, depleção sérica de acetilcolina (secundária a hipóxia, sepse ou ação medicamentosa), dor aguda intensa e não controlada e baixa mobilidade pós-operatória.

Por meio de avaliação clínica detalhada, algumas vezes é possível identificar um fator pontual responsável pelo *delirium*, como nos casos de toxicidade induzida por medicação introduzida ou síndrome de retirada de alguma medicação de uso contínuo (p. ex., retirada súbita de benzodiazepínicos); entretanto, é importante destacar que, assim como em outros contextos clínicos, na maioria dos casos o *delirium* se apresenta como uma síndrome heterogênea e multifatorial, podendo ser identificados para 1 episódio ≥ 1 fator predisponente e/ou precipitante.

Na literatura, são descritas diversas escalas que buscam estratificar de forma objetiva o risco de *delirium* em pacientes cirúrgicos. Na Tabela 1, é apresentada a escala de Marcantonio e colaboradores, uma das mais utilizadas, que faz análise multivariada dos fatores de risco mais comumente identificados.

Tabela 1 Escala de risco de delirium	
Fator de risco	Pontuação
Idade ≥ 70 anos	1
Abuso de álcool	1
Demência ou comprometimento cognitivo	1
Escala de atividade específica classe IV*	1
Cirurgia torácica, não cardíaca	1
Cirurgia de aneurisma de aorta	2

Escala: 0 ponto: baixo risco (2%); 1-2 pontos: risco intermediário (8-13%); \geq 3 pontos: alto risco (50%).

A escala de Marcantonio e colaboradores e outras escalas semelhantes descritas na literatura são escores que apresentam alto valor preditivo negativo, sendo importantes na identificação daqueles pacientes com baixo risco de *delirium* pós-operatório, quando não apresentam nenhum ou poucos fatores.

QUADRO CLÍNICO E DIAGNÓSTICO

O quadro clínico e a avaliação à beira do leito de *delirium* no contexto pós-operatório se assemelham muito ao indicado para pacientes no contexto clínico. O paciente pode apresentar alterações confusionais de quadro hipoativo, com letargia, rebaixamento do nível de consciência e diminuição da atividade motora; hiperativo, com agitação psicomotora e agressividade; ou misto, com flutuação entre ambos.

A definição diagnóstica também deve ser feita pela 5ª edição do *Manual diagnóstico e estatístico de transtornos mentais* (DSM-V) ou por um instrumento derivado desses critérios denominado *confusion assesment method* (CAM). Comumente, o *delirium* pós-operatório apresenta duração menor em relação ao de pacientes clínicos, com resolução em aproximadamente 1 semana; entretanto, em pacientes idosos, pode se prolongar por várias semanas.

Vale ressaltar que, sobretudo em serviços cirúrgicos, ocorrem subdiagnóstico ou diagnóstico tardio de pacientes em *delirium*, principalmente aqueles em quadro hipoativo. Atualmente, a literatura científica nessa área defende a existência de equipes médica e de enfermagem treinadas para uma busca ativa, com aplicação diária de instrumentos breves e padronizados nos primeiros dias do pós-operatório, viabilizando uma identificação mais rápida e eficaz desses pacientes. Sugere-se, ainda, que tal avaliação seja realizada no entardecer, pois muitas vezes o 1° sintoma do *delirium* é agitação associada à inversão do ciclo sono-vigília.

O estado confusional agudo pós-operatório não deve ser confundido com reações temporárias de agitação ou sonolência que sucedem imediatamente a anestesia e são secundárias a ela. No episódio de *delirium*, usualmente os pacientes emergem da anestesia tranquilamente e apresentam intervalo lúcido na sala de recuperação anestésica.

Diagnóstico diferencial importante é o da disfunção cognitiva pós-operatória (do inglês *postoperative cognitive dysfunction* – POCD), caracterizada pela deterioração cognitiva associada temporalmente à cirurgia. A POCD é uma entidade bastante estudada em idosos, apesar de sua etiologia ainda não estar bem esclarecida. Postula-se que seja secundária a isquemia e hipoxemia perioperatórias, principalmente de cirurgias de grande

^{*} A escala de atividade específica (specific activity scale) se baseia nos custos metabólicos e no surgimento de sintomas durante a realização de atividades específicas relacionadas ao dia a dia. Considera-se classe IV quando o paciente não pode ou não realiza completamente atividades que necessitem de ≥ 2 equivalentes metabólicos (METS), p. ex., incapaz de andar 1 quadra a 4 km/h, arrumar a cama ou vestir-se sem interrupção. Adaptada de Marcantonio ER, Goldman L, Mangione CM, Ludwig LE, Muraca B, Haslauer CM, et al. A clinical prediction rule for delirium after elective noncardiac surgery. JAMA 1994:271(2):134-9.

porte, e para o diagnóstico são necessários testes cognitivos pré e pós-operatórios que comprovem o declínio.

É essencial ressaltar a importância da avaliação cognitiva pré-operatória, porque não é incomum o relato de pacientes e acompanhantes não corresponderem ao resultado encontrado em testes cognitivos objetivos. A avaliação objetiva do *status* cognitivo pré-cirúrgico do paciente deve ser incluída na avaliação pré-operatória de pessoas com fatores de risco a fim de evitar a confusão com quadros demenciais, psicóticos, ansiosos ou depressivos e promover a otimização das estratégias preventivas.

De forma geral, assim como nos pacientes clínicos, quando o diagnóstico de *delirium* é estabelecido, é necessário que se investigue a causa de base (Capítulo 203). Em relação a fatores específicos do período pós-operatório, deve-se atentar para: complicações relacionadas à própria cirurgia, como infecção do sítio cirúrgico e ferida operatória, presença de coleções, fístulas ou hematomas, deiscências, perfurações, tromboembolismo pulmonar e IAM. A propedêutica armada deve ser direcionada para investigar hipóteses levantadas em conjunto com a equipe cirúrgica.

TRATAMENTO E PREVENÇÃO

O delirium pós-operatório é potencialmente evitável. Programas de prevenção/intervenção têm mostrado benefício. A realização de consulta geriátrica proativa pré-operatória isoladamente mostrou redução significativa na incidência de delirium pós-operatório. Programas de controle de fatores de risco, com protocolos de atuação direcionados para déficit visual e auditivo, comprometimento cognitivo, imobilização, desidratação e privação de sono também mostraram redução no número e na duração dos episódios.

No pós-operatório, algumas medidas preventivas simples incluem: presença de calendário, quarto com boa iluminação, indicação de nome do lugar e dos membros da equipe, auxílio para ingestão de comida e de líquidos, estimulação cognitiva e medidas não farmacológicas para regulação de sono. Além disso, outras intervenções clínicas como oxigenação por 24 horas, evitar desidratação e hiper-hidratação, corrigir distúrbios hidroeletrolíticos e dar atenção a quadros infecciosos e medicações desencadeantes reduzem o risco de confusão mental perioperatória.

Por fim, no que se refere à analgesia pós-operatória, a relação entre controle de dor e *delirium* mostra-se complexa. Enquanto dor prolongada ou não tratada pode levar a agitação e confusão, o uso de opioides para controle da dor por si só pode precipitar ou prolongar a duração do *delirium*. Assim, deve-se avaliar o benefício do uso do opioide para o tratamento de dor intensa em relação ao risco potencial da ocorrência de *delirium*. Algumas

classes em especial devem ser evitadas por mostrarem em diversos estudos prospectivos associação com *deli- rium*, como é o caso da meperidina.

O tratamento, assim como nos outros tipos de *delirium*, consiste em identificação da(s) causa(s) de base, otimização ambiental e tratamento farmacológico. As principais medidas ambientais, não farmacológicas e farmacológicas seguem as mesmas recomendações do *delirium* em pacientes clínicos (Capítulo 203). É importante ressaltar que o tratamento farmacológico, apesar de não ser a 1ª linha, pode ser necessário quando a agitação coloca paciente e cuidadores sob risco de lesão ou impede cuidados pós-operatórios necessários. A restrição física usualmente é indesejada e pode piorar o quadro, à exceção de casos mais graves, e deve ser usada apenas como medida temporária enquanto não há resposta às outras intervenções.

PROGNÓSTICO

O cuidado perioperatório de alto padrão para idosos apresenta-se atualmente como necessidade premente. A ocorrência de *delirium* no pós-operatório está associada ao aumento de desfechos desfavoráveis, incluindo declínio funcional, internação prolongada, aumento de custos, institucionalização e morte. Assim, prevenção e detecção precoce seguidas de instituição de medidas de tratamento assumem papel importante no cuidado perioperatório.

À beira do leito

- Avaliar diariamente, nos primeiros dias de pós-operatório, consciência, atenção, memória e linguagem.
- Buscar fatores predisponentes e precipitantes com familiar ou cuidador.
- Realizar medidas de prevenção.
- Evitar restrição mecânica.
- Tratar a causa de base com atenção para riscos maiores no perioperatório.

BIBLIOGRAFIA

Dasgupta M, Dumbrell AC. Preoperative risk assessment for delirium after noncardiac surgery: a systematic review. J Am Geriatr Soc 2006;54(10):1578-89.

Deiner S, Silverstein JH. Postoperative delirium and cognitive dysfunction. Br J Anaesth 2009;103 Suppl 1:i41-6.

Inouye SK, Viscoli CM, Horwitz RI, Hurst LD, Tinetti ME. A predictive model for delirium in hospitalized elderly medical patients based on admission characteristics. Ann Intern Med 1993;119(6):474-81.

Litaker D, Locala J, Franco K, Bronson DL, Tannous Z. Preoperative risk factors for postoperative delirium. Gen Hosp Psychiatry 2001;23(2):84-9.

Marcantonio ER, Goldman L, Mangione CM, Ludwig LE, Muraca B, Haslauer CM, et al. A clinical prediction rule for delirium after elective noncardiac surgery. JAMA 1994;271(2):134-9.

Mattar I, Chan MF, Childs C. Risk factors for acute delirium in critically ill adult patients: a systematic review. ISRN Crit Care 2013.

-MRCM.indb 101 12/5/17 4:04 PM

35

RISCO DE SANGRAMENTO

Maria Helena Sampaio Favarato

Não há evidências clínicas suficientes para se determinar com acurácia o risco de sangramento perioperatório. Sabe-se que a maioria dos sangramentos cirúrgicos não é decorrente de coagulopatias, mas sim de fatores relacionados à técnica cirúrgica, o que torna mais difícil a previsão de complicações hemorrágicas.

AVALIAÇÃO DO RISCO DE SANGRAMENTO

A história clínica deve ser a ferramenta principal para avaliação do risco. Realizar testes laboratoriais para todos os pacientes pode retardar o procedimento, criar necessidade de ainda mais testes e gerar ansiedade desnecessária.

É importante salientar que os pacientes tendem a superestimar história de sangramento, por isso o ideal é utilizar um questionário estruturado, como o questionário de Rapaport modificado por Hutchinson:

- 1. Sangramento prolongado após morder a língua, o lábio ou a bochecha?
 - 2. Ferimento espontâneo > 4-5 cm?
- 3. Sangramento prolongado após procedimento menor como circuncisão, biópsia de pele ou extração dental? O sangramento recorreu 24 horas após sua parada?
- 4. Quais medicações usou nos últimos 10 dias? Ácido acetilsalicílico?
- 5. Familiar com discrasia sanguínea? Sangramento prolongado com necessidade de transfusão?
 - 6. Lúpus, doença renal ou hepática?

Um aspecto importante é a história familiar de sangramento após trauma. Não devem ser consideradas histórias de sangramento após parto.

ESTRATIFICAÇÃO DE RISCO

Os fatores de risco independentes para sangramento não cirúrgico são: idade, sexo, doença renal crônica e uso de drogas antitrombóticas e antiplaquetárias.

No exame clínico, devem ser investigados: petéquias, equimoses, teleangectasias, hemartroses, hematomas, doenças do colágeno e estigmas de Cushing.

Alguns estudos mostram que TP, TTPa, tempo de sangramento e produtos de degradação de fibrina não se correlacionam diretamente com complicações hemorrágicas. Pacientes com exames alterados não necessariamente sangram, e pacientes com exames normais podem sangrar. Assim, avaliação laboratorial pré-operatória pode

ser útil para se ter um teste basal no caso de complicações pós-operatórias. A contagem de plaquetas é útil para predizer o risco de trombocitopenia induzida por heparina em pacientes que receberão quimioprofilaxia para fenômeno tromboembólico.

Algumas sociedades de especialistas sugerem dividir as cirurgias em pequeno e moderado a alto risco de sangramento, devendo-se solicitar TP, TTPa e plaquetas para aqueles que serão submetidos a cirurgias de moderado a alto risco:

- pequeno risco: órgãos não vitais, sítio cirúrgico exposto, grau limitado de dissecção, medidas hemostáticas locais efetivas, sítio sem fibrinólise local;
- moderado a alto risco: órgãos vitais, dissecção extensa ou profunda, medidas hemostáticas locais pouco efetivas (p. ex., biópsia fechada de rim ou fígado), sítio com fibrinólise local (próstata, tonsilas, nariz), presença de complicações hemorrágicas frequentes ou que possam comprometer resultado cirúrgico, procedimento ou doença de base que induzem a defeito hemostático (p. ex., cirurgia cardíaca com circulação extracorpórea, SNC ou malignidade extensa).

INVESTIGAÇÃO

Se existe alta suspeição de anormalidade hemostática conforme a história do indivíduo, é preciso solicitar:

- plaquetas, TTPa e tempo de sangramento;
- tempo de sangramento após administração de 600 mg de ácido acetilsalicílico: revela pacientes com doença de von Willebrand e doentes com disfunção qualitativa leve das plaquetas;
 - medida de atividade dos fatores VIII e IX;
- TP: revela pacientes com desfibrinogenemia ou fator anticoagulante semelhante à heparina circulante.

Para pacientes em anticoagulação de longo prazo, com terapia de ponte com heparina de baixo peso molecular ou heparina não fracionada no perioperatório, o risco de sangramento é de 3,5% e o escore HAS-BLED é altamente preditivo (Capítulos 39 e 84).

RECOMENDAÇÕES GERAIS

Não são recomendados testes de coagulação antes de cirurgias ou outros procedimentos invasivos (classe B, nível de evidência III).

Deve-se avaliar a história completa, incluindo história familiar, sangramentos pós-trauma ou pós-cirurgias e uso de drogas antitrombóticas (classe C, nível de evidência IV):

• se a história é negativa, não há necessidade de nenhum outro teste (classe C, nível de evidência IV);

-MRCM.indb 102 12/5/17 4:04 PM

• se a história é positiva, deve-se investigar (classe C, nível de evidência IV).

BIBLIOGRAFIA

- Chee YL, Crawford JC, Watson HG, Greaves M. Guidelines on the assessment of bleeding risk prior to surgery or invasive procedures. British Committee for Standards in Haematology. Br J Haematol 2008:140:496-504.
- Gombotz H, Knotzer H. Preoperative identification of patients with increased risk for perioperative bleeding. Curr Opinion Anesthesiol 2013;26:82-90.
- Houry S, Georgeac C, Hay JM, Fingerhut A, Boudet MJ. A prospective multicenter evaluation of preoperative hemostatic screening tests. Am J Surg 1995;170:19-23.
- Rapaport SI. Preopaerative hemostatic evaluation: which test, if any? Blood 1983;61:229-31.

36

RISCO DE INSUFICIÊNCIA ADRENAL SECUNDÁRIA NO PÓS-OPERATÓRIO

Rafael Saad

Terapia crônica com corticosteroides pode suprimir o eixo hipotálamo-hipófise-adrenal e, após períodos de estresse, como o procedimento cirúrgico, o paciente pode apresentar hipotensão de causa incerta, náusea, vômito, hiponatremia e hiperpotassemia.

AVALIAÇÃO DOS FATORES DE RISCO

Os pacientes de maior risco são aqueles em uso atual de doses > 20 mg/dia de prednisona ou equivalente (metilprednisolona, 16 mg; dexametasona, 2 mg; ou hidrocortisona, 80 mg), por período > 3 semanas, ou com fácies cushingoide. Esses pacientes devem receber reposição de corticosteroide (Tabela 1).

Os pacientes em uso atual ou prévio (nos últimos 6-12 meses) de dose equivalente a 7,5 mg/dia de prednisona por ao menos 1 mês também possuem risco de insuficiência adrenal. Recomenda-se, também para esse grupo de pacientes, a reposição de hidrocortisona (Tabela 1). Alguns autores preconizam, para esses pacientes de risco no pré-operatório, rastreio com dosagem de cortisol às 8h00 (após 24 horas sem uso de corticosteroide):

- se cortisol < 5 mcg/dL (138 nmol/L), há provável supressão do eixo e deve-se repor corticosteroide (Tabela 1);
- se cortisol > 10 mcg/dL (275 nmoL/L), provavelmente não há supressão do eixo e deve-se manter dose habitual de corticosteroide em uso no dia da cirurgia;

Tabela 1	ela 1 Recomendações para reposição de glicocorticoides			
Estresse cirúrgico (necessidad de hidrocortiso		Exemplos de procedimentos cirúrgicos	Dose de hidrocortisona	
Baixo (25 mg	g)	Hérnia inguinal, laparoscopia, operações superficiais, anestesia local, duração < 1 hora etc.	25 mg no intraoperatorio (opção: administrar dose de corticosteroide em uso habitual do paciente)	
Moderado (50-75 mg/di por 1-2 dias)		Abdominais (colecistectomia não laparoscópica, hemicolectomia, histerectomia total abdominal), torácicas abertas, vasculares de membros inferiores, artroplastia total etc.	Dose equivalente de corticosteroide em uso atual pelo paciente antes da cirurgia + 50 mg no intraoperatório (indução anestésica) + Manter 25 mg, a cada 8 horas, por 24-48 horas no pós-operatório Retorno da dose de corticosteroide em uso prévio à cirurgia no 2° dia de pós-operatório na forma enteral ou parenteral	
Alto (100-15) mg/dia, por 2 dias)		Gastroduodeno- pancreatectomia, proctocolectomia total, esofagecto- mia, cardiotoráci- ca e aorta etc.	Dose equivalente de corticosteroide em uso atual pelo paciente 2 horas antes da cirurgia + 100 mg no intraoperatório (indução anestésica) + 50 mg, a cada 8 horas, por 48-72 horas no pós-operatório Após esse período, retorno da dose de corticosteroide em uso prévio à cirurgia na forma enteral ou parenteral	

■ se cortisol 5-10 mcg/dL, deve-se repor corticosteroide empiricamente (Tabela 1) ou, se houver tempo e disponibilidade, realizar estímulo com 250 mcg de hormônio adrenocorticotrófico (ACTH): após 30 minutos, se cortisol > 18 mcg/dL (497 nmol/L), não há necessidade de reposição adicional; se cortisol < 18 mcg/dL, deve-se realizar a reposição.

Para pacientes em uso de corticosteroide tópico ou inalatório, o risco é pequeno. Observa-se maior risco em paciente com fácies cushingoide, em uso de fluticasona

-MRCM.indb 103 12/5/17 4:04 PM

inalatória em doses \geq 750 mcg/dia e em uso de corticosteroides tópicos de alta potência em grandes superfícies corpóreas (\geq 2 g/dia) por tempo prolongado. Considerase que há risco também em casos de uso de \geq 3 injeções intra-articulares de corticosteroide nos últimos 3 meses.

ESTRATÉGIAS PROTETORAS

As recomendações de reposição de corticosteroides para os pacientes de risco são apresentadas na Tabela 1, de acordo com o tipo de procedimento cirúrgico.

O uso do anestésico etomidato deve ser evitado em pacientes de risco, em razão da inibição da síntese de esteroides.

BIBLIOGRAFIA

Hamrahian AH, Roman S, Milan S. The surgical patient taking glucocorticoids. 2014. Disponível em: http://www.uptodate.com.

Salem M, Tainsh RE Jr, Bromberg J, Loriaux DL, Chernow B. Perioperative glucocorticoid coverage. A reassessment 42 years after emergence of a problem. Ann Surg 1994;219(4):416-25.

RISCO DE ENDOCARDITE INFECCIOSA

Júlio César de Oliveira

DEFINIÇÃO

A profilaxia de endocardite infecciosa consiste na administração de dose de antibioticoterapia antes do procedimento com o intuito de diminuir a chance do desenvolvimento de endocardite em pacientes de risco aumentado. Deve ser baseada no risco do paciente, no risco de bacteriemia do procedimento e na flora microbiana esperada.

EPIDEMIOLOGIA

Estudos epidemiológicos mais recentes não conseguiram demonstrar forte associação entre a bacteriemia relacionada aos procedimentos e o desenvolvimento de endocardite, além da ausência de grande eficácia na profilaxia de endocardite. Por esse motivo, os consensos americano e europeu não recomendam mais a profilaxia em procedimentos geniturinários e gastrointestinais (exceto na presença de infecção). Além disso, esses consensos recomendam profilaxia para procedimentos dentários, respiratórios e esofágicos apenas para pacientes com alto risco de endocardite grave.

As diretrizes brasileiras, em razão da prevalência de febre reumática no Brasil, do estado de má conservação

dos dentes da população geral e das potenciais morbidade e mortalidade de endocardite, expandem essa recomendação para outras populações de risco.

PROFILAXIA DE ENDOCARDITE EM PROCEDIMENTOS DENTÁRIOS E DO TRATO RESPIRATÓRIO

A profilaxia é recomendada conforme o tipo de procedimento:

- dentário:
- manipulação de tecido gengival, região periodontal ou perfuração da mucosa oral;
- colocação subgengival de fibras ou fitas com antibióticos;
 - exodontias;
 - implantes ou reimplantes dentários;
 - procedimentos endodônticos e periodônticos;
 - colocação de bandas ortodônticas;
 - procedimentos com sangramento significativo;
 - respiratório:
 - biópsia de mucosa do trato respiratório;
 - procedimentos cirúrgicos;
 - amigdalectomia e adenoidectomia;
 - broncoscopia com broncoscópio rígido.

Os pacientes submetidos a esses procedimentos (considerados de alto risco para endocardite) que recebem indicação de profilaxia são:

- portadores de prótese cardíaca valvar;
- portadores de valvopatia corrigida com material protético;
- aqueles com antecedente de endocardite infecciosa;
- portadores de valvopatia adquirida em paciente transplantado cardíaco;
- portadores de cardiopatia congênita cianogênica não corrigida ou corrigida que evolui com lesão residual;
- portadores de cardiopatia congênita corrigida com material protético;
 - portadores de valvopatia reumática;
- portadores de prolapso de válvula mitral com insuficiência;
 - portadores de valvopatia aórtica degenerativa;
 - portadores de valva aórtica bicúspide.

A profilaxia deve ser realizada 30-60 minutos antes da cirurgia, em dose única, conforme apresentado na Tabela 1.

-MRCM.indb 104 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1	Esquema antibiótico recomendado para profilaxia de
endocardi	te infecciosa em procedimentos dentários e do trato
respiratóri	in

respiratorio		
	Via de administração	Dose recomendada
Pacientes	VO	Amoxicilina, 2 g (ou 50 mg/kg)
em geral	EV ou IM	Ampicilina, 2 g (ou 50 mg/kg)
		Cefazolina ou ceftriaxona, 1 g (ou 50 mg/kg)
Pacientes	VO	Clindamicina, 600 mg (ou 20 mg/kg)
alérgicos à		Azitromicina ou claritromicina, 500 mg (ou 15 mg/kg)
penicilina		Cefalexina, 2 g (ou 50 mg/kg)
	EV ou IM	Clindamicina, 600 mg (ou 20 mg/kg)
		Cefazolina ou ceftriaxona, 1 g (ou 50 mg/kg)

PROFILAXIA DE ENDOCARDITE EM PROCEDIMENTOS GASTROINTESTINAIS E GENITURINÁRIOS

A profilaxia é recomendada para os procedimentos potencialmente contaminados ou com manipulação de mucosa nos tratos gastrointestinal e geniturinário.

Os pacientes que recebem indicação de profilaxia quando submetidos a esses procedimentos (considerados de alto risco para endocardite grave) são:

- portadores de prótese cardíaca valvar;
- portadores de valvopatia corrigida com material protético;
 - aqueles com antecedente de endocardite infecciosa;
- portadores de valvopatia adquirida em paciente transplantado cardíaco;
- portadores de cardiopatia congênita cianogênica não corrigida ou corrigida que evolui com lesão residual;
- portadores de cardiopatia congênita corrigida com material protético.

Nesses casos, a profilaxia deve ser realizada 30 minutos antes do procedimento conforme apresentado na Tabela 2.

 Tabela 2
 Esquema antibiótico recomendado para profilaxia de endocardite infecciosa em procedimentos gastrointestinais e genturinários

geniturinarios		
	Via de administração	Dose recomendada
Pacientes em geral	EV	Ampicilina, 2 g (ou 50 mg/kg) + reforço de 1 g, 6 horas após o procedimento + gentamicina, 1,5 mg/kg
Pacientes alérgicos à penicilina	EV	Vancomicina, 1 g (ou 20 mg/kg) + gentamicina, 1,5 mg/kg

BIBLIOGRAFIA

Gualandro DM, Yu PC, Calderaro D, Marques AC, Pinho C, Caramelli B, et al. II diretriz de avaliação perioperatória da Sociedade Brasileira de Cardiologia. Arg Bras Cardiol 2011;96(3 supl. 1):1-68.

Habib G, Hoen B, Tornos P, Thuny F, Prendergast B, Vilacosta I, et al. Guidelines on the prevention, diagnosis, and treatment of infective endocarditis (new version 2009) The Task Force on the Prevention, Diagnosis, and Treatment of Infective Endocarditis of the European Society of Cardiology (ESC) Endorsed by the European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases (ESCMID) and by the International Society of Chemotherapy (ISC) for Infection and Cancer. Eur Heart J 2009;30:2369-413.

Tarasoutchi F, Montera MW, Grinberg M, Barbosa MR, Piñeiro DJ, Sánchez CRM, et al. Diretriz brasileira de valvopatias, SBC 2011/I diretriz interamericana de valvopatias, SIAC 2011. Arq Bras Cardiol 2011;97(5 supl. 1):1-67.

Wilson W, Taubert KA, Gewitz M, Lockhart PB, Baddour LM, Levison M, et al. Prevention of infective endocarditis: guidelines from the American Heart Association – a guideline from the American Heart Association Rheumatic Fever, Endocarditis, and Kawasaki Disease Committee, Council on Cardiovascular Disease in the Young, and the Council on Clinical Cardiology, Council on Cardiovascular Surgery and Anesthesia, and the Quality of Care and Outcomes Research Interdisciplinary Working Group. Circulation 2007;116(15):1736-54.

PERIOPERATÓRIO EM SITUAÇÕES ESPECIAIS

Maria Cecília Pavanel Jorge, Lígia Fidelis Ivanovic

São consideradas situações especiais para o manejo perioperatório as cirurgias de hipófise, tireoide, paratireoide e feocromocitoma, principalmente no que se refere aos cuidados endocrinológicos pós-operatórios.

CIRURGIA HIPOFISÁRIA

Na condução pós-operatória da cirurgia de hipófise, é preciso observar:

- necessidade de reposição de glicocorticoide;
- lesão de haste hipofisária com consequente atordoamento da liberação de hormônio antidiurético (ADH);
- necessidade de reposição hormonal de acordo com a doença de base.

Alguns especialistas realizam a reposição de corticosteroide até que seja demonstrada a função adrenal adequada, enquanto outros aguardam o pós-operatório para avaliar a necessidade dessa reposição.

Na internação, devem ser dosados: T4 livre, prolactina e cortisol. Depois, no 5° dia de pós-operatório, as dosagens devem ser feitas conforme segue:

todos os pacientes: cortisol, T4 livre e sódio;

-MRCM.indb 105 12/5/17 4:04 PM

- doença de Cushing: hormônio adrenocorticotrófico (ACTH);
 - prolactinomas: prolactina;
- acromegalia: hormônio do crescimento (GH), fator de crescimento semelhante à insulina tipo 1 (IGF-1) e prolactina;
- gonadotrofinomas: hormônio folículo-estimulante (FSH) e hormônio luteinizante (LH).

MACROADENOMAS NÃO PRODUTORES DE ACTH

Em casos de grande manipulação cirúrgica, tumores duros e sangrantes ou cortisol pré-cirúrgico < 9 mcg/ dL, recomenda-se:

- no intraoperatório: administrar hidrocortisona, 100 mg, EV, e manter 50 mg a cada 8 horas;
- no pós-operatório: administrar acetato de cortisona, VO:
- 1° dia de pós-operatório: 25 mg, às 8h00, às 16h00
 e às 22h00;
- 2° dia de pós-operatório: 25 mg, às 8h00 e às 14h00;
- 3° e 4° dias de pós-operatório: 25 mg, às 8h00 e
 12,5 mg, às 14h00;
- 5° dia de pós-operatório: alta com 25 mg, às 8h00
 e 12,5 mg, às 14h00.

Nos casos em que o cortisol sérico for de 9-13 mcg/dL, recomenda-se:

- no intraoperatório: administrar hidrocortisona, 100 mg, EV;
- no pós-operatório imediato: administrar hidrocortisona, 50 mg, EV, a cada 8 horas.

MICROADENOMAS E CORTISOL PRÉ-OPERATÓRIO > 13 mcg/dL

Nesses casos, recomenda-se:

- no intraoperatório e no pós-operatório: não administrar corticosteroide;
- administrar hidrocortisona, 100 mg, EV, se houver hipotensão arterial sintomática.

DOENÇA DE CUSHING

Para esses pacientes, recomenda-se:

- no intraoperatório: não há necessidade de reposição de corticosteroide;
- no pós-operatório imediato: deve-se repor corticosteroide apenas se houver hipotensão ou outros sinais de insuficiência adrenal;
- no pós-operatório: deve-se administrar acetato de cortisona, VO, conforme segue:

- 1º dia de pós-operatório: 25 mg, às 8h00, às 16h00
 e às 22h00:
 - 2° dia de pós-operatório: 25 mg, às 8h00 e às 14h00;
- 3° e 4° dias de pós-operatório: 25 mg, às 8h00 e
 12,5 mg, às 14h00;
- 5° dia de pós-operatório: deve-se colher o cortisol pela manhã antes da administração de acetato de cortisona e dar alta com 25 mg, às 8h00 e 12,5 mg, às 14h00.

Para reposição do acetato de desmopressina (DDAVP) no pós-operatório, recomenda-se:

- controlar diurese a cada 2 horas: em casos de sede intensa ou diurese > 600 mL/2 horas, deve-se colher sódio sérico antes da administração de DDAVP. Se houver hiponatremia, nunca administrar DDAVP. Caso contrário, é indicado na dose de 1/8 amp (1 mL = 4 mcg), SC;
- para manutenção ambulatorial, iniciar DDAVP com dose diária de 0,1 mg, VO, ou 5 mcg, por via nasal, em dose única à noite ou 2 vezes ao dia (a dose habitual é de 0,1-0,2 mg, VO, 2-3 vezes ao dia ou 2,5-20 mg/dia).

O DDAVP é encontrado nas seguintes apresentações:

- *spray*: 1 *puff* = 10 mcg;
- solução nasal: 1 mL = 100 mcg;
- comprimido: 1 comp = 0,1 mg ou 0,2 mg;
- \blacksquare ampola: 1 mL = 4 mcg.

PARATIREOIDECTOMIA

PÓS-OPERATÓRIO DE RESSECÇÃO DE ADENOMA DE PARATIREOIDE

Deve-se:

- colher cálcio 6 e 12 horas após o término da cirurgia: no 1° dia de pós-operatório, se o cálcio estiver normal e houver boa aceitação da dieta, introduzir CaCO₃, VO (2-3 g/dia de cálcio elementar);
- colher cálcio a cada 12 horas até a alta: se a alta for antes do 4° dia de pós-operatório, associar calcitriol 0,25-0,5 mcg/dia e agendar retorno ambulatorial em 1 semana.

PÓS-OPERATÓRIO DE PARATIREOIDECTOMIA TOTAL

Manter infusão EV de cálcio no pós-operatório conforme segue:

- infusão inicial: gluconato de cálcio a 10%, 10 amp + SF, 1.000 mL, a 25 mL/h;
- colher cálcio total 6 e 12 horas após o término da cirurgia: no 1° dia de pós-operatório, se o cálcio total estiver normal e houver boa aceitação da dieta, introduzir CaCO₃, VO (2-3 g/dia de cálcio elementar) + calcitriol (1° dia: 8 comp; 2° dia: 6 comp; a partir do 3° dia: 4 comp);

-MRCM.indb 106 12/5/17 4:04 PM

- manter a coleta de cálcio a cada 6 horas: se o cálcio estiver normal 6 horas após a introdução das medicações VO, iniciar redução progressiva da velocidade de infusão de cálcio EV. Considerar suspensão total da infusão 24-36 horas após a introdução das medicações VO.
- manter os níveis de cálcio no limite inferior da normalidade.

TIREOIDECTOMIA

PÓS-OPERATÓRIO DE TIREOIDECTOMIA TOTAL

O cálcio deve ser dosado a cada 12 horas, e o paciente é mantido internado por 3 dias:

- 1° dia de pós-operatório: administrar cálcio, 1 g, na dieta;
- 2° dia de pós-operatório: se o cálcio total diminuir em relação à dosagem anterior, aumentar o aporte de cálcio VO (2-3 g/dia de cálcio elementar);
- 3° dia de pós-operatório: se cálcio total < 8 mg/dL ou forem observados sintomas, deve-se introduzir calcitriol, 0,25 mcg, 1 vez ao dia.

Para a alta hospitalar, é necessário que o paciente não apresente sintomas e a dosagem de cálcio total seja > 8 mg/dL. Na prescrição de alta, os pacientes devem receber orientação para dieta com 1 g/dia de cálcio ou, para o paciente que necessitou de suplementação de cálcio, deve ser mantida a dosagem. Se foi introduzido calcitriol, sua dose deve ser mantida até o retorno (de preferência, em 1 semana).

PÓS-OPERATÓRIO DE TIREOIDECTOMIA PARCIAL

Recomenda-se administrar 1 g de cálcio na dieta e dosar o cálcio a cada 12 horas após a cirurgia.

A alta é dada quando cálcio total > 8 mg/dL. Todos os pacientes devem receber orientação para dieta com 1 g/dia de cálcio.

Se houver queda do cálcio, as orientações são as mesmas do pós-operatório de tireoidectomia total.

FEOCROMOCITOMA

DEFINICÃO

O feocromocitoma é um tumor produtor de catecolaminas (epinefrina, norepinefrina e, mais raramente, dopamina) oriundo das células cromafins do sistema nervoso simpático na medula adrenal ou das cadeias simpáticas paraganglionares. A secreção de norepinefrina é predominante em cerca de 80% dos casos. Cerca de 15-20% dos tumores são ditos silentes por não secretarem quantidades significativas de catecolaminas; entretanto, produzem catecolaminas e as convertem para metanefrinas.

AÇÃO HORMONAL

Os receptores adrenérgicos sofrem ação hormonal da seguinte maneira:

- alfa-1: vasoconstrição;
- alfa-2: inibição pré-sináptica da liberação de epinefrina e inibição da secreção de insulina;
- beta-1: aumento da contratilidade e da frequência cardíaca:
- beta-2: vasodilatação arteriolar e venosa e relaxamento da musculatura brônquica.

De acordo com o tipo de catecolamina secretada de forma predominante, ocorrem pequenas variações na apresentação clínica:

- a epinefrina tem ação mais potente em receptores beta-2-adrenérgicos que a norepinefrina:
- ação em vasculatura de musculo esquelético: vasodilatação (clinicamente, cursa com hipotensão postural);
- aumento de frequência cardíaca (estímulo beta-1-adrenérgico);
- lipólise, termogênese, glicogenólise e gliconeogênese:
- a norepinefrina tem ação mais potente em receptores alfa-1 e beta-1-adrenérgicos do que a epinefrina:
 - vasoconstrição;
- aumento de frequência cardíaca (estímulo beta-1-adrenérgico);
 - hipertensão.

QUADRO CLÍNICO

Em geral, os pacientes apresentam hipertensão, hipotensão postural, sudorese, *flush* facial, perda de peso, hiperglicemia em jejum, cefaleia, palpitações, ansiedade, tremor, palpitações, parestesias e constipação.

Podem ser observadas arritmias e cardiomiopatia, além de redução do volume efetivo circulante nos tumores secretores de norepinefrina, em razão das vasoconstrições arteriolar e venosa crônicas.

Pode ocorrer predomínio de algumas manifestações clínicas de acordo com a catecolamina secretada de forma predominante:

- tumores secretores de epinefrina predominantemente: sintomas episódicos de palpitação, tontura, síncopes, hiperglicemia;
- tumores secretores de norepinefrina predominantemente: sintomas de hipertensão, sudorese, cefaleia.

-MRCM.indb 107 12/5/17 4:04 PM

AVALIAÇÃO PRÉ-OPERATÓRIA DO PACIENTE

- Cardiomiopatia e arritmias cardíacas induzidas pelas catecolaminas: avaliadas por meio de ECG, RX de tórax e ecocardiograma.
- Controle pressórico: alguns trabalhos sugerem que hipertensão no pré-operatório aumenta a mortalidade (a cirurgia não deve ser adiada para normalização da PA fora dessas situações) se:
- coexistir doença cardíaca (coronariana, insuficiência cardíaca, estenose aórtica ou hipertrofia miocárdica);
- existir fator de risco para doença coronariana concomitante não diagnosticada;
 - em caso de AVC prévio;
 - arritmias cardíacas;
 - feocromocitoma na gestação;
 - $PA > 180 \times 110 \text{ mmHg}$.
 - Controle de frequência cardíaca.
- Restauração do volume circulante efetivo (controverso na literatura para o período pré-operatório).
 - Controle glicêmico.
- Na presença de hipercalcemia, considerar a possibilidade de neoplasia endócrina múltipla.
- Bloqueio alfa-adrenérgico 10-14 dias antes da cirurgia, conforme as seguintes opções:
- fenoxibenzamina (bloqueio alfa-adrenérgico não seletivo), 20 mg, 3 vezes ao dia: em razão de sua meiavida longa, suspender 48 horas antes da cirurgia para evitar hipotensão pós-operatória. Como seu bloqueio alfa não é seletivo, pode causar taquicardia reflexa e hipotensão postural;
 - doxazosina;
- prazosina: iniciar com 1 mg, 3 vezes por dia, aumentar até 12 mg/dia e suspender 8 horas antes da cirurgia.
- Administração de betabloqueador: durante a introdução do alfabloqueador, podem ocorrer taquicardia e taquiarritmias em decorrência do estímulo beta-adrenérgico. A introdução de betabloqueador deve ser feita de forma gradual e iniciada após o bloqueio alfa-adrenérgico para evitar crise hipertensiva. Indica-se essa conduta nos casos de persistência ou aparecimento de taquicardia ou taquiarritmia cardíaca.
- Administração de bloqueadores dos canais de cálcio: pacientes com paroxismos de hipertensão arterial e comportamento pressórico normal nos períodos intercrises podem ser tratados com esses medicamentos.

MANEJO INTRAOPERATÓRIO

O manejo intraoperatório é feito com monitorização cardíaca, cateter central e PA invasiva. A manipulação cirúrgica pode determinar elevações pressóricas, com necessidade de agentes parenterais para seu controle (nitroprusseto, nitroglicerina, esmolol, fentolamina e nicardipina).

O esmolol pode ser utilizado para controle de taquiarritmias no intraoperatório.

O uso de fenoxibenzamina pode ocasionar taquicardia em pacientes não betabloqueados.

O sulfato de magnésio inibe a liberação de catecolaminas pelas células cromafins e pode alterar a resposta dos receptores adrenérgicos.

A escolha da droga para controle hemodinâmico intraoperatório fica a critério da equipe de anestesiologia. Não há estudos que indiquem a superioridade de uma droga sobre a outra.

MANEJO PÓS-OPERATÓRIO

As principais complicações no pós-operatório imediato são: hipertensão, hipotensão e hipoglicemia:

- após a retirada do tumor, pode ocorrer hipotensão. Deve ser manejada com suporte volêmico e de drogas vasopressoras, de acordo com a necessidade clínica;
- a hipertensão pode ser decorrentes dos níveis séricos residuais de catecolaminas. Nesse caso, deve ser avaliada a manutenção das drogas bloqueadoras adrenérgicas. Após 2 semanas, a persistência da hipertensão, com valores elevados de catecolaminas, pode indicar persistência de focos de tumor, por isso deve ser investigada;
- deve-se realizar monitorização glicêmica nas 48 horas após o procedimento, pois, após a remoção do tumor, não ocorre mais o bloqueio das células betapancreáticas, com consequente elevação dos níveis séricos de insulina.

BIBLIOGRAFIA

AbdelMannan D, Selman WR, Arafah BM. Peri-operative management of Cushing's disease. Rev Endocr Metab Disord 2010;11(2):127-34. Admoni SN, Zanoni PH, Marquezini GF, Goldbaum TS. Condutas nas urgências em endocrinologia. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica: doenças endócrinas e metabólicas, doenças ósseas, doenças reumatológicas, volume 5. Barueri: Manole; 2009. p.405-12.

Ahmed A. Perioperative management of pheochromocytoma: anaesthetic implications. J Pak Med Assoc 2007;57(3).

Lentschene C, Gaujoux S, Tesniere A, Dousset B. Point of controversy: perioperative care of patients undergoing pheochromocytoma removal: time for a reappraisal? Eur J Endocrinol 2011;165(3):365-73.

Lucon AM, Freire DS, Pereira MAA. Feocromocitoma. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica: doenças endócrinas e metabólicas, doenças ósseas, doenças reumatológicas, volume 5. Barueri: Manole; 2009. p.259-69.

Nieman LK. Treatment of adrenal insufficiency in adults. Disponível em: http://www.uptodate.com.

Snyder PJ. Treatment of gonadotroph and other clinically nonfunctioning adenomas. Disponível em: http://www.uptodate.com.

-MRCM.indb 108 12/5/17 4:04 PM

MANEJO DE MEDICAMENTOS NO PERIOPERATÓRIO

Maria Helena Sampaio Favarato, Rafael Saad

No pré-operatório, é importante sempre fazer a revisão completa das medicações utilizadas pelo paciente. Deve ser incluído o uso de medicações sem prescrição, álcool, tabaco e drogas ilícitas.

Ao manejar tais medicações, deve-se lembrar que:

- medicações cuja interrupção abrupta seja sabidamente mórbida devem ser mantidas;
- deve-se considerar substituição para vias parenterais em casos de alteração na absorção gastrointestinal ou jejum prolongado;
- medicações que não são essenciais em curto prazo devem ser suspensas;
- alterações fisiológicas decorrentes do estresse cirúrgico podem modificar o metabolismo de drogas.

MANEJO DE MEDICAÇÕES CARDIOVASCULARES

Betabloqueadores

Sua interrupção abrupta pode levar a taquicardia reflexa e hipertensão.

Há indicações para sua introdução no período pré--operatório para proteção cardiovascular (Capítulo 29).

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. Deve-se considerar sua substituição por agentes EV (p. ex., metoprolol, propranolol – Capítulo 80) em caso de jejum prolongado.

Inibidores da enzima conversora da angiotensina e bloqueadores do receptor de angiotensina II

Sua manutenção está associada a risco de: hipotensão (pelo bloqueio da resposta do sistema renina-angiotensina-aldosterona à perda volêmica), deterioração da função renal e hiperpotassemia.

A suspensão do uso, por sua vez, é associada à hipertensão no pós-operatório.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia, se a indicação for por hipertensão. Se a indicação for por insuficiência cardíaca e PA basal for baixa, devese suspender o uso no dia da cirurgia. Pode-se considerar trocar por agente de meia-vida mais curta, como captopril, para facilitar o manejo pós-operatório.

Bloqueadores dos canais de cálcio

Sua associação com aumento de sangramentos e anemia é controversa. Interrupção abrupta do uso mostrou risco de vasoespasmo em estudo de cirurgia de revascularização miocárdica.

Estudos em cirurgia não cardíaca mostraram diminuição de arritmias atriais e isquemia com o seu uso.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. Podem ser substituídos por agentes EV somente se houver indicação por complicações como hipertensão ou arritmias.

Diuréticos

Sua manutenção está associada a risco de: hipovolemia, hipotensão (depleção do volume intravascular pode potencializar efeito hipotensor de anestésicos) e hipopotassemia.

Recomenda-se manter o uso e suspendê-lo no dia da cirurgia. Podem ser utilizados EV para manejo de hipervolemia e congestão no período perioperatório.

Alfa-2-agonistas

Sua suspensão pode levar a hipertensão grave e isquemia miocárdica.

Há benefício com o seu uso por conta de suas propriedades analgésicas, sedativas e ansiolíticas, como adjuvantes. Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia.

Estatinas

Sua manutenção aumenta o risco de miopatia.

Há indicações para introdução de estatinas no período pré-operatório para proteção cardiovascular (Capítulo 29).

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia.

Outros hipolipemiantes

Niacina e fibratos podem causar rabdomiólise.

Recomenda-se suspender o uso dessas drogas no dia da cirurgia e retomá-lo no retorno à dieta oral.

CONTROLE GLICÊMICO PERIOPERATÓRIO

Os portadores de diabetes devem ser preferencialmente operados no 1º horário do dia, especialmente os usuários de insulina. Hipoglicemias e variabilidade glicêmica devem ser evitadas.

A glicemia capilar deve ser monitorizada a cada 6 horas em pacientes usuários de hipoglicemiantes VO e a cada 4 horas em usuários de insulina. O objetivo é manter glicemias de 100-180 mg/dL (ao redor de 140 mg/dL).

-MRCM.indb 109 12/5/17 4:04 PM

Em pacientes usuários de medicações VO com Hb glicada (HbA1c) ≥ 9%, deve-se considerar adiar a cirurgia ou controlar de forma breve com insulina. O ajuste ou a introdução de medicações VO não são indicados para o rápido controle glicêmico intra-hospitalar. As medicações VO têm lento início de ação, além de possuir limitações para alguns pacientes, como portadores de insuficiência cardíaca e/ou insuficiência renal. A melhor forma de fazê-lo é por meio da insulinização em diversos esquemas (insulina basal-prandial com correção de glicemias).

Antidiabéticos VO

Devem ser considerados os alvos terapêuticos a serem atingidos (Capítulo 67). Medicações antidiabéticas VO e injetáveis que não a insulina (p. ex., exenatida) devem ser mantidas até a véspera da cirurgia, com suspensão na manhã da cirurgia, uma vez que as sulfoniureias aumentam o risco de hipoglicemia, a metformina é contraindicada em situações em que haja risco de hipoperfusão tecidual, as tiazolinedionas aumentam o edema e podem precipitar insuficiência cardíaca, os inibidores de DPP-IV e análogos de GLP-1 alteram a motilidade gastrointestinal, e os inibidores de SGLT2 aumentam o risco de hipovolemia e injúria renal aguda.

Insulinas

No caso de insulinas NPH, detemir e glargina, a dose noturna pode ser mantida. Na manhã da cirurgia, deve--se administrar:

- 2/3 da dose da insulina NPH ou lenta se for operar no 1º horário;
- 1/2 da dose da insulina NPH ou lenta se for operar pela manhã;
- 1/3 da dose da insulina NPH ou lenta se for operar à tarde.

A insulina rápida ou ultrarrápida deve ter as doses prandiais fixas suspensas, e o esquema escalonado é mantido enquanto o paciente estiver em jejum. Para o esquema escalonado em jejum, sugerem-se:

- 141-180 mg/dL: 1 UI;
- 181-200 mg/dL: 2 UI;
- 201-250 mg/dL: 3 UI;
- 251-300 mg/dL: 4 UI;
- 301-350 mg/dL: 6 UI;
- 351-400 mg/dL: 8 UI;
- 401 mg/dL: considerar o uso de insulina EV em bomba ou adiar a cirurgia eletiva até melhor controle.

Em casos com glicemia < 100 mg/dL, deve-se instalar aporte de glicose de 5-10 g/h (p. ex., 100 mL/h de

SG5%) ou introduzir aporte de glicose de 75-125 mL/h de SG5% no início do jejum com uso de insulina conforme glicemia capilar.

Em casos de glicemia < 70 mg/dL, realizar correção (p.ex., administrar *bolus* de 60 mL de glicose hipertônica a 50%, EV); instalar aporte de glicose em 5-10 g/h (preferir 10 g/h); e repetir glicemia capilar a cada 15 minutos até glicemia > 80 mg/dL.

MANEJO DE CORTICOSTEROIDES (CAPÍTULO 36)

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia, tanto de corticosteroides sistêmicos quanto inalatórios.

MANEJO DE MEDICAÇÕES RESPIRATÓRIAS

Broncodilatadores inalatórios

Não há efeitos adversos conhecidos. A manutenção do uso diminui o risco de complicações pulmonares.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. Pode-se utilizar nebulização se o paciente não conseguir utilizar o dispositivo inalatório adequadamente ou no circuito do ventilador mecânico caso necessário.

Inibidores de leucotrieno

Não há efeitos adversos conhecidos.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. Retoma-se a medicação no pós-operatório quando for retomada a dieta oral.

MANEJO DE PSICOTRÓPICOS

Antipsicóticos

Alguns agentes são associados a prolongamento do intervalo QT.

Podem desencadear hipotensão e arritmias.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. Retoma-se a medicação no pós-operatório quando for retomada a dieta oral. Podem ser utilizados agentes parenterais como haloperidol, clorpromazina, olanzapina e ziprasidona.

Se houver pausa alimentar prolongada programada, pode-se considerar, em conjunto com a equipe de psiquiatria, o uso de formulações de depósito, disponíveis para haloperidol e olanzapina.

Benzodiazepínicos

Interrupção abrupta do uso pode levar a agitação, hipertensão, *delirium* e convulsões.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. Pode-se considerar também o uso de parenterais, como diazepam e midazolam.

-MRCM.indb 110 12/5/17 4:04 PM

Lítio

Sua manutenção pode se associar a prolongamento do efeito de relaxantes musculares, por causa da perda de capacidade de concentração renal, o que pode ocasionar hipovolemia e hipernatremia.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia, e monitorizar eletrólitos e volemia. O uso pode ser retomado no retorno à dieta oral.

Antidepressivos tricíclicos

Aumentam o risco de arritmias e prolongam o intervalo QT.

Interrupção abrupta do seu uso pode levar a insônia, cefaleia e náuseas.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia, nos pacientes em uso de altas doses. Os pacientes com doses baixas e com risco de arritmias devem interromper o uso 7 dias antes da cirurgia. Retoma-se o uso quando for feito o retorno à dieta oral.

Inibidores seletivos da recaptação de serotonina

São associados ao aumento do risco de sangramento.

Recomenda-se suspender o uso em cirurgias associadas a alto risco de sangramento, como as neurocirurgias. Deve-se retomar o uso quando for retomada a dieta oral.

Ácido valproico

Sem efeitos adversos conhecidos.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. Existe formulação parenteral no Brasil. Retoma-se o uso quando for retomada a dieta oral.

Buspirona

Sem efeitos adversos conhecidos.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. O uso é retomado quando voltar a dieta oral. Em caso de jejum prolongado, podem ser considerados benzodiazepínicos parenterais.

MANEJO DE ANTICONVULSIVANTES

Sem efeitos adversos conhecidos.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. Para pacientes bem controlados, o uso é retomado quando houver retorno da dieta oral. No caso de pacientes com controle difícil das crises ou pausa alimentar prolongada, devem ser considerados agentes parenterais como fenitoína e fenobarbital.

MANEJO DE MEDICAÇÕES DE AÇÃO CENTRAL

Levodopa/carbidopa

Seu metabólito, dopamina, pode causar arritmias, hipotensão e hipertensão.

Recomenda-se manter o uso até a véspera da cirurgia, suspendendo na manhã do mesmo dia. O uso é retomado quando houver retorno da dieta oral.

Agonistas dopaminérgicos

A estimulação dopaminérgica pode causar arritmias e hipotensão.

Recomenda-se manter o uso até a véspera da cirurgia, suspendendo-o pelo menos 12 horas antes. Deve-se retomar o uso quando voltar à dieta oral.

Selegilina

Em doses habituais para o tratamento da doença de Parkinson, não leva à hipertensão quando se ingere alimentos ricos em tiramina.

Recomenda-se suspender o uso na noite anterior à cirurgia e retomá-lo no retorno à dieta oral.

MANEJO DE DROGAS REUMATOLÓGICAS

AINH

Aumentam o risco de sangramento digestivo.

Recomenda-se suspender o uso 3 dias antes da cirurgia e retomá-lo no retorno à dieta oral.

Metotrexato

Risco potencial de mielossupressão.

Recomenda-se manter o uso, inclusive na semana da cirurgia. Para pacientes com insuficiência renal, deve-se suspender o uso 2 semanas antes. O uso deve ser retomado quando houver retorno da dieta oral.

Sulfassalazina

Risco potencial de mielossupressão.

Recomenda-se suspender o uso 1 semana antes da cirurgia e retomá-lo no retorno à dieta oral.

Azatioprina

Risco potencial de mielossupressão.

Recomenda-se suspender o uso 1 semana antes da cirurgia e retomá-lo no retorno à dieta oral.

Leflunomida

Apresenta risco de mielossupressão, porém, em razão da longa meia-vida, ao se optar por descontinuação deve

-MRCM.indb 111 12/5/17 4:04 PM

ser suspensa 2 meses antes do procedimento. Por conta da falta de dados sobre risco elevado associado a esse medicamento, é razoável manter seu uso até a cirurgia.

Hidroxicloroquina

Observa-se baixo risco de efeitos colaterais.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia. O uso é retomado quando voltar à dieta oral.

Imunobiológicos

Risco de infecção.

Recomenda-se observar a meia-vida de cada droga (Capítulo 146). Em geral, suspende-se 1 dose antes da cirurgia e o uso é retomado 1-2 semanas após a cirurgia.

Medicações usadas para gota (alopurinol, colchicina)

Interrupção abrupta pode precipitar crise de gota.

Recomenda-se manter o uso até a véspera da cirurgia, suspendendo nessa manhã. O uso deve ser retomado quando voltar à dieta oral. Caso haja crise durante o período de jejum, é preciso considerar corticosteroides sistêmicos ou infiltração intra-articular.

MANEJO DE MEDICAÇÕES ANTIRRETROVIRAIS

Complicações majoritariamente com CD4 baixo.

Inibidores da protease e inibidores não nucleosídeos da transcriptase reversa apresentam muitas interações medicamentosas, podendo ocasionar complicações no período transoperatório.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia, e retomá-lo quando voltar à dieta oral. Se necessário, pode-se suspender por mais alguns dias. A resistência viral advém principalmente de situações em que são subtraídas doses intermitentemente durante longo período de tempo.

MANEJO DO PACIENTE COM TRANSPLANTE RENAL QUE VAI REALIZAR OUTRA CIRURGIA

É importante entrar em contato com a equipe responsável pelo transplante.

Sabe-se que alguns agentes específicos aumentam o risco de complicações e retardo de cicatrização da ferida operatória (sirolimo foi associado a maior risco em comparação com tacrolimo).

MANEJO DE AGENTES GASTROINTESTINAIS

Bloqueadores H2

Sem eventos adversos conhecidos com seu uso. Podem proteger contra úlcera de estresse e reduzem risco de pneumonite por aspiração. Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia, e retomá-lo quando voltar à dieta oral. Se houver jejum prolongado, podem ser consideradas as drogas parenterais.

Inibidores da bomba de prótons

Podem aumentar o risco de infecção por *Clostridium difficile*. Por outro lado, podem proteger contra úlcera de estresse e reduzem o risco de pneumonite por aspiração.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia, e retomá-lo quando o paciente retornar à dieta oral. Se houver jejum prolongado, podem ser consideradas as drogas parenterais.

ANTICONCEPCIONAIS VO

São a causa mais comum de eventos trombóticos em mulheres jovens, em razão de seu uso disseminado. O risco é maior nos primeiros 4 meses e perdura até 3 meses após a suspensão. Drogas com maior conteúdo de estrógenos são mais perigosas.

Deve-se pesar o risco de trombose contra o risco de gestação não desejada.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia, para cirurgias de baixo risco de eventos tromboembólicos (Capítulo 33). Em cirurgia de alto risco de evento tromboembólico, deve-se suspender o uso 4-6 semanas antes e orientar outra forma de anticoncepção. Solicita-se teste de gravidez imediatamente antes da cirurgia.

MODULADORES SELETIVOS DO RECEPTOR DE ESTRÓGENO

A manutenção do uso aumenta o risco de eventos tromboembólicos.

Recomenda-se manter o uso, inclusive no dia da cirurgia, para cirurgias de baixo risco de eventos tromboembólicos (Capítulo 33). Em cirurgia de alto risco de evento tromboembólico, deve-se suspender o uso 4-6 semanas antes. O uso é retomado quando voltar à dieta oral.

ANTICOAGULANTES VO

Varfarina

O manejo de anticoagulação com varfarina dependerá do tipo de cirurgia e dos fatores de risco para eventos tromboembólicos do paciente, conforme demonstrado na Tabela 1.

O manejo desses pacientes é feito conforme o risco de evento tromboembólico:

 paciente de alto risco: ponte de anticoagulação com dose terapêutica de heparina de baixo peso molecular (opção: heparina não fracionada em bomba de infusão);

-MRCM.indb 112 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 F	lisco de evento tromboembólico		
Risco	Valva cardíaca mecânica	Fibrilação atrial	Tromboembolismo venoso
Alto	Prótese valvar mitral Prótese valvar aórtica antiga (<i>caged-ball</i> ou <i>tilting disc</i>) AVC ou acidente isquêmico transitório recente (últimos 6 meses)	CHADS2 com 5 ou 6 pontos AVC ou acidente isquêmico transitório recente (últimos 3 meses) Doença valvar reumática	Tromboembolismo venoso recente (< 3 meses) Trombofilia grave (deficiência de proteína C ou S, antitrombina, anticorpo antifosfolípide ou múltiplas anormalidades)
Moderado	Prótese valvar aórtica de duplo folheto e 1 dos seguintes: fibrilação atrial, AVC ou acidente isquêmico transitório prévios, HAS, DM, insuficiência cardíaca congestiva, idade > 75 anos	CHADS2 de 3 ou 4 pontos	Tromboembolismo venoso há 3-12 meses Condições trombofílicas não graves (fator V de Leiden heterozigoto, mutação de fator II heterozigoto) Tromboembolismo venoso recorrente Câncer em atividade (tratamento nos últimos 6 meses ou paliativo)
Baixo	Prótese valvar aórtica de duplo folheto sem fibrilação atrial e sem outros fatores de risco para AVC	CHADS2 de 0-2 pontos (e sem AVC ou acidente isquêmico transitório prévios)	Tromboembolismo venoso único há > 12 meses e sem outros fatores de risco

CHADS2: 1 ponto para cada item: C (insuficiência cardíaca), H (HAS), A (idade > 75 anos) e D (DM), e 2 pontos para S (AVC).

- paciente de risco moderado: ponte de anticoagulação com dose terapêutica de heparina de baixo peso molecular (opção: heparina não fracionada ou baixa dose de heparina de baixo peso molecular). Recomendação do American College of Chest Physicians inclui a opção de não realizar ponte de anticoagulação;
- pacientes de baixo risco: ponte de anticoagulação com baixa dose de heparina de baixo peso molecular ou sem ponte.

Ponte de anticoagulação

Interromper varfarina 5 dias antes da cirurgia.

Introduzir heparina de baixo peso molecular ou heparina não fracionada quando TP/INR < 2. Se INR > 1,5 (1-2 dias antes da cirurgia), administrar vitamina K, VO, 1-2 mg. Em cirurgias de emergência, administra-se vitamina K, VO, 2,5-5 mg (opção: plasma fresco ou complexo protrombínico).

A última dose de heparina de baixo peso molecular deve ser administrada 24 horas antes da cirurgia. A heparina não fracionada deve ser suspensa 4-6 horas antes da cirurgia.

A heparina de baixo peso molecular deve ser retomada 24 horas após a cirurgia quando houver adequada hemostasia. Nos casos com sangramento de alto risco, 48-72 horas após a cirurgia.

Deve-se reiniciar a varfarina 12-24 horas após a cirurgia quando houver adequada hemostasia, na dose habitual do paciente.

Suspende-se a heparina quando INR > 2.

Em procedimento odontológico menor, pode-se manter a varfarina com coadministração de agente prohemostático local ou suspendê-la 2-3 dias antes da cirurgia.

Em procedimento dermatológico ou cirurgia de catarata, pode-se manter varfarina (INR deve estar < 3).

Inibidores diretos da trombina (dabigatrana) e inibidores diretos do fator X ativado (rivaroxabana e apixabana)

Suspender o uso 1-2 dias antes da cirurgia e reintroduzi-lo no pós-operatório assim que houver hemostasia adequada. Se *clearance* de creatinina < 50 mL/min, suspender o uso de dabigatrana 3-5 dias antes da cirurgia.

ANTIAGREGANTES PLAQUETÁRIOS

Os antiagregantes plaquetários são considerados medicamentos de 1ª linha para a prevenção de eventos trombóticos cardiovasculares. Quando pacientes que serão submetidos a procedimentos cirúrgicos fazem uso desses medicamentos, a equipe de avaliação perioperatória deve identificar a melhor estratégia para seu manejo a partir da estratificação do risco de o paciente desenvolver um evento trombótico cardiovascular e do risco inerente de sangramento pelo tipo de procedimento cirúrgico (Tabela 2). Na Figura 1, sugere-se um fluxograma para o manejo de terapia antiagregante plaquetária no perioperatório.

-MRCM.indb 113 12/5/17 4:04 PM

Tabela 2 Risco de sangramento de acordo com tipo de cirurgia	
Risco de sangramento	Tipo de cirurgia
Baixo (transfusão sanguínea geralmente não necessária)	Periférica, plástica, biópsias simples Cirurgias de menor porte ortopédicas, otorrinolaringológicas e gerais Endoscópica, oftalmológica de câmara anterior, odontológica
Intermediário (risco aumentado de transfusão sanguínea)	Abdominal (visceral), cardiovascular, ortopédica de grande porte, otorrinolaringológica, urológica, reconstrutiva
Alto (possível sangramento em espaço fechado ou de difícil hemostasia)	Neurocirurgia intracraniana e de canal medular Ressecção transuretral de próstata Cirurgia oftalmológica de câmara posterior*

^{*} Alguns autores e diretrizes consideram como de risco intermediário de sangramento. Adaptada de Oprea AD, Popescu WM. Perioperative management of antiplatelet therapy. Br J Anaesth 2013;111 Suppl 1:i3-17.

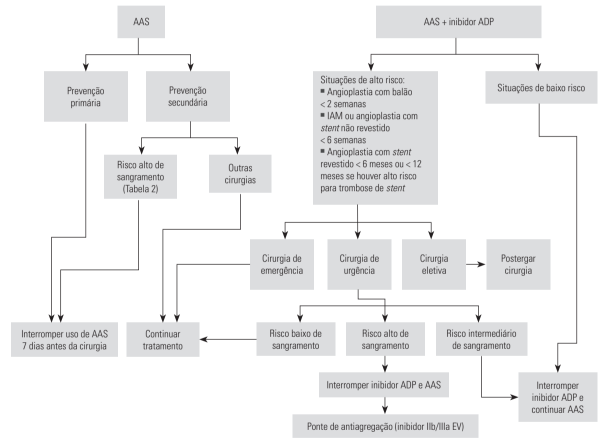


Figura 1 Algoritmo para o manejo de terapia antiagregante plaquetária no perioperatório. AAS: ácido acetilsalicílico; ADP: difosfato de adenosina. Adaptada de Oprea AD, Popescu WM. Perioperative management of antiplatelet therapy. Br J Anaesth. 2013 Dec; 111 Suppl 1:i3-17.

BIBLIOGRAFIA

Douketis JD, Berger PB, Dunn AS, Jaffer AK, Spyropoulos AC, Becker RC, et al. The perioperative management of antithrombotic therapy. Chest 2008:133;299S-339S.

Gualandro DM, Yu PC, Calderaro D, Marques AC, Pinho C, Caramelli B, et al. II diretriz de avaliação perioperatória da Sociedade Brasileira de Cardiologia. Arq Bras Cardiol 2011;96(3 supl. 1):1-68.

Guyatt GH, Akl EA, Crowther M, Gutterman DD, Schuüneman HJ; American College of Chest Physicians Antithrombotic Therapy and Prevention of Thrombosis Panel. Executive summary: Antithrombotic therapy and prevention of thrombosis, 9th ed: American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice Guidelines. Chest 2012;141(2 suppl):78-47S.

Muluk V, Macpherson DS, Cohn SL, Whinney C. Perioperative medication management. 2016. Disponível em: http://www.uptodate.com.

Oprea AD, Popescu WM. Perioperative management of antiplatelet therapy. Br J Anaesth 2013;111(Suppl 1):i3-17.

-MRCM.indb 114 12/5/17 4:04 PM

DOR

MARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO

40

MANEJO FARMACOLÓGICO DA DOR

Ricardo Galhardoni, Manoel Jacobsen Teixeira, Daniel Ciampi de Andrade

A dor é definida como uma experiência sensitiva e emocional desagradável, associada a lesão real, em potencial ou descrita em tais termos. É uma percepção, uma experiência que depende da integração do estímulo doloroso em diferentes áreas encefálicas. Assim, combina 3 dimensões principais:

- dimensão sensitiva-discriminativa, sinônimo de nocicepção, que permite identificá-la no tempo e no espaço e perceber sua qualidade e intensidade;
- dimensão afetiva-emocional, responsável pelos seus componentes de humor e afeto, em geral desagradável;
- dimensão cognitivo-avaliativa, que é responsável por ideias, símbolos, representação interna e comportamentos individuais de cada doente com dor.

Tratar a dor depende da avaliação (diagnóstico) de cada uma dessas dimensões e inclui intervenções farmacológicas, de medicina física, comportamentais, psicológicas e cirúrgicas adaptadas e particularizadas para cada indivíduo.

Neste capítulo, as principais classes farmacológicas e suas indicações serão apresentadas. Apesar de a intensidade da dor ser apresentada como o desfecho principal da maioria dos estudos sobre diferentes fármacos, o controle da nocicepção (componente sensitivo-discriminativo) é apenas um dos objetivos do tratamento, sendo o fim maior deste trazer ganhos funcionais aos doentes, e não somente reduzir a intensidade da dor de algumas unidades.

A dor crônica afeta aproximadamente 9-70% da população mundial, e 7-40% da população brasileira. É uma condição altamente incapacitante, que interfere de forma marcante nas atividades do dia a dia, nos relacionamen-

tos e na capacidade profissional e intelectual do indivíduo, gerando, ainda, altos custos para o sistema de saúde.

Pode-se classificar a dor levando em conta sua etiologia e duração. A dor aguda é aquela que dura até 1 mês após a lesão ser iniciada e apresenta valor biológico e de proteção. A dor crônica é aquela que aparece após 3 meses do início da lesão, não tendo função de alarme ao corpo. Pode constituir um problema (doença) por si só, sendo frequentemente desproporcional ao fator iniciador de dor ou podendo ocorrer mesmo que o fator desencadeante tenha sido tratado ou removido.

Em relação à etiologia, a dor pode ser classificada de diversas formas. Mais importante que sua etiologia, a compreensão de seus mecanismos é essencial para seu tratamento. Por exemplo, um doente com diabetes (etiologia) pode ter dores com diferentes mecanismos (síndromes dolorosas): polineuropatia sensitiva distal dolorosa (dor neuropática), lombalgia, cefaleia, dor torácica etc. Isoladamente, o conhecimento da etiologia da dor é importante, mas não nos direciona inequivocamente ao tratamento. Este depende dos mecanismos geradores de dor, aos quais só se tem acesso por meio da anamnese e do exame físico, e que clinicamente se apresenta como a(s) síndrome(s) dolorosa(s) de cada doente. Há centenas de síndromes dolorosas, que se apresentam com diferentes prognóstico, comorbidades, resposta a tratamento farmacológico, de reabilitação e cirúrgico. Contudo, para fins didáticos, podem ser agrupadas em grandes síndromes dolorosas:

■ síndromes dolorosas nociceptivas: são aquelas que ocorrem quando há processo inflamatório persistente, levando a uma sensibilização tanto periférica como central, que é causada por consequência do estado de hiperexcitabilidade contínua e exagerada do sistema somatossensitivo. É a sensibilização central que é responsável pelo aumento da percepção dolorosa após estímulos nociceptivos (hiperalgesia), dor por estímulos não dolorosos (alodínea) ou processo doloroso em partes do corpo distantes da área lesada (dor referida). São exemplos desse grupo: osteoartrite, artrite inflamatória, algumas dores pós-operatórias, infiltração tecidual por tumor, lesões actínicas agudas, infecções agudas, lesões trau-

-MRCM.indb 115 12/5/17 4:04 PM

máticas e até compressões nervosas agudas, em que há inflamação local de estruturas nervosas. O tratamento farmacológico abrange analgésicos simples, anti-inflamatórios, esteroides, opioides, neurolépticos, antidepressivos, anticonvulsivantes, miorrelaxantes e anestésicos locais. Em geral, o uso da escala analgésica da OMS (Figura 1) traz bons resultados, bem como medicina física e procedimentos neurocirúrgicos;

- dor neuropática: é definida como dor causada diretamente por lesão ou doença do sistema somatossensorial. Nesse caso, a dor é gerada por lesão nervosa de origem periférica ou central, lesões causadas nas vias de sensibilidade ou nas vias modulatórias rostrocaudais. O diagnóstico é realizado de forma sindrômica, ou seja, leva-se em conta o que é relatado (descritores) pelo paciente; geralmente, há queixa de queimação, choque elétrico, frio doloroso, apunhalada e/ou agulhada nas regiões topograficamente envolvidas no local da lesão. Os exames subsidiários englobam a RNM para avaliar o encéfalo ou lesão medular, eletroneuromiografia para avaliar fibras grossas nos casos de lesões periféricas e testes quantitativos da sensibilidade, potencial evocado a laser e biópsia de pele para avaliar as fibras finas pouco mielinizadas ou amielínicas que carregam o estímulo doloroso. São exemplos desse grupo de dor a neuralgia pós--herpética, dores relacionadas aos tumores causados por invasão neural ou compressão de raízes nervosas, neuropatia diabética e causas relacionadas a métodos terapêuticos, como cirurgias, quimioterapia, radioterapia etc. Para essa categoria etiológica, a escala analgésica da OMS tem quase ou nenhum resultado positivo, logo, a associação de mais de uma classe de fármaco é necessária. Geralmente, são utilizados os antidepressivos tricíclicos, antidepressivos duais, anticonvulsivantes, opioides e fármacos de uso tópico;
- síndromes dolorosas disfuncionais: englobam as dores que ocorrem em razão do funcionamento inadequado de estruturas que processam o estímulo doloroso

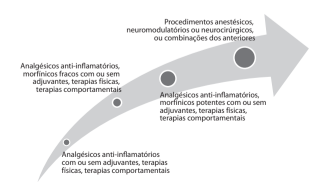


Figura 1 Escala de analgesia da OMS modificada.

ou que o modulam. Caracterizam-se por não possuírem marcadores biológicos para seus processos, ou seja, ausência de lesão tecidual clara inequívoca que as explique. Os exemplos mais comuns são as cefaleias, a síndrome fibromiálgica, a síndrome do intestino irritável e a síndrome da ardência bucal. A reabilitação por meio da medicina física e a identificação dos desencadeantes da dor e seus fatores perpetuantes (p. ex., geradores periféricos de dor) são fundamentais. Os opioides têm papel secundário nesse grupo de síndromes. Os antidepressivos heterocíclicos apresentam bom efeito analgésico, assim como os duais (inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina); anticonvulsivantes como gabapentina e pregabalina e alguns agentes betabloqueadores e bloqueadores dos canais de cálcio estão indicados, assim como os gabapentinoides, que agem reduzindo o processo de sensibilização central, frequente em todas as síndromes dolorosas disfuncionais;

- dores viscerais: causadas pela ativação dos nociceptores pela infiltração, compressão ou distensão de vísceras das cavidades abdominais, torácicas ou pélvicas; é uma dor mal localizada, descrita como profunda e em aperto, e frequentemente referida para músculos, para a pele ou para outras vísceras. Há autores que a subdividem em nociceptiva e neuropática, apesar de a repercussão clínica dessa classificação não ser clara. Pode-se tratar a dor visceral com analgésicos simples, antiespasmódicos, opioides e anti-inflamatórios, seguindo-se os cuidados necessários. É cabível associar, ainda, tratamento adjuvante, como antidepressivos, anticonvulsivantes e neurolépticos na presença de componente neuropático;
- síndrome dolorosa miofascial (Capítulo 143): causa de dor localizada ou regional, costuma ser referida a distância da área acometida e não necessariamente sobre o músculo acometido. Há rica semiologia, como alterações neurovegetativas e inflamação neurogênica do tegumento, levando a hiperalgesia, alterações da perfusão local e do tônus dele. Frequentemente, há alodínea à pressão sobre a área de dor. Há bandas de tensão com pontos-gatilho detectados à palpação, bem como redução da amplitude de movimento muscular. Sua prevalência é muito elevada em praticamente todos os doentes com dor crônica, e cabe à equipe interpretar o papel de sua presença em cada doente. Em muitos casos, a síndrome dolorosa miofascial é secundária a alterações osteomusculares, posturais, doenças sistêmicas subjacentes, compressões de partes moles ou nervosas, alterações do sono e do humor que culminem em sobrecarga funcional de grupamentos musculares, frequentemente de cadeias axiais ou de cinturas. Os doentes relatam dor em peso, queimação e limitação do movimento, além de fraqueza. O tratamento indicado

nesses casos é a reabilitação por medicina física, mas fármacos como analgésicos simples, miorrelaxantes, antidepressivos e neurolépticos são frequentemente utilizados como adjuvantes e para que o tratamento de reabilitação possa ser executado pelo doente de maneira confortável.

PRINCÍPIOS GERAIS DO TRATAMENTO DA DOR

No tratamento farmacológico para controle da dor, devem-se considerar alguns aspectos importantes:

- educar o doente sobre o tratamento: a dor crônica pode ter sua intensidade amenizada, mas ela existe por causa de alterações estruturais e anatômicas, moleculares e subcelulares que levam tempo para serem revertidas e moduladas. Assim, o tratamento é, na maioria das vezes, de longa duração, assim como a maioria das doenças crônicas neuropsiquiátricas (depressão, doença de Parkinson) ou não (hipertensão arterial sistêmica, doença pulmonar obstrutiva crônica);
- explicitar o papel do tratamento farmacológico na síndrome dolorosa em pauta e o que se espera dele;
- individualizar o tratamento de acordo com as características clínicas do doente;
 - respeitar a farmacodinâmica/farmacocinética;
- utilizar a via de administração menos invasiva, mas respeitando as propriedades dos fármacos;
 - prever e atentar-se aos efeitos adversos;
- buscar intervenções com evidência científica quando ela for disponível; quando for indisponível, seguir o tratamento de acordo com cada síndrome dolorosa de cada doente.

TRATAMENTO FARMACOLÓGICO

O tratamento farmacológico é, na maioria das vezes, baseado no mecanismo mantenedor da dor. Apesar de seu uso difundido para diversos tipos de dores crônicas diferentes, existem poucos estudos avaliando a eficácia da escala analgésica da OMS, e não há consenso entre o uso dos analgésicos nela descrito, como demonstram os estudos clínicos desenvolvidos para testar sua eficácia e também a necessidade de acrescentar um 4º degrau, no qual se associaria ao uso dos procedimentos neurocirúrgicos funcionais ou neuromodulatórios. Assim, a escala analgésica da OMS propõe um racional de uso de medicações para tratamento de dor, e ele pode ser útil na maioria dos casos. No entanto, quando podemos oferecer ao doente um diagnóstico mais detalhado, tratamentos específicos devem ser propostos. Assim, um doente com dor neuropática pode ter maior alívio dos sintomas com o uso de certos antidepressivos e anticonvulsivantes do que com o uso de opioide fraco associado a paracetamol. Nessa mesma linha, um doente com fibromialgia pode ter maior benefício com o uso de tricíclicos e miorrelaxantes associado a programa de medicina física e apoio psicológico do que com opioides e AINH. Nesses cenários, as medicações chamadas de adjuvantes na escala analgésica tornam-se protagonistas a depender de cada síndrome dolorosa e devem ser utilizadas em 1ª intenção conforme o caso.

Opioides

Caracterizados por apresentarem propriedades tranquilizantes (sedativo-hipnótica) e analgésicas, os receptores do tipo μ , k e σ foram estudados extensivamente, enquanto o receptor do tipo N/OFQ ainda tem sua função indefinida. Esses receptores estão distribuídos de forma extensa pelo encéfalo, pela medula espinal e na periferia.

Há uma grande variedade de potências entre os opioides, sendo alguns usados para a dor moderada. Por exemplo, agonistas puros (morfina) ligam-se aos receptores para produzir analgesia que aumenta com a dose sem efeito-teto. Agonistas parciais/antagonistas estimulam parcialmente o receptor e antagonizam os receptores. Essa atividade resulta em efeito analgésico reduzido com a dose teto, reduzindo os efeitos colaterais no receptor e os efeitos colaterais psicotomiméticos, em razão do antagonismo do receptor, bem como os possíveis sintomas de abstinência em pacientes que são dependentes de agonistas puros. A seleção do agente e da via depende de fatores individuais relacionados aos pacientes, incluindo a intensidade da dor, a percepção individual, o peso, a idade, a tolerância a opiáceos e doenças concomitantes (disfunção renal ou hepática). Compõem esta classe o tramadol,

dor Classes de farmacos utilizados no tratamento geral da				
Analgésicos				
= AINH				
■ Opioides				
Relaxantes musculares				
Ansiolíticos				
Anticonvulsivantes				
Antidepressivos				
Antirreumáticos				
Corticosteroides				
Antipsicóticos				
Antisserotoninérgicos				
Anestésicos locais				
Bisfosfonatos (dor óssea)				

-MRCM.indb 117 12/5/17 4:04 PM

Outros

a codeína, a morfina, a metadona, a oxicodona, a fentanila transdérmica, a hidromorfona e o tapentadol.

Antidepressivos heterocíclicos

Muitos dos antidepressivos exercem importante ação no metabolismo dos neurotransmissores e das monoaminas, particularmente da norepinefrina e da serotonina, no corno posterior da medula espinal. Eles também atuam por meio da inibição da recaptação da serotonina, diminuindo a aferência que chega ao cérebro. Mais comumente utilizados, os heterocíclicos recebem esse nome em razão de sua conformação molecular com 3 anéis nucleicos, proporcionando analgesia em baixas doses. São exemplos dessa classe a amitriptilina, a imipramina, a clomipramina e a nortriptilina.

Antidepressivos duais

São antidepressivos que atuam tanto na receptação de norepinefrina como na de serotonina, de forma relativamente balanceada, tanto *in vitro* como em *in vivo*. Não sendo compostos heterocíclicos, não têm as limitações de tolerabilidade e de segurança desses compostos. Sugere-se que a dupla inibição da recaptação de serotonina e de norepinefrina seja mais efetiva que a atividade isolada sobre a serotonina, tanto para a magnitude geral da resposta como para reduzir o tempo até uma melhora considerável dos sintomas no transtorno depressivo maior (TDM). Além disso, um inibidor duplo de recaptação pode ter efeitos sobre os sintomas físicos da depressão, incluindo os dolorosos. Os compostos duais mais utilizados são duloxetina, venlafaxina e mirtazapina.

Anticonvulsivantes

São indicados no tratamento da dor paroxística que acompanha as neuropatias periféricas e centrais e na profilaxia das cefaleias funcionais, assim como das convulsões e das síndromes psicóticas; também são eficazes no tratamento da dor contínua em queimor em casos de neuropatia e são adjuvantes no tratamento dos transtornos do sono. Essa classe é constituída de diferentes compostos, com diferentes mecanismos de ação e eficácia no alívio da dor.

Miorrelaxantes

Exercem sua atividade nos receptores ácido gama-aminobutírico do tipo B (GABA-B) espasmolíticos. A ativação desses receptores no cérebro pode resultar em hiperpolarização, provavelmente por aumento da condutância do K⁺. Foi sugerido que a hiperpolarização (na medula espinal e no cérebro) faz a inibição pré-sináptica por meio da redução do influxo de cálcio e reduz a libe-

ração excitatória dos transmissores no cérebro e na medula espinal. Podem também reduzir a dor em pacientes com espasticidade, talvez inibindo a liberação de substância P na medula espinal. Os agentes mais utilizados são ciclobenzaprina, baclofeno e tizanidina.

Neurolépticos

Os neurolépticos funcionam como antagonistas do receptor D2, diminuindo a ativação pela dopamina endógena. Atualmente, certos neurolépticos têm a capacidade de atuar nos receptores serotoninérgicos, acetilcolinérgicos, histamínicos e noradrenérgicos. Os neurolépticos causam pouca interferência nas funções cognitivas quando empregados em baixas doses. Os neurolépticos atípicos podem melhorar a capacidade de concentração e de fala. Em algumas ocasiões, além de terem ação antipsicótica, também mostram um efeito calmante.

Outros fármacos

Lidocaína tópica

A lidocaína tópica causa um bloqueio reversível da propagação do impulso ao longo das fibras nervosas por meio da prevenção do movimento de íons de sódio para dentro das membranas nervosas. Presume-se que anestésicos locais do tipo amida atuem dentro dos canais de sódio das membranas nervosas.

Capsaicina

A capsaicina é um alcaloide derivado do *Capsicum* sp. (Solanaceae). O efeito analgésico obtido pela aplicação tópica da capsaicina promove a depleção da substância P, um neuropeptídeo das fibras nervosas sensitivas tipo C. Essa ação inibiria a transmissão dos impulsos dolorosos até o SNC.

Toxina botulínica

A toxina botulínica do tipo A é uma neurotoxina poderosa, amplamente empregada no tratamento das hiperatividades musculares, entre as quais a distonia e a espasticidade, bem como no tratamento das hiperidroses. Essa toxina bloqueia a exocitose da acetilcolina no nível da junção neuromuscular e das terminações colinérgicas livres cutâneas ao hidrolisar a *Synaptosomal-Associated Protein 25* (proteína 25 associada à sinaptossoma), um dos componentes do sistema de acoplamento das vesículas para exocitose. Ela impede, também, a fusão da vesícula sináptica com a membrana pré-sináptica e a liberação do neurotransmissor. Contudo, diversos autores constataram que o alívio doloroso geralmente precedia o efeito esperado sobre o relaxamento muscu-

lar, podendo até ser superior àquele efeito esperado exclusivamente com o relaxamento muscular.

Bisfosfonatos

Apresentam ação inibitória da atividade osteoclástica, com redução do Ca⁺⁺ sérico e diminuição da atividade inflamatória. Inibe, ainda, a mineralização e a reabsorção óssea.

Anti-histamínicos

Apresentam efeito sedativo, antiemético, anticolinérgico, antialérgico, antiespasmódico, orexígeno e anestésico local.

Ansiolíticos

Apresentam ação sedativa, ansiolítica, anticonvulsivante e miorrelaxante, além de ativação dos receptores GABA-A e N-metil-D-aspartato (NMDA).

Resumidamente, apresenta-se na Tabela 2 o principal mecanismo dos fármacos utilizados no tratamento da dor descrito anteriormente.

A European Federation of Neurological Societies organizou uma força-tarefa e, por meio de metanálise, classificou os fármacos mais comuns utilizados no tra-

tamento dos quadros neuropáticos conforme o nível de evidência dos estudos em A, B e C e as recomendações de fármacos de 1ª, 2ª e 3ª linhas de tratamento. A condição neuropática em que há mais estudos é a neuropatia diabética; outras condições ainda carecem de estudos. Existem classes de fármacos consideradas de 3ª linha, p. ex., que apresentam poucos estudos sobre sua eficácia, mas que apresentam boa resposta para certos quadros. É o caso da carbamazepina para o tratamento da neuralgia clássica do trigêmeo. Na Tabela 3, são apresentados os principais achados dos estudos sistematizados.

Inúmeras vezes, para o tratamento da dor, será necessária a combinação de mais de uma classe de fármaco apresentada neste capítulo. O algoritmo apresentado na Figura 2 exemplifica essa questão e pode ser utilizado para nortear a escolha do tratamento farmacológico.

Efeitos adversos

Observou-se que os efeitos adversos mais comuns no uso de opioides são constipação, naúseas, vômito, sonolência, dispneia, xerostomia, vertigem, sedação e outros sintomas neuropsiquiátricos. Quando há intoxicação por opioides, são necessárias a administração de naloxona e a monitorização do paciente na UTI. No caso

Tabela 2 Mecanismo de ação dos principais fármacos utilizados no tratamento da dor neuropática									
	Antidepressivos tricíclicos	ISRS	Anticonvul- sivantes	Tramadol	Metadona	Oxicodona	Bisfosfonatos	Anti- -histamínicos	Ansiolíticos
Recaptação de monoaminas	×	×		×					
Antagonista de NMDA	×				×				×
Bloqueadores dos canais de sódio	×		×						
Bloqueadores dos canais de cálcio			×						
Agonista de μ-opioide				×	×				
Agonista de κ-opioide						×			
Agonistas de GABA-A									×
Reabsorção de Ca ⁺⁺							×		
Agonistas e antagonistas de H3								×	

GABA-A: ácido gama-aminobutírico do tipo A; ISRS: inibidores seletivos de recaptação da serotonina; NMDA: N-metil-D-aspartato.

Adaptada de Sindrup SH, Finnerup NB, Otto M, Jensen TS. Principles of pharmacological treatment. In: Cervero F, Jensen TS (eds.). Handbook of clinical neurology: pain. Amsterdã: Elsevier; 2005. p.843-53.

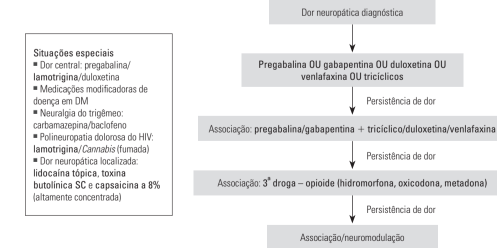
-MRCM.indb 119 12/5/17 4:04 PM

Tabela 3 Classificação de evidência por tratamento mais comum estudado para dor neuropática e recomendações de uso segundo o guia da European Federation of Neurological Societies

ua Lui opeai	rederation of Neurological S	00101103				
Etiologia	Nível A de classificação para eficácia	Nível B de classificação para eficácia	Nível C de classificação para eficácia	Nível A/B de classificação para ineficácia ou resultados discrepantes	Recomendação para 1ª linha	Recomendação para 2ª ou 3ª linha
Neuropatia diabéticaª	Duloxetina, gabapentina, morfina, oxicodona, pregabalina, antidepressivos tricíclicos ^b , tramadol ^c com ou sem acetaminofeno, venlafaxina de liberação lenta	Toxina botulínica*, gabapentina, venlafaxina*, levodopa*	Carbamazepina, fenitoína	Capsaicina tópica, lamotriginaº, memantina, oxcarbamazepina, ISRS, clonidina tópica, topiramato, valproato	Duloxetina, gabapentina, pregrabalina, antidepressivos tricíclicos, venlafaxina ER	Opioides, tramadol
Neuralgia pós- -herpética	Gabapentina, emplastro de lidocaína ^d , opioides, pregabalina, antidepressivos tricíclicos	Capsaicina tópica, valproato*		Benzidamida tópica, dextrometorfano, lorazepam, tramadol, memantina, flufenazina	Gabapentina, pregabalina, antidepressivos tricíclicos, emplastro de lidocaína	Capsaicina, opioides
Neuralgia clássica do trigêmeo	Carbamazepina	Oxcarbazepina	Baclofeno*, lamotrigina*, tizanidina*, pimozida*		Carbamazepina, oxcarbazepina	Cirurgia
Dor central	Pregabalina (LM)	Lamotrigina (DCPAVE), antidepressivos tricíclicos (LM, DCPAVE), opioides, tramadol (LM)*		Carbamazepina, gabapentina, lamotrigina (LM), levetiracetam, valproato, mexiletina, cetamina	Gabapentina, pregabalina, antidepressivos tricíclicos	Canabinoides (EM), lamotrigina, opioides, tramadol (LM)

^{*} Fármacos que apresentaram efetividade apenas nos estudos de classe II ou III e geralmente não são recomendados.

DCPAVE: dor central após AVC; EM: esclerose múltipla; ER: liberação prolongada; ISRS: inibidores seletivos de recaptação da serotonina; LM: lesado medular. Adaptada de Attal N, Cruccu G, Baron R, Haanpaa M, Hansson P, Jensen TS, et al. EFNS guidelines on the pharmacological treatment of neuropathic pain: 2010 revision. Eur J Neurol 2010;17(9):1113-e88.



 $\textbf{Figura 2} \quad \text{Algoritmo de tratamento para a dor adotado no HC-FMUSP.}$

-MRCM.indb 120 12/5/17 4:04 PM

a É a condição mais estudada. Apenas antidepressivos tricíclicos, tramadol e venlafaxina foram estudados em neuropatias não diabéticas.

^b Amitriptilina, clomipramina (neuropatia diabética), nortriptilina, desipramina, imipramina.

c Tramadol pode ser considerado 1ª linha em pacientes com exacerbação aguda da dor, especialmente para a combinação de tramadol/acetaminofeno.

^d Lidocaína é recomendada para pacientes idosos.

Canabinoides (efeito positivo na EM) e lamotrigina (efeito positivo na DCPAVE, mas negativo em EM e LM, exceto em pacientes com lesão incompleta e com alodínia à escovação em um estudo baseado na análise de post hoc) são propostos para caso refratário.

dos anticonvulsivantes, miorrelaxantes, ansiolíticos, antidepressivos e antipsicóticos, os efeitos mais comuns podem ser sonolência, diminuição da atenção, náusea e tontura; neste caso, a correção da dose e/ou o escalonamento da dose até a faixa terapêutica podem ser alternativas para evitar tais desconfortos.

BIBLIOGRAFIA

- Attal N, Cruccu G, Baron R, Haanpaa M, Hansson P, Jensen TS, et al. EFNS guidelines on the pharmacological treatment of neuropathic pain: 2010 revision. Eur J Neurol 2010;17(9):1113-e88.
- Brunton L, Parker K, Blumenthal D, Buxton I. Goodman & Gilman's: Manual of Pharmacology and Therapeutics. 4.ed. New York: McGraw--Hill Medical; 2008.
- Ferreira K, Dias T, Latorre M, Teixeira M, Silva A, Appolinario J. Predictors of perceived pain-related interference with emotional and physical functioning in persons with chronic pain: a population-based study. Eur J Pain Suppl 2011;5(1):75.
- Ferreira KA, Teixeira MJ. Princípios gerais do tratamento da dor. In: Alves Neto O, Costa C, Siqueira J, Teixeira MJ (eds.). Dor: princípios e prática. Porto Alegre: Artmed; 2009. p.943-56.
- Galhardoni R, Bonfiglioli K, Ciampi de Andrade D. Fármacos utilizados no tratamento da dor. In: Fuller R (ed.). Reumamecum. São Paulo: Permanyer Brasil Publicações; 2012. p.136-73.
- Merskey H, Bogduk N. Classification of chronic pain: description of chronic pain syndromes and definitions of pain terms. 2.ed. Seattle: IASP Press; 1994.
- Oliveira L. Princípios gerais do tratamento farmacológico da dor. In: Alves Neto O, Costa C, Siqueira J, Teixeira MJ (eds.). Dor: princípios e prática. Porto Alegre: Artmed; 2009. p.1033-41.
- Sa KN, Baptista AF, Matos MA, Lessa I. Chronic pain and gender in Salvador population, Brazil. Pain. [Research Support, Non-U.S. Gov't] 2008; 139(3):498-506.
- Sindrup SH, Finnerup NB, Otto M, Jensen TS. Principles of pharmacological treatment. In: Cervero F, Jensen TS (eds). Handbook of clinical neurology: pain. Amsterdā: Elsevier; 2005. p.843-53.
- Stump P. Orientação para o tratamento farmacológico da dor neuropática.

 Dor é coisa séria 2012;8(2):5-16.
- Teixeira M. Fisiopatologia da dor. In: Alves Neto O, Costa C, Siqueira J, Teixeira MJ (eds.). Dor: princípios e prática. Porto Alegre: Artmed; 2009. p.145-75.
- Teixeira MJ, Siqueira J, Alvarez F. Fisiopatologia da dor/glóssario de termos para a semiologia da dor. In: Siqueira J, Teixeira MJ (eds.). Dores orofaciais: diagnóstico e tratamento. São Paulo: Artes Médicas; 2012. p.61-81.
- World Health Organization. Cancer pain relief. 2.ed. Geneva: World Health Organization; 1996.

41

USO E ROTAÇÃO DE OPIOIDES

Maria Helena Sampaio Favarato, Julio Cesar de Oliveira, Solange Aparecida Petilo de Carvalho Bricola

Opioides são utilizados para síndromes dolorosas agudas e crônicas, oncológicas ou não, especialmente na

falha de outros métodos de controle farmacológico e não farmacológico.

São princípios básicos do uso de opioides na dor crônica:

- preferência pela via oral;
- intervalos fixos:
- uso da escada analgésica (Figura 1 do Capítulo 40 e Figura 1);
- titulação da dose individualizando tratamento (Figuras 1 e 2);
 - prevenção e combate a efeitos adversos.

Não há estudos controlados de uso de opioides contra placebo para dor crônica com avaliação superior a um ano, o que deve ser levado em consideração no momento da opção terapêutica, uma vez que há evidências dos riscos potenciais com o uso de opioides (incluindo abuso ou dependência, tolerância, superdosagem ou acidentes) e há extensa evidência sobre o benefício de outras opções (farmacológicas ou não) terapêuticas em dor crônica, com menor risco associado (Figura 2). Para dor crônica não oncológica, medidas não farmacológicas e medicamentos não opioides devem ser preferidos em relação à prescrição de opioides. Isso não quer dizer que a prescrição de opioides deva ser restrita a pacientes que falharam a todas as outras opções, mas que seu uso deve ser pautado em avaliação responsável de riscos e benefícios potenciais a cada momento. Em alguns contextos clínicos, como fibromialgia, é esperado que os riscos do uso crônico de opioides se sobreponham aos potenciais benefícios (Capítulo 143).

Para o tratamento da dor crônica, existem algumas situações que devem ser conhecidas para melhor manejo do uso de opioides, como tolerância, abuso e dependência, abstinência e efeitos adversos dos medicamentos.

Tolerância é a redução do efeito do medicamento e está relacionada a mecanismos celulares e moleculares, como aumento ou redução de receptores de opioides, internalização do complexo opioide-receptor e pode acontecer para qualquer opioide. Esses mecanismos também podem ocorrer na troca do opioide, mas geralmente de maneira incompleta, pois cada agente tem uma especificidade para os diferentes receptores opioides.

A dependência (ou adição) se caracteriza como um conjunto de fenômenos comportamentais, cognitivos e fisiológicos que se desenvolvem após o uso repetido de determinada substância. Quanto à dependência, deve-se avaliar o paciente quanto à presença de adições e comportamentos abusivos, problemas psicossociais e monitorizar quando o uso do opiode não se faz mais necessá-

-MRCM.indb 121 12/5/17 4:04 PM

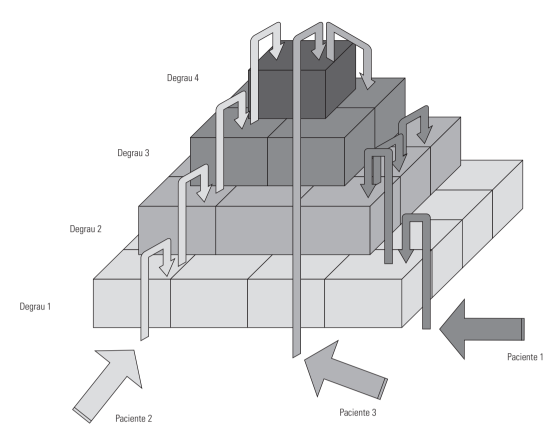


Figura 1 Escada analgésica multimodal mostrando que dependendo do perfil do paciente, o uso da escada deve ser individualizado, podendo-se subir ou descer os degraus, pular degraus para cima ou para baixo e realizar trocas de medicações no mesmo degrau analgésico.

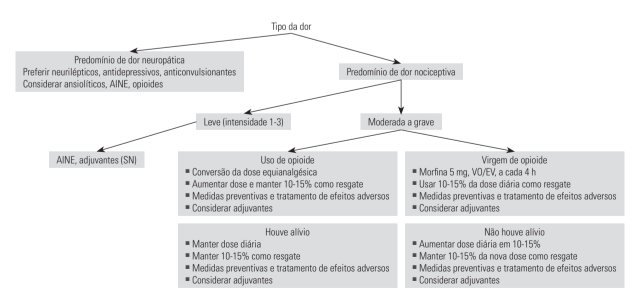


Figura 2 Ajuste de doses de opioides. Adaptada de NCCN clinical practice guidelines in oncology (NCCN Guidelines®). Adult Cancer Pain Version 2.2014.

-MRCM.indb 122 12/5/17 4:04 PM

rio. O risco de dependência é maior quanto maior a dose em uso. Alguns sinais indicativos de adição são:

- uso compulsivo do opioide, inclusive para aliviar sintomas que não a própria dor;
 - aumento da dose por conta própria;
- questionamento em relação à prescrição, pedido de mais medicações ou novas receitas fora do prazo anteriormente estipulado;
 - alterações comportamentais;
- uso do medicamento mesmo após efeitos adversos causados pelas doses excessivas;
 - idade mais jovem;
 - depressão maior;
 - uso de psicotrópicos.

Síndrome de abstinência é um conjunto de sinais e sintomas que geram sensações de mal-estar e diferentes graus de sofrimento mental e físico, relacionada à suspensão do uso de algumas substâncias psicotrópicas. A síndrome de abstinência pode ser prevenida com retirada gradual de opioides em uso há mais de 10 dias. São sintomas de abstinência leve: ansiedade, irritabilidade, intolerância térmica, lacrimejamento, rinorreia, salivação, sudorese e pele anserina; podendo evoluir para sintomas mais intensos, como cólicas, diarreia, insônia e mioclonias.

São diversos efeitos adversos possíveis relacionados ao uso de opioides: boca seca, tonturas, disfunção cognitiva, sintomas dissociativos, mioclonias, náuseas, vômitos, obstipação, hipotensão, prurido e depressão respiratória. Sua incidência varia de 15-40% e cada agente tem um perfil próprio de efeitos adversos.

Alguns agentes opioides de uso comum e suas características são descritos na Tabela 1.

ROTAÇÃO DE OPIOIDES

Rotação de opioides é estratégia planejada na terapêutica com opioides, consistindo na substituição de um agente por outro ou troca da via de administração na tentativa de melhorar o poder analgésico e/ou minimizar efeitos adversos, bem como influenciar positivamente outros desfechos, como funcionalidade ou qualidade de vida. Começa com a seleção de um novo medicamento, que deverá ser utilizado numa dose que promova o mesmo efeito analgésico daquele medicamento que estava sendo anteriormente usado. Essa dose é calculada de acordo com potências relativas entre os agentes dessa classe, tradicionalmente apresentadas na forma de tabelas de doses equianalgésicas (essas tabelas podem variar, por novos estudos propondo novas relações de potência analgésica), porém, mais atualmente apresen-

tada na forma de algoritmos de decisão. Uma vez iniciado o novo agente, sua dose deve ser titulada e ajustada
de maneira individualizada, de acordo com as características de cada paciente. A decisão final deve envolver
avaliação clínica para minimizar o risco de prescrição de
dose inapropriada para a necessidade atual do paciente.
Em todo momento que se propõe rotação de opioides,
deve-se pensar se esta é a melhor estratégia, sendo imperativo considerar também outras possibilidades, como
associação de outros medicamentos ou otimização de terapêutica não farmacológica.

Indicações para rotação de opiodes

- Efeitos adversos intoleráveis.
- Eficácia analgésica insatisfatória com aumento das doses.
- Interações medicamentosas potencialmente perigosas.
- Preferência ou necessidade por outra via de adminstração.
- Mudança no quadro clínico geral (p. ex., má absorção, interrupção da dieta oral, suspeita de abuso de medicamentos etc).
 - Disponibilidade e custos.

Deve-se avaliar comorbidades, alergias, condição psicossocial, se paciente internado ou ambulatorial, idade, outros medicamentos em uso, tentando observar todos os fatores que possam influenciar no sucesso dessa estratégia.

Tabelas de doses equianalgésicas

Estas tabelas nem sempre derivam de evidência cientificamente relevante e ensaios clínicos controlados, por isso existe discrepância entre diferentes fontes e há necessidade de novos estudos nessa área. Enquanto isso, as tabelas podem continuar a ser utilizadas, no entanto, a resposta individual de cada paciente deve guiar as próximas ações da equipe. Assim, a avaliação do paciente é a etapa mais importante no processo de conversão equianalgésica e as tabelas são apenas guias para facilitar a decisão quanto à dose inicial do novo agente. A Tabela 2 apresenta um modelo de conversão.

Ao prescrevermos um novo opioide em rotação, orienta-se iniciar com dose 50-75% menor que a dose equianalgésica. A necessidade de redução da dose para abaixo da dose equianalgésica se dá pela resposta variável dos indivíduos a diferentes agentes, bem como tolerância incompleta entre diferentes agentes. Para a metadona, a redução mais importante se dá na observação clínica de potência maior que a antecipada por outros

-MRCM.indb 123 12/5/17 4:04 PM

Tabela 1 Aç	Agentes opioides de uso comum				
Medicação	Características	Receptores	Doses	Farmacodinâmica	Efeitos adversos
Codeína	Tratamento de dor de moderada intensidade	ти	15-60 mg, em 3-6 doses diárias, dose máxima: 360 mg/dia	Pico plasmático: 1 h; meia-vida: até 4 horas	Sonolência e obstipação
Tramadol	Seguro do ponto de vista cardiovascular e respiratório; pequeno potencial de abuso; parcialmente revertido pela naloxona	mu Ação também em vias adrenérgicas e serotoninérgicas, inibindo a recaptação de norepinefrina e serotonina	50-100 mg, a cada 4-6 horas; dose máxima: 400 mg/dia ou 300 mg para população geriátrica; liberação cronogramada: 100 mg/dia, titular, a cada 5 dias; dose máxima: 300 mg/dia	Início de ação: 1 hora, pico 2-3 horas; liberação cronogramada: pico de ação: 5 horas	Náuseas, vômitos, xerostomia e tontura
Morfina	Pode ser administrada por diversas vias (como VO, retal, SC, EV) em portadores de insuficiência renal e hepática	mu kappa delta	VO: dose habitual 10-30 mg, a cada 4 horas; SC: dose habitual 5-15 mg, a cada 4 horas; EV: 2,5-5 mg, a cada 4 horas; EV: 3,5-5 mg, a cada 4 horas; liberação cronogramada: 30 mg uma vez ao dia, aumentando 30 mg a cada 4 dias; não há dose máxima reconhecida, devendo o prescritor ficar atento a sinais de toxicidade	Início de ação EV: 5-10 minutos; VO: cerca de 30 min	Depressão respiratória, tontura, retenção urinária e hipersensibilidade
Oxicodona	Comprimidos de liberação lenta, não devem ser macerados, mastigados ou divididos, evitar em insuficiência renal e hepática	mu	Dose média nos estudos: 20 a 60 mg/dia	Absorção bifásica: rápida absorção inicial, início de ação: 1 a 3 horas; novo pico de absorção após 7 horas	Náuseas e vômitos, prurido, obstipação, sonolência, com baixo desenvolvimento de tolerância
Metadona	Uso VO, EV, SC, espinhal e retal; interações com fármacos que interferem com o citocromo p450	mu delta NMDA	Dose habitual: 2,5-10 mg a cada 8-12 horas, VO	Início de ação: 0,5-1 hora, meia-vida longa, com duração da analgesia de até 12 horas, níveis plasmáticos demoram 5-7 dias para se ajustar	Obstipação e sudorese são os mais persistentes
Buprenorfina	Altamente potente, cerca de 25-100 vezes mais que a morfina	<i>mu</i> (agonista parcial) <i>kappa</i> (antagonista)	Dose sublingual usual de 0,2-0,4 mg	Longa duração	Cefaleia, insônia, diaforese, náuseas, dor abdominal e obstipação
Fentanila	Formulações EV indicadas para procedimentos e sedoanalgesia em terapia intensiva; 80-100 vezes mais potente que a morfina	mu	Adesivo, deve ser trocado a cada 72 horas	Início de ação e duração curta; formulações transdérmicas: início de ação 6-12 h, equilíbrio em 3-6 dias	Confusão, tontura, fadiga, sedação, obstipação, náusea, vômito, dispneia, eritema no local de aplicação do adesivo

NMDA: N-metil-D-aspartato

estudos e características farmacocinéticas (biodisponibilidade de 80-97% contra 35-70% da morfina; com ligação plasmática 60-90%, contra 35% da morfina; meiavida de 30 horas, contra 3-4 horas da morfina). Para o fentanil transdérmico, há estudos com formulação de tabelas de conversão pelo fabricante, que se mostram seguras na prática clínica.

Tabela 2 Exemplo de tabela equianalgésica para opioides: dosagem em mg equivalente de morfina				
Opioide	Fator de conversão	Exemplo de dose equianalgésica		
Morfina	1	30 mg		
Codeína	0,15	200 mg		
Tramadol	0,10	300		
Fentanil transdérmico (mcg/h)	2,4	12,5 mg		
Hidrocodona	1	30 mg		
Hidromorfona	4	7,5 mg		
Metadona (mg/dia):				
1 -20	4	7,5		
2 1-40	8	3,75		
4 1-60	10	3,0		
• 61-80	12	2,5		
Morfina EV	3	10 mg		
Oxicodona	1,5	20 mg		
Oximorfona	3	10 mg		

Adaptada de Dowell D, Haegerich TM, Chou R. CDC Guidelines for prescribing opioids for chronic pain — United States, 2016. JAMA 2016;315(15):1624-45.

Algumas situações comuns para manejo de opioides são:

- a morfina é o opiode padrão;
- na conversão de morfina VO para EV, reduzir a dose em 3 vezes e na conversão de VO para SC, em 2 vezes;
- no início da terapêutica com opioides, preferir agentes de curta duração, em contraposição a agentes de longa duração ou liberação prolongada, pois é mais seguro que se use um agente com farmacocinética e farmacodinâmica mais previsíveis. Os agentes de longa duração também não devem ser prescritos como resgate.

Sugestão de roteiro para rotação de opioides

Primeiro passo – fator de segurança

- Calcular a dose equianalgésica do novo opioide utilizando uma tabela de potência equianalgésica.
- Se troca for para opioide que não seja metadona ou fentanil, reduzir a dose equianalgésica em 25-50%.

Para a metadona, reduzir a dose para 10-25% da dose equianalgésica. Na rotação para fentanil transdérmico, utilizar a tabela específica de conversão para este agente (Tabela 3).

■ Selecione a dose inicial do novo opioide para dentro desse novo limite, de modo que a factibilidade do novo esquema seja satisfatória, em termos de número de tomadas diárias, apresentações disponíveis da droga, entre outros. Para pacientes com doses altas, idosos e frágeis, pode ser interessante situar essa dose inicial mais próxima do limiar de redução de 50% da dose equianalgésica. Reduzir 25% quando o paciente não tiver essas características ou quando o paciente estiver trocando a via de administração.

Segundo passo – ajuste da dose (Figura 2)

- Fazer uma segunda rodada de avaliação da intensidade da dor e das características psicossociais, para definir se haverá aumento ou diminuição (geralmente 10-15%) na dose proposta após o primeiro passo, considerando eficácia analgésica e risco de sintomas de abstinência e de efeitos adversos.
- Desenhar estratégia de avaliação e titulação da dose.
- Considerar incorporar doses de resgate na prescrição regular ("de horário").

Tabela 3 Exemplo de tabela de conversão de fentanil venoso para transdérmico		
Venoso	Transdérmico	
8-25 mcg/hora	25 mcg/hora	
26-42 mcg/hora	50 mcg/hora	
43-58 mcg/hora	75 mcg/hora	
59-75 mcg/hora	100 mcg/hora	
Qualquer aumento acima de 17 mcg/hora	Acrescentar 25 mcg/hora	

Adaptada de Kraychette DC, Sakata RK. Uso e rotação de opioides para dor crônica não oncológica. Rev Bras Anestesiol 2012;62(4):554-62.

BIBLIOGRAFIA

Dowell D, Haegerich TM, Chou R. CDC Guidelines for prescribing opioids for chronic pain- United States, 2016. JAMA 2016;315(15):1624-45.

Fine PG, Portenoy RK; the Ad Hoc Expert Panel on Evidence review and guidelines for opioid rotation. Establishing the "Best practices" for opioid rotation: conclusions on an expert panel. J Pain Sympt Manag. 2009;38(3):418-25.

Kraychette DC. Opioies – o que você deve saber. São Paulo: Leitura Médica; 2015

Kraychette DC, Sakata RK. Uso e rotação de opioides para dor crônica não oncológica. Rev Bras Anestesiol 2012;62(4):554-62.

NCCN clinical practice guidelines in oncology (NCCN Guidelines*). Adult Cancer Pain Version 2.2014.

-MRCM.indb 125 12/5/17 4:04 PM

42 MANEJO NÃO FARMACOLÓGICO DA DOR

Thiago Medina Brazoloto

Considerando a dor no contexto/modelo biopsicossocial, as ações em saúde implicam tratar não somente a dor física, do ponto de vista sensitivo, com uso de drogas, mas dar apoio a outras dimensões da vida em que haja repercussão, para as quais não há medicamento.

Relações familiares, de trabalho, em comunidade, renda, acessibilidade (física e social), aspectos psíquicos pessoais e experiências gerais ou história de vida, fé e religião, cultura, aspectos legais, qualidade do sono, dentre muitas outras dimensões que interferem na qualidade de vida devem ser avaliados e cuidados.

Essas dimensões da vida, se não forem cuidadas, podem dificultar o tratamento da dor física. É por isso que o tratamento farmacológico da dor, exclusivamente, é insuficiente na maioria dos casos de dor crônica.

Nesse sentido, a complexidade da dor exige assistência em saúde de forma multidisciplinar e bem estruturada, tanto do ponto de vista do ambiente profissional quanto da formação dos recursos humanos.

CONDUTAS E DESAFIOS PROFISSIONAIS

É comum o paciente com dor crônica apresentar um histórico de diagnósticos e tratamentos com insucessos, tendo passado por dezenas de profissionais. O acúmulo de más experiências torna o tratamento um desafio ainda maior. Portanto, deve-se ter em mente as seguintes palavras-chave: acolhimento, respeito, competência e postura confiante.

Conquistar a confiança do paciente com competência e bons resultados é o objetivo primordial.

Deve-se encorajar o paciente diante dos procedimentos terapêuticos não farmacológicos que forem propostos, os quais podem ser vistos, por um erro cultural, como menos importantes que o tratamento farmacológico.

Muito embora o tratamento não farmacológico seja, frequentemente, visto como "complementar" ao tratamento farmacológico, tal conceito deve ser evitado, uma vez que o objetivo final é, fundamentalmente, a diminuição da dor e a reabilitação funcional satisfatórias para o paciente, o que exige uma soma de esforços terapêuticos, sejam eles farmacológicos ou não. Isso vale para dor aguda ou crônica, porém, especialmente para a crônica, para a qual os resultados do uso exclusivo de medicamentos (ou outras terapias isoladas) são piores se com-

parados ao tratamento farmacológico e não farmacológico combinados (abordagem multidisciplinar).

O tratamento da dor crônica pode exigir retornos frequentes, por isso é importante objetivar o máximo de eficiência por sessão, a fim de evitar absenteísmo e favorecer a adesão ao tratamento, mas sempre respeitando os limites do paciente.

Não há tratamento adequado sem o prévio e correto diagnóstico. Diagnósticos semelhantes podem ter quadros clínicos e limitações funcionais diferentes. Embora a reabilitação funcional possa ser indicada, as abordagens devem ser diferentes.

Deve-se ter cuidado com o uso dos termos "calor" e "frio" ao se fazer referência a uma temperatura quente ou fria, já que calor é um termo subjetivo do ponto de vista sensitivo e, em física, refere-se à transferência de energia térmica (seja ela sentida como quente ou fria). O adequado é o uso dos termos "aquecimento" e "resfriamento" (superficial, profundo, de tecidos, de órgãos etc.) (Seção 5).

Nas modalidades terapêuticas em que há contato com o corpo (massagem, fisioterapia etc.) ou execução de movimentos, deve-se observar integridade e resistência da pele, principalmente em idosos e vítimas de queimaduras; nível de dor; inflamação local ou lesão tecidual, a fim de indicar a técnica mais adequada para as condições locais, observando frequência, duração e intensidade. Além disso, em condições especiais (gestantes, idosos, nefropatas, hepatopatas, cardiopatas, pós-operatório imediato, polifarmácia, entre outros), o tratamento não farmacológico deve ser adaptado e traz vantagens no sentido de evitar efeitos colaterais e outros riscos que o tratamento farmacológico poderia causar. Nesse sentido, é importante que o profissional receba informações, por escrito, do(s) colega(s) que acompanha(m) o doente, a fim de planejar as ações de combate à dor.

REPERCUSSÕES DA DOR

Seja aguda ou crônica, a dor interfere em várias dimensões da vida. Sabidamente, a dor crônica causa impacto maior. A compreensão dessas repercussões justifica a abordagem multidisciplinar:

- prejuízo emocional e comportamental: relações interpessoais, entre amigos, na família; depressão, ansiedade, medo, hostilidade, prejuízo ao sono, pensamentos catastróficos, perda da volição etc.;
- prejuízo financeiro/econômico: afastamentos trabalhistas, desemprego, gastos pessoais (consultas, medicamentos, terapias), custos sociais e ao sistema de saúde;
- ganhos secundários e amplificação: ao perceber que recebeu de alguém alguma "vantagem" (atenção, ca-

rinho, facilidades) por apresentar limitações funcionais e/ou dor, o doente nega haver melhora com o tratamento ou dificulta sua adesão, além de apresentar tendência a piora para não perder essa "vantagem". Não se trata apenas de prejuízo emocional/comportamental, pois há, também, o risco físico/biológico;

 reações sistêmicas: nos sistemas nervoso, cardiovascular, imunológico etc.

EQUIPE MULTIDISCIPLINAR

Preferencialmente, deve ser composta por profissionais especialistas ou com experiência na área de dor.

Todo profissional deve conhecer e compreender, minimamente, as diferentes áreas de atuação profissional para a compreensão do complexo fenômeno da dor. Esta é uma competência obrigatória a ser desenvolvida no profissional que se propõe a tratar a dor.

A composição da equipe multidisciplinar varia em todo o mundo, de acordo com o perfil da clínica ou do centro de dor, mas devemos nos esforçar para conseguir a maior abrangência profissional possível.

Na dificuldade de uma composição profissional ampla, os conhecimentos adquiridos de outras áreas profissionais permitem que se façam orientações e encaminhamentos adequados, sem, no entanto, exercê-las, o que seria ilegal.

Médico

Geralmente, é o núcleo da equipe que reúne os dados gerais do paciente e procede à prescrição farmacológica. Eventualmente, algumas equipes incluem farmacêuticos para auxiliarem na prescrição e na interação medicamentosa, ao se preocupar com a via de administração, a biodisponibilidade da droga, a absorção etc. O médico pode ser representado por fisiatra, anestesiologista, reumatologista, neurologista/neurocirurgião, ortopedista, acupunturista, dentre outros, conforme a necessidade.

Cirurgião-dentista

Profissional necessário não somente nos casos em que a dor se localiza na boca, na face ou na cabeça, mas também para realizar avaliação e tratamento de doenças nem sempre perceptíveis ao paciente, mas que interferem em sua vida. Cárie dentária e doença periodontal podem produzir halitose e prejuízos estéticos com consequente rejeição social e familiar, além de dificuldade alimentar e risco nutricional pela dificuldade na mastigação, da mesma forma que a ausência de dentes ou de próteses dentárias também traz prejuízos semelhantes. Além disso, mediadores inflamatórios produzidos pelas

doenças bucais influenciam doenças em outros segmentos corporais. A representação do segmento orofacial no córtex somatossensorial é ampla e, por isso, esse segmento é extremamente sensível.

Equipe de enfermagem

O enfermeiro, ao liderar a equipe de auxiliares, técnicos e outros enfermeiros, pode avaliar riscos e dificuldades a fim de orientar cuidados fundamentais e multiprofissionais. Haja vista sua formação, é um dos profissionais com a visão mais abrangente do cuidado integral ao doente.

Fisioterapeuta

Avalia e planeja o tratamento da dor e a reabilitação funcional com foco na fisioterapia por exercícios (correção de deficiências de postura, flexibilidade, força, equilíbrio, coordenação neuromuscular, resistência) ou na fisioterapia passiva (termoterapia, mobilização passiva etc.).

Terapeuta ocupacional

Profissional responsável pela educação dos familiares e cuidadores, mudanças de hábitos deletérios, posturas incorretas no ambiente de trabalho e em casa. Orienta quanto a ergonomia e postura em relação à função das atividades diárias básicas (sentar-se, levantar-se, escovar os dentes, pentear o cabelo, trocar de roupa, apreender talheres e copos etc.).

Educador físico

Recentemente inserido nas equipes multidisciplinares, avalia e planeja atividades de lazer para a promoção da saúde física e mental (atividade física com biomecânica correta e adaptada, técnicas de relaxamento etc.), redução do estresse, do medo de realizar movimentos e da depressão, aumento da autoconfiança, melhora da função motora e do raciocínio, bem como das consciências corporal e social, reintegrando o indivíduo à comunidade.

Psicólogo

Descondiciona respostas e reações inadaptativas à dor, promove bem-estar, estratégias de enfrentamento à dor e redução de pensamentos catastróficos ou negativos, melhorando o humor e o comportamento. Bem indicado para pacientes que se consultaram com vários profissionais e cujos tratamentos prévios foram pouco eficazes, quando há dificuldades sociais, emocionais e profissionais, durante longos tratamentos e em doenças de prognóstico sombrio e de difícil controle sintomatológico, como no câncer.

-MRCM.indb 127 12/5/17 4:04 PM

Assistente social

Avalia as condições de vida geral (moradia, emprego, alimentação, higiene, transporte etc.), orienta quanto aos direitos do doente e auxilia na busca pelos recursos (ações e serviços) de assistência à saúde, incluindo ajuda financeira, alimentícia, de transporte etc.

Musicoterapeuta

Estuda a relação do homem com os sons para criar terapêuticas que restabeleçam o equilíbrio físico, psicológico e social do indivíduo. São utilizados instrumentos musicais, canto e ruídos para a reabilitação motora, a comunicação verbal e não verbal, a memória, a atenção e a concentração, a organização, a socialização, a coordenação rítmica, a orientação espacial-temporal, a criatividade e o aprendizado, o relaxamento, a motivação, o alívio do estresse e da dor, entre outros objetivos para a melhoria da qualidade de vida.

Orientador espiritual/religioso

De acordo com a fé ou religião (se houver) do doente, esse profissional, apesar de não ser obrigatório, pode ser necessário a esse tipo específico de suporte e conforto psíquico. Essa figura espiritual/religiosa deve conhecer e respeitar o ser humano de forma ampla (ecumênica), sem que haja tendências durante a abordagem, a qual deve ser adequada ao doente. Essa formação é típica dos teólogos.

OPÇÕES DE TRATAMENTO NÃO FARMACOLÓGICO

Medidas físicas e de reabilitação

Se bem indicadas e executadas, podem substituir alguma dose de medicamento analgésico e, ao diminuir a dor e recuperar a função do órgão, favorecem o retorno ao trabalho e à execução das atividades de vida diária. Devem se preocupar com o indivíduo e sua funcionalidade no domicílio, nos espaços sociais e no ambiente de trabalho. São exemplos: exercícios físicos, massagem, fisioterapia, termoterapia, hidroterapia, estimulação elétrica transcutânea, estimulação elétrica transcraniana, estimulação elétrica funcional, *laser* de baixa intensidade, ondas de choque, uso de órteses e próteses etc. Alguns casos de dor muscular podem ser tratados sem o uso de drogas.

Terapias em saúde mental

São efetivas no controle da dor, na mudança de comportamento e na redução do sofrimento e nas crenças relacionadas ao tratamento. Incluem-se: psicoterapia (individual, em grupo, em família), terapia cognitivo-comportamental, psicanálise, técnicas de relaxamento,

de distração, *biofeedback*, entre outras. Além disso, programas educativos favorecem a qualidade de vida e a funcionalidade física, bem como a adesão ao tratamento, além de reduzir a frequência e a intensidade da dor. Estimulam o autocontrole e a autoconfiança, além de abordar a família para o apoio ao doente.

Acupuntura

Apresenta boa efetividade na redução da dor musculoesquelética e na recuperação da funcionalidade do órgão afetado, além de reduzir o consumo de analgésicos.

Intervenção anestésica por bloqueio regional

Não há consenso ou fortes evidências científicas da efetividade e da indicação para condições dolorosas específicas. Exemplos: bloqueios neurolíticos de nervos periféricos, bloqueio de plexos nervosos e de nervos espinais.

Intervenção cirúrgica/neurocirúrgica

Indicados para controlar a dor de difícil controle, incluindo a neuropática, refratária aos tratamentos convencionais ou quando se esgotaram as possibilidades de tratamento clínico. Nessa situação, a estimulação elétrica do SNC pode apresentar bons resultados. Outros exemplos são: cordotomia, cingulotomia, tratotomia trigeminal etc.

Outras intervenções cirúrgicas e não cirúrgicas, igualmente não farmacológicas para o tratamento da dor, bem como a execução de procedimentos odontológicos que visem ao controle de doenças bucais que possam interferir na dor em geral, podem ser necessárias, motivo pelo qual o encaminhamento ao cirurgião-dentista para avaliação e conduta é importante.

Musicoterapia

Pode reduzir a ansiedade, a dor e, assim, o consumo de analgésicos, inclusive opioides, mas deve ser usada em combinação à terapia farmacológica. Diversas técnicas e obras musicais podem ser utilizadas com sucesso, mas as obras de Mozart, em especial a "Sonata para 2 pianos em ré maior, K. 448" e a "Sonata para piano em dó maior, K. 545", ganharam destaque científico ao comprovarem a redução da dor.

Atividades de lazer

É extremamente importante que a equipe de saúde ajude o paciente a identificar áreas de interesse e estimular seu prazer em relação à prática de atividades de lazer, culturais e sociais, de raciocínio, físicas ou esportivas, pois seus benefícios extrapolam a diminuição da dor, mas também favorecem a saúde mental e a qualidade de vida ao melhorar diversos aspectos do cotidiano do pa-

ciente. A prática de um instrumento musical, pintura, desenho, escultura, poesia, teatro, dança e expressão corporal, caminhada, esportes e jogos de tabuleiro são algumas possibilidades.

Terapias alternativas

As terapias alternativas, não menos importantes, são indicadas, em geral, após o estabelecimento da estratégia terapêutica convencional (farmacológica, não farmacológica ou combinada), à medida que possam contribuir, de modo particular, ou seja, a partir da percepção do paciente, para a redução da dor e melhora da funcionalidade. São exemplos: toques terapêuticos, florais, cromoterapia, hipnose, apoio espiritual, meditação, ioga, *tai-chi* etc.

Especialmente para dor aguda, além das opções citadas anteriormente, repouso e/ou imobilização podem ser

bem indicados, mas apenas durante o tempo necessário à reparação tecidual, para a qual a realização do movimento seja prejudicial à cicatrização e ao controle da dor.

Durante a fase aguda pós-operatória ou pós-traumatismo, indicam-se o ciclo breve de fisioterapia ou terapia ocupacional e o uso de analgésicos; nos quadros clínicos piores, deve-se lembrar da escala analgésica da OMS e das demais abordagens multidisciplinares.

BIBLIOGRAFIA

- Alves Neto O, Costa CMC, Siqueira JTT, Teixeira MJ, et al. Dor: princípios e prática. Porto Alegre: Artmed; 2009.
- Teixeira MJ, Figueiró JAB. Dor: epidemiologia, fisiopatologia avaliação, síndromes dolorosas e tratamento. São Paulo: Grupo Editorial Moreira
- Von Roenn JH, Paice JA, Preodor ME. Current medicina: diagnóstico e tratamento da dor. Rio de Janeiro: McGraw-Hill Interamericana do Brasil: 2008.

-MRCM.indb 129 12/5/17 4:04 PM

SEÇÃO 5

MEDICINA FÍSICA E REABILITAÇÃO

MOISÉS DA CUNHA LIMA

43 MEDICINA FÍSICA E REABILITAÇÃO

Moisés da Cunha Lima, Malcon Carvalho Botteon

EPIDEMIOLOGIA

Segundo a OMS, reabilitação é o uso de todos os meios necessários para reduzir o impacto da condição incapacitante e permitir aos indivíduos incapacitados obter uma completa integração.

De acordo com levantamento do IBGE de 2010, mais de 45,6 milhões de brasileiros declararam ter algum tipo de deficiência no Brasil, o que representa cerca de 23,9% dos brasileiros. A dificuldade para enxergar, mesmo com o uso de óculos ou lentes de contato, foi a principal queixa dos entrevistados (18,8% da população), seguida pela dificuldade de locomoção, que afeta cerca de 7% dos brasileiros – destaque-se que há deficiências múltiplas. No mundo, estima-se a prevalência de cerca de 15% da população com algum tipo de deficiência, número crescente em decorrência do envelhecimento da população e do aumento global das condições crônicas de saúde associadas à deficiência.

Nesse contexto, percebe-se a importância da medicina de reabilitação no sentido de obter os melhores resultados em matéria de participação do indivíduo na sociedade.

O principal objetivo da medicina física e da reabilitação é otimizar a participação social e a qualidade de vida, e tem 5 caminhos efetivos:

- tratar a patologia;
- reduzir a incapacidade;
- prevenir e tratar complicações;
- melhorar função e atividade;
- capacitar para o retorno à sociedade.

DEFINIÇÕES

A comunidade médica, o público e a literatura científica equivocam-se muitas vezes ao distinguir deficiência e incapacidade; além disso, há um crescente núme-

Tabela 1 Definições de	e deficiência, incapacid	ade e desvantagem
Deficiência (impairment)	Incapacidade (<i>disability</i>)	Desvantagem (handicap)
Anormalidade da estrutura do corpo e da aparência ou de órgãos ou funções	Consequência da deficiência em termos de <i>performance</i> funcional ou atividade pelo indivíduo	Experiência de dificuldades no convívio do indivíduo em sociedade advindas da deficiência e da incapacidade
Representa a exteriorização de um estado patológico	Representa a objetivação de uma deficiência	Representa a socialização de uma incapacidade ou deficiência
Reflete distúrbios no nível orgânico (p. ex., deficiência da visão)	Reflete distúrbios no nível da pessoa (p. ex., incapacidade de enxergar)	Reflete a adaptação do indivíduo ao meio ambiente resultante da deficiência e da incapacidade (p. ex., dificuldade de se relacionar em sociedade)

Doença ou desordem (situação intrínseca) – deficiência (exteriorização) – incapacidade (objetivação) – desvantagem (socialização)

ro de pessoas alegando deficiências e incapacidades profissionais. Essa situação torna necessária uma compreensão dos termos (Tabela 1), do alcance do problema e dos meios mais eficazes para lidar com tais questões na prática médica.

Na legislação brasileira, a definição de deficiência e incapacidades é dada pelo Decreto n. 3.298/99:

"Art. 3° – Para os efeitos deste Decreto, considera-se:

I – deficiência – toda perda ou anormalidade de uma estrutura ou função psicológica, fisiológica ou anatômica que gere incapacidade para o desempenho de atividade, dentro do padrão considerado normal para o ser humano;

II – deficiência permanente – aquela que ocorreu ou se estabilizou durante um período de tempo suficiente para não permitir recuperação ou ter probabilidade de que se altere, apesar de novos tratamentos; e

-MRCM.indb 130 12/5/17 4:04 PM

III – incapacidade – uma redução efetiva e acentuada da capacidade de integração social, com necessidade de equipamentos, adaptações, meios ou recursos especiais para que a pessoa portadora de deficiência possa receber ou transmitir informações necessárias ao seu bem-estar pessoal e ao desempenho de função ou atividade a ser exercida.

Art. 4° – É considerada pessoa portadora de deficiência a que se enquadra nas seguintes categorias:

I – deficiência física – alteração completa ou parcial de ≥ 1 segmentos do corpo humano, acarretando o comprometimento da função física, apresentando-se sob a forma de paraplegia, paraparesia, monoplegia, monoparesia, tetraplegia, tetraparesia, triplegia, triparesia, hemiplegia, hemiparesia, ostomia, amputação ou ausência de membro, paralisia cerebral, nanismo, membros com deformidade congênita ou adquirida, exceto as deformidades estéticas e as que não produzam dificuldades para o desempenho de funções (redação dada pelo Decreto n. 5.296/2004);

II – deficiência auditiva – perda bilateral, parcial ou total, ≥ 41 dB, aferida por audiograma nas frequências de 500 Hz, 1.000 Hz, 2.000 Hz e 3.000 Hz (redação dada pelo Decreto n. 5.296/2004);

III – deficiência visual – cegueira, na qual a acuidade visual é ≤ 0.05 no melhor olho, com a melhor correção óptica; baixa visão, que significa acuidade visual entre 0,3 e 0,05 no melhor olho, com a melhor correção óptica; casos nos quais a somatória da medida do campo visual em ambos os olhos for $\leq 60^\circ$; ou a ocorrência simultânea de quaisquer das condições anteriores (redação dada pelo Decreto n. 5.296/2004);

IV – deficiência mental – funcionamento intelectual significativamente inferior à média, com manifestação antes dos 18 anos e limitações associadas a \geq 2 áreas de habilidades adaptativas, como:

- a. comunicação;
- b. cuidado pessoal;
- c. habilidades sociais;
- d. utilização dos recursos da comunidade (redação dada pelo Decreto n. 5.296/2004);
 - e. saúde e segurança;
 - f. habilidades acadêmicas;
 - g. lazer; e
 - h. trabalho;
- V deficiência múltipla associação de ≥ 2 deficiências."

Vale ressaltar que a denominação "deficiência mental" foi modificada para deficiência intelectual e que o termo "portador de deficiência" foi substituído por "pessoa com deficiência".

CONSIDERAÇÕES FINAIS

Levando-se em conta os preceitos atuais da medicina baseada em evidências, a área de reabilitação apresenta particularidades e dificuldades: há uma enorme gama de variáveis envolvidas que muitas vezes dificultam as mensurações dos resultados. Entre essas variáveis, há fatores médicos (múltiplos diagnósticos e comorbidades ou complicações), intelectuais, emocionais, de suporte social, financeiros, entre outros. Importa ao clínico geral a compreensão dos conceitos gerais para a reabilitação, divididos didaticamente em avaliação funcional, meios físicos e cinesioterapia.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Decreto n. 3.298, de 20 de dezembro de 1999. Lei n. 7.853, de 24 de outubro de 1989. Diário Oficial da União, 21 dez. 1999, Seção 1, n. 243, p. 10-5. Disponível em: http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/decreto/D3298.htm. Acesso em: 10 jun 2013.

Brasil. Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística. Censo 2010. Disponível em: http://censo2010.ibge.gov.br. Acesso em: 25 abr 2014.

White book on physical and rehabilitation medicine in Europe. J Rehabil Med 2007;39(Suppl. 45):6-47.

World Health Organization. International classification of impairments, disabilities, and handicaps: a manual of classification relating to the consequences of disease. Geneva: WHO; 1993.

44

AVALIAÇÃO FUNCIONAL

Malcon Carvalho Botteon, Moisés da Cunha Lima, Mariane Tateishi

As condutas tomadas na medicina de reabilitação (ou fisiatria) enfatizam o diagnóstico e o tratamento funcional em detrimento da terapêutica da etiologia da incapacidade. Para isso, é imperativo realizar um exame físico completo, no qual conste, principalmente, o exame osteomuscular e neurológico com objetivos funcionais. A acurácia diagnóstica relaciona-se diretamente à eficiência terapêutica.

EXAME FÍSICO

No exame físico, devem constar exame ortopédico e neurológico completo, com teste de força muscular e incluindo toque retal e testes de reflexos sacrais, se houver a presença de sinais de lesão neurológica, ou suspeita de intestino ou bexiga neurogênica ou nível neuromotor.

Nesta etapa, deve-se realizar a avaliação ortostática e da marcha:

-MRCM.indb 131 12/5/17 4:04 PM

- ortostatismo: um fio de prumo imaginário que tangencie posteriormente a sutura coronal deve passar pelo processo odontoide do áxis, posterior ao centro do úmero, pelos corpos das vértebras lombares, pelo promontório sacral, e localizar-se discretamente posterior à cabeça do fêmur e o trocânter maior, na porção anterior dos côndilos femorais, sob a cabeça da fíbula, e discretamente anterior ao maléolo lateral, passando pela articulação calcaneocuboide. Desvios rotacionais ou translacionais desse eixo determinam os desvios posturais;
- marcha: são avaliados a cadência (número de passos por minuto), o comprimento do passo, a largura do passo, a velocidade e as fases de balanço e apoio simples (quando o membro contralateral está na fase do balanço) e duplo (quando o membro contralateral está na fase de apoio também).

A observação e a análise cuidadosa da marcha distinguem os distúrbios e direcionam as possíveis intervenções para garantir estabilidade e conservação de energia.

EXECUÇÃO DE TAREFAS

Ao avaliar a execução de tarefas é possível identificar em que pontos as intervenções podem ser realizadas e qual o prognóstico em reabilitação (funcional), objetivando a independência (viver sem a necessidade de auxílio de outra pessoa) para as atividades básicas de vida diária (ABVD), atividades instrumentais de vida diária (AIVD) e outras atividades. Deve-se perguntar sobre:

- velocidade de execução: normal, lentificada ou incapacitante;
- auxílio: se precisa da ajuda de pessoas para realizar a tarefa e o grau de esforço demandado pelo cuidador (pouco, muito ou todo esforço, somente preparo ou fiscalização);
- adaptações: se utiliza adaptação ou instrumento para realizar a tarefa;
- grau de complexidade/necessidade: nível de exigência das tarefas (p. ex., a exigência para um tetraplégico por lesão medular difere se pode vestir-se com camiseta e calça de elástico ou se precisa trabalhar com uma roupa mais formal, como terno e gravata).

Os itens da execução de tarefas devem ser checados com detalhes, pois influem diretamente na qualidade de vida:

- higiene: lavar as mãos e o rosto, fazer a barba, pentear e amarrar o cabelo, maquiar-se, cortar as unhas;
- banho: lavar cabeça, tronco e membros superiores e inferiores;

- vestuário: vestir parte de cima, vestir parte de baixo, vestir meias, abotoar camisa, calçar sapatos, amarrar sapatos, colocar cinto e acessórios;
- alimentação: preparar, servir, cortar, levar à boca, consistência do alimento, como deglute – se mastiga, engasga, regurgita, precisa de líquidos;
- uso do banheiro: locomoção até o banheiro; uso de cadeira de banho; uso do vaso propriamente dito ou de sondas (alívio ou demora), papagaios ou comadres; higiene após; presença de colostomias e cistostomias;
- locomoção: como se locomove em casa, na rua e para grandes distâncias; marcha, com ou sem órtese e/ou meio auxiliar (andador, muletas e bengalas) ou cadeira de rodas; como se levanta, se senta, sobe escadas, caminha rápido, em subida ou em descida; como sobe e desce do ônibus, entra e sai do carro; transposição de barreiras arquitetônicas; se dirige e se o carro está adaptado;
- visão/equilíbrio: uso de óculos, presença de tontura/vertigem, diplopia, hipotensão ortostática;
- habitação: casa ou apartamento; presença de elevador, escadas, degraus e barreiras arquitetônicas; altura das pias; tamanho da porta e espaço livre no banheiro (se cabe uma cadeira de rodas); distância até o banheiro; se há adaptações (p. ex., suportes); presença de tapetes e nível de iluminação devem ser avaliados considerando-se o risco de quedas;
- jardinagem, costura, crochê, arrumar e varrer a casa, lavar louça, passar roupa, falar ao telefone etc.;
- atividades laborais: se está ou não trabalhando, digitação, carregamento de peso, manuseio de pastas e utensílios, incluindo de proteção;
- atividades cognitivas: pagar contas, resolver problemas, entender notícias, fazer compras, usar a internet etc.;
- comunicação (este item pode ser considerado um subitem das atividades sociais, mas por conta de sua importância deve ser destacado): perguntar sobre maneiras de comunicação, identificando disfonias, dislalias, afasias, apraxias de fala, dificuldades para escrever, ler, digitar e gestuar;
- atividades sociais: dinâmica familiar, integração na sociedade, se frequenta grupos como igreja e amigos, se amigos frequentam a casa, se sai acompanhado ou sozinho, e relação com as pessoas;
- atividade sexual: se está adequada, se mantém relações com parceira(o), se há alguma dificuldade. É importante lembrar que um lesado medular pode, sim, ter relações sexuais e deve ser orientado. É importante prescrever os medicamentos necessários (p. ex., inibidores da fosfodiesterase);

-MRCM.indb 132 12/5/17 4:04 PM

sono (é um item geralmente negligenciado): quantas horas de sono, horário de dormir e despertar, como são a cama e o travesseiro, se apresenta apneia, se há insônia (inicial ou sono entrecortado) e avaliação da qualidade do sono (se acorda com a sensação de cansaço). Além disso, o processo de reabilitação, ativo e muitas vezes extenuante, comporta-se como uma atividade física, sendo necessário repouso adequado para reparação tecidual e manutenção da vitalidade para o dia seguinte. A privação do sono piora dor, ânimo, força, coordenação motora, atenção, padrão alimentar e humor. Dicas simples como higiene do sono (deitar-se no mesmo horário sempre, evitar grandes refeições ou exercícios momentos antes de deitar, deitar-se somente quando estiver cansado, usar a cama somente para dormir, e não para assistir a televisão, comer etc.) e colchão e travesseiro adequados ajudam muito. Caso necessite de medicação, pode-se utilizar: fitoterápico, antidepressivo inibidor de recaptação de serotonina com efeito hipnótico, antidepressivo tricíclico, zolpidem, diazepínico, neuroléptico, opioide e outros.

Tendo essas respostas à mão, o paciente deve ser classificado como dependente, semidependente ou independente. A partir daí, é possível formular como incrementar essas funções, prescrever utensílios, dar dicas, estimular a família a deixar o paciente executar sozinho as tarefas (ou orientar o que não deve fazer sozinho, se assim for avaliado), prescrever terapias para melhorar a função do membro ou treinar gestos específicos.

A reabilitação também depende ativamente do paciente, o que impede o enquadramento imediato do paciente com depressão grave, p. ex., em programa de reabilitação. O paciente deve ser adequadamente medicado para participar do programa.

Todos os itens são considerados para definir o prognóstico. A respeito da marcha (pergunta muito frequente dos pacientes e da família), existe uma máxima que diz: "quem tem braço anda", referindo-se à possibilidade de adaptações e ortetização para suprir, em alguns pacientes, a deficiência dos membros inferiores. Vale lembrar que, para diversos pacientes, o gasto energético para marcha pode ser demasiadamente excessivo. Quanto maior a deficiência e maior a alteração da marcha, maior será o gasto energético do paciente, portanto, pode-se lançar mão de alguns exames auxiliares e avaliações de diversas especialidades (p. ex., cardiologia, pneumologia) para a liberação para os treinos em reabilitação.

Por fim, é imprescindível entender que as decisões no processo de reabilitação provêm da comunicação en-

tre a equipe (médicos e terapeutas), o paciente e seus familiares. O paciente e a família devem estar cientes dos possíveis ganhos e das limitações, e as expectativas de todos devem ser contempladas e trabalhadas durante o programa de reabilitação, a fim de serem adequadas aos resultados que serão obtidos.

BIBLIOGRAFIA

Battistella LR, Brito CMM. Tendência e reflexões: Classificação Internacional de Funcionalidade (CIF). Acta Fisiatrica 2002;9(2):98-101.

Braddom RL. Physical medicine and rehabilitation. 3.ed. Pennsylvania: Saunders: 2007.

Cigolle CT, Langa KM, Kabeto MU, Tian Z, Blaum CS. Geriatric conditions and disability: the health and retirement study. Ann Intern Med 2007;147(3):156-64.

Delisa JA, Gans BM. Tratado de medicina física e reabilitação: princípios e prática. 3.ed. Barueri: Manole; 2002.

Greve JMD. Tratado de medicina de reabilitação. São Paulo: Roca; 2007. Kottke F, Lehmann J. Tratado de medicina física e reabilitação de Krusen – vol. 1. 4.ed. São Paulo: Manole; 1994.

Lianza S. Medicina de reabilitação. 4.ed. São Paulo: Guanabara Koogan; 2007

Riberto M, Miyazaki MH, Jucá SSH, Sakamoto H, Pinto PPN, Battistella LR. Validação da versão brasileira da medida de independência funcional. Acta Fisiatrica 2004;11(2):72-6.

Topinková E. Aging, disability and frailty. Ann Nutr Metab 2008;52 Suppl 1:6-11.

45 MEIOS FÍSICOS EM REABILITAÇÃO

Lilian Braighi Carvalho, Danielle Bianchini Rampim

Meios físicos são energia ou materiais que podem ser aplicados aos pacientes para auxiliar na reabilitação e têm como principais objetivos: analgesia, relaxamento muscular, diminuição do edema, estimulação sensitivomotora e auxílio na melhora da função. Apresentam as seguintes vantagens: redução da farmacoterapia sistêmica, ausência de efeitos colaterais e aplicação em área localizada. Os meios físicos são um método complementar a outras formas terapêuticas como a cinesioterapia.

Cada modalidade tem seu mecanismo de ação, indicação e contraindicação, por isso a avaliação de cada paciente deve ser individualizada.

TERMOTERAPIA

É a terapia com uso da temperatura sobre os tecidos do corpo. Pode ser feita com adição de temperatura (calor) ou subtração (frio).

-MRCM.indb 133 12/5/17 4:04 PM

TERMOTERAPIA POR ADIÇÃO

Tem como principais efeitos fisiológicos:

- vasodilatação;
- aumento da extensibilidade de partes moles;
- relaxamento muscular;
- analgesia;
- redução da rigidez articular.

Tais efeitos ocorrem por mecanismos locais e reflexos. Normalmente, as respostas locais são mais intensas:

- mecanismos locais diretos: aumento da temperatura tecidual e aumento da atividade metabólica local;
- mecanismos reflexos que podem ter respostas regionais: aumento do fluxo sanguíneo na área e relaxamento muscular;
- mecanismos reflexos que podem ter respostas generalizadas: aumento do fluxo sanguíneo no membro contralateral, sedação e relaxamento, sudorese e termorregulação corporal.

A Tabela 1 resume importantes aspectos da termoterapia.

Tabela 1 Indicações, contraindicações e precauções da terapia com calor
Indicações
Dor
Contraturas
Hematomas
Inflamação crônica
Espasmo muscular
Artrite
Contraindicações
Traumatismo agudo
Inflamação aguda
Hemorragia
Discrasia sanguínea
Precauções
Alteração de sensibilidade
Alteração da termorregulação: traumatismo raquimedular, lesão encefálica traumática, esclerose múltipla

Classificação

A termoterapia por adição pode ser classificada de acordo com a profundidade do aquecimento (superficial e profunda) ou pela produção e transferência de calor (condução, convecção e conversão) (Tabela 2). A Tabe-

Tabela 2 Classificação da termoterapia por adição		
Profundidade do aquecimento	Formas de calor	Transferência de calor
Superficial	Compressas quentes Bolsas de <i>hydrocollator</i> Banho de parafina	Condução
	Hidrotermoterapia (tanque de turbilhão e tanque de Hubbard) Banho de contraste Forno de Bier	Convecção
	Radiação infravermelha	Conversão
Profundo	Ultrassom Ondas curtas Micro-ondas	-

la 3 apresenta indicações e contraindicações das diferentes formas de calor usadas em termoterapia.

Profundidade do aquecimento

Superficial: 1-3 mm.Profunda: 1-3 cm.

Formas de calor superficial

- Compressas quentes: têm baixo custo e fácil utilização. Incluem as bolsas de *hydrocollator*, que são compostas de sacos de lona segmentados preenchidos com dióxido de silício que ficam imersos a temperatura de 70-80°C. É importante envolver as bolsas de compressa com toalha ou outra cobertura isolante, pois assim podem manter a temperatura por 30 minutos.
- Banho de parafina: composto por 7 medidas de parafina e 1 medida de óleo mineral com temperatura de 51-54°C. Como tem um calor específico menor que o da água, aquece mais com menor risco de queimaduras. É uma técnica usada para pequenas articulações, como mãos e pés.
- Hidrotermoterapia (água quente para fins terapêuticos):
- tanque de turbilhão: tanque com bombas ou agitadores que movimentam a água aquecida de 38-40°C, com tempo de aplicação de 20-30 minutos. É usado para extremidades;
- tanque de Hubbard: tanque com turbinas de hidromassagem em formato de violão para facilitar o acesso do terapeuta ao paciente. A temperatura é mantida em 32-37°C. É usado para doenças que acometem vários segmentos do corpo.
- Banho de contraste: é um método que alterna imersão em água quente (38-44°C) e em água fria (10-18°C). É usado em extremidades.

-MRCM.indb 134 12/5/17 4:04 PM

Tabela 3 Formas de	calor, suas indicações, contraindicaçõ	ées e precauções importantes	
Forma de calor	Indicações	Contraindicações	Precauções
Compressas quentes Bolsas <i>hydrocollator</i>	Dor crônica, contraturas musculares localizadas	Lesões de pele, ferimentos abertos ou infecção de pele local	Alteração de sensibilidade, distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura
Banho de parafina	Osteoartrose, pós-operatório de cirurgias da mão, artrite reumatoide, dedo em gatilho e tenossinovite de DeQuervain	Lesões de pele, ferimentos abertos ou infecção de pele local	Alteração de sensibilidade, distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura
Tanque de turbilhão	Entorses, rigidez e dor pós-operatória, processos artríticos crônicos	Lesões de pele, ferimentos abertos ou infecção de pele local	Alteração de sensibilidade, distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura
Tanque de Hubbard	Fibromialgia, osteoartrose generalizada, artrite reumatoide	Insuficiência cardíaca congestiva, lesões de pele, ferimentos abertos ou infecção de pele local	Idosos, cardiopatas e alteração de sensibilidade, distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura
Banho de contraste	Edema em processos traumáticos (p. ex., entorse de tornozelo), artrite reumatoide	Lesões de pele, ferimentos abertos ou infecção de pele local	Alteração de sensibilidade, distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura
Forno de Bier	Algias osteomusculares em grandes áreas (dorsolombalgias) e tendíneas	Lesões de pele, ferimentos abertos ou infecção de pele local	ldosos, cardiopatas e alteração de sensibilidade, distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura
Radiação infravermelha	Dor crônica, contraturas musculares localizadas	-	Proteção ocular, lesões de pele, ferimentos abertos ou infecção de pele local, alteração de sensibilidade ou distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura
Ultrassom	Tendinites, bursites crônicas, contraturas musculares, articulares e fibrose de estruturas periarticulares, quadros dolorosos miofasciais	Lesões em globo ocular, próteses de metilmetacrilato e polietileno de alta densidade, áreas de laminectomia, suspeita de neoplasia, distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura, epífise de crescimento, útero gravídico, gônadas	Áreas de alteração de sensibilidade ou insuficiência vascular
Diatermia por ondas curtas	Algias osteomusculares em grandes áreas (dorsolombalgias) e tendíneas em articulações grandes, profundas (p. ex., quadril)	Implantes metálicos (DIU e material de osteossíntese), dispositivos eletrônicos implantados no subcutâneo (bombas de infusão de medicamento), marca-passos, suspeita de neoplasia, distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura, epífise de crescimento, útero gravídico, gônadas	Usar camada espessa de tecido atoalhado para evitar queimaduras decorrentes do superaquecimento do suor, retirar objetos metálicos e lentes de contato antes da aplicação
Micro-ondas	Aquecimento de músculos e articulações superficiais como ombro, processos subagudos ou crônicos como bursites, tendinites e tenossinovites	Implantes metálicos (DIU e material de osteossíntese), marca-passo, região periorbitária, suspeita de neoplasia, distúrbios cognitivos que não informem sensação de queimadura, epífise de crescimento, útero gravídico, gônadas	Área de alteração de sensibilidade ou insuficiência vascular

DIU: dispositivo intrauterino.

■ Forno de Bier: arcabouço de madeira com uma resistência elétrica que aquece o ar enquanto este aquece a pele do paciente. É usado para grandes áreas.

• Radiação infravermelha: luz infravermelha que emite fótons que penetram nos tecidos e são absorvi-

dos e convertidos em calor. Tem baixo custo, facilita o uso domiciliar e é um aquecimento seco. A distância deve ser de 40-50 cm para evitar queimaduras, por 20-30 minutos. Deve-se usar proteção ocular.

-MRCM.indb 135 12/5/17 4:04 PM

Formas de calor profundo

- USG: ondas sonoras acima do audível pelo ouvido humano (geralmente, acima de 17.000 Hz). Por meio de um sistema de cristais, o aparelho converte energia elétrica em vibrações mecânicas (efeito piezoelétrico invertido). As frequências do ultrassom terapêutico são de 0,8-1 MHz. Requer um meio de acoplamento entre o aparelho e a pele, isento de gases, normalmente gel. É aplicado durante 5-10 minutos em uma região pequena.
- Diatermia por ondas curtas: trata-se da aplicação terapêutica de correntes alternadas de alta frequência. Composta por 2 placas de capacitores que aquecem o tecido entre elas. O tempo de aplicação deve ser de 20-30 minutos.
- Micro-ondas: radiação eletromagnética que se propaga no vácuo à velocidade da luz com as seguintes propriedades: reflexão, refração, absorção e difusão. Aquece preferencialmente tecidos ricos em água, como os músculos. A distância mínima de aplicação é de 2,5 cm, e o tempo de indicação, 5-10 minutos.

Transferência de calor

- Condução: ocorre quando o fluxo de calor é transferido do objeto mais quente para o mais frio por meio do contato entre eles.
- Convecção: é a troca de calor através de um meio em movimento, seja ele líquido ou gasoso.
- Conversão: é a transformação de uma energia em calor. Podem ser ondas sonoras, correntes elétricas e radiação eletromagnética.

TERMOTERAPIA POR SUBTRAÇÃO (CRIOTERAPIA)

Tem como principais efeitos fisiológicos:

- vasoconstrição: provoca diminuição da atividade metabólica local, diminuição da permeabilidade vascular, diminuição da linfa, diminuição da liberação de histamina e de prostaglandinas, aumento da viscosidade sanguínea e diminuição da velocidade da circulação;
- analgesia: promove a diminuição da velocidade de condução nervosa, ativa sistema supressor de dor e libera substâncias analgésicas como endorfina;
- redução do edema, da inflamação articular, dos espasmos e da espasticidade.

Tem 4 fases de resposta local:

- 1-3 minutos: sensação de frio;
- 2-7 minutos: sensação de dor e queimação;
- 5-12 minutos: sensação de anestesia e amortecimento;
 - 12-15 minutos: vasodilatação profunda reflexa.

Com base nesses dados, em lesões traumáticas agudas em que não se deseja a vasodilatação, recomenda-se a aplicação de gelo por > 8 minutos e < 15 minutos.

Recomenda-se, na prática clínica, a aplicação de 10-20 minutos de 3-4 vezes/dia conforme necessidade e tolerância do paciente.

Indicações, contraindicações e precauções da crioterapia são citadas na Tabela 4.

Tabela 4 Indicações, contraindicações e precauções da crioterapia
Indicações
Dor
Edema
Fase aguda de trauma
Espasticidade
Pós-operatório ortopédico
Processos inflamatórios articulares
Contraindicações e precauções
Áreas anestésicas ou sobre nervos periféricos em regeneração
Paciente com alteração do nível de consciência (p. ex., obnubilado ou inconsciente)
Hipersensibilidade ao frio (urticária causada pelo frio)
Intolerância ao frio
Crioglobulinemia
Hemoglobinúria paroxística fria
Doença ou fenômeno de Raynaud
Doença vascular periférica
Lesão de pele
Idades extremas, como idosos e crianças, pois eles possuem regulação térmica deficiente

Técnicas de aplicação

Compressas frias;

- bolsas de gelo;
- massagem com blocos de gelo;
- aerossóis congelantes (não disponíveis no Brasil).

LASER (LIGHT AMPLIFICATION BY STIMULATED EMISSION OF RADIATION)

O *laser* é um tipo de luz formada por um feixe de fótons que emite luz vermelha ou infravermelha, que aquece os tecidos, e luz ultravioleta, que produz reações fotoquímicas. Parte dos fótons liberados é absorvida pela epiderme e pela derme, provocando efeitos locais e a distância.

Existem 2 tipos: de baixa potência (terapêutico) e de alta potência (cirúrgico).

-MRCM.indb 136 12/5/17 4:05 PM

Seus efeitos terapêuticos são: analgesia, redução da inflamação, edema, auxílio na cicatrização de tecidos e na neovascularização e estímulo do trofismo celular.

A Tabela 5 resume as indicações, contraindicações e precauções relacionadas ao uso terapêutico do *laser*.

Indicações
Dor miofascial e contratura muscular
Neuropatias
Dor lombar
Osteoartrite
Traumatismos musculares, tendinosos, nervosos e ósseos
Auxílio na cicatrização de feridas
Evita formação de aderências e queloides
Contraindicações
Retina
Neoplasias
Processos bacterianos agudos
Precauções
Gravidez
Mastopatia fibrocística
Arritmia cardíaca
Marca-passo cardíaco
Disfunções tireoidianas
Epilepsia
Uso de substâncias fotossensibilizantes

ELETROTERAPIA

Consiste na utilização de corrente elétrica com finalidade terapêutica.

EFEITOS FISIOLÓGICOS

- Exógenos: hiperemia reativa, prurido, analgesia ou hipoestesia.
- Endógenos: resolução do processo inflamatório (aumento do metabolismo celular, maior aporte de oxigênio no tecidos, diminuição do edema tecidual, liberação de substâncias vasoativas, aumento da atividade dos linfócitos e macrófagos); anestesia ou hipoestesia local e hipertrofia muscular (despolarização do ponto motor ou do nervo aferente motor).

TIPOS DE CORRENTE: GALVÂNICA OU FARÁDICA

Galvânica, unidirecional ou constante: transforma a corrente alternada da rede elétrica em constante através de pilhas ou retificadores:

- favorece o transporte iônico;
- promove contração muscular se utilizada de forma interrompida.
- Farádica ou alternada: pode ser monofásica, bifásica ou polifásica.

As correntes podem ser analgésicas, como neuroestimulação elétrica transcutânea (TENS) ou excitomotoras, como estimulação elétrica funcional (FES).

Podem ter:

- baixa frequência: 1-1.000 Hz (farádica, galvânica, diadinâmica, TENS e FES);
- média frequência: 1.000-300.000 Hz (corrente russa e interferencial);
- alta frequência: > 10 MHz (diatermia, discutida anteriormente).

IONTOFORESE

É um fenômeno físico que decorre da introdução não invasiva de substâncias terapêuticas ionizáveis através da pele íntegra utilizando-se as propriedades da corrente contínua (com base no princípio de que um eletrodo eletricamente polarizável repele íons da mesma polaridade).

Os fármacos são utilizados na apresentação de solução ou gel. Salicilato de sódio a 2%, iodeto de potássio a 2% e diclofenaco de sódio ou de potássio apresentam carga negativa, portanto, devem ser colocados sob a placa negativa. Já o biclorato de histamina a 1:10.000 e soluções de hidrocortisona e dexametasona, que possuem carga positiva, devem ser colocados sobre a placa positiva.

As sessões de tratamento normalmente duram 15-20 minutos e usam intensidade de corrente de 1-5 mA. Seu uso é indicado em casos de:

- analgesia e redução da inflamação local;
- edema;
- úlceras isquêmicas;
- infecções fúngicas;
- artrite gotosa;
- tendinite calcária;
- inflamações musculoesqueléticas.

Dependendo do medicamento de escolha, pode ser utilizada para: tenossinovites, bursites, epicondilites, síndromes dolorosas miofasciais, capsulites adesivas, controle de tecido cicatricial, úlceras e deposições calcárias regionais e neuropatias periféricas refratárias ao tratamento convencional como neuralgias pós-herpéticas.

Alteração de sensibilidade superficial ou regional e comprometimento da cognição são considerados contraindicações ou exigem precaução no tratamento.

-MRCM.indb 137 12/5/17 4:05 PM

Podem ocorrer complicações como toxicidade local da droga, hipersensibilidade local e dor, se utilizada alta intensidade da corrente.

BIBLIOGRAFIA

Cameron M. Agentes físicos na reabilitação da pesquisa prática. 3.ed. Rio de Janeiro: Elsevier; 2009.

Chamlian TR. Medicina física e reabilitação. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2010.

Greve JMD. Tratado de medicina de reabilitação. São Paulo: Roca; 2007. Lianza S. Medicina de reabilitação. 4.ed. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2007

46

CINESIOTERAPIA

Danielle Bianchini Rampim, Lilian Braighi Carvalho

Cinesioterapia é definida como a utilização de técnicas terapêuticas de movimentos do corpo com a finalidade de recuperar a função musculoesquelética. Os principais objetivos da cinesioterapia são: ganho e manutenção de amplitude de movimento (ADM), treino de propriocepção, melhora da flexibilidade, treino de trocas posturais, transferências, equilíbrio, marcha e melhora postural.

FORMAS DE APLICAÇÃO DE CINESIOTERAPIA

- Passiva: movimentação realizada pelo terapeuta, sem auxílio do paciente. É indicada quando o paciente não tem movimentação ativa (força grau zero), com objetivo de prevenção de deformidades, auxílio no processo de regeneração após lesão ou cirurgia e manutenção de ADM.
- Ativa assistida: movimentação realizada pelo paciente auxiliado pelo terapeuta ou por força externa. É usada quando o paciente ainda não tem força suficiente para vencer a gravidade (p. ex., usar polias ou roldanas para que o membro sadio ajude o membro afetado).
- Ativa livre: movimentação realizada ativamente pelo paciente sem forças externas, apenas a da gravidade. Permite maior ganho de força e de ADM do que o movimento passivo (p. ex., bicicleta estacionária sem carga).
- Ativa resistiva: movimentação realizada ativamente pelo paciente, porém com resistência externa além da gravidade e do peso do membro (p. ex., abdução da perna com caneleiras, flexão de cotovelo com halteres ou barra com peso).

TIPOS DE EXERCÍCIO

Quanto ao comprimento muscular

- Isométrico (estático): é obtido pela cocontração de músculos agonistas e antagonistas e não realiza movimento do segmento corporal.
- Dinâmico: ao contrário do isométrico, promove movimento do segmento corporal e pode ser:
- concêntrico: encurtamento muscular promovendo força muscular maior que a resistência;
- excêntrico: alongamento do músculo promovendo força muscular menor que a resistência. É usado em movimentos de desaceleração ou frenagem.

Quanto à variação de resistência e de velocidade angular

- Isotônico: é a contração concêntrica ou excêntrica com resistência constante.
- Isocinético: é a contração concêntrica ou excêntrica com velocidade angular constante e, portanto, com resistência variável e acomodativa. É realizado com aparelho específico chamado de dinamômetro isocinético.

Quanto à cadeia cinética

- Cadeia cinética aberta: quando o segmento distal do membro está livre para se mover. O movimento é produzido pela contração do músculo agonista (p. ex., cadeira extensora e flexora).
- Cadeia cinética fechada: o segmento distal está fixo e as partes proximais se movem. Há cocontração de agonistas e antagonistas (p. ex., *leg press*).

CINESIOTERAPIA EM SOLO × MEIO AQUÁTICO

A cinesioterapia pode ser aplicada em solo ou em meio aquático. A terapia em solo tem a vantagem de ser mais barata e mais prática, além de permitir maior descarga de peso. No meio aquático, a modalidade mais conhecida é a hidroterapia. É importante diferenciar a hidroterapia, uma cinesioterapia aquática supervisionada por fisioterapeuta e individualizada, cujo objetivo é a reabilitação física por meio de um programa de exercícios específicos da hidroginástica, modalidade de atividade física supervisionada por educador físico, normalmente em grupo e com objetivo de fortalecimento global, condicionamento físico e socialização.

BIBLIOGRAFIA

Chamlian TR. Medicina física e reabilitação. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2010.

Greve JMD. Tratado de medicina de reabilitação. São Paulo: Roca; 2007. Lianza S. Medicina de reabilitação. 4.ed. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2007.

-MRCM.indb 138 12/5/17 4:05 PM

DOENÇAS NEUROLÓGICAS

DANIEL CIAMPI DE ANDRADE

ROTEIRO BÁSICO DE EXAME NEUROLÓGICO

Rubens Gisbert Cury

O exame neurológico inclui as seguintes categorias:

- estado mental;
- nervos cranianos;
- motor:
- sensorial:
- reflexos;
- função cerebelar;
- sinais meníngeos.

Esse exame não exige uma sequência específica, assim o médico pode desenvolver sua rotina própria. Como ocorre com o exame físico geral, a história é focalizada no exame neurológico, de tal modo que determinados aspectos sejam enfatizados conforme a situação clínica.

Serão abordados aqui os principais tópicos a serem avaliados em um paciente com suspeita de lesão neurológica.

ESTADO MENTAL

O exame do estado mental começa pela coleta da história. Pacientes que conseguem relatar uma narrativa lógica e coerente raramente precisarão de teste mais formal para avaliação. Por outro lado, caso a história seja desconexa e/ou desarmônica, as funções corticais superiores, assim como o nível de consciência, a atenção e a linguagem, devem ser explorados:

- nível de consciência: geralmente utiliza-se a escala de coma de Glasgow (Tabela 1), que avalia respostas ocular, motora e verbal (Capítulo 7);
- atenção: além dos déficits generalizados de atenção presentes no *delirium* e em distúrbios cerebrais difusos, pode haver defeitos seletivos da atenção em pa-

Tabela 1 Escala de Glasgow	
Resposta	Pontos
Abertura ocular	
■ Espontânea	4
■ Aos estímulos verbais	3
■ À dor	2
■ Nenhuma	1
Resposta verbal	
■ Orientado	5
■ Confuso (desorientado no tempo e no espaço, mas diz frases inteiras)	4
■ Palavras inapropriadas	3
■ Sons (monossílabos, sons ininteligíveis)	2
■ Nenhuma	1
Resposta motora	
■ Obedece a comando verbal	6
■ Localiza a dor	5
■ Flexão inespecífica (testar estendido e fletido)	4
■ Flexão anormal (descortição: flexão dos membros superiores e extensão dos membros inferiores)	3
Extensão à dor (descerebração: extensão dos membros superiores e inferiores)	2
■ Nenhuma	1

cientes com lesões cerebrais focais. São vistos geralmente em pacientes com lesão do hemisfério direito (não dominante), caracterizada por uma heminegligência do lado contralateral (esquerdo);

• linguagem: a avaliação é feita por meio da observação da capacidade do paciente de se expressar (fluência), compreender, repetir e nomear objetos. Sua alteração (afasia) é característica de lesões do hemisfério cerebral esquerdo, recebendo o nome de afasia de Wernick, em lesões temporais, quando há comprometimento da compreensão, ou afasia de Broca, presente em lesões frontais, quando há comprometimento da fluência.

-MRCM.indb 139 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Avaliação dos n Nervo	Avaliação
I – nervo olfatório	Questionar o paciente
II – nervo óptico	Avaliar acuidade visual, campo de confrontação e fundo de olho
III, IV, VI – motricidade ocular extrínseca	Avaliar as 9 posições do olhar (Figura 1): Ill: inerva o reto medial, superior, inferior e oblíquo inferior IV: inerva o oblíquo superior VI: inerva o reto lateral (Figura 2)
Avaliação da pupila	As pupilas devem ser iguais quanto ao tamanho, regulares, centradas na íris, com diâmetro de 2-6 mm. Anisocoria fisiológica ocorre em 15-20% dos indivíduos normais, sendo que o grau de desigualdade permanece o mesmo na claridade e no escuro. O reflexo fotomotor tem como aferência o II par e como eferência, o III par (parte parassimpática). A incidência da luz em uma pupila leva a miose bilateral, pois a eferência é bilateral. Deve ser testado em cada olho separadamente. Entre as principais alterações pupilares, destacam-se: pupila na síndrome de Horner: anisocoria por miose ipsilateral à lesão da via simpática pupilas mediofixas: têm 4-5 mm de diâmetro, fixas à luz. Refletem lesão ventral do mesencéfalo, com lesão tanto do sistema simpático como do parassimpático pupilas tectais: levemente dilatadas (5-6 mm), reflexo fotomotor ausente, apresentando variações em seu diâmetro – hippus. Ocorrem em lesões do tecto do mesencéfalo pupilas pontinas: extremamente mióticas, reflexo fotomotor presente, ocorrem em lesões da ponte. Há lesão completa do sistema simpático pupila uncal ou do III nervo: midriática, com reflexo fotomotor ausente, pode ser: unilateral: ocorre na herniação transtentorial lateral, quando o uncus temporal comprime o III nervo bilateral: herniação bilateral ou encefalopatia anóxica
V – nervo trigêmeo	Avaliar a sensibilidade da face. Divide-se em 3 ramos (Figura 3): V1: oftálmico V2: maxilar V3: mandibular
VII – nervo facial	Avaliar a mímica da face. Divide-se em: periférica, quando há comprometimento do andar superior da face (Figura 4A) central, quando há o comprometimento apenas do andar inferior da face (Figura 4B)
VIII – nervo vestibulococlear	Ramo vestibular: lesões levam a quadro de vertigem, zumbido, desequilíbrio e nistagmo horizontorrotatório. Pacientes com nistagmos horizontais com alternância de direções verticais devem ser avaliados quanto à possibilidade de lesão do SNC Ramo coclear: questionar paciente sobre alteração auditiva
IX, X – nervos glossofaríngeo e vago	Avaliar disfagia, motricidade do palato e reflexo nauseoso
XI – nervo acessório	Avaliar força dos músculos esternocleidomastóideo e trapézio
XII – nervo hipoglosso	Avaliar motricidade da língua

NERVOS CRANIANOS

A avaliação dos nervos cranianos é descrita na Tabela 2.

EXAME MOTOR

O exame motor tem como objetivo avaliar o tônus e a força proximal e distal das extremidades.

Para avaliar melhor o grau de contração muscular de um indivíduo, foram criadas escalas a fim de garantir o mínimo de reprodutibilidade.

Uma vez que a força é algo comparativo e depende do examinador e da técnica utilizada, medidas quantitativas e registros permanentes ajudam no diagnóstico e na avaliação de progressão ou recuperação de uma doença.

A escala de força do Medical Research Council realiza graduação de 6 graus, que representam:

- grau 0: ausência de contração;
- grau 1: esboço de contração sem movimentar o segmento;
- grau 2: contração capaz de movimentar o segmento com eliminação da gravidade;
- grau 3: movimento contra a gravidade, porém não vence a resistência;
 - grau 4: movimento contra certa resistência;
 - grau 5: força normal.

-MRCM.indb 140 12/5/17 4:05 PM

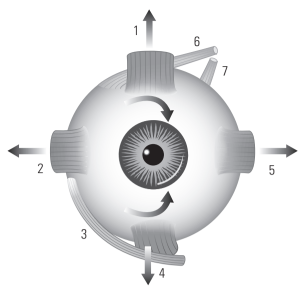


Figura 1 Musculatura ocular extrínseca do olho direito. 1: reto superior; 2: reto lateral; 3: oblíquo inferior; 4: reto inferior; 5: reto medial; 6 e 7: oblíquo superior.

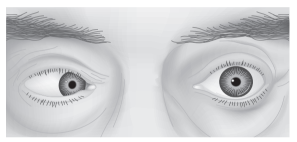


Figura 2 Paresia do VI par à esquerda.

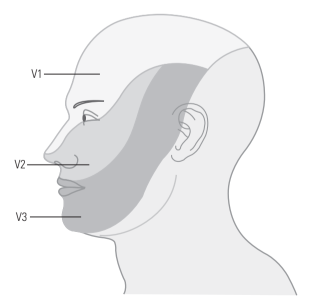


Figura 3 Território de inervação do V par (trigêmeo). V1: ramo oftálmico; V2: ramo maxilar; V3: ramo mandibular.

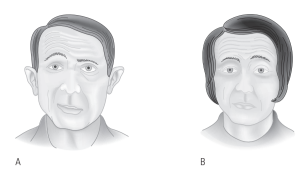


Figura 4 Lesão do VII par craniano. A: padrão periférico de acometimento; B: padrão central de acometimento.

São realizadas manobras de oposição aos grupos musculares cervicais, em membros superiores e inferiores, conforme demonstrado na Figura 5.

EXAME DA SENSIBILIDADE

Sensibilidade exteroceptiva: dor, temperatura, tato

A sensibilidade dolorosa é testada, classicamente, com instrumento pontiagudo, como uma agulha. Compara-se um lado do corpo com o outro e a extremidade distal com a proximal (Figura 6).

Na suspeita de lesão periférica, o refinamento do exame é feito por meio da distinção dos dermátomos, que representam o território inervado pelas diversas raízes nervosas sensitivas (Figura 7).

A sensibilidade térmica é testada, classicamente, com o uso de tubos de ensaio contendo água fria (5-10°C) e



Figura 5 Exame da motricidade.



Figura 6 Teste de sensibilidade superficial.

-MRCM.indb 141 12/5/17 4:05 PM

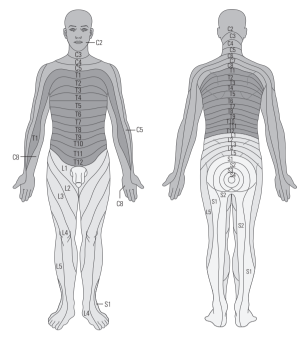


Figura 7 Dermátomos.

quente (40-45°C) – temperaturas mais frias e mais quentes podem estimular a via da dor.

Existem diversas formas de se testar a sensibilidade tátil superficial. Na prática, utiliza-se um chumaço de algodão, lenços de papel, um pincel macio etc. O estímulo deve ser leve, para não estimular receptores mais profundos do tecido subcutâneo (Figura 8).

Sensibilidade proprioceptiva: palestesia e artrestesia

Palestesia (sensibilidade vibratória): é testada, classicamente, com um diapasão metálico. O objetivo é identificar a vibração do instrumento ao ser colocado sobre uma eminência óssea. Os principais locais de testagem são: articulações interfalângicas (dedos dos pés e



Figura 8 Exame da sensibilidade tátil.

das mãos), maléolos mediais e laterais, tuberosidade da tíbia e cristas ilíacas.

■ Artrestesia (capacidade de reconhecer a posição das partes do corpo no espaço, sem a necessidade de aferência visual): pode ser testada diretamente ou por uma série de manobras neurológicas que identificam a dificuldade na percepção cineticopostural. A testagem direta é feita com movimentos passivos da articulação interfalângica dos dedos dos pés e das mãos, para cima e para baixo, com fixação da falange proximal (Figura 9).

A presença do sinal de Romberg (Figura 10) sugere lesão da sensibilidade proprioceptiva (profunda) por perda da referência espacial do corpo após fechamento dos olhos.

REFLEXOS

O exame dos reflexos miotáticos é uma importante ferramenta semiológica para elucidar quadro de fraqueza e perda de sensibilidade. Os reflexos apresentam-se, de modo geral:

- vivos/exaltados: nas afecções com comprometimento do neurônio motor superior (lesões centrais encéfalo/medula) associadas à presença do sinal de Babinski;
- hipoativos/abolidos: nas afecções que interferem na via aferente ou eferente do arco reflexo.

Os principais reflexos testados nos membros superiores são do bíceps, tríceps e braquiorradial (Figura 11) e nos membros inferior, patelar, aquileu (Figura 12) e cutâneo plantar, para o qual pode ocorrer resposta com extensão do hálux (sinal de Babinski).

FUNÇÃO CEREBELAR

A função do cerebelo é coordenar os diversos grupos musculares, axiais e apendiculares, tornando harmoniosa a relação agonista-antagonista:



Figura 9 Pesquisa da artrestesia.

-MRCM.indb 142 12/5/17 4:05 PM

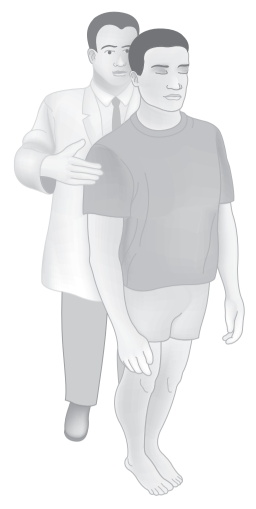


Figura 10 Sinal de Romberg: paciente em pé e com os pés próximos um do outro. Ao fechar os olhos, o paciente com alteração de sensibilidade profunda apresenta instabilidade ou queda, sem lado preferencial e sem latência temporal (imediatamente).

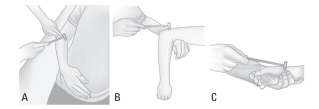


Figura 11 Obtenção do reflexo de bíceps (A), tríceps (B) e braquiorradial (C).

alterações axiais levam caracteristicamente a incoordenação da marcha, com passos dismétricos e de base alargada, com tendência a queda, denominada marcha ebriosa. Em casos extremos, o paciente é incapaz de se levantar;

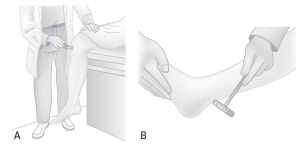


Figura 12 Obtenção do reflexo patelar (A) e aquileu (B).



Figura 13 Prova index-nariz.



Figura 14 Prova calcanhar-joelho.

alterações apendiculares apresentam-se com dismetria das extremidades, decomposição dos movimentos, tremor intencional (ao final do movimento) e dificuldade de realizar movimentos alternados.

-MRCM.indb 143 12/5/17 4:05 PM

Ao contrário das ataxias sensitivas, secundárias a alteração da sensibilidade profunda, as alterações cerebelares não pioram ou pioram pouco com os olhos fechados

O exame da função cerebelar inclui avaliação axial (da marcha) e apendicular (prova *index*-nariz) (Figura 13), prova calcanhar-joelho (Figura 14) e movimentos alternados rápidos (disdiadococinesia).

SINAIS MENÍNGEOS

- Rigidez de nuca: consiste em dor e/ou dificuldade na flexão da cabeça sobre o tronco. Ocorrem enrijecimento e espasmo, predominantemente da musculatura extensora cervical. Nos casos intensos, outros grupamentos também podem estar rígidos. A técnica de testagem consiste em colocar o paciente em decúbito dorsal, com as pernas esticadas e dispostas paralelamente. Os braços devem estar em posição neutra, dispostos ao lado do corpo. Faz-se flexão passiva da cabeça, tentando encostar o queixo do paciente em seu tórax.
- Sinal de Brudzinski (Figura 15): é a flexão involuntária dos membros inferiores na tentativa de flexão forçada da cabeça sobre o tórax. A técnica de testagem é semelhante à pesquisa de rigidez de nuca, com o paciente em decúbito dorsal, com pernas esticadas e paralelas e braços em posição neutra. O examinador realiza flexão da cabeça e, em caso de resistência, promove flexão forçada e contenção do tórax com o outro membro.
- Sinal de Kernig (Figura 16): o paciente fica em decúbito dorsal e o examinador testa 1 perna por vez. O examinador deve flexionar a coxa em relação ao tronco e a perna em relação à coxa, ambos em ângulo de 90°. Após essa fase, o examinador promove extensão da perna em relação à coxa, abaixando um pouco o joelho nesse momento. O movimento deixará a perna esticada e em ângulo de cerca de 70° em relação à maca. A positividade do sinal é a presença de dor lombar com ou sem irradiação radicular.
- Sinal de Lasègue (Figura 17): é o sinal radicular mais importante. Com o paciente em decúbito dorsal, com as pernas esticadas e dispostas paralelamente, rea-



Figura 15 Sinal de Brudzinski

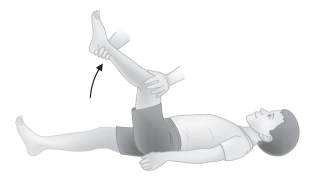


Figura 16 Sinal de Kernig.



Figura 17 Sinal de Lasègue.

liza-se a elevação passiva do membro inferior (1 por vez). A positividade do sinal é representada pela presença de dor lombar, com ou sem irradiação radicular. Geralmente, a dor aparece após a elevação de no mínimo 30°.

BIBLIOGRAFIA

Alves Neto O, Costa CMC, Siqueira JTT, Teixeira MJ. Dor: princípios e prática. Porto Alegre: Artmed; 2009.

Barreira AA. Diagnóstico das doenças do sistema nervoso periférico: neurológica clínica – um método de ensino integrado. Rio de Janeiro: URJ; 1998. p.88-92.

Mutarelli EG. Propedêutica neurológica: do sintoma ao diagnóstico. São Paulo: Sarvier; 2000.

Nitrini R, Bacheschi LA. A neurologia que todo clínico deve saber. São Paulo: Santos-Maltese; 1991.

Sanvito WL. Propedêutica neurológica básica. São Paulo: Artes Médicas; 1972.

Tolosa APM, Canels HM. Propedêutica neurológica. São Paulo: Sarvier; 1971.

William WC. DeJong: o exame neurológico. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2010.

48 CEFALEIA

Fernanda Valério da Silva, Luiz Henrique Dourado, Daniel Ciampi de Andrade, Manoel Jacobsen Teixeira

Cefaleia é a dor que ocorre na cabeça entre a linha dos olhos e a região occipital e atrás dos pavilhões auriculares. É uma das principais causas de dor, atingindo 80-90% das pessoas ao longo da vida.

É classificada em primária e secundária:

- cefaleias primárias são caracterizadas por certos sinais e sintomas clínicos e pela exclusão de outras doenças subjacentes que possam explicar a dor de cabeça;
- nas cefaleias secundárias, a dor de cabeça é um sintoma que ocorre em decorrência de uma doença de base (estrutural, neuropática, inflamatória etc.) que deve ser diagnosticada e tratada de forma concomitante ao controle da dor.

A implicação mais prática dessa dicotomia é a de que o doente com cefaleia deve ser avaliado inicialmente para se afastar causas de cefaleias secundárias potencialmente graves por meio de anamnese, exame físico e, se necessário, exames complementares. Deve-se ficar atento aos sinais de alarme ou "red flags":

- início após os 50 anos;
- mudança no padrão habitual;
- padrão progressivamente mais intenso ou frequente ao longo de 3 meses;
- início súbito (intensidade máxima no 1º minuto) ou descrita como a "pior da vida";
- piora ou alívio ao assumir ortostase ou ao deitar--se em posição supina;
- desencadeadas por manobra de Valsalva (tosse, espirro, esforço);
- alterações sistêmicas como perda de peso, febre, mialgia, rash cutâneo;
- alterações ao exame neurológico como sinais focais (paresia, hipoestesia, ataxia), papiledema ao fundo de olho, flutuação ou rebaixamento do nível de consciência, confusão mental;
- imunossupressão prévia (HIV, uso de quimioterápicos, uso de corticosteroides ou outras drogas imunossupressoras);
 - neoplasia prévia ou atual;
- traumatismo cranioencefálico atual ou nos últimos meses.

Quando presentes, esses sinais aumentam a possibilidade de se estar diante de uma cefaleia secundária e tornam obrigatória investigação mais aprofundada.

Uma vez que o diagnóstico das cefaleias primárias é feito por exclusão, anamnese detalhada e exame físico cuidadoso, com ênfase no exame neurológico, devem ser realizados na avaliação inicial.

A cefaleia deve ser especificamente analisada quanto a:

- idade de início e se houve progressão;
- circunstâncias da instalação;
- intensidade:
- caráter da dor;
- duração e frequência dos ataques;
- outros sintomas associados que acompanham a dor;
 - fatores desencadeantes de piora ou melhora;
- tratamentos atuais e prévios: especificar medicações utilizadas, posologia, adesão ao tratamento e perfil de eventos adversos;
 - variações sazonais da dor;
 - relação com o sono;
- abuso de substâncias (lícitas, ilícitas, estimulantes ou depressoras);
 - impacto da cefaleia na rotina diária;
 - aspectos emocionais;
 - vida profissional e social.

As cefaleias primárias são as mais frequentes em qualquer faixa etária, sendo subdivididas em 4 grupos na Classificação Internacional de Cefaleias: enxaqueca ou migrânea, cefaleia tipo tensional (CTT), cefaleias trigêmino-autonômicas (nas quais se insere a cefaleia em salvas) e outras cefaleias primárias (o último grupo tem diagnóstico e condutas mais específicas e não será discutido aqui).

O diagnóstico das cefaleias não é excludente e não raramente pode-se fazer o diagnóstico de ≥ 2 tipos de cefaleia em um único doente. Uma pessoa com migrânea sem aura pode apresentar em determinado momento cefaleia com características cervicogênicas, bem como desenvolver nova doença e o quadro álgico se agravar ou mudar suas características. Deve-se ficar atento a mudanças bruscas do padrão das cefaleias.

Doentes que apresentam história típica de cefaleia primária, sem sinais de alarme e com exame clínico e neurológico sem anormalidades, não se beneficiam de investigação complementar com estudos de imagem. Exceção se faz para as cefaleias em salvas, pois em 5% dos casos são secundárias, justificando-se a realização de investigação mais detalhada, preferencialmente com RNM.

-MRCM.indb 145 12/5/17 4:05 PM

A presença de sinais de alarme ao exame ou em história clínica indica a realização de exames complementares.

A TC de crânio é exame útil para avaliação inicial em doentes com cefaleia e suspeita de lesões expansivas, isquêmicas ou hemorrágicas, especialmente em unidades de PS, quando a fase sem contraste permite rápida investigação. A fase contrastada, como demanda maior preparo, pode complementar a fase sem contraste, caso haja forte suspeita de tumores, malformações vasculares, abscessos, hematomas ou coleções intracranianas. Entretanto, pode não identificar coleções subdurais isodensas ou sangramento aneurismático de pequena monta. Nessas circunstâncias, pode-se, conforme a apresentação do caso, aguardar RNM se houver perspectiva de ser realizada rapidamente.

Em casos de cefaleia súbita ou situacional, a investigação complementar dos vasos intra e extracranianos pode ser feita com ângio-TC, ângio-RNM ou angiografia cerebral, para investigação de lesões aneurismáticas. Tais exames também são fundamentais na investigação de trombose venosa central.

O exame do líquido cefalorraquidiano (LCR) é útil na avaliação de processos associados a alterações da pressão intracraniana e afecções hemorrágicas, infecciosas, inflamatórias ou neoplásicas no SNC. É indicado em cefaleias de início súbito com TC de crânio normal, cefaleia com sinais de infecção, suspeita de sangramento ou processos inflamatórios, suspeita de pseudotumor cerebral, trombose venosa central, hipotensão liquórica, déficit de pares cranianos ou cefaleia em doente imunossuprimido (portador de Aids, etilistas crônicos, usuários de corticosteroides e outros imunossupressores, diabéticos, portadores de neoplasias) que já possuam exame de imagem de SNC que descarte efeito de massa, a fim de se evitar o risco de herniação pela diminuição da pressão liquórica causada pelo procedimento.

Doentes com dor iniciada após os 50 anos, com claudicação de mandíbula, palpação temporal dolorosa, artéria temporal espessada e em alguns casos associados ao quadro sugestivo de polimialgia reumática podem sofrer de arterite temporal, vasculite de pequenos vasos que pode ser rastreada por exame de velocidade de hemossedimentação ou proteína C-reativa e confirmada com biópsia de artéria temporal. Nesses casos, o uso de corticosteroides sem delongas pode evitar acometimento ocular e perda da acuidade visual.

PRINCIPAIS CEFALEIAS PRIMÁRIAS

A Classificação Internacional das Cefaleias auxilia na caracterização dos diferentes tipos, mas ainda está longe da complexidade e da riqueza de apresentações clínicas das cefaleias primárias. É útil na pesquisa e na padronização da linguagem dos profissionais de saúde que assistem doentes com cefaleia, mas deixa de contemplar algumas situações clínicas que serão citadas à parte.

ENXAQUECA/MIGRÂNEA

Epidemiologia

A migrânea ocupa a 19ª posição no *ranking* de doenças causadoras de incapacidade da OMS. Ela acomete cerca de 6-7% dos homens e 18-20% das mulheres mundialmente, sendo que sua prevalência é maior na 4ª década da vida. No Brasil, a prevalência estimada é de cerca de 15,2%, em estudo de 2009. Observa-se predisposição genética, com risco de migrânea em familiares de 1,9-3,8 vezes o da população geral.

Quadro clínico

Observam-se episódios recorrentes e paroxísticos, com períodos que duram, em geral, 4-72 horas e intervalos de acalmia com duração variada. As características típicas da dor são: caráter pulsátil, localização unilateral, intensidade moderada ou forte, exacerbação por atividade física rotineira e associação com náusea e vômitos e/ou fotofobia e fonofobia.

Os pacientes costumam apresentar sensibilidade aumentada do segmento cefálico, com menor limiar de desconforto com estímulos olfatórios, gustatórios, mecânicos e sonoros que indivíduos não enxaquecosos, mesmo nos períodos intercríticos. Há maior prevalência de taquicardia postural ortostática, insônia e anomalias do humor nos indivíduos com enxaqueca quando comparados a indivíduos sãos.

Configuram-se como estado de mal enxaquecoso ou *status migranosus* crise que dura > 72 horas ou ocorrência de crise com acalmia < 4 horas.

Em 30% dos casos de migrânea, ocorre a aura, que se manifesta por sintomas ou sinais neurológicos focais. Pode preceder ou ser simultânea à instalação da cefaleia e dura 5-60 minutos. A aura mais comum é a visual (90%), na qual há escotomas, espectros de fortificação ou fotopsias, distorções das formas e hemianopsias.

Outras formas de aura incluem sintomas sensitivos (paresia, hipoestesia, hipersensibilidade ao toque), anormalidades na linguagem (afasia), déficits motores, paresia de ≥ 1 nervos oculomotores (migrânea oftalmoplégica), alterações retinianas (cegueira monocular, escotomas), anormalidades em território de artéria basilar (disfunção de córtex occipital bilateral, disartria, vertigem, zumbido, hipoacusia, diplopia, ataxia, alteração de consciência). Aura sem cefaleia pode ocorrer em doentes senescentes

que habitualmente apresentavam migrânea com aura. A persistência do déficit neurológico após a crise com aura associada à lesão isquêmica nos exames de imagem configura infarto migranoso (migrânea complicada).

Podem ocorrer sintomas premonitórios precedendo a crise em dias a horas, como hiperatividade, depressão, irritabilidade, bocejos, alterações de memória, desejo de determinados alimentos, hiperosmia e sonolência.

Fatores desencadeantes são comuns e têm grande variabilidade interpessoal, sendo recomendado, antes de se proibir sua prática ou consumo, que o doente procure ser mais observador e consiga identificar o que lhe acarreta o surgimento da cefaleia. As causas mais comuns são: alimentos específicos (café, chocolate, especiarias, glutamato monossódico), jejum prolongado, anormalidades do sono, quadros emocionais, certos odores, fadiga.

Comorbidades psiquiátricas são comuns nos portadores de migrânea (ansiedade, depressão, transtorno bipolar, síndrome do pânico), devendo ser identificadas e tratadas.

Transtornos do sono também são comorbidades que influem na apresentação e no controle das cefaleias. Quando associados com as comorbidades psiquiátricas, são as principais causas de refratariedade ao tratamento.

Diagnóstico

O diagnóstico de enxaqueca é feito com a observação de pelo menos 5 crises preenchendo os critérios 1 a 3:

- 1. cefaleia com duração de 4-72 horas (sem tratamento ou com tratamento ineficaz);
- 2. preenche ao menos 2 das seguintes características:
 - a. localização unilateral;
 - b. caráter pulsátil;
 - c. intensidade moderada ou forte;
- d. exacerbada por ou leva o indíviduo a evitar atividades físicas rotineiras (p. ex., caminhar ou subir escada);
- 3. durante a cefaleia, observa-se pelo menos 1 das seguintes ocorrências:
 - a. náusea e/ou vômitos;
 - b. fotofobia e fonofobia;
 - 4. não atribuída a outro transtorno.

Quando a migrânea se manifestar com aura, somente 2 crises preenchendo os critérios 1 a 3 fecham o diagnóstico.

Tratamento

Da mesma forma que os critérios diagnósticos, o tratamento deve ser individualizado para cada pacien-

te conforme suas peculiaridades. De acordo com a intensidade, a frequência e o impacto das crises enxaquecosas, a linha de tratamento principal pode ser sintomática ou profilática. A 1ª é indicada para doentes com crises infrequentes e bem toleradas e a 2ª, para cefaleias frequentes (≥ 3 ao mês) e/ou com muita repercussão em aspectos de vida diária. A superposição ou alternância de ambas pode ocorrer conforme os períodos de exacerbação.

Na dor leve a moderada, recomendam-se analgésicos simples, AINH e anti-inflamatórios hormonais, VO, EV ou IM (p. ex., dipirona, 1.000-2.000 mg; paracetamol, 500-750 mg; ácido acetilsalicílico, 1.000 mg; naproxeno, 550-1.250 mg; ibuprofeno, 200-800 mg; piroxicam, 200-400 mg; cetoprofeno, 100 mg).

Para dor forte ou persistência de dor, recomendam-se ergotamínicos (tartarato de ergotamina, 1-2 mg, por via sublingual ou retal; ou mesilato de di-hidroergotamina, 0,5 mg, em *spray* nasal) ou triptanos (sumatriptano, 6-12 mg/dia, SC; ou 50-200 mg/dia, VO ou em *spray* nasal; ou 20-40 mg/dia; zolmitriptano, 2,5-5 mg/dia, VO; naratriptano, 2,5-5 mg/dia, VO; rizatriptano, 5-10 mg/dia, VO; ou eletriptano, 40-80 mg/dia, VO). Os triptanos apresentam eficácia superior à ergotamina. São contraindicações para seu uso: doenças coronarianas, insuficiência vascular periférica e hipertensão arterial grave.

A associação das medicações para dor leve a moderada também pode ser instituída nos casos de dor forte ou persistência de dor. Uso concomitante de antieméticos como metoclopramida ou domperidona também é recomendado.

Os neurolépticos são úteis em crises refratárias e no *status migranosus*, particularmente quando ocorrem vômitos intensos (clorpromazina, 25 mg, EV, diluídos em 250-500 mL de SF; ou haloperidol, 5 mg, EV, em SF).

A utilização de opioides no tratamento das crises de enxaqueca é reservada para situações especiais quando outras medidas não forem eficazes ou houver contraindicação para os medicamentos convencionais.

Tratamento profilático

Tem como objetivo diminuição da intensidade e da frequência das crises migranosas, bem como a prevenção do abuso de analgésicos. Deve incluir a eliminação de fatores precipitantes. A escolha da medicação deve se basear no perfil de efeitos colaterais, na idade, nas comorbidades e nas preferências do doente.

Podem ser usados:

betabloqueadores: bisoprolol, 5-10 mg; metoprolol, 100-200 mg; propranolol, 4-400 mg; nadalol, 20-160 mg; atenolol, 50-200 mg; timolol, 20-60 mg;

-MRCM.indb 147 12/5/17 4:05 PM

- drogas antiepilépticas: valproato ou divalproato de sódio, 500-1.500 mg; topiramato, 50-200 mg; gabapentina, 900-3.600 mg;
- antidepressivos tricíclicos: amitriplina, 25-150 mg; ou nortriptilina, 10-150 mg;
- bloqueadores dos canais de cálcio: flunarizina,
 5-10 mg; verapamil, 80-360 mg/dia;
- antagonistas de serotonina: metisergida, 3-6 mg; pizotifeno, 1-2 mg.

Deve-se atentar para o cuidado de titular a dose tanto para a introdução quanto para a retirada dessas medicações.

Prognóstico

A resposta à terapia profilática é observada a partir de 4-8 semanas de uso da medicação, e a dose deve ser ajustada gradativamente. Deve ser feita uma boa orientação e buscar um bom vínculo médico-paciente para o sucesso do tratamento.

Mesmo com um bom resultado, a maioria dos pacientes terá períodos de remissão e nova piora da doença.

Mulheres com crises perimenstruais podem observar melhora significativa das crises após a menopausa.

O tratamento profilático da migrânea promove incremento da qualidade de vida e da produtividade dos doentes.

Deve-se estabelecer um período razoável de bom controle das crises migranosas para se discutir com o paciente a retirada da medicação. Não há tempo mínimo bem estabelecido na literatura. Ainda assim, orienta-se aguardar no mínimo 6 meses para iniciar tal procedimento.

Na consulta

- Dar atenção a sinais de alarme para cefaleia secundária.
- Iniciar medicações com doses baixas e aumentar gradativamente.
- Escolher medicação conforme perfil de efeitos colaterais e do doente.
- Avaliar sinais de abuso de analgésicos.
- Ter cautela na prescrição de drogas com potencial teratogênico em mulheres em idade fértil.

CEFALEIA DO TIPO TENSIONAL

Epidemiologia

Cefaleia do tipo tensional (CTT) é a cefaleia primária mais frequente, acometendo cerca de 80% da população ao longo da vida. No Brasil, um estudo de 2009 encontrou prevalência de 13%, sendo discretamente maior no sexo feminino. A frequência é maior durante a idade

reprodutiva, com tendência a reduzir com a progressão da idade.

O subtipo mais comum é a episódica infrequente, que se associa a situações de estresse emocional.

Quadro clínico

A dor acomete o segmento cefálico bilateralmente, com caráter não pulsátil, intensidade discreta a moderada e sem agravamento com atividades diárias. Possui duração de 30 minutos-7 dias e não costuma estar associada a náuseas, vômitos, foto ou fonofobia.

Pode ser classificada como episódica infrequente (< 1 vez ao mês), episódica frequente (1-14 dias ao mês) ou crônica (> 180 dias ao ano ou 15 dias ao mês).

Pode estar associada a alterações da musculatura pericraniana, com dor à palpação.

Alguns pacientes apresentam sintomas atípicos, como dor unilateral, anorexia, náuseas, agravamento durante atividades físicas rotineiras e fotofobia.

Possui amplo espectro de gravidade, conforme a frequência e a intensidade das crises.

A heterogeneidade da CTT faz com que ela seja um diagnóstico de exclusão entre as cefaleias primárias, pois diversas de suas características se interconectam com elementos de outras entidades.

Diagnóstico

O diagnóstico de CTT é feito com a observação de pelo menos 10 episódios de dor atendendo aos critérios 1 a 3:

- 1. cefaleia com duração de 30 minutos-7 dias;
- 2. apresenta pelo menos 2 das seguintes características:
 - a. localização bilateral, em geral fronto-occipital;
 - b. qualidade de pressão/aperto (não pulsátil);
 - c. intensidade leve ou moderada;
- d. dor não agravada por atividade física rotineira como caminhar ou subir escadas;
 - 3. ambas as seguintes:
- a. ausência de náuseas ou vômitos (pode ocorrer anorexia);
- b. pode ocorrer fonofobia ou fotofobia, mas não as
 2;
 - 4. não se encaixa em outro diagnóstico de cefaleia.

Tratamento

Doentes com CTT episódica terão boa resposta a medicação de demanda nas crises. A terapia profilática é especialmente adequada para aqueles com crises muito frequentes ou com potencial para abuso de analgésicos.

Terapias não farmacológicas têm resultados satisfatórios, incluindo acupuntura, técnicas de *biofeedback*, intervenções cognitivo-comportamentais, programas de manejo do estresse e de medicina física (adequação de postura e ergonomia), massoterapia, estimulação elétrica transcutânea, aplicação de frio ou calor, alongamento e reabilitação da mastigação.

Na fase aguda, está indicado o uso de analgésicos simples (paracetamol e dipirona) e de AINH (ibuprofeno, 800 mg; naproxeno, 825 mg). A eficácia dos relaxantes musculares precisa ser melhor elucidada.

O tratamento profilático consiste em uso de antidepressivos, entre os quais os tricíclicos, em especial a amitriptilina, pois têm melhor nível de evidência. Previnem a cefaleia em até 80% dos pacientes no 4° mês de tratamento, quando pode ser tentada sua retirada.

Prognóstico

A CTT episódica infrequente costuma ter boa resposta a medicação analgésica de demanda, não havendo impacto significativo na qualidade de vida. O subtipo crônico requer tratamento farmacológico e não farmacológico por alguns meses, podendo levar a significativa perda funcional e abuso de analgésicos se não for adequadamente tratado.

Na consulta

- Orientar sobre abuso de analgésico.
- Informar sobre tratamento não farmacológico.

CEFALEIA EM SALVAS

A cefaleia em salvas pertence a um subgrupo de cefaleias primárias classificado como cefaleias trigemino-autonômicas. Pertencem também a este subgrupo a hemicrania paroxística e as cefaleias neuralgiformes unilaterais de curta duração com lágrimas ou fenômenos autonômicos (SUNCT/SUNA).

Epidemiologia

Está presente em 0,1-0,04% da população, com predomínio no sexo masculino: 3-4 homens para 1 mulher, com início entre 20-40 anos de idade. Geralmente, é associada com tabagismo, traumatismo craniano e história familiar de cefaleia.

Quadro clínico

Manifesta-se como dores paroxísticas unilaterais muito intensas associadas a fenômenos autonômicos ipsilaterais, com localização nas regiões orbitária, supraorbitária e temporal, com irradiação eventual para região

maxilar, occipitonucal, pericarotídea e ombros. Dura 15-180 minutos, podendo ocorrer de 8 vezes ao dia até 1 a cada 2 dias, em geral nos mesmos horários e preferencialmente à noite.

Geralmente, ocorre em séries (salvas) por semanas a meses, seguidas por períodos de remissão de ao menos 14 dias, até vários meses.

Associa-se a pelo menos 1 sinal neurovegetativo ipsilateral: congestão conjuntival, lacrimejamento, congestão nasal, rinorreia, sudorese frontal ou facial, miose, ptose ou edema palpebral. Os pacientes ficam muito inquietos no momento da dor.

Fatores desencadeantes incluem consumo de álcool, hipoxemia (inclusive durante o sono) e agentes vasodilatadores.

Em até 5% dos casos, é secundária a uma doença (adenoma de hipófise, tumor do seio cavernoso ou do *clivus*, meningioma parasselar, aneurisma encefálico e fraturas craniofaciais). Nesses casos, a cefaleia perde sua periodicidade e mantém-se dor basal entre as crises.

Diagnóstico

O diagnóstico da cefaleia em salvas é feito com a observação de pelo menos 5 crises preenchendo os critérios 1 a 3:

- 1. dor forte e muito forte unilateral, orbitária, supraorbitária e/ou temporal, durando 15-180 minutos, se não tratada:
 - 2. acompanha pelo menos 1 dos seguintes:
- a. pelo menos um dos seguintes sintomas ou sinais ipsilaterais à cefaleia: hiperemia conjuntival e/ou lacrimejamento ipsilaterais, congestão nasal e/ou rinorreia ipsilaterais, edema palpebral ipsilateral, sudorese frontal e facial ipsilateral, hiperemia frontal e facial ipsilateral, sensação de plenitude na orelha e miose e/ou ptose ipsilateral;
 - b. sensação de inquietude ou agitação;
- 3. as crises têm uma frequência de 1 a cada 2 dias a 8 por dia;
 - 4. não é atribuída a outro transtorno.

Tratamento

- Crises agudas: inalação de oxigênio puro (6 L/min) em máscara, com alívio após 5-15 minutos. Em caso de persistência da dor, podem ser usados tartarato de ergotamina, 1-2 mg, VO, SL ou VR; ou sumatriptano, 6-12 mg.
- Profilaxia: verapamil, 240-480 mg, VO; carbonato de lítio, 300-1.200 mg/dia, com regulação da dosagem pelo nível plasmático (0,7-1 mmol/L); valproato de sódio; e indometacina.

-MRCM.indb 149 12/5/17 4:05 PM

Para casos refratários, podem ser consideradas ressecção, alcoolização ou crio ou termocoagulação do gânglio esfenopalatino e rizotomia com balão, radiofrequência ou com glicerol do gânglio trigeminal e estimulação do nervo occipital.

Prognóstico

A interferência na vida diária depende da frequência das crises.

Na consulta

- Solicitar exames de neuroimagem (preferencialmente RNM de encéfalo) para investigar causas secundárias.
- Informar sobre fatores desencadeantes.
- Atentar-se para diagnósticos diferenciais como neuralgias da face (p. ex., neuralgia do trigêmeo).

OUTRAS SÍNDROMES DOLOROSAS

CEFALEIA CERVICOGÊNICA

Epidemiologia

A prevalência varia muito de acordo com os critérios utilizados para diagnóstico, metodologia e população estudada entre estudos clínicos, variando de 0,4-4,1% na população geral.

Histórico prévio de traumatismo na coluna é comum, em especial na lesão cervical por chicoteamento, na qual a prevalência chega a 53%.

Em 76,7% dos pacientes, há relato de posturas inadequadas durante o ato de dormir.

Observa-se associação com outras cefaleias primárias em 34,1% dos casos.

Acomete mais mulheres (4:1) e a mediana das idades varia em 34,9-45,9 anos.

Quadro clínico

Trata-se de cefaleia ocasionada por afecções funcionais e/ou orgânicas sediadas na região cervical, que impingem dor referida para a região cefálica. Geralmente é associada a síndrome dolorosa miofascial na região cervical, sendo os principais músculos acometidos esternocleidomastóideo, trapézio, suboccipitais, esplênio da cabeça e do pescoço, multífidos, escalenos e temporais. Também se relaciona com disfunções das articulações atlantoccipital, atlantoaxial, disco intervertebral C2-C3, articulação zigoapofisária C2-C3, raízes espinais cervicais altas e artéria vertebral.

Observam-se episódios de dor em peso, aperto, queimação, às vezes latejante, ou paroxismos de pontadas em região occipital e irradiadas para temporal, frontal, ocular, pré ou retroauricular, amígdalas, palato mole e/ou língua, quando podem ocorrer sensação de corpo estranho, queimação e formigamento.

Geralmente, é hemicraniana, porém pode ocorrer com menos intensidade contralateralmente.

Pode ser desencadeada ou agravada por movimentação cervical (movimentos do pescoço como flexão, extensão e rotação); tosse; espirro; atividades físicas e mental; estresse emocional; adoção de posturas inadequadas durante o sono ou a execução de tarefas no lar, trabalho e recreação; disfunção temporomandibular; período menstrual; irregularidades do sono e da mastigação; manipulação da face e da região cervical.

São frequentes dor ou desconforto em região do ombro e membro superior homolateral, podendo ser acompanhada de fenômenos neurovegetativos craniofaciais, como lacrimejamento, eritema ocular, edema palpebral, rinorreia, borramento visual e tontura.

É episódica, com duração de horas a dias, porém pode se tornar constante com episódios de acalmia e exacerbações.

É frequente a associação com traumatismo cervical tipo chicote, em geral após acidentes automobilísticos.

Diagnóstico

O diagnóstico da cefaleia cervicogênica é feito conforme a classificação internacional de cefaleias (ICHD-III):

- 1. qualquer cefaleia que preencha o critério 3;
- 2. evidência clínica, laboratorial ou de imagem de lesão ou disfunção na coluna cervical ou de partes moles do pescoço, conhecidas por causar cefaleia;
- 3. evidência de causalidade demonstrada por, pelo menos, 2 dos seguintes aspectos:
- a. início da cefaleia tem relação temporal com as manifestações clínicas da disfunção cervical ou com o aparecimento da lesão;
- b. há melhora ou resolução do quadro álgico em paralelo com resolução ou melhora da disfunção ou lesão cervical;
- c. a amplitude dos movimentos cervicais está diminuída e a cefaleia piora com manobras de provocação da região cervical;
- d. há resolução completa da cefaleia após o bloqueio diagnóstico de uma estrutura cervical ou sua inervação;
- 4. o quadro não é melhor descrito por outro diagnóstico da ICHD-III.

Outros achados clínicos possíveis são:

• dor de cabeça de intensidade moderada ou intensa acometendo predominantemente um hemicrânio. O qua-

-MRCM.indb 150 12/5/17 4:05 PM

dro álgico pode acometer o hemicrânio oposto, sendo, porém, de menor intensidade;

- dor em peso, latejamento, queimação, choque ou pontada;
- dor desencadeada pelos movimentos cervicais ou pela digitopressão de pontos específicos da musculatura cervical ou occipital;
- duração variável dos episódios de dor ou dor contínua com flutuações;
- eventos associados aos ataques de dor: sintomas e sinais autonômicos, náusea, vômitos, edema e eritema da área periocular ipsilateral, vertigem, fotofobia, fonofobia e turvamento visual no olho ipsilateral.

Tratamento

É fundamental a identificação dos fatores desencadeantes e/ou perpetuantes da dor nos pacientes com síndrome miofascial:

- fatores ergonômicos e posturais devem ser revistos (hábitos, ambiente de trabalho, forma de dormir);
- deficiências nutricionais (hipovitaminose B1, B6, B12, C, carência de acido fólico);
- deficiências metabólicas e endocrinopatias (hipotireoidismo, hiperuricemia, hipoglicemia, anemia, hipóxia);
 - fatores psicológicos (depressão e ansiedade);
 - infecções crônicas.

Os programas de reabilitação devem ser individualizados e adaptados à complexidade de cada indivíduo.

Pontos-gatilho ativos ou latentes em região cervical devem ser inativados.

Procedimentos de reabilitação, incluindo relaxamento, reeducação postural, cinesioterapia e meios físicos (massoterapia, hidroterapia, termoterapia, eletroterapia, agulhamento seco) proporcionam alívio sintomático da dor, redução do uso de fármacos, relaxamento muscular, prevenção de deformidades, reabilitação da função motora e neurovegetativa e redução do sofrimento tecidual.

Acupuntura e/ou agulhamento seco dos pontos-gatilho ativos ou latentes nos segmentos cefálico e cervical são bastante eficazes no tratamento da cefaleia cervicogênica.

Psicoterapia individual ou em grupo, hipnose e estratégias cognitivo-comportamentais normalizam as alterações afetivas e auxiliam no relaxamento muscular.

Medicamentos como os AINH podem ser utilizados no início do tratamento e temporariamente. O uso de antidepressivos tricíclicos pode ser benéfico como coadjuvante no tratamento da dor e da síndrome dolorosa miofascial. Tratamento cirúrgico pode ser necessário somente em casos de instabilidade pós-traumática ou em deformidades associadas a artrite reumatoide de C1 e C2.

É fundamental o enfrentamento ativo do quadro pelo paciente para melhora da qualidade de vida e promoção de reintegração social e familiar.

Prognóstico

Está diretamente associado a um programa de reabilitação que envolva equipe multidisciplinar e participação ativa do paciente em seu tratamento.

O tratamento concomitante de comorbidades clínicas e/ou psiquiátricas é fundamental para melhor prognóstico.

Na consulta

- Avaliar a presença de pontos-gatilho em região cervical e segmento cefálico.
- Questionar sobre a presença de trauma prévio.
- Educar o paciente sobre sua doença e a necessidade de enfrentamento ativo para melhora.
- Encaminhar para programas de reabilitação que promovam mudanças posturais e de estilo de vida.

CEFALEIA CRÔNICA DIÁRIA

Epidemiologia

Tem prevalência de cerca de 4% na população. Em 80% dos casos, há abuso de analgésicos, ergotamínicos ou cafeína. Em 77% dos casos, trata-se de migrânea crônica (previamente denominada transformada).

Quadro clínico

Cefaleia crônica diária (CCD) é um termo genérico designado para abarcar quadros de cefaleia que se manifestam diariamente. Engloba as migrâneas crônicas, CTT crônicas e outras formas de cefaleia primária, bem como cefaleias secundárias pelo abuso de medicações, associadas a traumas, malformações cervicais e vasculares, disfunções temporomandibulares e sinusites, entre outras.

Caracteriza-se por dor em segmento cefálico > 15 dias em 1 mês, por tempo > 3 meses. Inclui cefaleias primárias e secundárias. O tempo de dor diária é > 4 horas.

Doenças que podem se apresentar com CCD secundária incluem: alterações da pressão intracraniana (hipertensão intracraniana idiopática, hipotensão intracraniana), lesões expansivas encefálicas, doenças inflamatórias (p. ex., arterite de células gigantes), doenças cerebrovasculares (p. ex., trombose venosa cerebral), dis-

-MRCM.indb 151 12/5/17 4:05 PM

funções da articulação temporomandibular, trauma, infecções (incluindo meningites crônicas) e cefaleia por abuso de medicação.

A CCD primária inclui migrânea crônica, cefaleia tipo tensão crônica e hemicrania contínua.

A cefaleia por abuso de analgésicos é uma síndrome induzida e mantida pelo uso de medicações para alívio da dor. O risco para seu desenvolvimento depende da droga de abuso: as drogas com risco maior são os opioides e combinações de ácido acetilsalicílico, paracetamol ou dipirona com cafeína; triptanos têm risco moderado e AINH parecem ter o menor risco.

Diagnóstico

O diagnóstico da cefaleia por abuso de medicação é feito quando observa-se cefaleia em > 15 dias ao mês:

- 1. abuso regular por > 3 meses de ≥ 1 medicamento para tratamento sintomático de dor:
- a. uso por > 10 dias ao mês por > 3 meses de ergotamina, triptanos, opioides ou combinação de medicações analgésicas;
- b. uso por > 15 dias ao mês por > 3 meses de analgésicos simples ou qualquer associação de ergotamina, triptanos, opioides, sem abuso de uma classe isoladamente;
- 2. a cefaleia se desenvolveu ou piorou consideravelmente durante o abuso de analgésicos.

Tratamento

O tratamento das CCD secundárias a outras doenças deve ser direcionado para a causa de base.

Pacientes com CCD secundária ao abuso de medicações devem ser orientados sobre sua doença e ter papel ativo no processo de retirada da medicação e aderência às orientações.

A retirada da medicação de abuso deve ser feita o mais rapidamente possível, exceto quando há uso de opioides ou barbitúricos. Nesses casos, o desmame deve ser feito em 2-4 semanas.

Durante a retirada, podem ser usadas medicações de transição, desde que não sejam as drogas de abuso, como AINH (naproxeno, 550 mg, 2 vezes ao dia; ibuprofeno, 800 mg/dia), corticosteroides (dexametasona, 12-16 mg/dia; ou prednisona, 60-100 mg/dia, por 5 dias), triptanos (sumatriptano, 6-12 mg/dia, SC; ou 100-200 mg/dia, VO), ergotamínicos (di-hidroergotamina) ou neurolépticos (clorpromazina, 12,5-25 mg, VO ou EV, a cada 6 horas, por 2 dias). Deve-se limitar o uso de AINH a < 15 dias/mês e de ergotamínicos, triptanos e opioides a < 10 dias/mês.

Medicação profilática para cefaleia primária e suporte psicológico devem ser instituídos simultaneamente à retirada da medicação, em razão da elevada associação com comorbidades psiquiátricas (depressão, ansiedade, transtorno obsessivo-compulsivo, personalidade histriônica). Terapia comportamental como *biofeedback* e técnicas de relaxamento são úteis nesse momento.

Prognóstico

O prognóstico depende da causa de base e da participação ativa do paciente no tratamento, em especial no processo de retirada de medicações de abuso.

Na consulta

- Avaliar necessidade de investigação de causas para a cefaleia crônica diária.
- Interrogar ativamente sobre o número de dias em que há uso de medicação analgésica.
- Introduzir medicação profilática em caso de enxaqueca ou cefaleia tipo tensão crônica.
- Ressaltar a importância da suspensão da droga de abuso.
- Pesquisar e tratar comorbidades psiquiátricas.
- Fazer acompanhamento estreito nas 8-12 semanas que se seguem à retirada da medicação.

BIBLIOGRAFIA

Alves Neto O, Costa CMC, Siqueira Jose TT, Teixeira MJ. Dor: princípios e prática. Porto Alegre: Artmed; 2009.

Headache Classification Subcommittee of the International Headache Society. The international classification of headache disorders, 2nd edition. Cephalalgia 2004;24(Suppl 1):9.

Silberstein SD, Lipton RB, Dodick DW. Wolff's headache and other head pain. 8.ed. Oxford: Oxford University Press; 2008.

Teixeira MJ. Dor: manual para o clínico. São Paulo: Atheneu; 2006.

ACIDENTE VASCULAR CEREBRAL (AVC)

Adriana Bastos Conforto, Leonardo C. Welling, Eberval Gadelha Figueiredo

DEFINIÇÃO

AVC é uma emergência médica definida como o desenvolvimento rápido de sinais clínicos de distúrbios focais (ou globais) da função encefálica, com sintomas que perduram por período > 24 horas ou conduzem à morte, sem outra causa aparente além da origem vascular.

-MRCM.indb 152 12/5/17 4:05 PM

É classificado em:

- isquêmico (AVCI ou infarto tecidual), que ocorre em cerca de 80% dos casos;
- hemorrágico (AVCH), que ocorre em cerca de 20% dos casos e pode ser subdividido em:
 - hematoma intraparenquimatoso;
 - hemorragia subaracnóidea.

O ataque isquêmico transitório, com sintomas reversíveis em menos de 24 horas e ausência de lesões em exames de neuroimagem, deve ser avaliado como uma emergência médica.

AVCI

ETIOLOGIA

A Tabela 1 mostra uma classificação bastante utilizada das principais causas de AVCI. Essa definição etio-

lógica depende de anamnese, exame físico e exames complementares.

A causa mais comum de hematoma intraparenquimatoso é a arteriopatia associada à HAS.

A causa mais comum de hemorragia subaracnóidea não traumática é a ruptura de aneurisma sacular.

EPIDEMIOLOGIA

Afeta homens e mulheres, com discreto predomínio de incidência em homens e de prevalência em mulheres. A incidência no Brasil é de 137:100.000 em Matão (São Paulo) e de 105,4:100.000 em Joinville (Santa Catarina).

Os indivíduos acometidos apresentam média de idade de 65 anos no Brasil. Mundialmente, 2/3 dos casos afetam pessoas com idade > 65 anos.

Entre 2005 e 2010, foi a 1ª causa de morte no Brasil (491.329 mortes, superando as mortes por doença isquêmica do coração).

Aterosclerótico provável	Estenose significativa (> 50%) ou oclusão de 1 ramo arterial maior ou cortical, presumivelmente por aterosclerose relacionada ao quadro atual As características clínicas incluem sinais de comprometimento cortical (afasia, negligência, envolvimento motor restrito), lesões à TC/RNM com diâmetro > 1,5 cm, Doppler ou arteriografia com lesão > 50% de 1 vaso intra ou
	extracraniano, relacionado aos sintomas Potenciais fontes de embolia cardiogênica devem ser excluídas
2. Aterosclerótico possível	Características clínicas e de imagem compatíveis com estenose significativa (> 50%) ou oclusão de 1 ramo arterial maio ou cortical, presumivelmente por aterosclerose relacionada ao quadro atual, porém outros estudos não foram feitos
3. Cardioembólico provável	Características compatíveis com oclusão arterial por êmbolo cardiogênico Os achados clínicos incluem sinais de comprometimento cortical (afasia, negligência, envolvimento motor restrito), lesões à TC/RNM com diâmetro > 1,5 cm Deve haver a presença de pelo menos 1 fonte cardiogênica de alto risco
	Potenciais fontes ateroscleróticas de grandes vasos devem ser excluídas
4. Cardioembólico possível	Achados clínicos e de imagem compatíveis com oclusão arterial por êmbolo cardiogênico somente com fontes de médio risco identificadas, sem outra causa identificavel para o AVC
5. Lacunar provável	Deve apresentar síndrome lacunar clássica, não havendo evidências de disfunção cortical TC/RNM normais ou com lesão < 1,5 cm Potenciais fontes emboligênicas devem estar ausentes e a avaliação de grandes vasos extracranianos não deve demonstrar estenose > 50% em artéria ipsilateral
6. Lacunar possível	Características compatíveis com acidente lacunar, porém sem que outros estudos tenham sido feitos
7. Outra etiologia determinada possível	Inclui pacientes com causas raras de AVC, como vasculopatia não aterosclerótica (p. ex., dissecção arterial), estados de hipercoagulabilidade ou doenças hematológicas, diagnosticadas por estudos adequados As características devem ser compatíveis com AVC isquêmico agudo, independente do tamanho ou da localização Fontes cardiogênicas e aterosclerose de grandes artérias devem ser excluídas por outros estudos
8. Outra etiologia determinada provável	Pacientes com causas raras de AVC diagnosticadas por estudos adequados As características devem ser compatíveis com AVC isquêmico agudo, independentemente do tamanho ou da localização, sem que outros estudos tenham sido realizados
9. Etiologia não determinada, avaliação completa	Pacientes sem causa identificável após realização de extensa investigação
10. Etiologia não determinada, avaliação incompleta	Pacientes sem causa identificável, porém sem investigação completa
11. Múltiplas etiologias possíveis	Pacientes com ≥ 2 causas potenciais, de forma que não pode ser dado diagnóstico definitivo

-MRCM.indb 153 12/5/17 4:05 PM

Os principais fatores de risco para sua ocorrência são: idade, HAS, fibrilação atrial, DM, tabagismo, uso excessivo de álcool, obesidade e sedentarismo.

QUADRO CLÍNICO

Os AVC têm como principal característica o início abrupto de sintomas e sinais neurológicos focais diretamente relacionados à sua localização.

Os sintomas mais comuns são: fraqueza em um dimídio corporal (hemiparesia) e disartria (Tabela 2). Cefaleia é mais comum no AVCH do que no AVCI, porém pode ocorrer em ambas as condições.

Tabela 2 Principais sintomas e sinais de AVC			
Sinais ou sintomas	Prevalência (%)		
Início agudo	96		
Paresia do membro superior	69		
Paresia do membro inferior	61		
Disartria ou afasia	57		
Marcha parética ou atáxica	53		
Paresia facial	45		
Motricidade ocular anormal	27		
Campo visual anormal	24		
Cefaleia	14		

O National Institutes of Health tem uma escala de AVC que é amplamente utilizada para quantificar o comprometimento neurológico (Tabela 3).

É importante incluir no diagnóstico diferencial: crise epiléptica, síncope, distúrbios toxicometabólicos, tumores, estado confusional agudo e enxaqueca.

Tabela 3 Escala de AVC do National Institutes of Health			
		Pontuação	
1a — nível de consiência	Alerta	0	
	Sonolência	1	
	Estupor	2	
	Coma	3	
1b – resposta a perguntas	2 corretas	0	
	1 correta	1	
	Nenhuma correta	2	
1c – obediência a comandos	2 comandos	0	
	1 comando	1	
	Nenhum comando	2	

(continua)

Tabela 3 Esc	cala de AVC do National Institute	es of Health	3,
		Pontuaçã	0
2 – olhar	Normal	0	
conjugado	Paresia	1	
	Desvio forçado do olhar	2	
3 – campo	Normal	0	
visual	Déficit parcial	1	
	Hemianopsia completa	2	
	Hemianopsia bilateral	3	
4 – nervo	Normal	0	
facial	Central discreto	1	
	Central intenso	2	
	Periférico	3	
5a/b — força		Esquerdo	Direito
dos membros superiores	Assume postura sem queda (10°)	0	0
	Assume postura com queda	1	1
	Vence pouco a gravidade	2	2
	Não vence a gravidade	3	3
	Sem qualquer movimento	4	4
6a/b – força		Esquerdo	Direito
dos membros	Assume postura sem queda (5°)	0	0
inferiores	Assume postura com queda	1	1
	Vence pouco a gravidade	2	2
	Não vence a gravidade	3	3
	Sem qualquer movimento	4	4
7 – ataxia dos	Ausente	0	
membros	Presente em 1 membro	1	
	Presente em membro superior e inferior	2	
8 –	Normal	0	
sensibilidade	Hipoestesia	1	
	Anestesia	2	
9 – linguagem	Normal	0	
	Afasia discreta	1	
	Afasia moderada	2	
	Afasia global ou mutismo	3	
10 — disartria	Fala normal	0	
	Disartria leve a moderada	1	
	Disartria grave	2	
11 –	Nenhuma	0	
negligência	Visual, tátil ou auditiva	1	
	≥ 1 modalidade	2	

EXAMES COMPLEMENTARES

É imprescindível a realização de exame de imagem para a diferenciação entre AVCI e AVCH.

O exame mais utilizado é a TC de crânio sem contraste. A RNM pode ser utilizada na fase aguda, desde que sejam realizadas sequências específicas para o diagnóstico precoce de hemorragia (p. ex., gradiente-eco ou T2).

A TC frequentemente é normal nas primeiras horas após o AVCI. Portanto, na presença de déficit neurológico focal, TC normal reforça o diagnóstico de AVCI (Figura 1).

Na fase aguda do AVCI, são realizados exames gerais necessários para o manejo imediato: bioquímica, função hepática, coagulograma, hemograma, eletrocardiograma, troponina.

Adicionalmente, são realizados exames para investigação etiológica básica: velocidade de hemossedimentação; perfil lipídico; sorologia para lues e sorologia para Chagas, se necessário; ecocardiograma transtorácico, Doppler de carótidas e vertebrais e ângio-TC ou ângio-RNM de arco aórtico, artérias carótidas e vertebrais; Doppler transcraniano e ângio-TC ou ângio-RNM de artérias intracranianas.

Investigação complementar adicional é sugerida em idade < 45 anos ou ≥ 45 anos, caso a etiologia seja indeterminada após a investigação complementar básica: fator antinuclear, complemento, proteinúria (24 horas), urina tipo 1, bateria toxicológica (se suspeita clínica), ecocardiograma transesofágico, Holter; liquor, eletroforese de Hb (se suspeita clínica de vasculite, hemoglobinopatia), anticoagulante lúpico, anticardiolipina, proteína C, proteína S, antitrombina III (interpretar exames colhidos pelo menos 3 meses após o AVCI), arteriografia digital, biópsia de pele (a depender de suspeita clínica: vasculite, arteriopatia cerebral autossômica dominante com infartos subcorticais e leucoencefalopatia – Cadasil).

A investigação etiológica do hematoma intraparenquimatoso inclui necessariamente a realização de coagulograma/avaliação de função hepática. Outros exames complementares como ângio-TC ou arteriografia por subtração digital serão solicitados, a depender de características clínicas e radiológicas individuais.

TRATAMENTO

Sempre se deve avaliar os critérios para indicação de tratamento trombolítico em pacientes com AVCI (Tabela 4). A dose de rt-PA deve ser de 0,9 mg/kg (máximo: 90 mg), EV, 10% em *bolus* em 1 minuto e o restante em 1 hora. Quanto mais precoce for a trombólise, maior será a probabilidade de reperfusão com benefício clínico.

O atendimento organizado em uma unidade de AVC tem grande impacto na morbidade e na mortalidade, in-

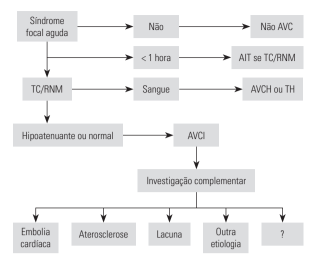


Figura 1 Exames complementares para diagnóstico inicial. AIT: ataque isquêmico transitório; AVCI: AVC isquêmico; AVCH: AVC hemorrágico; TH: transformação hemorrágica de AVCI.

dependentemente da etiologia. Essa unidade de AVC deve realizar o cuidado de pacientes com AVC por equipe especializada e multidisciplinar.

Para pacientes com AVCI, é recomendada a administração de ácido acetilsalicílico (dose inicial de 325 mg nas primeiras 24-48 horas e aguardar 24 horas caso seja feita trombólise).

Corticosteroides e uso profilático de drogas antiepilépticas não são recomendados no tratamento do AVCI ou do AVCH na ausência de hemorragia intraventricular

Para pacientes com hematoma intraparenquimatoso e deficiência de fatores de coagulação (p. ex., usuários de anticoagulantes orais), deve ser feita correção conforme necessário.

Em pacientes que apresentam AVCI extenso no território da artéria cerebral média com até 60 anos, a cirurgia descompressiva realizada nas primeiras 48 horas diminui a mortalidade. Cirurgia descompressiva também pode ser indicada em infartos cerebelares com efeito de massa e compressão de tronco encefálico.

Pacientes com hematoma cerebelar e piora neurológica ou compressão de tronco encefálico e/ou hidrocefalia devem ser submetidos a drenagem do hematoma.

Pode-se considerar monitorização da pressão intracraniana em pacientes com hematoma intraparenquimatoso e pontuação < 8 na escola de coma de Glasgow, evidência de herniação, hemorragia intraventricular grave ou hidrocefalia. Considera-se alvo razoável de pressão intracraniana 50-70 mmHg, a depender do estado da autorregulação cerebral.

-MRCM.indb 155 12/5/17 4:05 PM

Tabela 4 Critérios para trombólise EV no AVC isquêmico

Pré-requisitos

Idade > 18 anos

Diagnóstico de AVC isquêmico com pontuação > 4 na escala de AVC do National Institutes of Health (Tabela 3)

Início dos sintomas < 4 horas e 30 minutos

Contraindicações absolutas

Suspeita de hemorragia meníngea, mesmo com TC normal

Trauma cranioencefálico grave ou AVC prévio nos últimos 3 meses

Punção arterial em local não compressível ou punção de liquor nos últimos 7 dias

História de hemorragia intracraniana

Neoplasia intracraniana, malformação arteriovenosa ou aneurisma cerebral

Cirurgia intracraniana ou intraespinal recente

Hipertensão não controlada no momento do tratamento (PA sistólica > 185 mmHg ou PA diastólica > 110 mmHg)

Hemorragia interna ativa

Diátese hemorrágica incluindo, mas não limitada a uso de anticoagulante ou INR > 1,7 ou TP > 15; TTPa alargado + uso de heparina; plaquetas < 100.000/mm³

Uso atual de inibidores diretos de trombina ou de fator Xa com testes laboratoriais (p. ex., TTPa, INR, plaquetas e tempo de ecarina; ou testes de atividade de fator Xa)

Glicemia < 50 mg/dL

TC: infartos multilobares (hipodensidade > 1/3 de 1 hemisfério cerebral)

Para início dos sintomas entre 3 horas e 4 horas e 30 minutos: idade > 80 anos, pontuação > 25 na escala de AVC do National Institutes of Health (Tabela 3) e AVC prévio + diabetes

Contraindicações relativas

Sintomas leves (sem repercussão funcional) ou melhorando rapidamente

Gravidez

Crise epiléptica na instalação do quadro com sinais neurológicos residuais pós-ictais

Cirurgia de grande porte ou trauma grave nos últimos 14 dias

Hemorragia gastrointestinal ou geniturinária nos últimos 21 dias

IAM (nos últimos 3 meses)

PROGNÓSTICO

Cerca de 20% dos pacientes com AVC morrem no 1° mês, 30% em 6 meses, e 50% em 1 ano. As principais causas de letalidade precoce são piora neurológica e complicações como pneumonia por broncoaspiração e tromboembolismo pulmonar. As principais causas de letalidade tardia são cardiopatia e complicações do AVC.

O prognóstico é pior no hematoma intraparenquimatoso e na hemorragia subaracnóidea (letalidade em 1 mês de cerca de 50%).

Reabilitação precoce é indicada em pacientes estáveis clinicamente. O prognóstico é melhor para pacientes que passam por avaliação e intervenção multidisciplinar organizada e precoce.

Em pacientes com AVCI, medidas específicas para prevenção de recorrência devem ser instituídas conforme a etiologia identificada. Assim, p. ex., recomenda-se

Tabela 5 Medidas gerais em casos de AVC isquêmico e hematoma intraparenquimatoso

PA

AVCI pós-trombólise: medir a cada 15 minutos durante a infusão; depois, a cada 30 minutos por 6 horas; e a cada 60 minutos pelas 24 horas seguintes

Manter PA sistólica < 180 mmHg e PA diastólica < 105 mmHg

Se administrados anti-hipertensivos EV, medir PA a cada 15 minutos nas primeiras 24 horas $\,$

AVCI, trombólise não realizada: reduzir 15% nas primeiras 24 horas se PA sistólica > 220 mmHg ou PA diastólica > 120 mmHg

AVCH/HIP

Tratar se PA sistólica > 200 mmHg ou PA média > 150 mmHg

Se PA sistólica > 180 mmHg ou PA média > 130 mmHg e houver suspeita de HIC: monitorizar PIC e reduzir PA mantendo pressão de perfusão ≥ 60 mmHg

Se não houver HIC: reduzir PA média para 110 mmHg ou PA sistólica para 160 mmHg e PA diastólica para 90 mmHg

Drogas de escolha

Metoprolol, esmolol ou nitroprusseto de sódio; para HIP, considerar também enalapril ou diltiazem

Cuidados pós-trombólise

Não passar SVD nos primeiros 30 minutos

Nas primeiras 24 horas: não passar SNE, acesso venoso central ou realizar punção arterial

Não administrar antiagregantes ou anticoagulantes

Realizar TC de controle

Outras medidas

Avaliar via aérea quanto à necessidade de suporte ventilatório e administrar oxigênio se $SatO_2 < 95\%$

Avaliar risco de broncoaspiração antes de liberar dieta VO: se houver risco, prescrever SNE (exceto nas primeiras 24 horas pós-trombólise)

Tratar febre, investigar e tratar infecções

Avaliar hipovolemia: expansão com solução salina se necessário

Manter normoglicemia

Iniciar mobilização precoce: em pacientes imobilizados, prevenir trombose venosa profunda (AVCI: administrar heparina não fracionada ou de baixo peso molecular como profilaxia; AVCH: realizar compressão pneumática, instituir o uso de meias elásticas e considerar heparina profilática 1-4 dias após interrupção da hemorragia)

AVCH: AVC hemorrágico; AVCI: AVC isquêmico; HIC: hipertensão intracraniana; HIP: hematoma intraparenquimatoso.

-MRCM.indb 156 12/5/17 4:05 PM

anticoagulação VO em pacientes com fibrilação atrial na ausência de contraindicações e endarterectomia carotídea ou angioplastia em pacientes com AVCI em território carotídeo e estenose ≥ 70% da artéria carótida interna ipsilateral.

As seguintes medidas gerais são indicadas para prevenção de recorrência de AVC:

- tratamento de hipertensão arterial, DM, DLP e obesidade;
- interrupção de tabagismo, uso excessivo de álcool e sedentarismo.

AVCH – HEMORRAGIA SUBARACNÓIDEA ANEURISMÁTICA

A hemorragia subaracnóidea aneurismática consiste em emergência neurológica com elevada morbidade e mortalidade. A hemorragia inicial pode ser devastadora, sendo que até 25% dos pacientes morrem antes do atendimento médico. Em 30 dias, a mortalidade atinge 50% e aproximadamente 50% dos sobreviventes apresentam sequelas neurológicas graves que impõem graves limitações físicas e cognitivas.

Entre os sobreviventes da fase aguda, as complicações mais comuns são secundárias a ressangramento, hidrocefalia e isquemia cerebral. O cuidado dos pacientes com hemorragia subaracnóidea aneurismática baseia-se em antecipação, prevenção e manejo das complicações secundárias.

EPIDEMIOLOGIA E FISIOPATOLOGIA

Os aneurismas intracranianos correspondem a 85% dos casos de hemorragia subaracnóidea espontânea (Figura 1). As outras causas incluem malformações arteriovenosas, doença de Moya-Moya, coagulopatias, tumores, vasculites e determinadas drogas simpaticomiméticas como a cocaína. Estudos em necrópsia evidenciam a presença de aneurismas em 2-5% da população, entretanto a incidência de ruptura é de aproximadamente 2-20:100.000 indivíduos/ano. O risco de ruptura está relacionado aos fatores de risco e ao tamanho.

A hemorragia é mais frequente em mulheres (3:2) e pessoas com idade > 40 anos (com picos de sangramento aos 50-60 anos). Os principais fatores de risco para o sangramento são hipertensão, tabagismo, etilismo crônico e história em familiares de 1º grau. Gravidez e parto também podem desencadear hemorragia subaracnóidea. Na gênese dos aneurismas intracranianos, tanto os fatores congênitos quanto adquiridos estão envolvidos. Há associações com doenças do tecido conjuntivo, rins policísticos e malformações arteriovenosas. Entre os fa-

tores adquiridos, destacam-se a aterosclerose e o estresse hemodinâmico.

A maioria dos aneurismas é encontrada no polígono de Willis, próximo às bifurcações (Figura 1). Somente 15% acometem a circulação posterior. Os locais mais comuns são a artéria carótida interna em seu segmento comunicante posterior (41%) ou comunicante anterior (34%) e a artéria cerebral média (20%). Até 30% dos pacientes podem ter múltiplos aneurismas.

APRESENTAÇÃO CLÍNICA

A apresentação clássica é descrita como a "pior dor de cabeça" da vida do paciente. O início é súbito, e é comum a presença de naúseas, vômitos e rebaixamento do nível de consciência. Ao exame físico, observa-se meningismo em até 70% dos casos.

Cerca de 50% dos casos evoluem de forma direta para o coma. Alguns pacientes (aproximadamente 24%) apresentam-se inicialmente com crises convulsivas.

Sintomas cardiológicos como desconforto torácico, com alterações eletrocardiográficas sugestivas de isquemia miocárdica, também podem ocorrer e são atribuídos à descarga simpática na fase mais aguda da hemorragia. Além dos achados gerais no exame neurológico, ressalta-se a importância localizatória de alguns nervos cranianos. O II nervo (oftálmico) é frequentemente acometido em aneurismas do segmento oftálmico da artéria carótida; o III (oculomotor), por aneurismas do segmento comunicante posterior; e o VI (abducente), nos casos em que há hipertensão intracraniana.

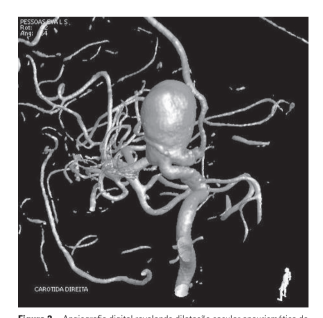


Figura 2 Angiografia digital revelando dilatação sacular aneurismática de artéria carótida.

-MRCM.indb 157 12/5/17 4:05 PM

Caso a hemorragia seja muito extensa, pode ocorrer comprometimento do humor vítreo, caracterizando a síndrome de Terson, que engloba aumento abrupto da pressão intracraniana e associa-se a maior mortalidade.

Cerca de 15-40% dos pacientes são acometidos pela chamada cefaleia sentinela caracterizada por episódios de cefaleia súbita, de menor intensidade, e que ocorrem 2 semanas-24 horas antes do sangramento principal. Essas, em geral, são causadas pela expansão do aneurisma ou por pequenos sangramentos.

Achados no exame físico são utilizados para categorizar os pacientes em diversas escalas que eventualmente apresentam boa correlação com o desfecho clínico. As escalas mais comumente utilizadas são a de Hunt-Hess e a escala da World Federation of Neurological Surgeons.

DIAGNÓSTICO

Após as medidas iniciais de estabilização nos pacientes com suspeita de hemorragia subaracnóidea, o 1º passo é a realização de TC do crânio. A sensibilidade da TC sem contraste nas primeiras 24 horas é de cerca de 95%.

Os achados tomográficos de sangramento são graduados pela escala de Fisher, relacionam-se com a probabilidade de vasoespasmo e têm valor prognóstico. A TC inicial é importante para excluir a presença de hidrocefalia e hemoventrículo, a qual, muitas vezes, requer intervenção urgente. Os resultados falso-negativos, quando ocorrem, podem ser justificados se o volume de sangramento for muito pequeno, se o evento aconteceu há alguns dias ou se o Ht estiver muito baixo.

Caso a história seja sugestiva e a suspeita clínica persista, realiza-se a punção lombar. A presença de xantocromia ajuda a distinguir de acidente de punção liquórica, principalmente se feita por espectofotometria. Com o objetivo de aumentar a sensibilidade, o procedimento deve ser feito 6-12 horas após o *ictus*.

Se confirmada a presença de sangramento subaracnóideo, o paciente é encaminhado para a realização de angiografia cerebral convencional ou ângio-TC (Figura 1). A angiografia permanence como o padrão-ouro e permite definir a anatomia do aneurisma (Figura 1). A sensibilidade e a especificidade do exame variam em 77-97% e 87-100%, respectivamente.

A angiografia pode não ser conclusiva em até 20% dos casos. Novo exame deve ser realizado em poucos dias, geralmente 15, após o 1º exame. Observa-se que a grande maioria desses pacientes é vítima de hemorragias perimesencefálicas e as chances de sangramento posterior são mínimas.

TRATAMENTO

Efeitos sistêmicos

A hemorragia subaracnóidea é responsável por uma série de alterações fisiológicas, principalmente nos sistemas cardiovascular, respiratório e endocrinológico.

Entre as complicações cardiológicas, é comum ocorrerem hipertensão ou hipotensão refratárias. Alterações eletrocardiográficas ocorrem em > 60% dos pacientes, alterações enzimáticas em 20% e disfunção da contratilidade, caracterizada por hipocinesia ou acinesia ventricular esquerda, pode ocorrer em até 10%. Prolongamento do intervalo QT ou elevação do segmento ST podem sugerir disfunção miocárdica mais grave, que deve ser avaliada com enzimas cardíacas e ecocardiograma. Os fatores preditores para o desenvolvimento de disfunção miocárdica incluem edema cerebral difuso, Hunt-Hess elevado na admissão e hemoventrículo. Essa possibilidade deve ser suspeitada em todo paciente com hemorragia subaracnóidea aneurismática e hipotensão necessitando de vasopressores, edema pulmonar, inversão de onda T ou aumento do intervalo QT. Não existe tratamento específico e deve-se ficar atento a esse diagnóstico para adequar a terapia hemodinâmica. Apesar do quadro se resolver em 3-10 dias, associa-se a maior permanência hospitalar, déficits neurológicos isquêmicos e maior mortalidade intra-hospitalar.

As complicações pulmonares também são comuns em pacientes com hemorragia subaracnóidea, ocorrendo em até 80% dos casos e com altas morbidade e mortalidade. As mais frequentes são pneumonias, edema pulmonar e embolismo. Se associado a disfunção miocárdica e terapia hipervolêmica, o quadro clínico pode piorar. No tratamento dessa morbidade, deve-se ter cautela na terapia diurética, já que a hipovolemia pode piorar os infartos cerebrais secundários, além da própria hiponatremia. A hiponatremia pode ser causada pela chamada síndrome perdedora de sal de origem central ou pela síndrome da secreção inapropriada do hormônio antidiurético. Na 1^a, é hipovolêmica, secundária a natriurese e diurese decorrentes da liberação do peptídeo natriurético cerebral. Seu tratamento é feito com a administração de fluidos isotônicos. Já a síndrome da secreção inapropriada do hormônio antidiurético é caracterizada por hiponatremia normovolêmica secundária à liberação endógena de vasopressina. O tratamento é feito com restrição hídrica. Outros distúrbios como hipotireoidismo, déficit de cortisol e distúrbios de potássio, magnésio e cálcio também devem ser considerados.

As crises convulsivas relacionadas à hemorragia subaracnóidea aneurismática ocorrem em até 10% dos pa-

cientes, geralmente logo após o *ictus*. O uso dos anticonvulsivantes está incluído na terapêutica da hemorragia subaracnóidea. O uso profilático ainda não demonstra benefícios e pode, inclusive, piorar alguns resultados. A American Stroke Association recomenda o uso profilático por curto período caso fatores de risco já descritos estejam presentes. Essa posição ainda é muito criticada, e não há consenso quanto ao uso dos anticonvulsivantes profiláticos.

Entre os efeitos secundários da hemorragia subaracnóidea está a febre, que ocorre em até 70% dos casos e correlaciona-se com pior prognóstico. Pode ter origem infecciosa ou não.

A anemia ocorre em aproximadamente 50% dos pacientes com hemorragia subaracnóidea aneurismática até o 4° dia do *ictus*. Um dos fatores envolvidos na origem da anemia é a síndrome da resposta inflamatória sistêmica que pode suprimir a hematopoese. Em contrapartida, a hemotransfusão aumenta os riscos de complicações como pneumonia, sepse e ventilação mecânica. Em virtude das evidências conflitantes, a American Heart Association, a American Stroke Association e a Neurocritical Care Society ainda não se posicionaram sobre a melhor conduta diante dessas situações. A indicação de transfusão deve ser individualizada, utilizando outros parâmetros sistêmicos e neurológicos (saturação venosa mista, hiperlactatemia, redução na pressão tissular de oxigênio, Doppler transcraniano, entre outros).

A hiperglicemia ocorre em cerca de 30% dos pacientes e associa-se a maior morbidade e mortalidade. Ainda não há evidências que suportem o controle rígido da glicemia. Enquanto os dados da literatura atual não demonstram a faixa de segurança, convém manter as glicemias em torno de 150 mg/dL, evitando grandes variações.

Complicações

Ressangramento

O ressangramento é a complicação que acarreta maior letalidade nos pacientes que sobreviveram ao 1° evento hemorrágico. A mortalidade é alta, chegando a 70%. Deve ser suspeitada em todo paciente com deterioração neurológica súbita.

Nesse cenário, é consenso que o tratamento deve ser o mais precoce possível, seja por técnicas intravasculares ou microcirúrgicas. A escolha da melhor opção é muito controversa e motivo de muitos debates.

De modo geral, a terapia intravascular é preferencial para aneurismas de circulação posterior, pacientes com Hunt-Hess 4 ou 5, pacientes muito idosos ou na-

queles em que morbidades associadas estejam presentes e os riscos operatórios sejam elevados. A terapia que até então era somente uma alternativa atualmente deve ser contextualizada como opção primária ou secundária em qualquer paciente com ruptura aneurismática.

A opção da técnica microcirúrgica é reservada para pacientes em melhores condições clínicas, jovens, naqueles com aneurismas gigantes, complexos, e nos quais outras técnicas (p. ex., *bypass*) sejam necessárias.

Vasoespasmo

Estudos experimentais sugerem que o vasoespasmo está relacionado aos produtos de degradação da oxi-Hb (metemoglobina e radical superóxido). Formação de radicais tóxicos que lesam as membranas de fosfolípides, interferência na liberação de óxido nítrico, geração de potentes vasoconstritores (p. ex., prostaglandinas derivadas do metabolismo do ácido araquidônico), produção de endotelina-1 e redução da mólecula PRGC são fatores envolvidos que vêm sendo amplamente estudados e fogem do escopo deste capítulo.

O vasoespasmo constitui a maior causa de morbidade e mortalidade intra-hospitalar entre os pacientes admitidos com sangramento aneurismático. Sua maior incidência ocorre entre o 7° e o 10° dia após o *ictus*, mas pode ser precoce, manifestando-se no 4° dia, ou estender-se até o 21° dia após o sangramento.

Entre os fatores de risco, possivelmente o maior determinante de vasoespasmo é a quantidade de sangue nas cisternas. Desidratação e hipovolemia não são determinantes, mas contribuem para reduzir o fluxo sanguíneo cerebral e piorar o quadro clínico.

Nos casos mais graves, quando ocorre o desequilíbrio entre oferta e consumo, sucede-se isquemia e infarto cerebral. A monitorização do vasoespasmo consiste em exames neurológicos seriados e medidas do fluxo cerebral pelo Doppler transcraniano e pela angiografia cerebral. Os sinais neurológicos podem ser vagos, como rebaixamento do sensório e déficit neurológico focal como hemiparesia, hemiplegia ou disartria. A angiografia convencional ainda é a referência no diagnóstico. Apesar de avaliar o diâmetro vascular, não é possível fazer análises seriadas, utilizar contraste EV e, por questões logísticas, não é rotineiramente usada.

É importante destacar que, ao realizar o diagnóstico clínico de vasoespasmo, causas alternativas para as alterações neurológicas devem ser consideradas, como o uso de sedativos, ressangramento, hidrocefalia, edema cerebral, distúrbios metabólicos e infecções.

O tratamento do vasoespasmo envolve as medidas profiláticas e intervenções em situações agudizadas.

-MRCM.indb 159 12/5/17 4:05 PM

- Medidas profiláticas
- Nimodipina: é um agente anti-hipertensivo bloqueador do canal de cálcio do tipo voltagem-dependente. Reduz o risco relativo de desfechos desfavoráveis em 18% e de isquemia cerebral em 32%. É utilizada profilaticamente em todos os pacientes com hemorragia subaracnóidea aneurismática e deve ser iniciada logo após o diagnóstico do evento. Hipotensão é infrequente, especialmente se os pacientes estiverem hidratados.
- Estatinas: seu uso ainda permanence controverso. O atual consenso sugere que pacientes que já estão em uso de estatinas assim devem permanecer. Alguns ainda recomendam o uso por apenas 14 dias, apesar de estudos animais comprovarem a perda da eficácia das estatinas após sua interrupção. Para elucidar essas dúvidas, está sendo conduzido o estudo fase III STASH *trial*, porém os resultados ainda não foram divulgados.
- Terapia dos 3 "H" (hipertensão, hipervolemia e hemodiluição): enquanto há o consenso de que hipovolemia é deletéria, o uso da hipervolemia profilática é controverso. Apesar de amplamente advogada, dados que suportam a hipervolemia são escassos. O impacto no fluxo sanguíneo cerebral é desprezível quando comparado à indução de hipertensão arterial. A hemodiluição, dentro da terapia dos 3 "H", é possivelmente o componente menos entendido. A justificativa teórica é de que, ao reduzir a viscosidade sanguínea, ocorre um aumento no fluxo sanguíneo cerebral, porém a capacidade de transporte de oxigênio estaria reduzida. Argumenta-se que

Ht = 30% seria o equilíbrio ideal entre a capacidade de transporte de oxigênio e a viscosidade.

Medidas terapêuticas

- Terapia dos 3 "H" e hipertensão induzida por vasopressores: reservada a pacientes sintomáticos cujo diagnóstico deve ser confirmado pelo Doppler (índice de Lindegaard > 4). A volemia deve ser monitorizada rigorosamente, evitando sobrecarga cardíaca e pulmonar. Destaca-se que o déficit deve melhorar logo após o início da terapia e, caso isso não aconteça, ela deve ser suspensa. O aumento da PA parece ser a intervenção hemodinâmica mais efetiva. Estudos demonstram aumento progressivo do fluxo sanguíneo cerebral com drogas vasoativas, entretanto os níveis ideais ainda não foram estabelecidos. Aceitam-se níveis sistólicos de até 200 mmHg desde que o aneurisma já tenha sido excluído da circulação, seja por técnica intravascular ou microcirúrgica.
- Terapia intravascular: as técnicas intravasculares estão entre as medidas agressivas de tratamento do vasoespasmo. Entre elas, citam-se a angioplastia transluminal e a infusão intra-arterial de vasodilatadores. Cada uma apresenta suas indicações e contraindicações. Geralmente, são reservadas para os casos que a terapia hemodinâmica falha.
- Hidrocefalia: ocorre em 20-30% dos pacientes, geralmente nos primeiros 3 dias após o *ictus*. Associa-se a hemoventrículo na maioria dos casos. Caracteriza-se como urgência cirúrgica, facilmente diagnosticada e

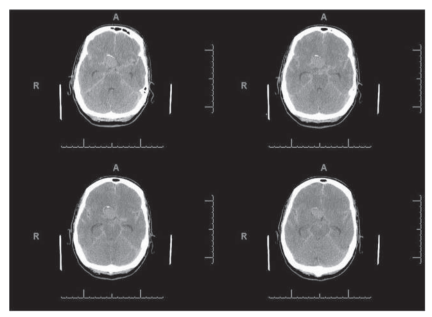


Figura 3 TC axial de crânio sem injeção de contraste evidenciando presença de sangramento cisternal com imagem hiperdensa (sangue) desenhando as cisternas basais.

-MRCM.indb 160 12/5/17 4:05 PM

tratada. A melhora clínica é evidente após a instalação de sistema de drenagem ventricular externo.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

A hemorragia subaracnóidea é um evento catastrófico, com altas mortalidade e morbidade a despeito dos avanços terapêuticos existentes. Após as medidas de neuroproteção inicial, o tratamento deve ser instituído precocemente por via microcirúrgica ou intravascular. A complexidade do quadro clínico exige integração entre as diversas especialidades envolvidas no cuidado direto do paciente.

BIBLIOGRAFIA

- Adams HP Jr, Bendixen BH, Kappelle LJ, Biller J, Love BB, Gordon DL, et al. Classification of subtype of acute ischemic stroke. Definitions for use in a multicenter clinical trial. TOAST. Trial of org 10172 in acute stroke treatment. Stroke 1993;24:35-41.
- Ay H. Advances in the diagnosis of etiologic subtypes of ischemic stroke. Curr Neurol Neurosci Rep 2010;10:14-20.
- Bederson JB, Connolly ES, Jr, Batjer HH, Dacey RG, Dion JE, Diringer MN, et al. Guidelines for the management of aneurysmal subarachnoid hemorrhage: a statement for healthcare professionals from a special writing group of the Stroke Council, American Heart Association. Stroke 2009;40:994-1025.
- Boesiger BM, Shiber JR. Subarachnoid hemorrhage diagnosis by computed tomography and lumbar puncture: are fifth generation CT scanners better at identifying subarachnoid hemorrhage? J Emerg Med 2005;29:23-7.
- Cabral NL, Gonçalves AR, Longo AL, Moro CH, Costa G, Amaral CH, et al. Incidence of stroke subtypes, prognosis and prevalence of risk factors in Joinville, Brazil: a 2-year community based study. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2009;80:755-61.
- Cabral NL, Gonçalves AR, Longo AL, Moro CH, Costa G, Amaral CH, et al. Trends in stroke incidence, mortality and case fatality rates in Joinville, Brazil: 1995-2006. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2009;80:749-54.
- Conforto AB, Paulo RB, Patroclo CB, Pereira SL, Miyahara HS, Fonseca CB, et al. Stroke management in a university hospital in the largest South American city. Arq Neuropsiquiatr 2008;66(2B):308-11.
- Diringer MN. Management of aneurysmal subarachnoid hemorrhage. Crit Care Med 2009;37(2):432-40.
- Donnan G, Fisher M, Macleod M, Davis SM. Stroke. Lancet Neurol 2008;371:1612-23
- Dorhout Mees SM, Rinkel GJ, Feigin VL. Calcium antagonists for aneurysmal subarachnoid haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev 2007.
- Duncan PW, Zorowitz R, Bates B, Choi JY, Glasberg JJ, Graham GD, et al. Management of adult stroke rehabilitation care: a clinical practice guideline. Stroke 2005;36:e100-43.
- Feigin VL, Lawes CCM, Bennett DA, Barker-Collo SL, Parag V. Worldwide stroke incidence and early case fatality reported in 56 populationbased studies: a systematic review. Lancet Neurol 2009;8:355-69.
- Fisher CM, Kistler JP, Davis JM. Relation of cerebral vasospasm to subarachnoid hemorrhage visualized by computerized tomographic scanning. Neurosurgery 1980;6:1-9.
- Flores C, Welling LC, Figueiredo EG, Teixeira MJ. The genesis of intracranial aneurysms. J Bras Neurocirg 2010;21(3):161-7.
- Furie KL, Kasner SE, Adams RJ, Albers GW, Bush RL, Fagan SC, et al. Guidelines for the prevention of stroke in patients with stroke or

- transient ischemic attack: a guideline for healthcare professionals from the American Heart Association/American Stroke Association. Stroke 2011;42:227-76.
- Hauerberg J, Andersen BB, Eskesen V, Rosenørn J, Schmidt K. Importance of the recognition of a warning leak as a sign of a ruptured intracranial aneurysm. Acta Neurol Scand 1981;83(1):61-4.
- Heros RC, Kistler JP. Intracranial arterial aneurysm: an update. Stroke 1983;14:628-31.
- Jauch EC, Saver JL, Adams Jr H, Bruno A, Connors JJ, Demaerschalk BM, et al. Guidelines for the early management of patients with acute ischemic stroke: a guideline for healthcare professionals from the American Heart Association/American Stroke Association. Stroke 2013;44(3):870-947.
- Joseph M, Ziadi S, Nates J, Dannenbaum M, Malkoff M. Increases in cardiac output can reverse flow deficits from vasospasm independent of blood pressure: a study using xenon computed tomographic measurement of cerebral blood flow. Neurosurgery 2003;53:1044-51.
- Kitamura Y, Nomura M, Shima H. Acute lung injury associated with systemic inflammatory response syndrome following subarachnoid hemorrhage: a survey by the Shonan Neurosurgical Association. Neurol Med Chir 2010;50:456-60.
- Kramer AH, Gurka MJ, Nathan B, Dumont AS, Kassell NF, Bleck TP. Statin use was not associated with less vasospasm or improved outcome after subarachnoid hemorrhage. Neurosurgery 2008;62:422-7.
- Kurokawa Y, Uede T, Ishiguro M. Pathogenesis of hyponatremia following subarachnoid hemorrhage due to ruptured cerebral aneurysm. Surg Neurol 1996;46:500-7.
- Kurtz P, Schmidt JM, Claassen J, Carrera E, Fernandez L, Helbok R, et al. Anemia is associated with metabolic distress and brain tissue hypoxia after subarachnoid hemorrhage. Neurocrit Care 2010;13(1):10-6.
- Le Roux AA, Wallace MC. Outcome and cost of aneurysmal subarachnoid hemorrhage. Neurosurg Clin N Am 2010;21:235-46.
- Lennihan L, Mayer SA, Fink ME, Beckford A, Maik PC, Zhang H, et al. Effect of hypervolemic therapy on cerebral blood flow after subarachnoid hemorrhage: a randomized controlled trial. Stroke 2000;31:383-91.
- Linn FH, Rinkel GJ, Algra A, van Gijn J. Headache characteristics in subarachnoid haemorrhage and benign thunderclap headache. J Neurol Neurosurg Psychiatry 1998;65:791-3.
- Lovelock CE, Rinkel GJ, Rothwell PM. Time trends in outcome of subarachnoid hemorrhage: population-based study and systematic review. Neurology 2010;74:1494-501.
- Martins SC, Freitas GR, Pontes-Neto O, Pieri A, Moro CH, Jesus PA, et al. Guidelines for acute ischemic stroke treatment: part II stroke treatment. Arq Neuropsiquiatr 2012;70:885-93.
- Minelli C, Fen LF, Minelli DP. Stroke incidence, prognosis, 30-day, and 1-year case fatality rates in Matão, Brazil: a population-based prospective study. Stroke 2007;38:2906-11.
- Molyneux AJ, Kerr RS, Birks J, Ramzi N, Yarnold JA, Sneade M, et al. Risk of recurrent subarachnoid haemorrhage, death, or dependence and standardised mortality ratios after clipping or coiling of an intracranial aneurysm in the International Subarachnoid Aneurysm Trial (ISAT): long-term follow-up. Lancet Neurol 2009;8:427-33.
- Molyneux A, Kerr R, Stratton I, Sandercock P, Clarke M, Shrimpton J, et al. International Subarachnoid Aneurysm Trial (ISAT) of neurosurgical clipping versus endovascular coiling in 2143 patients with ruptured intracranial aneurysms: a randomised trial. Lancet 2002; 360:1267-74.
- Molyneux AJ, Kerr RS, Yu LM, Clarke M, Sneade M, Yarnold JA, et al. International Subarachnoid Aneurysm Trial (ISAT) of neurosurgical clipping versus endovascular coiling in 2143 patients with ruptured intracranial aneurysms: a randomised comparison of effects on survival, dependency, seizures, rebleeding, subgroups, and aneurysm occlusion. Lancet 2005;366:809-17.

-MRCM.indb 161 12/5/17 4:05 PM

Morgenstern LB, Hemphill III JC, Anderson C, Becker K, Broderick JP, Connolly ES Jr, et al. Guidelines for the management of symptomatic intracerebral hemorrhage: a guideline for healthcare professionals from the American Heart Association/American Stroke Association. Stroke 2010:41:2108-29.

Naidech AM, Kreiter KT, Janjua N. Cardiac troponin elevation, cardiovascular morbidity, and outcome after subarachnoid hemorrhage. Circulation 2005;112:2851-6.

- Naidech AM, Kreiter KT, Janjua N. Phenytoin exposure is associated with functional and cognitive disability after subarachnoid hemorrhage. Stroke 2005;36:583-7.
- O'Donnell MJ, Xavier D, Liu L, Zhang H, Chin SL, Rao-Melacini P, et al. Risk factors for ischaemic and intracerebral haemorrhagic stroke in 22 countries (the INTERSTROKE study): a case-control study. Lancet 2010;376:112-23.
- Oliveira-Filho J, Martins SC, Pontes-Neto OM, Longo A, Evaristo EF, Carvalho JJ, et al. Guidelines for acute ischemic stroke treatment: part I. Arq Neuropsiquiatr 2012;70:621-9.
- Rabinstein AA, Lanzino G, Wijdicks EF. Multidisciplinary management and emerging therapeutic strategies in aneurysmal subarachnoid hemorrhage. Lancet Neurol 2010;9:504-19.
- Rabinstein AA, Weigand S, Atkinson JL. Patterns of cerebral infarction in aneurysmal subarachnoid hemorrhage. Stroke 2005;36:992-7.
- Rinkel GJE. Medical management of patients with aneurismal subarachnoid haemorrhage. Int J Stroke 2009;3:193-204.
- Schmutzhard E, Rabinstein AA, Diringer MN, Bleck TP, Bruder N, et al. Spontaneous subarachnoid hemorrhage and glucose management. Neurocrit Care 2011;15(2):281-6.
- van der Wee N, Rinkel GJ, Hasan D, van Gijn J. Detection of subarachnoid haemorrhage on early CT: is lumbar puncture still needed after a negative scan? J Neurol Neurosurg Psychiatry 1995;58:357-9.
- van Gijn J, Kerr RS, Rinkel GJ. Subarachnoid haemorrhage. Lancet 2007;369:306-18.
- Westermaier T, Stetter C, Vince GH, Pham M, Tejon JP, Eriskat J, et al. Prophylactic intravenous magnesium sulfate for treatment of aneurysmal subarachnoid hemorrhage: a randomized, placebocontrolled, clinical study. Crit Care Med 2010;38:1284-90.
- Wong GK, Poon WS, Chan MT, Gin T, Ng SC, Zee BC, et al. Intravenous magnesium sulphate for aneurysmal subarachnoid hemorrhage (IMASH): a randomized, double-blinded, placebo-controlled, multicenter phase III trial. Stroke 2010;41:921-6.
- Yamamoto FI. Ischemic stroke in young adults: an overview of etiological aspects. Arq Neuropsiquiatr 2012;70:462-6.
- Yew KS, Cheng E. Acute stroke diagnosis. Am Fam Physician 2009;80:33-

TRAUMATISMO CRANIOENCEFÁLICO E RAQUIMEDULAR

Robson Luis Oliveira de Amorim, Wellingson Silva Paiva, Almir Ferreira de Andrade

TRAUMATISMO CRANIOENCEFÁLICO

Os acidentes e a violência no Brasil configuram um grave problema de saúde pública, que tem provocado

fortes impactos na morbidade e na mortalidade da população.

No traumatismo cranioencefálico, ocorre um complexo processo fisiopatológico que inclui múltiplas reações concorrentes e interações que causam alterações na hemodinâmica encefálica, mudanças celulares e moleculares, além de inchaço cerebral e hipertensão intracraniana. A lesão encefálica definitiva que se estabelece após o traumatismo cranioencefálico é o resultado de mecanismos fisiopatológicos que se iniciam no momento do impacto (lesão primária) e se estendem por horas a semanas (lesões secundárias). O principal objetivo da equipe de saúde é evitar as lesões secundárias.

CLASSIFICAÇÃO

O traumatismo cranioencefálico pode ser classificado:

- quanto ao mecanismo de trauma: fechado, penetrante, tipo explosão e tipo esmagamento;
- clinicamente, de acordo com a escala de coma de Glasgow: leve (13-15 pontos), moderado (9-12 pontos) e grave (3-8 pontos);
- a partir de avaliação tomográfica: lesões difusas ou focais (Figura 1).

A classificação mais utilizada é a de Marshall.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico é extremamente variável. Os pacientes podem apresentar-se desde assintomáticos até comatosos. O mais importante é avaliar o nível de consciência e identificar os pacientes com risco de piora neurológica. Nos pacientes acordados, perda de consciência, presença de vômitos, cefaleia persistente, sonolência e piora de 2 pontos na escala de coma de Glasgow são os principais fatores relacionados com lesão intracraniana.

Os principais sinais a serem pesquisados são: anormalidades pupilares, presença de déficits motores, posturas patológicas, rino ou otoliquorreia, equimoses periorbitária (sinal de Guaxinim) ou retroauricular (sinal de Battle), lesões de continuidade em couro cabeludo e afundamentos cranianos.

EXAMES COMPLEMENTARES NA FASE AGUDA

■ TC de crânio: deve ser solicitada para todos os pacientes com escore < 15 pontos na escala de coma de Glasgow. Naqueles com escore = 15, deve ser solicitada nos casos de: mecanismo de trauma com grande energia cinética (p. ex., atropelamento, colisão de automóvel contra motocicleta), amnésia pós-traumática > 4 horas, vômitos persistentes, perda da consciência por 20 minu-

-MRCM.indb 162 12/5/17 4:05 PM

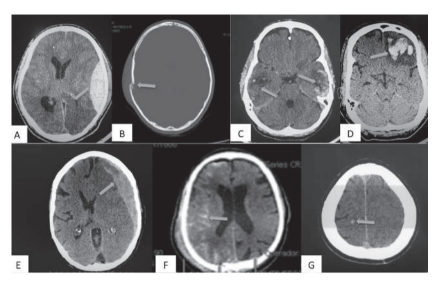


Figura 1 Principais achados tomográficos em doentes vítimas de traumatismo cranioencefálico. A: hematoma epidural (lesão hiperatenuante de aspecto biconvexo); B: fratura-afundamento — achado que pode estar associado a fístula liquórica, hematoma epidural e contusões cerebrais; C: contusão cerebral temporal bilateral (aspecto de "sal e pimenta"); D: hematoma contusional frontal — denominação quando predomina o componente hemorrágico nas contusões; pode ser o aspecto encontrado em exames tomográficos de controle em doentes que apresentaram "progressão" da contusão; E: hematoma subdural (lesão hiperatenuante de formato côncavo-convexo) — achado que pode estar associado a inchaços cerebrais hemisféricos; F: hemorragia subaracnóidea traumática — considerada a alteração mais comumente encontrada nesses pacientes; G: gliding contusion — lesão hiperatenuante puntiforme encontrada na transição corticossubcortical, altamente sugestiva de lesão axonal difusa.

tos ou até 6 horas, criança espancada ou hemofílica, prévia deficiência mental, gestante, portadores de coagulopatia ou pacientes que fazem uso de anticoagulante ou antiadesivo plaquetário, sinais de fratura de base de crânio (equimose orbitopalpebral, retroauricular, fístula liquórica, otorragia), múltiplas lesões corporais e lesão facial grave.

- RX de crânio: tem pouco valor no traumatismo cranioencefálico, no entanto pacientes que apresentem fratura craniana devem ser encaminhados para TC de crânio.
- RNM de encéfalo: sem valor para definição do tratamento na fase aguda em pacientes comatosos.

TRATAMENTO

O manuseio inicial requer:

- controle e proteção de vias aéreas com imobilização cervical;
- checagem e correção de ventilação (drenagem de pneumotórax, toracocentese de alívio, analgesia etc.) e manutenção de SatO₂ > 95%;
- controle hemodinâmico (hemostasia, expansão volêmica etc.) e manutenção de PA sistólica > 90 mmHg;
 - avaliação neurológica;
- avaliação de lesões externas (controle de hipotermia, imobilização de fraturas, avaliação de lesões cutâneas etc.);
 - exclusão de hipoglicemia.

Pacientes com escore = 15 na escala de coma de Glasgow, assintomáticos e com TC de crânio normal devem receber alta hospitalar com orientações quanto aos sinais de alerta.

Nos pacientes comatosos, realiza-se IOT precoce e deve-se evitar a hiperventilação (manter p CO_2 em 35-40 mmHg). Se o doente estiver estável hemodinamicamente (PA sistólica > 90 mmHg), deve-se elevar a cabeceira a 30°.

Para os pacientes com TC de crânio alterada e sem indicação cirúrgica em um 1° momento, a TC deve ser repetida 6-12 horas após o traumatismo. A avaliação neurológica deve ser realizada de hora em hora ou até a cada 4 horas quando apropriado. Se houver piora neurológica, deve ser repetida imediatamente.

Esses pacientes devem ser avaliados prioritariamente em ambiente de UTI. O uso de corticosteroide é contraindicado. A indicação de monitorização da pressão intracraniana, assim como manuseio da hipertensão intracraniana, serão abordados no Capítulo 51.

Tratamento cirúrgico específico

■ Hematoma epidural: indica-se craniotomia quando espessura do hematoma > 10 mm ou > 5 mm quando localizado na região temporal. A embolização da artéria meníngea média é uma opção nos hematomas ≤ 15 mm nessa região.

-MRCM.indb 163 12/5/17 4:05 PM

- Hematoma subdural agudo: indica-se cirurgia quando espessura do hematoma > 10 mm ou desvio das estruturas da linha mediana > 5 mm.
- Hematoma contusional: indica-se cirurgia quando volume do hematoma > 20 cm³ na região frontal ou temporal ou lesão em qualquer localização com volume > 50 cm³, ou, ainda, se determinar desvio das estruturas da linha mediana > 5 mm.
- Afundamentos cranianos: indica-se cirurgia quando há suspeita de lesão dural.
- Hipertensão intracraniana refratária: quando ocasionada por inchaço hemisférico, a craniectomia descompressiva frontotemporoparietal unilateral é opção de tratamento. Nos casos de inchaço bi-hemisférico, a craniectomia descompressiva bifrontal reduz a pressão intracraniana, mas não determina benefício funcional segundo ensaio clínico aleatorizado recente.

TRAUMATISMO RAQUIMEDULAR

Muito frequentemente, está associado ao traumatismo cranioencefálico e é uma das principais causas de morbidade em adultos jovens. No Brasil, acomete principalmente o sexo masculino (81%) e estima-se que a prevalência em hospitais terciários seja de cerca de 8,6%.

CUIDADOS INICIAIS

Todo paciente vítima de politrauma deve ser considerado portador de traumatismo raquimedular em potencial, portanto, a imobilização da coluna vertebral é uma prioridade desde o início do tratamento.

Em pacientes que apresentam déficits neurológicos ou nos casos em que o nível de consciência dificulta a avaliação, deve-se realizar RX de toda a coluna vertebral ou avaliação por TC, se disponível.

Nos doentes com escore = 15 na escala de coma de Glasgow, sem dor à palpação cervical ou em movimentos ativos e passivos, o colar cervical pode ser retirado sem necessidade de exame de imagem complementar. Também pode-se retirar o colar cervical de pacientes com alteração do nível de consciência e TC de coluna cervical multidetectores (incluindo base do crânio até transição cervicotorácica) sem evidência de alteração.

TRATAMENTO

O tratamento baseia-se em medidas gerais para se evitar hipoperfusão ou hipóxia medular (PA sistólica > 90 mmHg e Sat O_2 > 95%) e imobilização até avaliação neurocirúrgica/ortopédica.

O uso de corticosteroide na fase aguda é o único tratamento que foi considerado benéfico se administra-

do em até 8 horas após a lesão em pacientes que apresentam déficits neurológicos (metilprednisolona, em *bolus*, 30 mg/kg, seguida de infusão contínua de 5,4 mg/kg por 23 horas). Deve-se avaliar o risco-benefício de seu uso em idosos, pacientes com múltiplas comorbidades ou aqueles com alto risco de hemorragia do trato gastrointestinal.

BIBLIOGRAFIA

- af Geijerstam JL, Oredsson S, Britton M; OCTOPUS Study Investigators. Medical outcome after immediate computed tomography or admission for observation in patients with mild head injury: randomised controlled trial. BMJ 2006;333(7566):465.
- Andrade AF, Ciquini Jr O, Figueiredo EG, Brock RS, Marino Jr R. Diretrizes do atendimento ao paciente com traumatismo cranioencefálico. Arq Bras de Neurocir 1999;18:131-76.
- Bracken MB. Steroids for acute spinal cord injury. Cochrane Database Syst Rev 2012:1:CD001046.
- Brain Trauma Foundation; American Association of Neurological Surgeons; Congress of Neurological Surgeons; AANS/CNS Joint Section on Neurotrauma and Critical Care. Guidelines for the management and prognosis of severe traumatic brain injury. J Neurotrauma 2007;(24 Suppl 1).
- Cooper DJ, Rosenfeld JV, Murray L, Arabi YM, Davies AR, D'Urso P, et al.; DECRA Trial Investigators; Australian and New Zealand Intensive Care Society Clinical Trials Group. Decompressive craniectomy in diffuse traumatic brain injury. N Engl J Med 2011;364(16):1493-502.
- Edwards P, Arango M, Balica L, Cottingham R, El-Sayed H, Farrell B, et al. CRASH trial collaborators. Final results of MRC CRASH, a randomised placebo-controlled trial of intravenous corticosteroid in adults with head injury-outcomes at 6 months. Lancet 2005; 365(9475):1957-9.
- Marshall LF, Marshall SB, Klauber MR, Clark MB. A new classification of head injury based on computerized tomography. J Neurosurg 1991:75:S14-20.
- Paz AC, Beraldo PS, Almeida MC, Neves EG, Alves CM, Khan P. Traumatic injury to the spinal cord. Prevalence in Brazilian hospitals. Paraplegia 1992;30(9):636-40.
- Stiell IG, Clement CM, Rowe BH, Schull MJ, Brison R, Cass D, et al. Comparison of the Canadian CT head rule and the New Orleans criteria in patients with minor head injury. JAMA 2005 28;294(12): 1511-8.
- Zink BJ. Traumatic brain injury outcome: concepts for emergency care. Ann Emerg Med 2001;37(3):318-32.

51 HIPERTENSÃO INTRACRANIANA

Leonardo de Moura Sousa Júnior, Guilherme Lepski

DEFINIÇÃO

Hipertensão intracraniana (HIC) é definida como o aumento persistente da pressão intracraniana (PIC) > 20 mmHg.

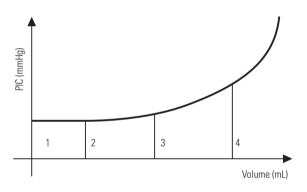
-MRCM.indb 164 12/5/17 4:05 PM

FISIOPATOLOGIA

A PIC normal é determinada pela relação continente/conteúdo intracraniano e independe da pressão atmosférica na ausência de comunicação entre o conteúdo intracraniano e o meio externo.

O espaço intracraniano é ocupado por 3 componentes: encéfalo, sangue e líquido cefalorraquidiano (LCR). Quando se desenvolve uma lesão intracraniana, ocorre como mecanismo compensatório a extrusão de 1 desses componentes, ocorrendo primeiramente expulsão de LCR e, na sequência, reacomodação do sangue. Esses fatos fundamentam a teoria de Monro-Kellie, baseada na premissa de que a caixa craniana é inexpansível. Enquanto o aumento do volume da lesão é compensado por extrusão de LCR e sangue, não ocorre elevação da PIC. Após se esgotarem os mecanismos compensatórios, o acréscimo de pequeno volume da lesão causa um grande aumento da PIC.

Valendo-se de experimentação em macacos, observou-se que a infusão de pequenos *boli* de SF no espaço intracraniano resultou em distribuição exponencial da curva volume × pressão (Figura 1). Uma conclusão im-



Número	Fase	Significado
1	Inicial	Atuação dos mecanismos compensatórios
2	Descompensada	Falência dos mecanismos compensatórios Aumento da PIC
3	Exponencial	PIC aproxima-se da PA média Pressão de perfusão encefálica e fluxo sanguíneo encefálico mínimos Hipóxia isquêmica Perda da autorregulação do fluxo sanguíneo encefálico Vasodilatação adicional grave Aumento exponencial da PIC
4	Final	Vasoplegia PIC iguala-se à PA média Morte encefálica

Figura 1 Curva de Langfitt. PIC: pressão intracraniana.

portante da curva, sob o prisma terapêutico, é que na fase de descompensação exponencial mesmo a redução de pequenos volumes da caixa craniana (p. ex., drenagem de pequenos hematomas) pode ter grande impacto na diminuição da PIC.

O aumento da PIC altera a pressão de perfusão encefálica (PPE) e o fluxo sanguíneo encefálico (FSC), comprometendo o metabolismo cerebral e gerando morte celular:

$$FSC = \frac{PPE}{resistência vascular cerebral}$$

PPE = PA média - PIC

Quando a HIC decorre de um processo expansivo crônico (p. ex., hidrocefalia crônica), pode-se observar também atrofia cerebral com redução dos componentes proteico e mineral, mas essas perdas dos componentes sólidos são pouco significativas em termos de volume total em situações agudas.

ETIOLOGIA

- Parênquima: tumores do SNC, abscessos, encefalite, cistos infecciosos (neurocisticercose).
- Sangue: hematomas intracranianos, hematoma epidural, hematoma subdural agudo, hemorragia subaracnóidea aneurismática, trombose venosa cerebral.
 - LCR: hidrocefalia hipertensiva.
- Multifatorial: AVC, traumatismo cranioencefálico com inchaço hemisférico ou bi-hemisférico (brain swelling), meningite, insuficiência hepática aguda, uremia, intoxicação exógena, encefalopatia hipertensiva, eclâmpsia.

QUADRO CLÍNICO

- Cefaleia: decorre do aumento da pressão e da distensão da dura-máter dos vasos e nervos intracranianos. Frequentemente é matinal e provoca despertares noturnos. Melhora durante o dia e com a posição supina.
- Vômitos: decorrem do aumento da pressão e da irritação do assoalho do 4° ventrículo.
- Alterações oculares: perda de acuidade visual, escotomas ou diplopia secundários a edema de papila, hemorragias retinianas ou sub-hialóideas (síndrome de Terson). Também podem ocorrer estrabismo divergente por comprometimento do VI nervo craniano e alterações pupilares.
- Alteração do nível de consciência, confusão mental, desorientação, irritabilidade, alterações de comportamento.

-MRCM.indb 165 12/5/17 4:05 PM

- Irritabilidade, choro fácil, recusa da alimentação e abaulamento de fontanelas: em crianças.
- Tríade de Cushing (hipertensão arterial, bradicardia e alteração respiratória): é observada em casos graves. Raramente se observa a tríade completa.
- Alterações motoras e de nervos cranianos: são secundárias a hérnias cerebrais internas.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é baseado no reconhecimento das manifestações clínicas, podendo-se utilizar o auxílio de exames de neuroimagem que mostrem processo expansivo, edema, hidrocefalia, inchaço cerebral e cistos, entre outros.

Os exames de imagem auxiliam na inferência de um quadro de HIC, mas não são confirmatórios. Nesses exames, pode-se observar sinais de alerta de possível descompensação clínica iminente:

- apagamento de sulcos;
- apagamento de cisternas basais;
- desvio das estruturas da linha média;
- insinuação do parênquima cerebral pelos compartimentos (tentório, foice, forame magno);
 - assimetria ventricular significativa.

Sinais radiológicos de descompensação franca são déficits isquêmicos ou perfusionais, a depender do tipo de herniação nos territórios de artérias cerebrais anteriores ou artéria cerebral posterior.

A instalação de um monitor de PIC confirma o diagnóstico, permite fazer avaliação e acompanhamento do paciente com HIC e ajuda a guiar medidas para tratamento.

Em traumatismo cranioencefálico, está indicada monitorização da PIC nas seguintes situações:

- nível de recomendação II para todos os paciente com traumatismo cranioencefálico grave (escore = 3-8 na escala de coma de Glasgow) com TC de crânio anormal (hematomas, contusão, inchaço, herniação);
- nível de recomendação III para pacientes com traumatismo cranioencefálico grave (escore = 3-8 na escala de coma de Glasgow) e TC de crânio normal associada a 2 dos seguintes critérios por ocasião da admissão: idade > 40 anos, PA sistólica < 90 mmHg e postura patológica.

Os monitores de PIC podem ser:

• intraventricular: também propicia drenagem de LCR com potencial terapêutico;

	Descrição	Achados clínicos
Subfalcina	Deslocamento medial do giro do cíngulo sob a borda livre da foice do cérebro Compressão da artéria cerebral anterior	Déficit de força em membros inferiores, uni ou bilateralmente, a depender da dominância vascular
Transtentorial central descendente	Deslocamento craniocaudal de tronco encefálico e diencéfalo	Estágio diencefálico: comprometimento do nível de consciência, respiração de Cheyne-Stokes, pupilas mióticas com resposta fotomotora preservada Estágio mesencefálico pontinossuperior: hiperventilação neurogênica central, postura em descerebração, sem resposta vasomotora Estágio pontino inferobulbar: pupilas puntiformes e sem resposta, respiração apnêustica Estágio bulbar: ataxia respiratória (Biot), midríase fixa, estágio terminal
Uncal	Deslocamento do úncus e giro para-hipocampal sobre a borda livre da tenda Compressão do III nervo craniano e da artéria cerebral posterior Compressão do pedúnculo cerebral ipsilateral ou contralateral (mais raro)	Síndrome de Weber: midríase ipsilateral e déficit motor contralateral Síndrome de Kernohan: midríase e déficit motor ipsilateral, mais raramente observada
Foraminal	Tonsilas cerebelares se insinuam através do forame magno Compressão bulbomedular	Parada respiratória súbita sem aviso sintomatológico
Transtentorial ascendente	Insinuação do culme cerebelar inferossuperiormente pelo tentório Compressão do teto mesencefálico, da artéria cerebelar superior e da veia de Galeno	Síndrome de Parinaud: paresia do olhar conjugado vertical, déficit de convergência com manutenção da acomodação pupilar, nistagmo convergente rotatório

-MRCM.indb 166 12/5/17 4:05 PM

- intraparenquimatoso;
- subaracnóideo e subdural: alta taxa de erro;
- epidural: indicado principalmente em pacientes com insuficiência hepática e naqueles com coagulopatia com risco elevado de hemorragia intracraniana.

Existem também métodos não invasivos que auxiliam o diagnóstico de HIC: métodos baseados na deformidade do crânio, Doppler transcraniano e USG da bainha do nervo óptico.

CLASSIFICAÇÃO

- Aguda: traumatismo cranioencefálico, descompensação de hidrocefalia, hemorragia subaracnóidea, AVC hemorrágico ou AVC isquêmico.
- Crônica: tumores, cistos infecciosos, hidrocefalia crônica, pseudotumor cerebral.

TRATAMENTO

O objetivo básico é manter PIC < 20 mmHg e pressão de perfusão encefálica > 70 mmHg.

Geral

- Posição da cabeça: posição neutra para facilitar o retorno venoso e diminuir a compressão jugular; cabeceira elevada a 30°.
- Temperatura: tratamento da hipertermia de forma agressiva, com medidas farmacológicas e físicas. O aumento de 1°C na temperatura cerebral aumenta o metabolismo cerebral em 7%.
- Volemia: evita-se desidratação, mantendo euvolemia.
- Anticonvulsivantes: profilaxia em pacientes com doenças que têm potencial para causar crises convulsivas. Deve-se usar nos primeiros 15 dias. Após esse período, não traz benefício para doentes que nunca tiveram crise na evolução.
 - Glicemia: controle.

Específico

- Hiperventilação induzida: a diminuição na pCO₂ provoca vasoconstrição cerebral com diminuição do flu-xo sanguíneo encefálico e da PIC. Deve-se evitar pCO₂ < 25 mmHg, por conta do risco de isquemia cerebral. Após determinado tempo, a alcalose respiratória tecidual e liquórica é compensada por uma acidose metabólica compartimental, e a hiperventilação perde progressivamente seu efeito (evidência nível III).
- Manitol a 30%: inicialmente, promove gradiente osmótico que move água do parênquima cerebral para o compartimento intravascular; posteriormente, aumen-

ta o *clearance* renal de água livre com o aumento da osmolaridade sérica e promove fluxo de água para o espaço extracelular. A dose indicada é de 0,25-1 g/kg de peso. Seu efeito tem início em 10-20 minutos, atingindo efeito máximo em 10-20 minutos e duração de até 4-6 horas (evidência nível II).

- Solução salina hipertônica: provoca mobilização de água através da barreira hematoencefálica intacta (evidência nível III).
- Sedação: em pacientes agitados ou desconfortáveis com o ventilador mecânico, ocorre aumento da pressão intratorácica, da pressão venosa jugular e consequentemente da PIC. A sedação melhora o retorno venoso desses pacientes e tem efeito benéfico sobre a PIC. Barbitúricos reduzem a atividade elétrica e a demanda metabólica, reduzindo o consumo de oxigênio (evidência nível II). Há de se ter cuidado com a queda da PA média, que pode ter efeito oposto sobre a PIC.
- Hipotermia: alguns trabalhos demonstram melhora do prognóstico em pacientes com hipotermia moderada, com temperatura sistêmica de 32-33°C. As principais complicações são infecções, coagulopatia e alterações hidroeletrolíticas. Não há, no entanto, corpo de evidências robusto para se justificar essa medida de rotina (evidência nível III).
- Corticosteroides: são úteis no alívio da HIC associada a edema peritumoral e ao redor de processos infecciosos.
- Tratamento cirúrgico: visa diminuição do volume de LCR encefálico (derivações ventriculares externas, derivações ventriculoperitoneais), diminuição ou exérese de algum processo expansivo (hematomas, abscessos, neoplasias) ou aumento da cavidade craniana por meio da retirada de retalhos da calota craniana (craniectomia descompressiva). A descompressão cirúrgica reduz a letalidade e o mau prognóstico em pacientes com espaço de ocupação infartados que são tratados dentro de 48 horas após início do AVC isquêmico. Não há evidência de que essa operação melhora o resultado funcional quando é retardada até 96 horas após o início do AVC. A decisão de realizar a operação deve depender dos pacientes e familiares conforme atribuem ênfase para sobrevivência ou dependência.

BIBLIOGRAFIA

Andrade AF, Ciquini Jr O, Figueiredo EG, Brock RS, Marino Jr R. Diretrizes do atendimento ao paciente com traumatismo cranioencefálico. Arq Bras de Neurocir 1999;18:131-76.

Brain Trauma Foundation; American Association of Neurological Surgeons; Congress of Neurological Surgeons. Guidelines for the management of severe traumatic brain injury. J Neurotrauma 2007;24(1):S1-106.

-MRCM.indb 167 12/5/17 4:05 PM

Cabrera HTN. Fisiopatologia básica da hipertensão intracraniana. In: Stávale MA. Bases da terapia intensiva neurológica. 2.ed. São Paulo: Santos; 2011. p.33-52.

Hofmeijer J, Kappelle LJ, Algra A, Amelink GJ, van Gijn J, van der Worp HB; HAMLET investigators. Surgical decompression for space-occupying cerebral infarction (the Hemicraniectomy After Middle Cerebral Artery infarction with Life-threatening Edema Trial [HAMLET]): a multicentre, open, randomised trial. Lancet Neurology 2009;8(4):326-33.

Langfitt TW, Weinstein JD, Kassell NF. Vascular factors in head injury: contribuition to brain swelling and intracranial hypertension. In: Cavaness WF, Walker AE. Head injury: conference proceedings. Philadelphia: JB Lippincott; 1966. p.172-94.

Pinto FCG. Hipertensão intracraniana. In: Manual de iniciação em neurocirurgia. 2.ed. São Paulo: Santos; 2012. p.15-24.

Vahedi K, Vicaut E, Mateo J, Kurtz A, Orabi M, Guichard JP, et al. Sequential-design, multicenter, randomized, controlled trial of early decompressive craniectomy in malignant middle cerebral artery infarction (DECIMAL Trial). Stroke 2007;38:2506-17.

52

MENINGITES

Luis dos Ramos Machado, José Antonio Livramento, Liliana Scaff Vianna

MENINGITES BACTERIANAS AGUDAS

As meningites agudas caracterizam-se pela presenca das 3 síndromes clássicas:

- síndrome toxêmica;
- síndrome de hipertensão intracraniana;
- síndrome de irritação meníngea.

As 3 síndromes ocorrem simultaneamente em apenas 44% dos pacientes; e 2/3 delas ocorrem em cerca de 95% das meningites bacterianas agudas.

A síndrome toxêmica é muito menos dramática nas meningites assépticas virais e é observada raramente nas meningites não infecciosas.

DIAGNÓSTICO

Exame de liquor

O exame de liquor (Capítulo 300) é o método diagnóstico de eleição para o diagnóstico das meningites e meningoencefalites. Ele deve ser solicitado nas seguintes situações:

- febre (principalmente de origem não determinada ou em síndrome toxêmica): presente em 90-95% dos casos;
- cefaleia e vômitos (síndrome de hipertensão intracraniana): presentes em 80-90% dos casos;

- sinais de irritação meníngea: presentes em 80-90% dos casos;
- comprometimento do estado mental: presente em 17% dos casos.

Em crianças, a suspeita de meningite deve ser avaliada sistematicamente. A punção lombar está indicada em casos de: febre, irritabilidade, letargia, vômitos, convulsões.

Em idosos, as manifestações clínicas são menos frequentes: febre (65%); cefaleia (50%); e irritação meníngea (55%). O achado mais frequente nessa população são as alterações do estado mental (80%).

Nos pacientes em *home care*, as doenças de base e a necessidade de cuidados especiais podem modificar a suscetibilidade a agentes infecciosos. Esse contexto deve ser avaliado cuidadosamente caso a caso.

É importante lembrar que o quadro de meningite pode demorar 12-24 horas para ficar evidente no exame de liquor. Por isso, o 1° exame pode não evidenciar as alterações clássicas das meningites bacterianas, aparecendo apenas alterações isoladas como a presença de neutrófilos ao exame citomorfológico ou um perfil predominantemente linfomononuclear que sofre viragem após 1 ou 2 dias.

Algumas meningites podem apresentar a presença de bactérias, às vezes em grande quantidade, sem que haja pleocitose ou outras alterações ao exame geral do paciente. Isso é mais frequente em pacientes com imunodeficiência não suspeitada ou quando o agente infeccioso tem uma suscetibilidade particular. Nesses casos, o diagnóstico costuma ser mais difícil e a chance de erro aumenta. A punção deve ser repetida depois de 24 ou 36 horas se o quadro clínico piorar.

Há casos específicos em que se deve evitar a punção lombar. São eles:

- meningococcemia, pelo risco de quebrar a barreira hematoencefálica pela punção e levar bactérias ao SNC, sobretudo se houver acidente de punção;
- quando houver síndrome de hipertensão intracraniana e a síndrome toxêmica for leve ou ausente (pode-se pedir exame de imagem e aguardar definição mais clara);
- quando houver sinais focais sugerindo efeito de massa ou edema maciço: nesses casos, é obrigatório pedir exame de imagem antes do exame de liquor (risco de herniação);
- pacientes com escore < 10 na escala de coma de Glasgow;
 - convulsão;
 - papiledema;
 - uso de anticoagulantes ou discrasias sanguíneas.

-MRCM.indb 168 12/5/17 4:05 PM

Devem ser analisados os seguintes aspectos:

- pressão de abertura: quando aumentada, sugere quebra da barreira hematoencefálica e maior gravidade;
- contagem de células: pleocitose é elemento essencial, mas pode faltar em imunodeprimidos e recém-nascidos, sobretudo prematuros;
- presença de neutrófilos: seu predomínio (geralmente > 90%) sugere fortemente ocorrência de infecção aguda;
- dosagem das proteínas: encontram-se aumentadas por causa da quebra da barreira hematoencefálica. As proteínas carregam anticorpos pouco específicos, mas de amplo espectro de ação, importantes no 1º ataque antibacteriano;
- complemento, essencial para o fenômeno de opsonização;
- glicose: quando baixa, evidencia indiretamente fagocitose das bactérias pelos neutrófilos;
- concentração de lactato: geralmente está aumentada e é inversamente proporcional à concentração de glicose;
- atividade de adenosina-deaminase (ADA): aumento de ADA significa que há encefalite associada à meningite;
 - exame bacteriológico direto e culturas;
- prova do látex para pneumococos, meningococos (A, B, C, Y, W135), *Hemophilus*-B e estreptococos-B;
- reação em cadeia da polimerase: tem boas sensibilidade e especificidade. É um teste mais usado para detectar material genômico de bactérias menos frequentes, difíceis de isolar, ou que crescem mal em meios de cultura.

A partir dessas análises, é possível detectar a síndrome clássica das meningites bacterianas agudas: hipertensão, reação inflamatória neutrofílica, aumento das proteínas, glicose baixa e lactato alto. Uma síndrome parcial, com variações, pode ser observada de acordo com o agente etiológico, a gravidade do quadro, o uso prévio de antibióticos, a imunidade do paciente e a recorrência da meningite.

Em perfis neutrofílicos, a caracterização do agente causal pelo bacteriológico ou pelas culturas tem muito maior chance de sucesso. Quando ausente, é necessário investigar diagnósticos diferenciais com as meningites assépticas (sobretudo tuberculose e fungos) ou meningites inflamatórias.

A identificação do tipo e da morfologia da bactéria é feita pela coloração de Gram (com sensibilidade de 50% e baixa especificidade). O Gram, no entanto, pode ser muito mais difícil do que parece, pois muitas vezes a mesma bactéria pode apresentar grandes variações morfológicas e até de coloração de caso para caso.

O látex para as bactérias clássicas da comunidade apresenta sensibilidade de apenas 49-78% e especificidade > 95%. O crescimento em meios de cultura tem sensibilidade de 50-70%. É importante lembrar que o crescimento bacteriano depende muito do uso prévio de antibióticos.

PCR tem sensibilidade de 80-95% e especificidade > 95%.

TRATAMENTO

Os esquemas usuais para o tratamento das meningites bacterianas, indicações e doses constam nas Tabelas 1 e 2.

Nos casos mais graves, quando houver petéquias, choque ou sinais de edema cerebral intenso logo à admissão, é necessário tomar medidas de emergência:

- hidratação cuidadosa e imediata;
- ceftriaxona em *bolus*, logo após o acesso venoso;
- vancomicina em infusão EV lenta, por 1 hora;
- manitol se houver evidência de edema cerebral.

Corticosteroides

Apesar de persistirem ainda algumas controvérsias, tem sido preconizado, na literatura especializada, o uso sistemático de corticosteroides no tratamento das meningites bacterianas agudas de qualquer etiologia, e sobretudo naquelas causadas por pneumococos. A maioria dos autores sugere sua utilização em 15-30 minutos antes ou, no máximo, acompanhando a 1ª dose de antibióticos. Utilizam-se altas doses de dexametasona: em adultos, 40 mg, EV, por 4 dias; em crianças, 0,6 mg/kg, EV, também por 4 dias.

Os benefícios postulados para o uso de corticosteroides são diminuição da mortalidade, redução do número e da intensidade das lesões auditivas e diminuição das sequelas neurológicas.

Destaca-se, entretanto, que os corticosteroides não devem ser utilizados quando houver:

- forte insegurança diagnóstica quanto à etiologia bacteriana;
 - uso anterior recente de antimicrobianos EV;
 - hipersensibilidade a corticosteroides;
 - traumatismo cranioencefálico recente;
- instalação prévia de sistema de derivação do trânsito do liquor;
 - meningite bacteriana hospitalar.

MENINGOENCEFALITES AGUDAS

Nas meningoencefalites, o acometimento infeccioso não se restringe às meninges e atinge o parênquima cerebral subjacente. Na fase inicial, o paciente apresen-

-MRCM.indb 169 12/5/17 4:05 PM

Idade	Agentes mais prováveis	Esquema de escolha	Esquema alternativo	Comentários
< 1 mês	Estreptococcus agalactiae, Listeria, Escherichia coli	Ampicilina + cefotaxima	Gentamicina se <i>Listeria</i>	Monitorar possibilidade de kernicterus Evitar ceftriaxona pela possibilidade de kernicterus
1-3 meses	Estreptococos-B, <i>Listeria</i> , <i>Escherichia coli</i> , pneumococos, <i>Haemophilus influenzae</i>	Ampicilina + cefotaxima ou ceftriaxona	Acrescentar vancomicina Acrescentar gentamicina se <i>Listeria</i>	Níveis baixos podem ocorrer no liquor de recém-nascido de baixo peso Tobramicina ou amicacina substituem a gentamicina quando houver enterobactérias resistentes à gentamicina
3 meses-17 anos	Meningococos, pneumococos, Haemophilus influenzae (não vacinados)	Ceftriaxona (ou cefotaxima)	Acrescentar vancomicina	Em áreas com > 2% de pneumococos altamente resistentes
18-50 anos	Pneumococos, meningococos, Haemophilus influenzae	Ceftriaxona (ou cefotaxima)	Acrescentar vancomicina	Em áreas com > 2% de pneumococos altamente resistentes
> 50 anos	Pneumococos, <i>Listeria</i> <i>monocytogenes</i> , bacilos Gram-negativos	Ampicilina + ceftriaxona (ou cefotaxima)	Ampicilina + fluoroquinolona (ciprofloxacino, levofloxacino ou trovafloxacino) Acrescentar gentamicina se <i>Listeria</i> em paciente torposo ou comatoso	Acrescentar vancomicina em áreas com > 2% de pneumococos altamente resistentes Para tratar <i>Listeria monocytogenes</i> em pacientes alérgicos a penicilina, usar sulfametoxazol + trimetoprima Acrescentar doxiciclina (ou cloranfenicol) se houver possibilidade de febre maculosa

Agente etiológico	Esquema de escolha	Esquema alternativo	Duração do tratamento
Estreptococos-B	Penicilina G (ou ampicilina)	Vancomicina	14-21 dias
Haemophilus influenzae	Ceftriaxona (ou cefotaxima)	Ampicilina	7-10 dias
Listeria monocytogenes	Ampicilina + gentamicina	Sulfametoxazol + trimetoprima; linezolida	14-21 dias
Neisseria meningitidis	Ceftriaxona (ou cefotaxima)	Ampicilina	7-10 dias
Streptococcus pneumoniae (MIC < 0,1)	Ceftriaxona (ou cefotaxima)	Penicilina G; meropeném	10-14 dias
Streptococcus pneumoniae (MIC ≥ 0,1)	Vancomicina + ceftriaxona (ou cefotaxima)	Trocar a vancomicina por rifampicina ou acrescentar rifampicina Em pacientes alérgicos a cefalosporinas, usar a vancomicina isoladamente	10-14 dias

MIC: concentração inibitória mínima.

ta, além dos sinais de irritação meníngea, quadro de encefalopatia que costuma evoluir rapidamente para quadro de encefalite propriamente dita.

Encefalopatia é uma alteração do nível de consciência que dura no mínimo 24 horas e inclui letargia, irritabilidade e alterações de personalidade ou comportamento. Pacientes com encefalite são aqueles que apresentam uma encefalopatia acompanhada de ≥ 2 das seguintes alterações:

- temperatura \geq 37,5°C;
- convulsão recente;
- sinais de localização ao exame neurológico;

-MRCM.indb 170 12/5/17 4:05 PM

- pleocitose (> 5 células/mm³);
- alterações sugestivas de acometimento infeccioso do parênquima cerebral ao exame de neuroimagem, preferencialmente RNM.

As meningoencefalites mais frequentes e para as quais há indicação de tratamento clínico antiviral são aquelas causadas pelos herpes vírus.

HERPES SIMPLES TIPO 1 (CAPÍTULO 218)

Exame de liquor

Deve-se solicitar o exame de liquor em casos de:

- mudanças abruptas de comportamento ou de personalidade, com ou sem rigidez de nuca, com ou sem febre baixa, mesmo com RNM normal.
- pacientes sem síndrome de hipertensão intracraniana clara, mas com alteração do estado mental, sobretudo quando houver pelo menos 2 dos seguintes sinais: febre > 37,5°C, convulsão, sinais neurológicos focais (alterações corticais, acometimento de nervos cranianos, hemiparesia), exame de RNM sugestivo (lesão da região temporal).

Devem ser realizados:

- análise completa do liquor: xantocromia, citologia, bioquímica (proteínas, glicose, lactato, ADA, eletroforese das proteínas) e exame microbiológico de exclusão;
 - anticorpos específicos anti-HSV-1 (IgG e IgM);
 - PCR para HSV-1.

Os resultados do exame do liquor podem indicar:

- xantocromia: causada pela degeneração das hemácias decorrente da lesão causada pelo herpes simples-1, habitualmente necro-hemorrágica;
 - pleocitose (> 5 células/mm³);
- aumento do teor de proteínas (geralmente > 80 mg/ dL);
- concentrações de glicose/lactato normais ou levemente alteradas (há casos pouco frequentes de hipoglicorraquia mais intensa);
- aumento da atividade de ADA: sinaliza lesão do parênquima cerebral e guarda alguma relação com a extensão da lesão cerebral;
- PCR positiva para herpes simples-1: tem sensibilidade > 90% e especificidade > 95%. A sensibilidade costuma ser maior nos primeiros 4 dias da doença, mas em raros casos pode permanecer positiva por períodos maiores, de até 3 semanas;
- anticorpos anti-HSV-1 da classe IgG: podem não ser encontrados na 1ª amostra, mas aumentam vigoro-

samente na 2ª amostra, depois de 10-12 dias. O aumento significativo dos títulos de IgG nesse intervalo tem valor diagnóstico semelhante ao da PCR positiva;

anticorpos da classe IgM: detectados menos frequentemente, pois a infecção por herpes simples-1 no SNC costuma acontecer pela reagudização de formas virais latentes. Nesse caso, o aumento de IgM acontece, mas é muito pouco expressivo quantitativamente, de modo que esse aumento fica, em geral, abaixo do *cut-off* da reacão e não é detectado.

Tratamento

A infecção do SNC é devastadora. Mesmo com tratamento antiviral precoce, quase 2/3 dos sobreviventes apresentam sequelas neurológicas significativas. Portanto, assim que tal diagnóstico for considerado, de preferência dentro das primeiras 24 horas do início dos sintomas, deve-se iniciar aciclovir, 10 mg/kg, EV, a cada 8 horas.

NEUROTUBERCULOSE (CAPÍTULO 237)

Exame de liquor

Deve-se solicitar o exame de liquor em:

- casos crônicos nos quais o paciente apresenta queda do estado geral, fraqueza, doença pulmonar crônica e febre baixa persistente, mas sem uma síndrome de hipertensão intracraniana clara;
 - casos de hidrocefalia não hipertensiva;
- casos de meningite viral que se arrasta por > 2 ou 3 semanas;
- casos de meningite viral nos quais haja uma rápida e abrupta deterioração do quadro neurológico. É obrigatório solicitar exame de RNM prévio para pesquisar possíveis lesões vasculares;
- pacientes HIV-positivos com síndrome da reconstituição imunológica (Iris).

Devem ser realizados:

- análise completa do liquor: pressão de abertura, citologia, bioquímica (proteínas, glicose, lactato, ADA, eletroforese das proteínas);
 - exame micobacteriológico direto (Ziehl-Nielsen);
 - cultura para bacilos álcool-acidorresistentes;
 - PCR para *Mycobacterium tuberculosis*.

Os resultados do exame do liquor podem indicar:

- pleocitose > 5 células/mm³: presente em 90-100% dos casos:
- neutrófilos (percentuais variando de 0-100%): marcadores da presença de bacilos álcool-acidorresistentes no liquor;

-MRCM.indb 171 12/5/17 4:05 PM

- aumento do teor de proteínas (> 100 mg/dL): presente em 60-70% dos casos;
- diminuição moderada da glicose (< 40 mg/dL): presente em 70-85% dos casos;
- aumento moderado da concentração de lactato
 (> 25 mg/dL): presente em 75-80% dos casos;
- aumento da atividade de ADA (> 6 UI/L): presente em 90-100% dos casos. Formas predominantemente meningíticas têm valores de ADA menos aumentados, enquanto formas predominantemente encefalíticas têm valores de ADA mais elevados;
- baciloscopia positiva (Ziehl-Nielsen): presente em 0-10% dos casos;
- cultura positiva para *Mycobacterium tuberculosis*: presente em 30-70% dos casos; crescimento em até 45-60 dias;
- PCR positiva para sequências genômicas do *My-cobacterium tuberculosis* (com sensibilidade de 49-85% e especificidade de 94-100%): quanto maior for o percentual de neutrófilos, maior costuma ser a sensibilidade para tuberculose.

Tratamento

- Fase intensiva: 2 meses com rifampicina, isoniazida, pirazinamida e etambutol (RHZE) nas doses padronizadas pelo Ministério da Saúde, sendo utilizados 4 comp para adultos com peso > 50 kg.
- Fase de manutenção (7 meses): administra-se rifampicina e isoniazida (RH) disponibilizadas pelo Ministério da Saúde como cap 300 mg/200 mg ou cap 150 mg/100 mg. Para adultos com peso > 50 kg, a dose habitual são 2 comp 300 mg/200 mg em 1 tomada diária.

Para o tratamento de neurotuberculose, sugere-se associar corticosteroide (prednisona, 1-2 mg/kg/dia, por 4 semanas; e, em casos graves, dexametasona, EV, 0,3-0,4 mg/kg/dia, por 4-8 semanas, com redução gradual da dose nas 4 semanas subsequentes).

NEUROCRIPTOCOCOSE (CAPÍTULO 222)

Exame de liquor

Deve-se solicitar o exame de liquor em:

- pacientes com síndrome de hipertensão intracraniana sem efeito de massa;
 - hidrocefalias não hipertensivas;
- casos de "meningite tuberculosa" que não respondem ao tratamento antituberculoso;
 - síndrome da reconstituição imunológica;

■ casos de neurocriptococose nos quais a síndrome de hipertensão intracraniana é importante e de difícil controle, principalmente quando há risco de perda visual. Nesses casos, deve ser feita punção lombar de repetição (pelo menos 3 vezes por semana), com agulha calibrosa (20 ou 21 G), em níveis diferentes a cada punção. Além disso, opcionalmente e em casos mais graves, ao proceder à retirada da agulha após a coleta da amostra de liquor e chegar ao tecido subcutâneo, essa mesma agulha pode ser reintroduzida até chegar novamente ao espaço subaracnóideo, por 2 ou 3 vezes; desse modo, a drenagem de liquor para o espaço peridural pode ser aumentada substancialmente, podendo o paciente até mesmo prescindir da derivação do trânsito do liquor.

Devem ser realizados:

- análise completa do liquor: pressão de abertura, citologia, bioquímica (proteínas, glicose, lactato, ADA);
 - tinta da China;
 - látex para Cryptococcus neoformans;
- cultura em meio de Sabouraud: crescimento desde alguns dias até cerca de 1 mês.

Os resultados do exame do liquor podem indicar:

- análise geral muito semelhante à da neurotuberculose, inclusive aumento da atividade de ADA;
- pesquisa positiva de antígeno solúvel do *Crypto-coccus* pelo látex (sensibilidade de 95% e especificidade de aproximadamente 100%);
- cultura positiva para *Cryptococcus neoformans*: presente em 70-90% dos casos.

Tratamento

Consiste em fases de indução e manutenção, com uso de anfotericina B (0,7-1 mg/kg/dia, EV) ou seus derivados lipídicos, associada com flucitosina (100 mg/kg/dia, VO, em 4 tomadas diárias) na fase de indução, seguida por manutenção com fluconazol por 6-12 meses (inicialmente, 400 mg/dia, por 8 semanas; seguidos de 200 mg/dia, por 6-12 meses). A dose pode ser mantida em 400-800 mg/dia por 6-18 meses caso haja criptococomas, mantendo tratamento conforme resposta clínica. Caso a flucitosina não esteja disponível, utilizar fluconazol em associação com a anfotericina desde a fase de indução.

NEUROCISTICERCOSE

A neurocisticercose apresenta 2 formas clínicas inteiramente diferentes tanto do ponto de vista do diag-

nóstico quanto do ponto de vista do tratamento e do prognóstico: forma parenquimatosa e forma em espaço do liquor.

Exame de liquor

Na forma parenquimatosa, o exame de liquor está indicado nos casos de:

- cefaleia grave ou persistente quando os exames de imagem não evidenciarem efeito de massa;
- cistos em degeneração sem efeito hipertensivo (realce anelar ou nodular), quando não houver cistos com características de imagem (presença de escólex) que possam sugerir o diagnóstico imediato;
- diagnóstico diferencial com tuberculose, micoses ou mesmo câncer.

Na forma em espaço do liquor, o exame está indicado nos casos de:

- meningites crônicas;
- hidrocefalia n\u00e3o hipertensiva;
- crises epilépticas adquiridas recorrentes, com TC e/ou RNM normais;
 - espessamento meníngeo ou aracnoidite;
- todas as síndromes de hipertensão intracraniana sem sinais de localização em áreas endêmicas para neurocisticercose: nesses casos, são obrigatórios exames de imagem prévios à punção lombar.

Devem ser realizados:

- pressão de abertura, mais importante nas formas em espaço do liquor;
- pesquisa da síndrome clássica do liquor na neurocisticercose, descrita por Lange em 1943: aumento do número de células, presença de eosinófilos, detecção de anticorpos específicos pela reação de Weinberg;
- procura ativa de neutrófilos que aparecem de modo fugaz na fase aguda de degeneração dos cistos (até > 90%): marcador de degeneração de cistos;
- diminuição da glicose (às vezes intensa) e aumento de lactato nos casos mais graves;
- determinação do teor de globulinas gama à eletroforese de proteínas (geralmente elevado);
- pesquisa de anticorpos anti-*Taenia* utilizando > 1 reação: as mais utilizadas são imunofluorescência indireta (IFI), hemaglutinação passiva (HP) e ensaio imunoenzimático (Elisa). A reação de *enzyme-linked immunoelectrotransfer blot* (EITB) não é um teste para liquor, mas um teste para diagnóstico de teníase no soro sanguíneo, não para o diagnóstico de neurocisticercose;

 antígenos da *Taenia*: em casos especiais, principalmente quando os testes para anticorpos forem negativos.

Os resultados do exame do liquor podem indicar (parenquimatosa \times espaço do liquor):

- hipertensão (22 × 21%);
- aumento do número de células (0 × 100%);
- presença de neutrófilos (0 \times 52%);
- eosinófilos (0 \times 95%);
- aumento das proteínas (29 × 84%);
- hipoglicorraquia $(6 \times 37\%)$;
- aumento da atividade de ADA (0 \times 74%);
- Weinberg reagente $(0 \times 58\%)$;
- imunofluorescência indireta reagente (11 × 79%);
- hemaglutinação passiva reagente (61 × 84%);
- Elisa reagente $(39 \times 95\%)$;
- pesquisa de antígeno positiva (47% nas formas parenquimatosas).

Tratamento

Utilizam-se rotineiramente 2 tipos de medicações para o tratamento da neurocisticercose: drogas sintomáticas (anti-inflamatórios e, quando houver crises epilépticas, antiepilépticos – Capítulo 53) e drogas parasiticidas (albendazol ou, muito raramente, praziquantel), quando indicadas.

O uso de antiparasitários é objeto de controvérsias em razão do amplo espectro de manifestações clínicas e radiológicas. Geralmente, indica-se o tratamento quando a lesão é única. Albendazol é a droga de escolha (15 mg/kg, em 2 doses diárias), junto com alimentação para aumentar biodisponibilidade, por 3-7 dias, podendo-se aumentar o tempo de tratamento se houver grande número de lesões.

Nas formas racemosas, a maioria dos autores não indica o tratamento com parasiticidas. O risco do tratamento antiparasitário é a exacerbação do quadro neurológico decorrente do aumento da inflamação ao redor dos cistos em degeneração, especialmente em pacientes com grande número de lesões. Por esse motivo, geralmente associam-se corticosteroides ao antiparasitário, habitualmente dexametasona, 8-12 mg/dia.

Durante a fase de degeneração dos cistos, que pode durar até 12-14 meses para cada 1 deles, recomenda-se o uso contínuo de anti-histamínicos (preferencialmente, dexclorfeniramina, 6 mg/dia, em 3 tomadas) associado a doses baixas de dexametasona (0,5-2 mg/dia) por períodos curtos (8-10 dias). Esse esquema deve ser utilizado tanto na fase inicial do tratamento, quanto nos pe-

-MRCM.indb 173 12/5/17 4:05 PM

ríodos de exacerbação sintomática (hipertensão intracraniana ou escape ao controle das drogas antiepilépticas) relacionados à degeneração de novos cistos.

NEUROSSÍFILIS (CAPÍTULO 215)

Exame de liquor

O exame de liquor está indicado nos casos de:

- sífilis tardia, mesmo que não haja sintomas neurológicos;
- pacientes com sífilis em qualquer fase da doença quando aparecerem sintomas neurológicos ou oftalmológicos;
- pacientes HIV+ quando houver qualquer queixa neurológica.

Devem ser realizados:

- análise completa do LCR, incluindo a eletroforese das proteínas, que foi esquecida na literatura recente sobre neurossífilis;
- VDRL, que pesquisa anticorpos anticardiolipinalecitina-colesterol no liquor: é a reação mais importante para diagnóstico da neurossífilis;
- pelo menos 1 reação treponêmica: imunofluorescência indireta (FTA-abs), hemaglutinação passiva, Elisa ou aglutinação de partículas do *Treponema pallidum* (TPPA): a maioria desses antígenos é obtida de treponemas saprófitas (o *Treponema pallidum* não cresce em meios de cultura). Embora ocorram raramente, as reações imunológicas podem ser negativas em pacientes com neurossífilis quando houver títulos muito elevados de anticorpos (efeito prozona). Isso ocorre especialmente no soro de pacientes com sífilis secundária e gestantes, casos em que há necessidade de maior diluição para que a aglutinação ocorra;
- PCR para *Treponema pallidum*: teste mais atual para diagnóstico da neurossífilis.

Os resultados do exame do liquor podem indicar:

- alteração na análise do liquor: presente em 70% dos casos;
- aumento do número de células: presente em 66% dos casos (mediana de 16,5 células);
- aumento de proteínas: presente em 85,5% dos casos (mediana de 57 mg/dL);
- aumento de globulinas gama: presente em 95% dos casos (mediana de 27%): os teores de globulinas gama aumentados são mais frequentes e intensos na paralisia geral progressiva, podendo atingir valores de até 62%;

- glicose diminuída: até 11,3% dos casos de formas parenquimatosas em atividade;
- VDRL: reação muito específica, mas pouco sensível (aproximadamente 30%); é importante o apoio dos dados gerais do liquor quando alterados, sobretudo da citologia;
- testes treponêmicos: usados para excluir o diagnóstico de neurossífilis assintomática; habitualmente, atravessam passivamente a barreira hematoencefálica, mesmo que não haja acometimento do SNC;
- PCR para *Treponema pallidum*: tem baixa sensibilidade (50%), provavelmente porque a concentração de *Treponema pallidum* no cérebro é sabidamente muito baixa.

Também são realizados testes para avaliar o sucesso do tratamento:

- diminuição do número de células: é o melhor índice de sucesso terapêutico na forma meningítica ou meningovascular; deve ocorrer em até 6 meses (exceto em pacientes HIV-positivo, nos quais essa queda é mais lenta);
- diminuição do teor de globulinas gama: melhor índice de sucesso nas formas parenquimatosas; ocorre de modo lento, porém constante;
- títulos do VDRL: não são bom indicador para configurar o sucesso terapêutico.

Tratamento

A droga de escolha é a penicilina cristalina, por conta de sua capacidade de atravessar a barreira hematoencefálica. A dose recomendada varia em 3.000.000-4.000.000 UI, EV, a cada 4 horas, no total de 18.000.000-24.000.000 UI/dia, por 10-14 dias.

O tratamento deve ser refeito nas seguintes situações:

- títulos do VDRL estáveis ou se aumentarem após o tratamento depois de aproximadamente 6 meses;
- quando o número de células não diminuir de modo consistente ou aumentar nos primeiros 6 meses, sobretudo nas formas meningíticas ou meningovasculares;
- quando os valores percentuais de globulinas gama não diminuírem progressivamente, persistirem elevados ou mesmo aumentarem, sobretudo nas formas parenquimatosas.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

O exame de liquor é a ferramenta diagnóstica mais útil no diagnóstico das doenças infecciosas do SNC.

-MRCM.indb 174 12/5/17 4:05 PM

A análise do liquor frequentemente faz a diferença, não apenas em relação às infecções, mas também em outras doenças do SNC, sejam inflamatórias, desmielinizantes, neoplásicas ou degenerativas. Entretanto, o exame de liquor não deve ser interpretado de modo isolado, mas sempre em conjunto com os dados clínicos e de neuroimagem.

BIBLIOGRAFIA

- Abraham R, Livramento JA, Leite CC, Pardini AX, Vaz JA, Machado LR. Neurocysticercosis: relationship between *Taenia* antigen levels in CSF and MRI. Arq Neuropsiquiatr 2010;68:7-11.
- Abraham R, Pardini AX, Vaz AJ, Livramento JA, Machado LR. Tenia antigens detection in the cerebrospinal fluid of patients with neurocysticercosis and its relationship with clinical activity of the disease. Arq Neuropsiquiatr 2004;62:756-60.
- Bueno EC, Machado LR, Livramento JA, Vaz AJ. Cellular imune response of patients with neurocysticercosis (inflammatory and non-inflammatory phases). Acta Tropica 2004;91:205-13.
- Centers for Disease Control and Prevention. CDC sexually transmitted diseases treatment guidelines, 2010. Disponível em: http://www.cdc.gov/mmwr/pdf/rr/rr5912.pdf. Acesso em: 8 maio 2013.
- Davies JE. Changing world of acute bacterial meningitis 2013. In: 65th
 Annual Meeting American Academy of Neurology. Syllabi. CD-ROM
 2013.
- Ghanen KG. Neurosyphilis: a historical perspective and review. CNS Neurosci Therap 2010;16:e157-68.
- Lange O. O liquor nas afecções luéticas do sistema nervoso. In: O líquido cefalo-raquidiano em clínica. São Paulo: Melhoramentos; 1938.
- Lange O. The cerebrospinal fluid syndrome in cysticercosis of the brain and meninges. Rev Neurol Psiquiat São Paulo 1943;6:35-48.
- Machado LR. The diagnosis of neurocysticercosis: a closed question? Arq Neuropsiquiatr 2010;68:1-2.
- Machado LR, Livramento JA, Vaz AJ, Bueno EC, Mielli SR, Bastouly V, et al. IgG intrathecal synthesis and specific antibody index in patients with neurocysticercosis. Arq Neuropsiquiatr 2002;60:395-9.
- Marra CM, Maxwell CL, Collier AC, Robertson KR, Imrie A. Interpreting cerebrospinal fluid pleocytosis in HIV in the era of potent antiretroviral therapy. BMC Infect Dis 2007;7:37.
- Marra CM, Maxwell CL, Tantalo L, Eaton M, Rompalo AM, Raines C, et al. Normalization of cerebrospinal fluid abnormalities after neurosyphilis therapy: does HIV status matter? Clin Infect Dis 2004;38:1001-6.
- Marra CM, Maxwell CL, Tantalo LC, Sahi SK, Lukehart SA. Normalization of serum rapid plasma reagin titer predicts normalization of cerebrospinal fluid and clinical abnormalities after treatment of neurosyphilis. Clin Infect Dis 2008;47:893-9.
- Nitrini R, Spina-França A. Penicilinoterapia intravenosa em altas doses na neurossífilis: estudo de 62 casos: II – avaliação do líquido cefalorraqueano. Arq Neuropsiquiatr 1987;45:231-41.
- Reiber H, Peter JB. Cerebrospinal fluid analysis: disease-related data patterns and evaluation programs. Neurol Sci 2001;184:101-22.
- Scott LA, Tintinalli JE, Brewer KL, Salgado CD. Lumbar punctures for suspected meningitis in adults. Infect Dis Clin Pract 2008;16:298-302. van de Beek D, de Gans J, Tunkel AR, Wijdicks EFM. Community-acquired
- bacterial meningitis. N Engl J Med 2006;354:44-53.

 van de Beek D, Drake JM, Tunkel AR. Nosocomial bacterial meningitis.

N Engl J Med 2010;362:146-54.

Wilcox RD. The challenge of neurosyphilis in HIV. HIV Clin 2009;21:5-6. Zunt JR, Baskwin KJ. Chronic and subacute meningitis. Infect Dis Continuum Lifelong Learning in Neurology 2012;18(6).

53 SÍNDROMES CONVULSIVAS

Luiz Henrique Martins Castro

O tecido nervoso apresenta uma capacidade inerente de gerar, em condições patológicas, atividade elétrica anormal sustentada que pode manifestar-se clinicamente como uma crise epiléptica. Essas crises são frequentes e podem ter diversas etiologias, como distúrbios hidroeletrolíticos, lesões neurológicas agudas, efeitos toxicomedicamentosos ou abstinência de drogas, entre outras.

A probabilidade de algum indivíduo apresentar uma crise epiléptica em qualquer momento da vida é estimada em 5-10%. Em muitos desses casos, pode-se identificar um fator desencadeante. Uma vez resolvido tal fator, a crise não recorrerá. Por vezes, no entanto, não se identifica o fator causal para a crise. Muitos desses pacientes não voltarão a apresentar crises. Há aqueles que apresentam condições cerebrais que predispõem à ocorrência de crises epilépticas espontâneas recorrentes, condição que caracteriza a epilepsia.

Segundo a International League Against Epilepsy, a epilepsia é definida como desordem cerebral caracterizada pela predisposição à geração de crises epilépticas e suas consequências neurobiológicas, cognitivas e psicossociais. Esse conceito requer ocorrência ≥ 1 crise epiléptica.

Mais de 90% das crises epilépticas são autolimitadas, duram menos de 2 minutos e cessam antes do atendimento médico. Crises com duração > 5 minutos têm risco de cerca de 50% de não cessarem espontaneamente, evoluindo para atividade epiléptica sustentada por ≥ 30 minutos, o que caracteriza o estado de mal epiléptico.

EPIDEMIOLOGIA

A epilepsia é uma das doenças neurológicas mais comuns. Estudos americanos indicam incidência ajustada de 3,1% até a idade de 80 anos. Estudos de base populacional estimam prevalência de 0,9-57:1.000 habitantes e incidência de 26-90:100.000 habitantes. Estudos brasileiros indicam prevalência de 16,5:1.000 em Porto Alegre e 11,9:1.000 em São Paulo.

Crises isoladas são ainda mais comuns. A incidência cumulativa de crises é cerca de 9-11% para toda a vida. Cerca de 1:10 pessoas apresentará 1 crise epiléptica ao longo da vida. A maioria dos pacientes que apresentam 1 crise epiléptica não tem epilepsia.

-MRCM.indb 175 12/5/17 4:05 PM

CONCEITOS

- Crise epiléptica: é a expressão clínica decorrente de uma descarga anormal e excessiva do tecido cerebral.
- Crise aguda sintomática (ou crise provocada): crise epiléptica decorrente de causa imediata identificada, como distúrbio metabólico, intoxicação exógena, abstinência de drogas sedativas ou insulto neurológico agudo.
- Epilepsia: condição cerebral que se caracteriza pela predisposição à ocorrência de crises espontâneas recorrentes.
- Crise única (ou isolada): ≥ 1 crise que recorre no período de 24 horas. Pode decorrer, p. ex., de crise aguda sintomática ou é a 1ª manifestação de epilepsia.

ETIOLOGIA DAS CRISES EPILÉPTICAS

Uma crise tonicoclônica generalizada decorre de atividade elétrica paroxística cortical que pode ser causada por:

- disfunção toxicometabólica, intoxicação exógena (principalmente por drogas estimulantes do SNC) ou abstinência de drogas depressoras do SNC;
- lesão neurológica aguda, geralmente com lesão cortical;
- manifestação inicial de epilepsia (de etiologia genética antes, idiopática ou decorrente de lesão cerebral prévia, ou de causa desconhecida).

A maioria das crises iniciais são crises agudas sintomáticas por disfunção cortical aguda. Tendem a recorrer enquanto o fator precipitante estiver atuante. A correção do fator causal e a ausência (ou resolução) de lesão cerebral permanente geralmente tornam a probabilidade de recorrência pequena.

Nas crises agudas sintomáticas decorrentes de insulto agudo do SNC, nem sempre se pode corrigir a causa (p. ex., hematoma intraparenquimatoso). A ocorrência de agressão ao SNC implica maior risco de desenvolvimento futuro de crises espontâneas recorrentes (epilepsia).

As causas mais comuns de epilepsia são:

- epilepsias genéticas: hiperexcitabilidade cortical anormal (por vezes, associada a alterações em canais iônicos ou de receptores de membrana, nem sempre identificados, muitas vezes de caráter familiar). Eram denominadas idiopáticas, terminologia abandonada na mais recente classificação de epilepsia;
- epilepsias sintomáticas: causadas por lesões corticais adquiridas em qualquer momento da vida, como afecções congênitas, doenças infecciosas do SNC, lesões vasculares ou neoplásicas. A crise epiléptica pode ser al-

gumas vezes a 1ª manifestação clínica de 1 lesão cerebral antiga;

• epilepsias de causa desconhecida.

CLASSIFICAÇÃO DAS SÍNDROMES EPILÉPTICAS

Os tipos mais frequentes de epilepsia nas diversas faixas etárias são:

- epilepsia ausência da infância;
- epilepsia generalizada de início na adolescência com fenótipos variáveis;
 - epilepsia generalizada com crises febris *plus*;
- epilepsia benigna da infância com descargas centrotemporais (epilepsia rolândica);
- epilepsia temporal associada à esclerose de hipocampo;
- epilepsia focal associada a distúrbios do desenvolvimento cortical (displasia cortical focal, hemimegalencefalia, heterotopias nodulares periventriculares, polimicrogiria, esquizencefalia, esclerose tuberosa);
 - epilepsia associada a tumores;
 - epilepsias focais sintomáticas de outras etiologias;
 - epilepsias focais de causa desconhecida;
- epilepsias generalizadas sintomáticas (ou de causa desconhecida);
- síndrome de West ou espasmos infantis (ou epilépticos);
 - síndrome de Lennox-Gastaut.

Epilepsia ausência da infância

Tem início aos 4-8 anos de idade e acomete crianças sem antecedentes neurológicos, com desenvolvimento neuropsicomotor normal. História familiar de epilepsia (geralmente, epilepsia generalizada) está presente em cerca de 50% dos casos.

O tipo predominante de crise são as ausências típicas, que podem ocorrer até 200 vezes ao dia. Em razão da sutileza da manifestação, podem ser erroneamente interpretadas como desatenção. As crises de ausência típica são facilmente desencadeadas pela manobra de hiperpneia e apresentam, ao eletroencefalograma, padrão característico de complexos ritmados de espícula-onda regulares a 3 Hz. Podem ocorrer crises tonicoclônicas generalizadas. As crises são controladas na maioria dos casos com drogas antiepilépticas como valproato de sódio, etossuximida ou lamotrigina, com correspondente melhora no padrão eletroencefalográfico. Crises de ausência podem ser agravadas ou deseancadeadas por carbamazepina e oxcarbazepina. Na maioria dos casos, as crises desaparecem na adolescência e o tratamento com drogas antiepilépticas pode ser suspenso.

Epilepsia generalizada de início na adolescência com fenótipos variáveis

Inclui epilepsia mioclônica juvenil, epilepsia ausência da juventude e epilepsia com crises tonicoclônicas generalizadas do despertar.

A epilepsia mioclônica juvenil é relativamente comum (representa 5-10% das síndromes epilépticas em adultos). Manifesta-se na adolescência, entre 13-18 anos de idade, porém já foi descrito início na faixa etária dos 8-26 anos e, ocasionalmente, após essa faixa. História familiar de epilepsia (geralmente, crises generalizadas) está presente em cerca de 1/3 dos casos.

O tipo principal de crise são as mioclonias, que ocorrem predominantemente no período matinal, próximo ao despertar. Os pacientes queixam-se de incoordenação ou tremores no período matinal, por períodos que podem ser prolongados. Durante esses períodos, podem derrubar objetos. As crises podem ser desencadeadas por privação de sono, estimulação luminosa repetitiva ou uso de álcool. Podem ocorrer crises tonicoclônicas generalizadas e crises de ausência típica. Cerca de 1/6-1/3 dos pacientes demonstram fotossensibilidade, que pode ser confirmada por fotoestimulação intermitente durante o eletroencefalograma. A maioria dos pacientes consegue controle de crises com o uso de drogas antiepilépticas como valproato de sódio, topiramato, levetiracetam ou lamotrigina, porém a retirada das drogas antiepilépticas associa-se a recidiva de crises em cerca de 85% dos pacientes.

Embora a epilepsia mioclônica juvenil seja uma síndrome epiléptica frequente, até 80% dos pacientes não recebem o diagnóstico correto e são tratados com drogas inadequadas, como carbamazepina, oxcarbazepina e fenitoína, que podem agravar as crises epilépticas nesses casos.

Os principais motivos de erro diagnóstico são o desconhecimento da síndrome e das manifestações clínicas características, o fato de pacientes não relatarem espontaneamente a ocorrência de mioclonias e o fato de as mioclonias serem erroneamente interpretadas como crises focais motoras, bloqueio de fala (nas mioclonias orofaríngeas), soluços (mioclonias de diafragma) ou períodos confusionais matinais (decorrentes de mioclonias frequentes), por vezes relatados como turvação visual, que eventualmente culminam em crises tonicoclônicas generalizadas e são interpretados como crises parciais complexas evoluindo para crises tonicoclônicas generalizadas.

Além disso, o eletroencefalograma pode mostrar anormalidades epileptiformes focais em até 30% dos casos, o que leva o clínico a erro diagnóstico e terapêutico. A epilepsia mioclônica juvenil pode apresentar-se como epilepsia de difícil controle, refratária a diversas medicações se não diagnosticada corretamente e tratada com drogas inadequadas. Deve-se considerar a possibilidade diagnóstica em indivíduos neurologicamente normais que apresentem crises tonicoclônicas generalizadas com início na adolescência, principalmente se desencadeadas por privação de sono. Outras síndromes epilépticas relacionadas à epilepsia mioclônica juvenil são a epilepsia ausência da juventude e a epilepsia com crises tonicoclônicas generalizadas do despertar. Essas síndromes compartilham características clínicas e eletrográficas com a epilepsia mioclônica juvenil.

Na epilepsia ausência da juventude, ocorrem crises de ausência típica que podem ser provocadas pela hiperpneia e podem ocorrer crises tonicoclônicas generalizadas, com as mesmas características daquelas vistas na epilepsia miclônica juvenil. Na epilepsia com crises tonicoclônicas generalizadas do despertar, as crises tonicoclônicas generalizadas ocorrem próximas ao despertar e podem ser desencadeadas por privação de sono. Também é descrita a ocorrência randômica de crises tonicoclônicas generalizadas durante o ciclo vigília-sono.

Em razão da superposição de diversos fatores: genéticos, tipos de crises, fatores desencadeantes, faixa etária de apresentação e padrões eletroencefalográficos, e, na ausência de um marcador biológico que as distinga, sugeriu-se que essas síndromes epilépticas fossem agrupadas como epilepsias generalizadas idiopáticas de início na adolescência com fenótipos variáveis.

Epilepsia generalizada com crises febris plus

Recentemente, foram descritas famílias com padrão de herança autossômica dominante cujos membros apresentavam diferentes fenótipos de epilepsia generalizada idiopática (incluindo, de modo variável, para cada paciente, crises de ausência, crises mioclônicas e crises tonicoclônicas generalizadas ou associação desses tipos de crise), além de crises febris, incluindo-se casos em que as crises febris persistiam após a idade habitual de sua resolução espontânea (6 anos).

Essas crises foram denominadas crises febris *plus*. Crises febris *e* crises febris *plus* podem tanto acometer pacientes epilépticos quanto representar o único tipo de crise do paciente em questão. Em alguns heredogramas, foram identificados pacientes com uma forma mais grave de epilepsia: a epilepsia mioclônica grave da infância (síndrome de Dravet).

Nessas famílias, foram identificadas mutações em genes que codificam proteínas integrantes de subunidades de canais de sódio (genes SCN1A, SCN1B e SCN2A)

-MRCM.indb 177 12/5/17 4:05 PM

e, em outras famílias, mutações em um gene que codifica uma proteína componente da subunidade do receptor GABA-A (gene GABRG2), indicando que essas síndromes epilépticas decorrem de anormalidades em canais iônicos e em receptores de neurotransmissores.

Diversas publicações têm identificado mutações genéticas (relacionadas a receptores GABAérgicos, canais de cálcio e cloreto), *loci* de suscetibilidade e polimorfismos de nucleotídeos únicos em algumas formas familiares de epilepsias generalizadas idiopáticas, porém essas anormalidades foram identificadas apenas em uma porcentagem mínima dos casos de epilepsia generalizada idiopática.

Epilepsia benigna da infância com descargas centrotemporais

Também conhecida como epilepsia rolândica, a epilepsia benigna da infância com descargas centrotemporais é a forma mais comum de epilepsia da infância, correspondendo a cerca de 20% das epilepsias da infância. Manifesta-se em crianças sem antecedentes neurológicos, com desenvolvimento neuropsicomotor normal, na maioria dos casos entre 5-10 anos de idade, com predomínio em meninos (relação 1,5:1 meninos/meninas).

As crises ocorrem tipicamente à noite, despertando a criança, que procura os pais, incapaz de articular as palavras e apontando para a boca, onde são observados abalos hemifaciais, frequentemente acompanhados de sialorreia. A duração da crise é geralmente curta, em torno de 2 minutos. Envolvimento de braço e perna ipsilaterais pode ocorrer ocasionalmente. Crises generalizadas secundárias são raras. A frequência de crises é variável, porém é baixa na maioria dos casos.

O eletroencefalograma mostra descargas focais de ondas agudas na região centrotemporal, geralmente bilaterais, implicando a porção inferior do giro pré-central na gênese das crises. A frequência de descargas ao exame aumenta em sonolência e sono. Há forte predisposição genética.

O tratamento com drogas antiepilépticas nem sempre é necessário e é reservado às crianças com crises frequentes ou que ocorram em vigília. A evolução natural é de completa resolução do quadro na adolescência, sem consequências cognitivas na idade adulta.

Epilepsia temporal associada à esclerose de hipocampo

A epilepsia do lobo temporal associada à esclerose de hipocampo é uma forma comum de epilepsia focal de difícil controle medicamentoso em adultos. O quadro clínico se caracteriza por crises focais com consciência preservada simples, mais frequentemente sensação visceral, epigástrica ou torácica ascendente, que pode associar-se a outros sintomas autonômicos, sensações psíquicas de desrealização ou despersonalização, medo, ou fenômenos dismnésicos, seguidos de perda de contato com o meio, com reação de parada, olhar vago e fixo, e automatismos oromastigatórios e manuais. A ocorrência de crises secundariamente generalizadas é rara. As crises se iniciam na infância tardia e na adolescência, porém, ocasionalmente, alguns pacientes manifestam o quadro na idade adulta.

Em muitos casos, é reconhecido o papel de um evento precipitante inicial, como crise febril complicada antes dos 4 anos de idade. Outros insultos cerebrais precoces, como meningite, meningoencefalite ou traumatismo cranioencefálico grave, podem também agir como evento precipitante inicial. Após o evento inicial, o paciente caracteristicamente permanece anos sem crises (período silencioso).

Existem casos de epilepsia temporal familiar associada à esclerose de hipocampo, sugerindo, em ao menos alguns casos, caráter genético, ainda não completamente elucidado.

O traçado eletroencefalográfico mostra descargas de complexos onda aguda-onda lenta, de localização na região temporal anterior. O padrão eletrográfico mais característico é a atividade ritmada, na frequência teta (4-8 Hz), de maior amplitude nos eletrodos temporais anteriores e inferiores. Frequentemente, observa-se envolvimento dos eletrodos temporais contralaterais.

O diagnóstico é confirmado por RNM de crânio, com cortes perpendiculares ao eixo maior do hipocampo. Nas sequências pesadas em T1 e IR, observa-se perda volumétrica do hipocampo, que pode envolver diferentes regiões, mais frequentemente a cabeça. O hipocampo se apresenta afilado, com perda das digitações habituais. Nas sequências pesadas em T2 e Flair, pode observar-se aumento de sinal e perda da arquitetura interna do hipocampo. Em casos duvidosos, pode-se proceder à volumetria de hipocampo, extremamente trabalhosa, que permite melhor detecção de redução volumétrica das estruturas temporais mesiais. Em alguns casos, podem também ser observadas alterações volumétrica e de sinal na amígdala e no giro para-hipocampal ou redução de volume de todo o lobo temporal ipsilateral à esclerose. Alterações estruturais sugestivas de esclerose de hipocampo podem ocorrer bilateralmente, geralmente de modo assimétrico.

Em alguns casos de esclerose de hipocampo, podem ser encontradas ≥ 1 lesão potencialmente responsável pelas crises epilépticas (doença dupla). O cenário mais

comumente encontrado é a ocorrência de esclerose de hipocampo associada a lesões como distúrbios do desenvolvimento cortical, tumores de baixo grau de malignidade ou lesões glióticas ou císticas adquiridas por possível insulto pré ou perinatal. A lesão associada pode localizar-se no lobo temporal ou em estruturas extratemporais, no hemisfério ipsi ou contralateral à esclerose de hipocampo.

O substrato anatomopatológico consiste em perda neuronal em setores específicos do hipocampo – CA1, CA3 e hilo do giro denteado, com preservação relativa dos neurônios de CA2. Pode ocorrer perda neuronal em amígdala, úncus e giro para-hipocampal.

A despeito de boa resposta inicial ao tratamento medicamentoso, a epilepsia associada à esclerose de hipocampo apresenta altos índices de refratariedade ao tratamento clínico: 30-85% (dependendo da série estudada) dos pacientes continuam a apresentar crises parciais complexas. Muitos pacientes apresentam dificuldade de memória recente. Comorbidade psiquiátrica, especialmente transtornos ansiosos e depressivos, são comuns nessa população. A epilepsia associada à esclerose de hipocampo é passível de tratamento cirúrgico. Cerca de 80-90% dos pacientes mantêm-se livres de crises após tratamento cirúrgico.

Epilepsia focal associada a distúrbios do desenvolvimento cortical

Os distúrbios do desenvolvimento cortical englobam anormalidades ocorridas no período de desenvolvimento embrionário do córtex cerebral entre 8-20 semanas de gestação. O desenvolvimento cortical inclui os períodos de proliferação neuronal, durante os quais ocorre proliferação de células neuronais primitivas na região periventricular (8-12 semanas), de migração radial para a superfície do cérebro (12-16 semanas) e de organização cortical (16-20 semanas), em que se organiza o arranjo cortical em 6 camadas.

Perturbações nas diversas etapas desses processos, alguns de etiologia genética, outros de etiologia ainda não esclarecida, originam malformações frequentemente associadas a epilepsia, como displasias corticais focais, hemimegalencefalia, heterotopias nodulares periventriculares, complexo paquiria-lissencefalia-heterotopia cortical em banda (duplo-córtex), polimicrogirias e esquizencefalia.

Epilepsia associada a tumores

Tumores cerebrais como os astrocitomas (de baixo e alto grau de malignidade) podem associar-se a crises epilépticas e epilepsia.

Em uma população de pacientes epilépticos crônicos, é mais frequente a ocorrência de tumores de linhagem neuronal ou mista, de baixíssimo grau de malignidade e de crescimento extremamente lento. Os tipos histológicos mais comuns são os gangliocitomas, os gangliogliomas e os tumores disembrioplásticos primitivos (DNET), astrocitomas (grau I, especialmente astrocitomas pilocíticos, e grau II) e oligodendrogliomas. Esses tumores se relacionam a epilepsia focal de graus variáveis de controle medicamentoso, não apresentando, na maioria dos casos, sintomas associados de déficits focais progressivos ou hipertensão intracraniana.

Não há padrão típico nos exames de neuroimagem que permita diferenciar os diversos tipos histológicos. Habitualmente, as lesões apresentam-se com hipossinal nas imagens pesadas em T1 e hipersinal nas imagens pesadas em T2 ou Flair, com mínimo ou nenhum realce à administração de contraste EV (gadolíneo). Esses tumores podem apresentar componente cístico e se associar, histologicamente, a distúrbios do desenvolvimento cortical.

A conduta clínica e cirúrgica deve levar em conta o aspecto oncológico e de controle da epilepsia. Nos casos de tumores de baixo grau, de linhagem neuronal ou mista, nem sempre é necessária conduta cirúrgica se houver controle das crises epilépticas.

Epilepsias focais sintomáticas de outras etiologias

Outras etiologias reconhecidas para as epilepsias focais sintomáticas são sequelas (de natureza vascular, infecciosa, pós-traumática), malformações vasculares e doenças degenerativas:

- lesões sequelares de AVC (isquêmicos ou hemorrágicos) são causa importante de epilepsia em todas as faixas etárias, especialmente em pacientes idosos. Lesões hemorrágicas conferem maior risco de desenvolvimento de epilepsia que lesões isquêmicas;
- as malformações vasculares mais frequentemente associadas a epilepsia são os angiomas cavernosos e as malformações arteriovenosas. Nos angiomas cavernosos, a imagem radiológica típica é de lesão vascular de pequenas dimensões circundada por um halo de hemossiderina, que se apresenta como área de hipossinal nas imagens pesadas em T2, e que indicam hemorragias perilesionais prévias, que exercem papel relevante na epileptogenicidade dessas lesões;
- sequelas de processos infecciosos do SNC, de qualquer etiologia, como meningoencefalites virais (especialmente de etiologia herpética), meningites (principalmente as meningites neonatais, com destaque para a pneumocó-

-MRCM.indb 179 12/5/17 4:05 PM

cica) e abscessos cerebrais (de origem bacteriana ou não bacteriana) podem ser causa de epilepsia. Crises epilépticas ocorridas no período agudo do quadro infeccioso do SNC devem ser interpretadas como crises agudas sintomáticas. Nesses casos, há maior risco de desenvolvimento posterior de epilepsia.

- a neurocisticercose é considerada tradicionalmente como a causa mais frequente de epilepsia em países em desenvolvimento, mas essa visão tem sido questionada. As formas ativas e transicionais de neurocisticercose, principalmente associadas a cistos reconhecidamente em degeneração, associam-se a crises agudas sintomáticas. Achado de pequenas calcificações puntiformes (única ou múltiplas) sugestivas de neurocisticercose inativa ao exame de TC de crânio em paciente epiléptico não deve automaticamente levar à interpretação do achado como fator causal da epilepsia. Nesses casos, deve-se proceder à investigação etiológica completa. Em muitos casos, é impossível determinar se a calcificação representa achado incidental ou fator etiológico. A experiência de diversos centros especializados no tratamento da epilepsia demonstra que a presença de lesões calcificadas em pacientes com epilepsia do lobo temporal associada à esclerose de hipocampo não modifica a história natural da doença ou a resposta ao tratamento cirúrgico. A neurocisticercose parece ser causa infrequente de epilepsia de difícil controle medicamentoso:
- também pode ocorrer epilepsia em doenças degenerativas do SNC. O diagnóstico de doença de Alzheimer ou de outro tipo de demência se associa a um aumento de até 6 vezes na ocorrência de crises não provocadas. Cerca de 10-22% dos pacientes com doença de Alzheimer podem ter crises epilépticas, que ocorrem preferencialmente nos estágios mais avançados da doença e são mais comuns nos casos de demência pré-senil;
- pacientes com traumatismo cranioencefálico grave (hemorragia intraparenquimatosa, fratura de crânio com afundamento, lesões cerebrais penetrantes, coma ou alteração de comportamento por período > 24 horas) apresentam maior risco de apresentar crises no período agudo e têm risco até 15 vezes maior que a população geral de desenvolverem epilepsia. Crises que ocorrem logo após traumatismo cranioencefálico leve a moderado (crises de impacto) não representam maior risco para epilepsia. Os traumatismos leve a moderado não aumentam o risco de epilepsia, embora sejam frequentemente referidos por pacientes epilépticos (por provável viés de recordação).

Epilepsias focais de causa desconhecida

Nas epilepsias focais criptogênicas, não se identificam lesões causais nos exames de imagem de alta resolução. Esses casos são definidos pela localização do foco epileptogênico por meio de localização clinicoeletrográfica. As epilepsias do lobo temporal são as mais frequentes desse grupo, seguidas das epilepsias do lobo frontal, occipital e parietal.

Possivelmente, muitos desses casos representam formas mínimas de alteração do hipocampo ou de displasias corticais focais não visualizáveis pelos métodos de imagem. Não se pode excluir que pelo menos algumas delas tenham origem genética.

Epilepsias generalizadas sintomáticas (ou de causa desconhecida)

Esse grupo de epilepsias se caracteriza por serem de difícil controle, associadas a múltiplos tipos de crises generalizadas, frequentemente associadas a declínio cognitivo ou involução do desenvolvimento neuropsicomotor. Algumas dessas síndromes epilépticas têm sido consideradas encefalopatias epilépticas, em que, além de epilepsia generalizada de difícil controle, associa-se declínio cognitivo. O mecanismo subjacente ao declínio cognitivo ainda não está completamente elucidado.

Síndrome de West ou espasmos infantis (ou epilépticos)

Espasmos epilépticos são um tipo de crise idade-dependente que se manifesta em idades de 3 meses-1 ano. O quadro inicial pode ser sutil e pode ser confundido com outras doenças do lactente (cólicas, refluxo gastroesofágico etc.). Com a evolução, observa-se parada no desenvolvimento neuropsicomotor ou perda de aquisições cognitivas e motoras. Nas fases iniciais, observam-se descargas epileptiformes multifocais, que podem predominar nos quadrantes cerebrais posteriores e, em fases mais avançadas, o eletroencefalograma pode adquirir padrão de hipsarritmia (padrão caótico, de alta voltagem, com descargas multifocais).

A síndrome de West é definida pela tríade espasmos infantis, deterioração neurológica ou psicomotora e hipsarritmia. Pode ser causada por etiologias pré, peri ou pós-natais. As etiologias incluem esclerose tuberosa, lisencefalia-paquigiria, displasia cortical focal, anóxia perinatal grave, lesões isquêmicas, tumores e erros inatos do metabolismo (deficiência de piridoxina).

O diagnóstico deve ser estabelecido precocemente, preferencialmente nos estágios iniciais, antes de se observar deterioração neurológica e eletroencefalográfica.

O tratamento precoce pode influenciar o prognóstico, porém este também depende da etiologia. O tratamento inicial pode ser feito com hormônio adrenocorticotrófico (ACTH) ou vigabatrina (especialmente nos

-MRCM.indb 180 12/5/17 4:05 PM

casos associados a esclerose tuberosa). O tratamento cirúrgico é uma opção em casos associados a lesão focal.

Síndrome de Lennox-Gastaut

Caracteriza-se pela ocorrência de múltiplos tipos de crise, que caracterizam-se necessariamente por queda abrupta (tônica ou atônica). Manifesta-se habitualmente aos 3-5 anos de idade. Podem ocorrer, além das crises tônicas e atônicas, ausências atípicas e crises tonicoclônicas generalizadas. As crises são refratárias ao tratamento medicamentoso e, concomitantemente, observa-se deterioração intelectual.

O tratamento envolve drogas de amplo espectro, como valproato de sódio, lamotrigina, topiramato e felbamato e, por vezes, são necessários tratamentos adicionais como dieta cetogênica, implante de estimulador vagal ou calosotomia.

ANAMNESE E EXAME FÍSICO

Inicialmente, deve-se detalhar os eventos, caracterizando os sintomas iniciais e a sequência em que ocorrem. Solicita-se que o paciente descreva os fenômenos conscientes da crise, enquanto acompanhantes que tenham presenciado o evento devem descrever os fenômenos ocorridos durante o período de arresponsividade.

A anamnese cuidadosa permite, na maioria dos casos, diferenciação entre crises focais e primariamente generalizadas. Nas crises focais, os sintomas iniciais indicam a região cortical inicialmente acometida pelas descargas e são fundamentais para a localização de sua área de início. Muitos pacientes não consideram esses sintomas como crises (relatando-os como auras ou "ameaços") e tendem a não valorizá-los pela pouca magnitude quando comparados às crises parciais complexas ou tonicoclônicas generalizadas.

Deve-se questionar ativamente a presença de sensação visceral ascendente, descrita como sensação de opressão iniciada em abdome que ascende até o tórax e por vezes até o pescoço, muito característica de crises originadas na porção mesial do lobo temporal. Taquicardia, sensação de medo e sintomas experienciais ou dismnésicos (déjà vu, jamais vu, despersonalização ou desrealização) são também comuns nesse tipo de crise. Podem ocorrer alterações sensitivas como parestesias, alterações visuais, olfatórias, auditivas e gustatórias.

Pacientes com crises parciais complexas descrevemnas inicialmente como ausências pelo fato não se lembrarem. Quando questionado, o acompanhante descreve olhar vago, automatismos manuais e mastigatórios. Nas crises focais motoras, pode ocorrer fenômeno conhecido como marcha jacksoniana, em que os movimentos clônicos iniciam-se na mão e, de forma progressiva, acometem antebraço, braço e face, podendo evoluir para generalização secundária. Alterações motoras como abalos musculares repetitivos (clonias) e posturas distônicas e tônicas assimétricas também devem ser caracterizadas.

O desencadeamento de crises pela hiperpneia e pelo estímulo luminoso é característico de crises de ausência e mioclonias, respectivamente. Crises tonicoclônicas generalizadas ao despertar, frequentemente associadas a mioclonias e desencadeadas por privação de sono e uso de álcool, são tipicamente primariamente generalizadas, que ocorrem no contexto das epilepsias generalizadas idiopáticas de início na adolescência. Crises tonicoclônicas generalizadas durante o sono sugerem crises focais.

A duração das crises, especialmente as generalizadas, é superestimada, pois os acompanhantes incluem também a duração do período pós-ictal.

Dados como idade de início da epilepsia; estado cognitivo; antecedentes pré, peri e pós-natais; ocorrência de crises febris; fatores desencadeantes; antecedentes neurológicos, clínicos e psiquiátricos; história familiar de epilepsia (incluindo tipo de crises); e resposta prévia a medicamentos (quando houver) são importantes para o diagnóstico sindrômico e etiológico da epilepsia.

O exame deve conter avaliação clínica completa, incluindo avaliação cardiovascular, seguida de exame neurológico completo. O retardo mental é um dos achados mais frequentes. Deve ser classificado em leve, moderado, grave ou profundo. Deve ser investigada a presença de sinais neurológicos focais. Estigmas cutâneos (máculas hipo ou hipercrômicas, angiomas planos etc.) podem sugerir doenças neurocutâneas, dismorfismos podem indicar cromossomopatias e demissomatoatrofia pode sugerir doença hemisférica.

Pacientes com epilepsia apresentam frequentemente queixas na esfera cognitiva (especialmente em memória, linguagem, atenção e concentração). Comorbidades psiquiátricas (depressão, distúrbios ansiosos, transtornos psicóticos etc.) são mais frequentes em epilépticos que na população geral.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

As crises epilépticas devem ser diferenciadas de outros eventos paroxísticos, com ou sem perda de consciência, de etiologia não epiléptica.

Eventos não epilépticos dividem-se em psicogênicos e fisiológicos, sendo que estes constituem importante diagnóstico diferencial com epilepsia, principalmente na infância. Os eventos não epilépticos fisiológicos e

-MRCM.indb 181 12/5/17 4:05 PM

psicogênicos mais comumente observados nos pacientes escolares, adolescentes e adultos são:

- consciência preservada:
- distúrbios do movimento (mioclonias não epilépticas, coreia, coreoatetose, distonia ou discinesias paroxísticas, distonia);
 - tiques;
 - distúrbios de atenção;
 - enxaqueca, enxaqueca basilar;
 - vertigem paroxística posicional benigna;
 - crises de pânico e de hiperventilação;
- episódios isquêmicos transitórios (especialmente aqueles com fenômenos negativos limb shaking episodes);
 - amnésia global transitória;
- com perda (ou comprometimento) da consciência:
 - crises não epilépticas psicogênicas;
- síncope e pré-síncope (vasovagal, reflexa, cardíaca etc.);
- quadros confusionais agudos (encefalopatias toxicometabólicas);
 - enxaqueca basilar;
 - eventos durante o sono:
 - mioclonias fisiológicas do sono;
 - pesadelos;
 - terror noturno;
 - sonambulismo;
 - narcolepsia-cataplexia;
- movimentos periódicos dos membros durante o sono:
 - distúrbio comportamental do sono REM.

Crises não epilépticas psicogênicas

Crises não epilépticas psicogênicas são frequentemente confundidas com crises epilépticas e comumente tratadas com medidas agressivas, até com indução de coma barbitúrico, em casos diagnosticados erroneamente como estado de mal epiléptico. Crises epilépticas e crises não epilépticas psicogênicas podem coexistir em até 20% dos casos de crises não epilépticas.

Quadro clínico

A apresentação clínica inicial raramente ocorre antes dos 8 anos de idade. As crises habitualmente apresentam sintomas flutuantes (que vão e voltam), de duração prolongada, que podem ser interpretados erroneamente como crise epilépticas subentrantes ou estado de mal epiléptico. A prevalência é maior em mulheres. A ocorrência de movimentos assíncronos dos membros superiores e inferiores, movimentos laterais repetitivos da

cabeça, movimentos de opistótono e movimentos acentuados de propulsão da pelve sugere crises psicogênicas. Liberação esfincteriana e lesões decorrentes de crises podem ocorrer em crises não epilépticas. Crises epilépticas hipermotoras ou tonicoposturais, especialmente quando cursam com preservação da consciência, não devem ser confundidas com crises não epilépticas.

As crises não epilépticas psicogênicas não se iniciam durante o sono, porém podem ocorrer em estado de sono aparente, com o indivíduo acordado, com olhos fechados ou logo após o despertar.

A ocorrência de crises não epilépticas deve sempre ser suspeitada em casos de epilepsia de difícil controle, em que os exames de RNM e eletroencefalograma sejam repetidamente normais.

Etiologia

Na maioria dos casos, as crises não epilépticas psicogênicas ocorrem no contexto de distúrbios conversivos ou dissociativos. Nesse contexto, o paciente não produz os fenômenos de forma consciente ou intencional. Traços histriônicos de personalidade são comuns, porém não estão presentes de forma uniforme. Em razão da alta prevalência de psicopatologia em pacientes epilépticos, a presença de comorbidade psiquiátrica nem sempre permite que se discriminem as 2 condições clínicas.

Proporção significativa dos pacientes com crises não epilépticas, especialmente as do sexo feminino, relatam antecedentes de abuso sexual ou físico.

É incomum que eventos não epilépticos psicogênicos ocorram no contexto de um distúrbio factício (síndrome de Munchausen), em que, embora os sintomas sejam produzidos conscientemente pelo paciente, a motivação permanece inconsciente.

É também relativamente incomum que pacientes que simulem epilepsia sejam vistos em centros especializados em epilepsia. Nesses casos, tanto o fenômeno quanto a motivação do fenômeno são conscientes. O contexto clínico mais comum é o de prisioneiros ou pessoas sob cautela judicial que simulam crises com objetivos evidentes. Esses pacientes podem ser extremamente sofisticados na simulação de crises, dificultando o diagnóstico.

As crises não epilépticas psicogênicas também podem ser denominadas pseudocrises, pseudoepilepsia ou histeroepilepsia. Essas denominações, além de imprecisas, trazem embutidas uma carga de preconceito e devem ser evitadas.

Em alguns casos, as crises não epilépticas ocorrem no contexto de elaboração, em que a crise não epiléptica mais elaborada se segue a uma crise parcial simples, motora ou sensorial. Nesses casos, a exacerbação dos sin-

-MRCM.indb 182 12/5/17 4:05 PM

tomas está associada a medo, dependência, busca de atenção ou resposta condicionada. Essa situação deve ser reconhecida e abordada de forma adequada.

Crises não epilépticas podem ser observadas em indivíduos com retardo mental, por vezes institucionalizados ou pessoas com recursos intelectuais limitados. Nesses casos, os sintomas são atribuíveis a mecanismos inadequados de ajuste.

O diagnóstico deve ser estabelecido por meio do registro de crises pela monitoração por videoeletroence-falografia.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Eletroencefalograma: exame fundamental para avaliação de todos os casos de epilepsia, crises únicas e crises agudas sintomáticas. É imprescindível para classificação do tipo de crise e classificação sindrômica, além de contribuir para decisões terapêuticas.
- RNM de crânio: sua introdução na década de 1980 permitiu o diagnóstico da esclerose de hipocampo e dos distúrbios do desenvolvimento cortical, além de outras pequenas lesões (tumores de crescimento lento e malformações vasculares, como angiomas cavernosos) dificilmente visualizáveis pela TC de crânio. É o método de imagem de escolha para investigação de epilepsia, estando indicado na avaliação de todos os pacientes em que se suspeite de epilepsia sintomática. O emprego de estratégias direcionadas à investigação da epilepsia aumenta a sensibilidade para se detectar lesões nesses casos. Nos casos de epilepsia, é aconselhável o estudo de estruturas temporais; cortes finos perpendiculares ao eixo do hipocampo, incluindo a técnica de Flair (inversão da recuperação com atenuação de fluidos); e em casos selecionados pode-se empregar a volumetria do hipocampo e a relaxometria (que permite quantificar o aumento de sinal). As técnicas de reconstrução volumétrica, com alto contraste entre substância branca e cinzenta (IR-volume) aumentam a sensibilidade para se detectar distúrbios do desenvolvimento cortical. As técnicas de gradiente aumentam a sensibilidade para detectar lesões calcificadas ou lesões hemorrágicas, com depósito de hemossiderina. A análise do exame por neurorradiologistas com formação especializada em epilepsia aumenta a positividade dos achados. Na faixa etária pediátrica, os exames de RNM realizados em idades precoces (enquanto o processo de mielinização ainda não está completo) podem não demonstrar lesões que se tornarão evidentes posteriormente.
- TC de crânio: tem baixa sensibilidade na detecção da maioria das lesões causadoras de epilepsia. Embora seja sensível para detectar lesões calcificadas, essas

- lesões nem sempre têm papel etiológico na epilepsia. Seu uso atual é limitado à avaliação no setor de emergência (especialmente nos traumatismos cranioencefálicos) e em situações em que a RNM não esteja disponível.
- Monitorização por videoeletroencefalograma: consiste no registro de crises com monitorização simultânea por vídeo e registro do traçado eletroencefalográfico. É um exame extremamente útil no diagnóstico diferencial de fenômenos paroxísticos, na caracterização clinicoeletrográfica de crises epilépticas, na avaliação précirúrgica da epilepsia (com eletrodos de superfície ou invasivos) e também na quantificação de crises e na detecção de crises subclínicas. A monitoração por videoeletroencefalograma é particularmente útil nos casos em que existe dúvida diagnóstica e também nos casos de epilepsia de difícil controle medicamentoso.
- TC por emissão de pósitrons (PET-cerebral): a PET-cerebral permite o estudo de metabolismo cerebral, com o emprego de glicose marcada com material radioativo. Pode demonstrar áreas de hipometabolismo regional em casos de epilepsia focal. É empregada em casos de epilepsia de difícil controle, no contexto da avaliação pré-cirúrgica.
- TC por emissão de fóton único (SPECT-cerebral) interictal e ictal: são estudos de imagem funcional empregados para auxiliar a localizar os focos epilépticos em casos de epilepsia de difícil controle medicamentoso:
- os estudos ictais baseiam-se no fato de que crises focais se associam a um hiperfluxo na região de início da crise. Os ligantes mais empregados utilizam isótopos de tecnécio, como o 99m Tc-hexametil-propilenamina-oxima (HMPAO; Ceretec®) ou o 99m Tc-dímero de etil-cisteinato (ECD; Neurolite®). A injeção deve ser realizada preferencialmente tão próxima do início da crise quanto possível. Habitualmente, é realizada durante o registro por videoeletroencefalografia. O padrão de perfusão obtido corresponde ao da injeção. A SPECT ictal é bastante precisa para localização do foco em casos de epilepsia focal temporal ou extratemporal (> 90% dos casos). Em alguns casos, ocorre hiperperfusão bilateral. Casos de localização incorreta são raros;
- as injeções no período pós-ictal podem demonstrar um padrão de hipoperfusão (especialmente nas epilepsias temporais), porém em alguns casos pode-se observar hiperperfusão;
- os exames interictais apresentam baixa sensibilidade, podendo demonstrar hipoperfusão regional em 30-50% dos casos de epilepsia de difícil controle medicamentoso. Observa-se hipoperfusão contralateral ao foco (falsa lateralização) em aproximadamente 10% dos casos. A localização do foco epiléptico pela determina-

-MRCM.indb 183 12/5/17 4:05 PM

ção do fluxo sanguíneo cerebral pela SPECT interictal é de baixo valor quando o método é empregado isoladamente; contudo, o exame pode ser crucial para determinação de hiperperfusão relativa quando se comparam os resultados das injeções ictais, especialmente nas epilepsias extratemporais.

ATENDIMENTO NA EMERGÊNCIA

Crise epiléptica

Conduta inicial na crise epiléptica

No atendimento de emergência, é fundamental que seja identificada a causa da crise e previna a recorrência.

A conduta farmacológica com medicação antiepiléptica é limitada a casos selecionados, já que a maioria das crises é autolimitada.

A conduta inicial para pacientes com crise epiléptica é:

- estabilização clínica conforme preconizado pelos protocolos de suporte básico e avançado de vida;
- exame clínico geral, com parâmetros hemodinâmicos, temperatura, glicemia capilar, SatO₂;
- exame neurológico com pesquisa de rigidez de nuca, fundo de olho e pesquisa de sinais focais;
- exames laboratoriais para investigar distúrbios hidroeletrolíticos relacionados a crises: glicemia; ureia; creatinina; sódio, cálcio, fósforo e magnésio séricos; hemograma; proteína C- reativa; e gasometria arterial. Em pacientes previamente epilépticos, a dosagem dos níveis séricos das drogas antiepilépticas pode ser útil;
- ECG: para afastar a hipótese de arritmias e síndrome do QT longo, que podem levar a síncope convulsígena;
- pesquisa de efeito de drogas (medicamentos prescritos ou drogas de uso ilícito) e abstinência de drogas: principalmente hipnótico-sedativos ou outros depressores do SNC, como o álcool;
- obtenção de dados de história sobre lesão neurológica prévia ou epilepsia;
- em pacientes epilépticos, obtenção de dados sobre medicações empregadas e eventual não adesão ao tratamento;
- exame de neuroimagem craniano (RNM ou TC, dependendo de disponibilidade, urgência e capacidade de cooperação do paciente);
- exame do líquido cefalorraquidiano: nos casos suspeitos de processos infecciosos cerebrais ou dos envoltórios, ou em casos em que a etiologia das crises não esteja definida;

investigação de foco infeccioso sistêmico (em casos selecionados).

O paciente deve ser mantido em observação até que sejam afastadas as causas listadas.

Conduta farmacológica na crise epiléptica

Os objetivos do uso de drogas antiepilépticas são cessar uma crise prolongada e prevenir a recorrência de crises. O uso deve ser criterioso, norteado pelo cenário clínico. Deve ser evitado o uso indiscriminado e desnecessário dessas medicações.

Estado de mal epiléptico

Independentemente da etiologia da crise epiléptica, o paciente pode se apresentar na emergência em estado de mal epiléptico. Esse conceito se associa ao fato de que crises prolongadas podem causar dano ao SNC. A maioria das crises epilépticas cessa espontaneamente em 2 minutos. As condutas para o controle do estado de mal epiléptico devem ser adotadas após 5 minutos contínuos de crise ou com a ocorrência de ≥ 2 crises sem recuperação da consciência.

O estado de mal é uma emergência e requer tratamento imediato e adequado. A mortalidade pode chegar a 20%, não sendo justificável atraso no tratamento.

As causas mais frequentes de estado de mal epiléptico incluem:

- exacerbação de crises em paciente epiléptico: deve-se suspeitar de uso irregular de medicação, suspensão abrupta ou troca intempestiva de medicação, por vezes iatrogênica;
- intoxicação exógena (álcool, cocaína, *crack*, anfetaminas etc.);
 - abstinência de drogas sedativas do SNC;
 - traumatismo cranioencefálico;
 - tumores do SNC;
- processos infecciosos do SNC, como meningites e encefalites (principalmente meningoencefalite herpética);
- outras lesões agudas do SNC (p. ex., AVC hemorrágico ou isquêmico);
 - encefalites imunomediadas.

Crises não epilépticas psicogênicas podem ser diagnosticadas erroneamente como estado de mal epiléptico. Em alguns estudos, 20-40% dos pacientes com diagnóstico inicial de estado de mal epiléptico apresentavam crises não epilépticas psicogênicas. Esse diagnóstico deve ser reconhecido para tratamento adequado.

-MRCM.indb 184 12/5/17 4:05 PM

Conduta

Crise inicial evoluindo para estado de mal epiléptico pode ser estratificada em 4 etapas:

- fase 1 (estado de mal em instalação): crises prolongadas de duração > 5 minutos;
 - fase 2 (estado de mal estabelecido);
 - fase 3 (estado de mal refratário);
 - fase 4 (estado de mal super-refratário).

A conduta no estado de mal envolve tratamento medicamentoso, investigação diagnóstica e medidas de suporte em ambiente adequado.

Em pacientes com história prévia de epilepsia, algumas etiologias são mais frequentes e devem ser investigadas, como suspensão ou retirada abrupta de drogas; mudança no esquema medicamentoso, especialmente de benzodiazepínicos e barbitúricos (por vezes, iatrogênica); e traumatismo cranioencefálico. Pacientes epilépticos têm maior risco de desenvolver traumatismo cranioencefálico em decorrência das crises.

A conduta medicamentosa inicial deve ser feita como segue:

• fase 1: infusão EV de benzodiazepínicos. Esses medicamentos são eficazes em abortar o estado de mal. Quanto mais precoce for sua administração, maior será sua eficácia. O diazepam tem sucesso em cerca de 80% dos casos. Deve ser administrado em bolus, na velocidade de 1-2 mg/min até que cesse a crise, em dose total de 10-20 mg, podendo ser utilizadas doses mais elevadas. Pode ocorrer depressão respiratória. A duração de ação do diazepam é de cerca de 30 minutos, por sua alta lipossolubilidade e consequente recirculação, e baixa ligação aos receptores de benzodiazepínicos centrais. O lorazepam (não disponível comercialmente no Brasil) também é eficaz em casos de estado de mal e teria a vantagem teórica de maior afinidade com sítios de ligação no SNC que o diazepam, e de proporcionar efeito mais prolongado. Em um estudo duplo-cego comparando o uso dos 2 benzodiazepínicos no estado de mal, a dose de 10 mg de diazepam foi comparável a 4 mg de lorazepam em eficácia e efeitos colaterais. Como esse estudo foi duplo-cego, o componente de segurança do protocolo determinava que todos os pacientes recebessem dose de ataque de fenitoína (18 mg/kg) 30 minutos após receberem a droga do estudo. Assim, não se pôde demonstrar diferença na duração da ação das drogas. Segundo recomendação da European Federation of Neurological Societies, baseada em estudos publicados na literatura e em julgamento do comitê, o tratamento inicial do estado de mal convulsivo consiste em diazepam, 10 mg; ou lorazepam, 4-8 mg, EV. Doses adicionais de 10 mg de diazepam e 4 mg de lorazepam podem ser administradas caso as crises não cessem. Outras opções para o tratamento da fase inicial do estado de mal incluem o midazolam (nasal ou EV) e o diazepam (retal ou EV). O emprego do midazolam por via intranasal, que disponibiliza a droga no sangue e no SNC, foi estudado em crianças que deram entrada em PS com crises agudas. A eficácia do midazolam nasal foi semelhante à do diazepam EV e maior do que a do diazepam por via retal. O midazolam nasal pode ser utilizado em ambientes não hospitalares;

- fase 2: após a utilização de benzodiazepínicos, institui-se a administração de drogas antiepilépticas com duração de ação mais prolongada no SNC, que possam ser administradas em dose de ataque, EV. O lançamento de drogas com apresentação EV trouxe novas opções para o tratamento do estado de mal epiléptico:
- fenitoína: é o agente mais utilizado para prevenir recorrência de crises, na dose de 20 mg/kg (podendo ser utilizada dose adicional de 5 mg/kg). Embora eficaz em abortar até 80% dos casos de estado de mal, a administração EV da fenitoína apresenta como limitação sua associação com hipotensão, arritmias, baixa solubilidade em soluções e ocorrência de dor e flebite;
- valproato de sódio: em estudo de metanálise para avaliar a eficácia e a segurança do uso do valproato EV em comparação com outras drogas em pacientes com estado de mal epiléptico, o valproato teve eficácia semelhante à da fenitoína para controle de estado de mal e recorrência de crises. Não houve diferença para o término do estado de mal entre levetiracetam e valproato;
- levetiracetam: seu emprego EV no estado de mal epiléptico pode ser indicado em situações em que o uso da fenitoína seja julgado inadequado, p. ex., na alergia a fenitoína ou no estado de mal mioclônico. O levetiracetam é de fácil administração. Seu uso no estado de mal foi avaliado em revisão sistemática da literatura, que revelou eficácia de 44-94% em controlar o estado de mal, com maior eficácia relatada em estudos retrospectivos, indicando possível viés de publicação e alertando para cuidado ao se empregar dados de estudos retrospectivos em decisões clínicas. A evidência para uso de levetiracetam no estado de mal epiléptico ainda é limitada;
- fase 3: o estado de mal refratário é definido como aquele que não responde ao tratamento inicial com benzodiazepínico ou fenitoína (ou outra droga EV). Associa-se a altas morbidade e mortalidade. Nessa fase, está indicado o tratamento com drogas de infusão contínua (midazolam, propofol ou barbitúricos, como tiopental ou pentobarbital), com suporte de UTI e monitorização contínua por eletroencefalograma. Não existem dados definitivos atuais sobre a escolha de drogas para o esta-

-MRCM.indb 185 12/5/17 4:05 PM

do de mal refratário ou objetivo de tratamento. Embora tenham havido significativos avanços no tratamento do estado de mal refratário e não refratário, a eficácia das modalidades terapêuticas foi avaliada apenas em estudos abertos. Há necessidade de estudos comparativos controlados e randomizados multicêntricos para avaliar a eficácia das diversas modalidades terapêuticas. Uma revisão sistemática de estudos publicados entre 1970 e 2001 comparou a eficácia de midazolam, propofol e pentobarbital no controle de crises e no desfecho final em pacientes com estado de mal refratário. Foram avaliados 28 estudos com 193 pacientes. Pentobarbital foi mais frequentemente titulado a surtossupressão, enquanto midazolam e propofol foram mais frequentemente titulados a resolução de crises clínicas e eletrográficas. Pentobarbital associou-se a menor frequência de falha terapêutica, crises recorrentes e maior frequência de hipotensão arterial que propofol e midazolam. O tratamento visando à supressão da atividade eletrográfica associou--se a menor frequência de crises recorrentes e maior frequência de hipotensão. A monitorização contínua por eletroencefalografia é útil para direcionar o tratamento do estado de mal e é utilizada para detectar atividade epiléptica na UTI. O eletroencefalograma contínuo é utilizado primariamente na detecção de crises não convulsivas, que ocorrem frequentemente no contexto do estado de mal refratário e podem levar a lesão cerebral. A interpretação desse exame depende de médicos com treinamento em subespecialidade e técnicos adequadamente treinados. Os dados ainda são insuficientes para as principais indicações para potencial de redução e impacto no desfecho com o uso dessa ferramenta. O exame pode ser utilizado em monitorização cerebral multimodal;

fase 4: o estado de mal refratário foi recentemente definido como o estado de mal que não responde ao tratamento com drogas de infusão contínua após ≥ 24 horas, incluindo casos que apresentam recidiva após a redução do agente anestésico. Essa condição clínica é incomum, porém se associa a altas morbidade e mortalidade. As opções terapêuticas carecem de estudos randomizados e controlados, já que a maioria dos estudos existentes limita-se a estudos de casos ou séries de casos. Alternativas terapêuticas incluem: drogas antiepilépticas (topiramato, pregabalina, vigabatrina, levetiracetam e lacosamida), quetamina, anestésicos inalatórios (isofluorano e desfluorano), infusão de magnésio, piridoxina, corticosteroides e imunoterapia, dieta cetogênica, tratamento cirúrgico ressectivo ou transecção subpial múltipla, estimulação magnética transcraniana, uso de estimulador vagal e estimulação cerebral profunda, eletroconvulsoterapia, hipotermia e derivações liquóricas.

É importante que sejam introduzidas, antes de se proceder ao desmame das drogas empregadas no tratamento do estado de mal, drogas antiepilépticas para o tratamento crônico. As drogas mais utlizadas, frequentemente em associação de ≥ 2 drogas, são fenitoína, topiramato, valproato, carbamazepina, vigabatrina e levetiracetam. Devem ser mantidas em doses adequadas e os níveis séricos, quando passíveis de mensuração, devem ser mantidos em níveis terapêuticos altos ou, por vezes, supraterapêuticos. Deve-se atentar para interações medicamentosas entre as drogas antiepilépticas e outras drogas utilizadas pelo paciente, como antibióticos.

Crises agudas sintomáticas

Drogas antiepilépticas geralmente têm eficácia limitada no controle de crises epilépticas agudas sintomáticas decorrentes de distúrbios metabólicos. Nesses casos, o melhor tratamento é a correção da causa e o uso de drogas antiepilépticas deve ser evitado.

Não devem ser administrados benzodiazepínicos se a crise tiver cessado e o paciente estiver recuperando a consciência. Nesse contexto, o uso de benzodiazepínicos pode acentuar a depressão do SNC, pois eles prolongam o período de recuperação do nível de consciência ou acentuam o quadro confusional. Os benzodiazepínicos têm breve efeito (30 minutos para o diazepam) e não são eficazes para a prevenção de recorrência de crises. Estão indicados nos casos de estado de mal epiléptico e em crises com duração > 5 minutos.

Nas crises agudas sintomáticas secundárias a lesões neurológicas agudas, habitualmente se empregam drogas antiepilépticas na prevenção de recorrência de crises. A droga mais empregada é a fenitoína, não sedativa e passível de administração EV em dose de ataque, com rápido início de ação. Recomenda-se a manutenção da droga antiepiléptica durante a fase aguda e retirada após cerca de 4-12 semanas, com a resolução do processo agudo.

Crise única (excluída crise aguda sintomática)

A maioria dos pacientes com crise única não apresentará recorrência de crises. Drogas antiepilépticas podem ser evitadas na maioria dos casos e seu uso está indicado em casos com alto risco de recorrência. Deve ser feita estratificação do risco de recorrência das crises, avaliando-se o resultado dos exames de:

- neuroimagem (RNM ou TC de crânio);
- eletroencefalograma: obtido em condições técnicas adequadas, em vigília e sono, com métodos de estimulação (fotoestimulação e hiperpneia).

-MRCM.indb 186 12/5/17 4:05 PM

Se ambos os exames forem normais, o risco de recorrência é de aproximadamente 30%, sendo maior nos primeiros meses após a crise inicial e declinando progressivamente. Quando ambos os exames são anormais, o risco de recorrência chega a 70%.

A decisão de iniciar tratamento crônico com medicação antiepiléptica deve ser discutida com o paciente, ponderando-se o risco de recorrência e o impacto de uma nova crise na vida do paciente. Mesmo com um risco baixo de recorrência, pode-se iniciar profilaxia de recorrência de crises com droga antiepiléptica em pacientes em que o impacto de nova crise seja grande, como em idosos.

Pacientes com crise única de etiologia não esclarecida não devem receber alta hospitalar até que se tenha completado investigação inicial que permita a identificação da causa e que se tenham dados para decisão acerca da introdução de drogas antiepilépticas.

CRISE EPILÉPTICA EM PACIENTE COM EPILEPSIA

Fatores que levam a descontrole de crises em paciente com epilepsia incluem falta de adesão ao tratamento, troca de drogas antiepilépticas, distúrbios metabólicos, infecção sistêmica, interações medicamentosas e outros contextos que levem a diminuição de biodisponibilidade da droga antiepiléptica. O fator desencadeante deve ser identificado. Para isso, a dosagem dos níveis séricos da droga antiepiléptica é útil.

Pacientes com histórico de epilepsia e que apresentem alteração abrupta em seu padrão inicial de crises devem ser avaliados segundo o roteiro de crise única. Exemplos dessa situação incluem: recorrência de crises após longo período de controle, piora acentuada na frequência de crises e aparecimento de novos tipos de crise, entre outros.

Se for comprovada irregularidade no uso da medicação antiepiléptica, devem ser administradas as doses perdidas. Em pacientes aderentes ao tratamento, sem sinais clínicos de intoxicação, pode ser ajustada a dose das drogas antiepilépticas. Deve-se sempre tentar o tratamento com 1 droga antiepiléptica (monoterapia), com ajuste da dose da droga até a máxima dose tolerada, sem efeitos adversos, com o objetivo de controle completo das crises.

Em alguns casos, deve-se considerar dose de ataque de fenitoína. Para pacientes que não utilizem fenitoína (e sem contraindicações para seu uso), emprega-se a dose de 20 mg/kg. Para pacientes que já fazem uso de fenitoína, pode ser utilizada dose de ataque menor (5-10 mg/kg).

Quando possível, o ajuste de doses das drogas já em uso ou associação de novas drogas deve ser feito em conjunto com o médico que acompanha o paciente ambulatorialmente.

Confusão pós-ictal

A confusão pós-ictal é frequente nas crises tonicoclônicas generalizadas e nas parciais complexas (especialmente naquelas originadas no lobo temporal). O período pós-ictal geralmente tem duração muito maior que a crise, podendo durar vários minutos. Inicialmente, pode ocorrer sonolência seguida de agitação à medida que o paciente desperta. Este, embora vigil, apresenta rebaixamento do contato com o meio e pode manipular objetos, caminhar sem rumo e, se confrontado, reagir com violência. Nesses casos, deve-se evitar restrição física ou uso de drogas sedativas (que levam a acentuação do quadro confusional). Deve-se falar calmamente com o paciente, protegendo-o de atitudes que possam colocá-lo em risco. Em muitas situações, é preferível deixá-lo caminhar, tentando conduzi-lo a locais seguros e retirando objetos que estejam a seu alcance, de maneira a protegê-lo.

Em casos extremos, pode ser necessária restrição do paciente com o intuito de protegê-lo e evitar que se acidente. Nesses casos, é preferível a restrição física, com auxílio de agentes de segurança treinados especialmente para esse tipo de abordagem. A restrição deve ser feita de forma enérgica, porém não agressiva, nunca deixando de falar calmamente com o paciente, que deve ser informado do que está acontecendo. A restrição física deve ser liberada gradativamente à medida que o paciente recobra os sentidos. Erros primários como o uso de violência ou sedação química desnecessária devem ser evitados.

TRATAMENTO DA EPILEPSIA

De modo geral, está indicado o tratamento crônico com drogas antiepilépticas após a ocorrência da 2ª crise epiléptica espontânea, porém pode ser iniciado em pacientes com crise única, uma vez evidenciada condição que caracterize predisposição a crises recorrentes.

O tratamento medicamentoso se baseia na escolha de droga eficaz para o tratamento do(s) tipo(s) de crise apresentado(s) pelo paciente e da síndrome epiléptica. Algumas drogas antiepilépticas podem agravar a ocorrência das crises, especialmente crises mioclônicas e de ausência, e estão contraindicadas nessas situações.

O tratamento inicial deve ser feito com monoterapia em doses eficazes. A escolha da droga inicial deve levar em conta a eficácia da droga para o tipo de crise e fatores relacionados ao paciente (tolerabilidade; comodidade posológica; potencial interação medicamentosa

-MRCM.indb 187 12/5/17 4:05 PM

com outras drogas utilizadas pelo paciente, como anticoncepcionais orais; desejo de engravidar; facilidade de adquirir o medicamento).

Embora diversas novas drogas antiepilépticas tenham sido introduzidas desde a década de 1990, aumentando as opções disponíveis, o número de pacientes com epilepsia de difícil controle não apresentou declínio significativo. Os estudos comparativos entre as drogas tradicionais e novas ainda são limitados, mas considera-se que as novas drogas sejam mais bem toleradas, tenham menos efeitos colaterais e menor potencial de interação medicamentosa.

Escolha da droga antiepiléptica

 Epilepsias focais sintomáticas ou de causa desconhecida: a seleção da droga é individualizada e leva em conta a eficácia da droga contra crises focais e caracte-

Tabela 1 Eficácia das drogas antiepilépticas sobre os diferentes tipos de crise				
Droga	Tonicoclônica generalizada	Focal	Ausência	Mioclonias
Drogas tradicionais				
■ CBZ*	Sim	Sim	Pode piorar	Pode piorar
■ PHT*	Sim	Sim	Pode piorar	Pode piorar
■ PB*	Sim	Variável	Não	Variável
■ VPA*	Sim	Sim	Sim	Sim
■ PRM*	Sim	Sim	Não	Variável
■ CZP	Sim	Sim	Sim	Sim
■ CLB	Sim	Sim	Variável	Sim
■ NTZ	Sim	Sim	Variável	Sim
■ ETX*#	Não	Não	Sim	Variável
Novas drogas				
■ OCBZ*	Sim	Sim	Pode piorar	Pode piorar
■ LTG*	Sim	Sim	Sim	Variável
■ TPM*	Sim	Sim	Variável	Sim
■ VGB ^{&}	Sim	Sim	Pode piorar	Pode piorar
■ GBP	Não?	Sim	Pode piorar	Pode piorar
■ FBM*#	Sim	Sim	Sim	Sim
■ LVT#	Sim	Sim	Sim?	Sim
■ ZNS#	Sim	Sim	Sim	Sim
■ PGB#	Sim?	Sim	Desconhecido	Desconhecido
■ LAC#	Sim	Sim	Desconhecido	Desconhecido

^{*} aprovados para uso em monoterapia; * disponíveis no Brasil apenas por importação; & eficaz nos espasmos epilépticos.

Tabela 2 Posologia, níveis séricos terapêuticos e potencial de interação medicamentosa para as principais drogas antiepilépticas

Drogas	Doses (mg)	Posologia	Nível sérico (mg/mL)	Interação medicamentosa
Drogas tradicio	nais			
■ CBZ*	600-1.600	2-3	6-12	+++
■ PHT*	200-300	2-3	10-20	+++
■ PB*	100-200	1	15-40	+++
■ VPA (diVPA)*	500-2.500	2-3	70-100	+++
■ PRM*	500-2.000	2-3		++
■ CZP	1-6	2-3		+
= CLB	10-30	1-3		+
■ NTZ	5-15	1-3		+
■ ETX*#	500-1.000	2-3		+
Novas drogas				
■ OCBZ*	900-2.400	2-3	15-35	+
■ LTG*@	100-400	1-2	3-14	+
■ TPM*	100-400	2-3		+
■ GBP	900-3.600	3-4		0
■ VGB	500-4.500	2-3		0
■ LVT#	1.000-3.000	2-3		0
■ LAC	200-600	2-3		0

^{*} aprovados para uso em monoterapia; # Disponíveis no Brasil apenas por importação; § eficaz nos espasmos epilépticos; © Em associação com VPA, 50-200 mg; em associação com CBZ, PHT, PB e PRM, 200-600 mg; ++ 23 × dia na formulação de ação prolongada; +++ 13 × dia na formulação de ação prolongada.

CBZ: carbamazepina; CLB: clobazam; CZP: clonazepam; ETX: etossuximida; GBP: gabapentina; LAC: lacosamida; LTG: lamotrigina; LVT: levetiracetam; NTZ: nitrazepam; OCBZ: oxcarbazepina; PB: fenobarbital; PHT: fenitoína; PRM: primidona; TPM: topiramato; VGB: vigabatrina; VPA: valproato de sódio.

rísticas individuais do paciente. As drogas mais comumente empregadas em monoterapia são carbamazepina, fenitoína, oxcarbazepina e lamotrigina. O fenobarbital tem sido menos empregado em razão dos efeitos colaterais na esfera cognitiva.

■ Epilepsias focais genéticas (anteriormente, idiopáticas): nem sempre é necessário o tratamento medicamentoso das epilepsias focais idiopáticas, pois em muitos casos as crises são raras e ocorrem apenas de modo esporádico. Quando necessário, pode ser introduzida droga eficaz para as crises focais. O sultiame, droga não disponível no Brasil, é a droga de escolha em países europeus, com eficácia comprovada na epilepsia focal benigna da infância com descargas centrotemporais. Ocasionalmente, pode ocorrer piora clínica e eletrográfica das epilepsias focais idiopáticas com o uso de carbamazepina ou oxcarbazepina.

CBZ: carbamazepina; CLB: clobazam; CZP: clonazepam; ETX: etossuximida; FBM: felbamato; GBP: gabapentina; LAC: lacosamida; LTG: lamotrigina; LVT: levetiracetam; NTZ: nitrazepam; OCBZ: oxcarbazepina; PB: fenobarbital; PGB: pregabalina; PHT: fenitoína; PRM: primidona; TPM: topiramato; VGB: vigabatrina; VPA: valproato de sódio; ZNS: zonisamida.

Tabela 3 antiepilép	·	colaterais das droga	S
Drogas	Efeitos colaterais dose- -dependentes	Efeitos colaterais idiossincrásicos	Efeitos colaterais graves
Drogas tra	dicionais		
■ CBZ*	Ataxia, diplopia, tontura	Intolerância gastrointestinal, hiponatremia, hepatotoxicidade	Erupção cutânea, supressão de medula óssea
■ PHT*	Ataxia	Hiperplasia gengival, embrutecimento facial, osteomalácia	Erupção cutânea
■ PB*	Sonolência, Ientificação	Hiperatividade (crianças)	Erupção cutânea
■ VPA*	Intolerância gastrointestinal, tremor	Hepatotoxicidade, ganho de peso, anovulação, plaquetopenia, queda de cabelo	Encefalopatia por hiperamonemia, pancreatite, malformações fetais
■ PRM*	Sonolência, lentificação	Hiperatividade (crianças)	Erupção cutânea
■ CZP	Sonolência, Ientificação	Hipersecreção (crianças)	Vias aéreas
■ CLB	Sonolência, Ientificação		
■ NTZ	Sonolência, Ientificação		
■ ETX*#	Sintomas gastrointestinais, soluços	Hepatotoxicidade	Supressão de medula óssea
Novas drog	gas		
■ OCBZ*	Ataxia, diplopia	Hiponatremia	
■ LTG*	Ataxia, diplopia	Insônia, irritabilidade	Erupção cutânea
■ TPM*	Comprometimento cognitivo	Anorexia, nefrolitíase, afasia	Glaucoma agudo, encefalopatia
■ VGB ^{&}		Psicose	Retinopatia
■ GBP	Sonolência	Hiperatividade (crianças), ganho de peso, edema de tornozelo	
- LAC	Tontura, diplopia, ataxia		

^{*} aprovados para uso em monoterapia; * disponível no Brasil apenas por importação; & eficaz nos espasmos epilépticos.

- Epilepsia com crises generalizadas: o valproato (ou divalproato) de sódio é a droga de escolha por sua eficácia em múltiplos tipos de crise. Nas epilepsias que se manifestam apenas por crises de ausência, pode-se empregar a etossuximida. A lamotrigina tem menor eficácia que o valproato e a etossuximida em crises de ausência. Nas epilepsias que se manifestam com crises tonicoclônicas generalizadas, podem ser empregados a lamotrigina ou o topiramato. Os benzodiazepínicos podem ser empregados como drogas auxiliares, em terapêutica de associação. Outras drogas com amplo espectro terapêutico, ainda não disponíveis no Brasil, como o levetiracetam e a zonisamida, apresentam eficácia em crises primariamente generalizadas.
- Crises primariamente generalizadas: podem ser agravadas por carbamazepina, oxcarbazepina, gabapentina, vigabatrina e, em menor grau, fenitoína. O uso dessas drogas é contraindicado nesse grupo de epilepsias.
- Crises generalizadas de ausência atípica, tônicas e atônicas: apresentam altos índices de refratariedade ao tratamento clínico, geralmente sendo necessária associação de drogas.

Epilepsia de difícil controle medicamentoso

Cerca de 65-70% dos pacientes com epilepsia obtêm controle completo com o uso de medicação antiepiléptica. O índice de controle é maior nas epilepsias genéticas (antes denominadas idiopáticas) focais ou generalizadas, e menor nas epilepsias generalizadas sintomáticas.

A medicação deve ser iniciada em doses habituais e a dose deve ser ajustada até que se obtenha controle completo das crises ou até que sobrevenham efeitos colaterais. Cerca de 10-15% dos pacientes que não respondem a 1 droga inicial podem obter controle com uma 2ª droga, ainda em monoterapia. A partir daí, apenas cerca de 5% dos pacientes obterão controle completo com uma 3ª monoterapia. Cerca de 15% dos pacientes com epilepsia permanecem com crises a despeito do tratamento com drogas antiepilépticas em associação (politerapia). Pacientes com epilepsias focais refratárias, especialmente as epilepsias focais sintomáticas (com lesão visualizável ao exame de imagem), são candidatos ao tratamento cirúrgico.

Associação de drogas antiepilépticas

Nos casos de epilepsia de difícil controle medicamentoso, é frequente a associação de drogas antiepilépticas. Entre as drogas de 1ª geração, deve ser evitada a associação de fenitoína e carbamazepina, por efeitos farmacocinéticos erráticos das medicações, muitas vezes com queda no nível sérico de ambas. A associação

-MRCM.indb 189 12/5/17 4:05 PM

CBZ: carbamazepina; CLB: clobazam; CZP: clonazepam; ETX: etossuximida; GBP: gabapentina; LAC: lacosamida; LTG: lamotrigina; LVT: levetiracetam; NTZ: nitrazepam; OCBZ: oxcarbazepina; PB: fenobarbital; PHT: fenitoína; PRM: primidona; TPM: topiramato; VGB: vigabatrina; VPA: valproato de sódio.

de valproato com fenitoína ou fenobarbital é influenciada pela alta taxa de ligação proteica dessas drogas, com aumento na fração livre de fenitoína e fenobarbital, potencializando efeitos colaterais dose-dependentes. A associação de drogas de 1ª geração com os benzodiazepínicos é bastante empregada como esquema terapêutico nas epilepsias de difícil controle.

As drogas antiepilépticas de 2ª geração apresentam perfil farmacocinético mais favorável em relação à associação de drogas antiepilépticas e são utilizadas em terapia de associação com as drogas de 1ª geração ou com outras drogas de 2ª geração nas epilepsias de difícil controle medicamentoso. Topiramato, vigabatrina, gabapentina, levetiracetam e zonisamida têm nenhuma ou pouca interação com as outras drogas antiepilépticas.

Embora a lamotrigina seja frequentemente empregada em associação com drogas antiepilépticas de 1ª geração, essa associação se relaciona com importantes interações medicamentosas. O nível sérico da lamotrigina é aumentado quando se associa com o valproato de sódio, um inibidor enzimático, e é diminuído quando se associa com drogas indutoras enzimáticas, como fenobarbital, fenitoína, carbamazepina ou primidona. Em associação com valproato, a lamotrigina deve ser introduzida em doses baixas e a titulação de dose deve ser feita de modo extremamente lento, pois há risco de erupção cutânea grave, especialmente em crianças. A dose máxima é menor, em torno de 100-200 mg em adultos. Quando se emprega a lamotrigina em associação com drogas inibidoras enzimáticas (valproato), a diminuição de dose do valproato (ou retirada da droga) leva à diminuição concomitante dos níveis séricos de lamotrigina, e a dose de lamotrigina deve ser ajustada. O oposto (aumento do nível sérico da lamotrigina) ocorre quando se diminui a dose de drogas indutoras enzimáticas em associação com a lamotrigina. A associação entre lamotrigina e carbamazepina ou oxcarbazepina sofre também interação farmacodinâmica, em que se observa potencialização de efeitos colaterais como tontura, diplopia e ataxia, a despeito de níveis séricos na faixa terapêutica. Nesses casos, deve-se diminuir a dose de 1 das drogas.

Interações das drogas antiepilépticas com outras drogas

As drogas antiepilépticas de 1ª geração têm significativa interação medicamentosa com diversas drogas. Fenobarbital, primidina, fenitoína e carbamazepina são indutores do sistema p450 e o valproato é inibidor enzimático desse sistema.

Interações medicamentosas significativas ocorrem com anticoncepcionais orais, anticoagulantes orais, antidepressivos, antipsicóticos, bloqueadores dos canais de cálcio, alguns antibióticos (como os macrolídeos), AINH, antirretrovirais, quimioterápicos e imunossupressores. As drogas antiepilépticas devem ser usadas com cautela quando em associação com essas classes medicamentosas, com atenção para perda de efeito ou efeitos colaterais das outras medicações. As drogas de 2ª geração têm menor potencial de interação medicamentosa com outras drogas.

Níveis séricos

A monitorização dos níveis séricos é útil no tratamento de epilepsia, pois existe grande variabilidade individual nos parâmetros farmacocinéticos para cada droga. Tem maior importância em casos de epilepsia de difícil controle (também para verificar adesão ao tratamento) e em casos de associação de drogas antiepilépticas e de outras drogas, porém pode ser útil em todos os casos de epilepsia.

O nível sérico deve ser colhido no período de vale, geralmente pela manhã, cerca de 30 minutos-1 hora antes da tomada habitual da medicação. Os limites terapêuticos referem-se a dados populacionais, dentro dos quais a maioria dos pacientes apresenta resposta terapêutica sem efeitos colaterais dose-dependentes. Para cada paciente, a medida do nível sérico deve ser interpretada no contexto específico. Alguns pacientes podem apresentar controle clínico em níveis subterapêuticos, não sendo necessário o aumento de dose; enquanto outros podem requerer níveis supraterapêuticos ou tóxicos para o controle de crises (desde que não ocorra toxicidade clínica). Toxicidade clínica pode ocorrer em níveis terapêuticos, obrigando a redução de dose. Outros pacientes toleram níveis tóxicos, sem sintomas clínicos de intoxicação.

Para drogas com alta taxa de ligação proteica, como fenitoína, fenobarbital e valproato de sódio, a fração livre da droga é a responsável pelos efeitos terapêuticos e colaterais. Nesses casos, seria necessária a monitorização dos níveis séricos da droga livre, não disponível no Brasil. O valor medido refere-se à concentração total das drogas (livre + ligada a proteína). Especialmente nos casos de hipoalbuminemia e na associação com drogas altamente ligadas a proteína, deve ser ao menos estimado o valor da droga livre.

Situações especiais

Mulheres em idade fértil

Drogas antiepilépticas indutoras enzimáticas (fenobarbital, fenitoína, carbamazepina e primidona) diminuem a eficácia dos anticoncepcionais orais. Nesses casos, a mulher deve ser aconselhada a empregar métodos de barreira, dispositivo intrauterino ou pílula de alta dosagem de estrógeno ou hormônios de depósito, a intervalos menores que os empregados habitualmente. Outras drogas, como valproato, lamotrigina, topiramato (em doses de até 100 mg), vigabatrina e gabapentina, não interferem no efeito dos anticoncepcionais orais.

O uso das drogas antiepilépticas de 1ª geração aumenta em 2-3 vezes o risco de malformações fetais (4-6% em mulheres epilépticas em uso de drogas antiepilépticas × 2% em mulheres sadias). Estudos recentes apontam o valproato de sódio como a droga de maior risco, que se associa a malformações do tubo neural. Esse efeito parece ser dose-dependente. Contudo, todas as drogas de 1ª geração têm sido implicadas em malformações. As informações ainda são incompletas para as drogas de 2ª geração, mas estudos preliminares sugerem menor potencial teratogênico.

Recomenda-se suplementação de ácido fólico para mulheres em idade fértil em uso de drogas antiepilépticas. A suplementação deve ser feita mesmo antes da gestação, pois o maior risco de malformações ocorre nas fases iniciais da gestação. Os riscos e benefícios do uso de drogas epilépticas durante a gestação devem ser discutidos com as mulheres, preferencialmente antes de ocorrer a gestação.

Durante a gestação, a despeito do risco teratogênico, não se recomenda a retirada ou mudanças abruptas de medicação antiepiléptica, pois crises tonicoclônicas generalizadas levam a risco para a gestante e o feto. Os ajustes da medicação antiepiléptica devem ser feitos com cautela nesse período. Recomenda-se realização de USG de alta resolução com 12-16 semanas de gestação. Níveis séricos devem ser monitorizados, pois há risco de queda a partir do 2º trimestre, especialmente para lamotrigina, oxcarbazepina e fenitoína. As doses de medicação devem ser ajustadas quando ocorre essa queda. O risco de malformações é menor a partir do 2º trimestre.

As drogas antiepilépticas são excretadas no leite materno em concentração menor que a sérica. Não há contraindicação para o aleitamento materno. Deve-se atentar para o surgimento de efeitos colaterais. Como a metabolização de drogas pelo neonato depende da maturidade de sistemas hepáticos, podem ocorrer, especialmente no uso de barbitúricos ou benzodiazepínicos, tanto sintomas de abstinência quanto de intoxicação por drogas antiepilépticas, embora não sejam frequentes. Se ocorrerem sintomas de intoxicação, pode-se alternar mamadeira com aleitamento materno, porém por vezes é necessário suspender a amamentação. No caso de abstinência, pode ser necessário administrar a droga ao neonato e realizar desmame gradual. A puérpera deve

manter períodos de sono adequados, pois privação de sono pode funcionar como desencadeante de crises.

O uso prolongado de drogas antiepilépticas indutoras enzimáticas associa-se a maior risco de desenvolvimento de osteoporose. Deve se recomendar a prática de exercícios físicos. Na América do Norte e na Europa, recomenda-se a suplementação de cálcio e vitamina D para mulheres que fazem uso de drogas antiepilépticas. Não há estudos para países com maiores taxas de exposição à luz solar.

Idosos

O processo de envelhecimento é acompanhado de mudanças farmacocinéticas, como menor taxa de ligação proteica ou diminuição dos níveis de albumina sérica, além de diminuição nas taxas de metabolização hepática e de excreção renal de drogas. Assim, pacientes geriátricos são mais suscetíveis a efeitos tóxicos das drogas antiepilépticas. Recomenda-se o emprego de doses mais baixas, titulação de dose mais lenta e monitorização de níveis séricos.

Outro aspecto a ser considerado é o potencial de efeitos colaterais na esfera cognitiva. Barbitúricos e benzodiazepínicos têm maior potencial de efeitos cognitivos deletérios e devem ser evitados nessa população.

O uso da oxcarbazepina se associa a maior risco de desenvolvimento de hiponatremia. As opções terapêuticas para esses pacientes incluem: carbamazepina, valproato, lamotrigina e gabapentina.

Insuficiência hepática e renal

Praticamente todas as drogas antiepilépticas têm metabolização hepática, com exceção da gabapentina, da vigabatrina e do levetiracetam. Embora sejam alternativas para o tratamento de epilepsia em pacientes com insuficiência hepática, seu uso é limitado por eficácia limitada (gabapentina), toxicidade potencial (vigabatrina) e não disponibilidade no mercado brasileiro (levetiracetam).

Na insuficiência hepática, devem ser evitadas drogas com potencial sedativo, como barbitúricos e benzodiazepínicos, especialmente na insuficiência hepática avançada. O uso da fenitoína é limitado pela cinética não linear e o uso do valproato é limitado por potencial hepatotoxicidade. Uso de carbamazepina, lamotrigina e oxcarbazepina, com cuidadosa monitorização de níveis séricos, pode ser opção para esses pacientes.

Na insuficiência renal não dialítica, drogas com excreção renal por filtração glomerular, como gabapentina, vigabatrina e pregabalina, devem ser evitadas ou ter as doses corrigidas pela depuração de creatinina. Em pacientes

-MRCM.indb 191 12/5/17 4:05 PM

dialíticos, drogas eliminadas pela diálise, como gabapentina, devem ser repostas ao final das sessões de diálise.

Duração do tratamento e retirada de drogas antiepilépticas

Uma vez instituído o tratamento com drogas antiepilépticas e alcançado o objetivo inicial de controle de crises, a duração do tratamento é individualizada. Após o controle de crises por período mínimo de 2 anos, o risco de recorrência após retirada de drogas deve ser individualizado para cada paciente. O risco de recorrência não diminui após períodos mais longos que 2 anos, portanto, não faz sentindo prolongar o tratamento com esse objetivo.

O perfil mais favorável para retirada de drogas ocorre nas epilepsias genéticas (previamente idiopáticas) generalizadas e focais da infância, pois praticamente a totalidade de pacientes entra em remissão na adolescência.

Nas epilepsias generalizadas de início na adolescência, a despeito da facilidade do controle das crises na maioria dos casos, o índice de recorrência é alto, de cerca de 85%, no caso de retirada de drogas. Nesses casos, a retirada de medicação é desencorajada e a maioria dos pacientes deve manter o tratamento por toda a vida. Muitas vezes, é possível reduzir a dose da medicação significativamente.

Nas epilepsias focais, devem ser considerados os fatores a seguir, que aumentam o risco de recorrência de crises após a suspensão da medicação:

- idade de início da epilepsia (idade adulta representa maior risco de recorrência);
- presença de anormalidade epileptiforme ao eletroencefalograma;
- presença de anormalidade associada à epilepsia ao exame de imagem ou exame neurológico anormal (incluindo retardo mental);
 - a dificuldade inicial no controle de crises.

Os casos mais favoráveis (todos os fatores negativos) têm cerca de 20-30% de recorrência. Para cada fator presente, pode-se adicionar, grosseiramente, 15-20% de risco de recorrência. O risco específico de cada paciente deve ser discutido de modo individualizado, levando-se em conta o estilo de vida do paciente e o impacto da possível recorrência.

Há maior risco de recorrência nos 6 meses iniciais, que decresce até após 2 anos, quando se estabiliza em um nível mais elevado do que o da população geral. Caso se opte pela retirada da medicação, deve ser feita de modo gradual, especialmente quando são empregados barbitúricos e benzodiazepínicos. No caso de barbitúricos, sugere-se a retirada extremamente lenta, gota a gota (1 mg/dia

ou até a intervalos maiores) para minimizar a possibilidade de crises por abstinência. No período de desmame das drogas, o paciente deve ser instruído a evitar atividades em que a ocorrência de crise poderia representar risco de ferimentos e morte, como nadar, dirigir, praticar esportes radicais e outras.

Tratamento cirúrgico

O tratamento cirúrgico da epilepsia apresenta altos índices de sucesso (resolução completa das crises em até 80% dos casos de epilepsia focal sintomática). Ainda é subutilizado, mesmo em países desenvolvidos, em parte por conta da exiguidade de recursos especializados, mas também por noção infundada de que o procedimento é reservado para casos desesperadores, em que tudo mais foi tentado, sem sucesso; ou por temor, também infundado, de que o tratamento cirúrgico tenha alto risco de sequelas neurológicas e cognitivas.

Pacientes com epilepsia focal sintomática refratária ao tratamento medicamentoso (como esclerose de hipocampo unilateral, displasias corticais focais, tumores de baixo grau, lesões sequelares focais) e pacientes com síndromes hemisféricas podem apresentar elevadas taxas de sucesso cirúrgico e mínimas possibilidades de sequela (ou previsíveis, no caso das síndromes hemisféricas), especialmente se avaliados em centros especializados no tratamento cirúrgico da epilepsia.

Em outros casos, como nas epilepsias generalizadas lesionais ou criptogênicas, o tratamento cirúrgico é limitado. Em casos que apresentem crises de queda (tônicas ou atônicas), a calosotomia pode ser um recurso paliativo.

O médico generalista deve estar apto a identificar os casos com melhor chance de sucesso cirúrgico, encaminhando-os mais precocemente para o tratamento cirúrgico em centros especializados, permitindo ao paciente epiléptico, especialmente criança ou adolescente, condições para melhor inserção na sociedade, impedindo as consequências cognitivas, comportamentais e psicossociais decorrentes da epilepsia.

IMPACTO DA EPILEPSIA NO AMBIENTE FAMILIAR, SOCIAL E DE TRABALHO

Pacientes com epilepsia, especialmente aqueles em que a epilepsia tenha se manifestado mais precocemente, têm menor nível educacional, pior qualidade de vida, pior condição de emprego e trabalho, e pior situação familiar (menor tendência a se casar e constituir família e procriar). Depressão é uma comorbidade frequente, podendo estar presente em até 40% dos casos. O reconhecimento e o tratamento de quadros depressivos têm grande impacto na qualidade de vida desses pacientes.

-MRCM.indb 192 12/5/17 4:05 PM

Essas dificuldades decorrem, em parte, de atitudes preconceituosas de professores e empregadores, e em parte do excesso de proteção dos familiares, que podem privar o paciente do convívio escolar e social para protegê-lo. Infelizmente, no Brasil, ainda são comuns atitudes de professores que impedem crianças de assistirem às aulas ou empregadores que demitem funcionários após uma crise epiléptica.

O paciente epiléptico não deve ser privado do convívio escolar e social e deve ser encorajado a exercer função produtiva na sociedade. Algumas atividades devem ser evitadas por aqueles com crises epilépticas não controladas, como dirigir; nadar sem supervisão, especialmente em mar aberto; praticar esportes radicais; e realizar atividade profissional que incorra em risco ao paciente e outros (p. ex., operar veículos e máquinas pesadas ou pilotar aviões). Pacientes com crises controladas há pelo menos 1 ano e que fazem uso da medicação têm o direito de obter ou manter a carteira de habilitação, desde que o médico esteja de acordo.

Embora o álcool possa contribuir como desencadeante de crises em pacientes epilépticos, isso não ocorre em muitos pacientes. Embora não se deva incentivar o uso de álcool, não há motivo para impedir o consumo moderado, desde que não se observe piora no controle de crises.

Atualmente, não há contraindicação para gestação em pacientes epilépticas e a grande maioria tem gestações bem-sucedidas, sem intercorrências.

BIBLIOGRAFIA

American Academy of Neurology Quality Standards Subcommittee. Practice parameter: neuroimaging in the emergency patient presenting with seizure – summary statement. Neurology 1996;47:280-91.

Bauer LA, Blouin RA. Age and phenytoin kinetics in adult epileptics. Clin Pharmacol Ther 1985;37:697-700.

Brodie MJ. Established antiepileptic drugs. N Engl J Med 1996;334:168-75. Browne TR. Fosfenytoin. Clin Neuropharmacol 1997;20:1-12.

Browne TR. Phenytoin and other hydantoins. In: Engel J, Pedley TA (eds.).

Epilepsy: a comprehensive textbook. Philadelphia: Lippincott-Raven;

Celesia GG, Booker HE, Sato S. Brain and serum concentrations of diazepam in experimental epilepsy. Epilepsia 1974;15:417-25.

Cranford RE, Leppik IE, Patrick B, Anderson CB, Kostick B. Intravenous phenytoin in acute treatment of seizures. Neurology 1979;29:1474-9.

Engel Jr J. Differential diagnosis. In: Seizures and epilepsy. Philadelphia: FA Davis Company; 1989. p.340-79.

Ewles RDC, Reynolds EH. Should people be treated after a first unprovoked seizure? Arch Neurol 1988;45:490-1.

Fernandes JG, Schimidt MI, Monte TL, Tozzi S, Sander JWAS. Prevalence of epilepsy: the Porto Alegre study. Epilepsia 1992;33 (Suppl 3):132. Fountain NB. Lothman EW. Pathophysiology of status epilepticus. J Clin

Fountain NB, Lothman EW. Pathophysiology of status epilepticus. J Clin Neurophysiol 1995;25:326-42.

Gilmore RL. Seizures associated with nonneurologic medical conditions. In: Wyllie E (ed.). The treatment of epilepsy: principles and practice. 2.ed. Baltimore: Williams and Wilkins; 1997. Hart RG, Easton JD. Seizure recurrence after a first, unprovoked seizure. Arch Neurol 1986;43:1289-90.

Hauser WA, Hersdorffer DC. Epilepsy: frequency, causes and consequences. New York: Demos Publications; 1990. p.1-51.

Hauser WA, Rich SS, Annegers JF, Anderson E. Seizure recurrence after a first unprovoked seizure: an extended follow-up. Neurology 1990;40:1163-70.

Leppik IE, Derivan AT, Homan RW, Walker J, Ramsay RE, Patrick B. Double-blind study of lorazepam and diazepam in status epilepticus. IAMA 1983:249:1452-4.

Lesser RP. Psychogenic seizures. Neurology 1996;46:1499-507.

Lowenstein DH, Aminoff MJ, Simon RP. Barbiturate anesthesia in the treatment of status epilepticus. Neurology 1988;38:395-400.

Marino Jr R, Cukiert A, Pinho E. Aspectos epidemiológicos da epilepsia em São Paulo: um estudo da prevalência. Arq Neuropsiquiatr (São Paulo) 1986;44(3):246-54.

Moshe SL, Pedley TA. Overview: diagnostic evaluation. In: Engel J, Pedley TA (eds.). Epilepsy: a comprehensive textbook. Philadelphia: Lippincott-Raven; 1997.

Parent JM, Lowenstein DH. Treatment of refractory generalized status epilepticus with continuous infusion of midazolam. Neurology 1994;44:1837-40.

54

DOENÇAS DESMIELINIZANTES

Samira Apóstolos

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A esclerose múltipla é uma doença crônica decorrente do dano inflamatório e desmielinizante no SNC, predominantemente na substância branca. A etiopatogenia imunológica é a mais provável, sendo que um processo neurodegenerativo secundário ocorre em grande parte dos casos.

A evolução é crônica, mas pode apresentar instalação com surtos recorrentes. Alguns pacientes apresentam forma progressiva (sem surtos claramente identificáveis) desde o início da doença ou evoluem para esta forma no decorrer da sua evolução. Essas 2 formas de apresentação determinam, respectivamente, esclerose múltipla remitente recorrente (EMRR - 85% dos casos) e primariamente progressiva (EMPP - 10% dos casos). A esclerose múltipla remitente recorrente frequentemente progride para a forma secundariamente progressiva (EMSP) após anos de doença ativa. Raramente, é possível encontrar a forma progressiva recorrente (EMPR - 5%), em que um curso progressivo desde o início da doença é entrecortado por surtos de piora.

A esclerose múltipla é a principal causa de incapacidade funcional em adultos jovens, em países desenvolvidos, quando excluída etiologia traumática.

-MRCM.indb 193 12/5/17 4:05 PM

EPIDEMIOLOGIA

Afeta usualmente adultos na faixa de 18-55 anos de idade. A incidência é baixa em crianças, e o pico é entre 25-35 anos, tornando-se rara após os 50 anos. Acomete 1 homem para cada 3 mulheres.

No Brasil, sua taxa de prevalência é de aproximadamente 15 casos por cada 100 mil habitantes.

O perfil epidemiológico dos pacientes com esclerose múltipla primariamente progressiva é diferente daqueles com a forma remitente recorrente, pois a 1ª possui ocorrência em faixas etárias mais tardias e acomete igualmente ambos os sexos, enquanto a remitente recorrente afeta faixas etárias mais baixas e tem maior prevalência entre mulheres.

QUADRO CLÍNICO

A apresentação inicial da doença é caracterizada por déficit motor, déficit sensitivo ou perda visual e representada por síndromes típicas conhecidas como síndrome clinicamente isolada. Essa síndrome é caracterizada por instalação subaguda dos sintomas que determinam quadros típicos de neurite ótica, mielite parcial ou síndrome cerebelar (Tabela 1).

A instalação conjunta de sintomas múltiplos visuais, piramidais, cerebelares e de tronco é conhecida como síndrome clinicamente isolada multifocal. Essa apresentação é tipicamente associada à esclerose múltipla. Déficit cognitivo, usualmente com disfunção cognitiva de padrão disexecutivo, pode ocorrer, embora seja rara no início do quadro. A recorrência dos sintomas em pacientes com síndrome clinicamente isolada típica de esclerose múltipla é conhecida como surtos.

A doença pode apresentar um curso progressivo ou com surtos recorrentes de instalação subaguda. A apresentação típica é a instalação de episódios de déficit neurológico recorrentes seguidos de remissão parcial ou total, caracterizando a forma remitente recorrente, que representa até 85% dos casos. Essa forma de instalação pode ser seguida de curso progressivo, com ou sem surtos, em até 70% dos pacientes e é conhecida como esclerose múltipla secundariamente progressiva.

Evolução progressiva desde o início caracteriza a forma clínica conhecida como esclerose múltipla primariamente progressiva, que representa cerca de 15% dos casos.

Diante do 1° episódio de síndrome clinicamente isolada, a pesquisa por sintomas prévios ou sinais multifocais que confirmem o diagnóstico de esclerose múltipla no exame clínico ou nos exames complementares se impõe.

EXAMES COMPLEMENTARES

Os exames complementares úteis para o diagnóstico são RNM e coleta de liquor.

RNM

A RNM pode demonstrar lesões disseminadas no espaço e no tempo e confirmar o diagnóstico ainda durante o 1º episódio de síndrome clinicamente isolada mono ou multifocal. RNM de neuroeixo deve ser realizada na fase aguda com o objetivo de demonstrar as lesões em localizações típicas de esclerose múltipla (lesões com hipersinal em imagem ponderada em T2, pequenas, ovoides, perpendicular à linha ependimária de distribuição periventricular, justacortical, infratentorial e/ou lesões da medula espinal que tipicamente apresentam distribuição posterior ou lateral no eixo axial e acometem menos de 1 corpo vertebral em extensão).

Os critérios de imagem para diagnóstico são:

 disseminação no espaço: é confirmada pela presença de lesões com hipersinal em sequências de RNM ponderada em T2 em pelo menos 2 das regiões seguin-

Tabela 1 Síndrome clinicame	ente isolada típica de esclerose múltipla		
Sintoma inicial	Exame físico	Peculiaridades	Síndrome clínica
Dor ocular e baixa da acuidade visual	Perda de visão de cores Edema de papila ao fundo de olho em 1/3 dos casos	Presença de dor ocorre em até 90% dos casos	Neurite ótica retrobulbar
Diplopia	Ao olhar lateralmente, há déficit de adução de um olho associado a nistagmo do olho em abdução		Oftalmoplegia internuclear
Déficit sensitivo, motor ou urge-incontinência urinária	Sinais de liberação piramidal Perda sensitiva com nível rostral		Mielite parcial transversa aguda
Desequilíbrio	Déficit de sensibilidade profunda	Sinais de liberação piramidal podem estar associados	Ataxia sensitiva
Déficit de coordenação	Perda cerebelar axial ou apendicular	Nistagmo pode estar presente	Síndrome cerebelar

-MRCM.indb 194 12/5/17 4:05 PM

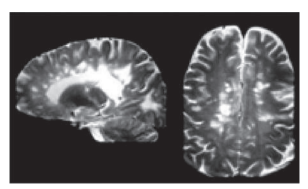


Figura 1 Lesão encefálica típica de esclerose múltipla com hipersinal periventricular justacortical em imagem de RNM de encéfalo ponderada em T2

tes: periventricular, justacortical, infratentorial e medula (Figura 1);

disseminação no tempo: presença simultânea de lesão assintomática gadolínio-positiva e T2 na 1ª RNM.

Quando a RNM inicial ainda não confirma o diagnóstico, ela pode ser repetida em pouco tempo, p. ex., 1-3 meses. Para confirmação, é necessário detectar nova lesão em T2 ou gadolínio-presente em nova RNM e ausente na anterior (independente do tempo entre os 2 exames).

Liauor

O liquor pode demonstrar alterações como pleocitose leve, hiperproteinorraquia e síntese intratecal de IgG. Pleocitose < 15 células/mm³ e proteinorraquia em torno de 40 mg/dL são achados comuns, embora inespecíficos. A presença de bandas oligoclonais é típica e encontrada em até 80% dos casos. O liquor não é considerado necessário para fechar o diagnóstico, embora seja fundamental para o diagnóstico diferencial.

DIAGNÓSTICO

A abordagem diagnóstica de paciente com episódio desmielinizante isolado visa determinar a disseminação no tempo e no espaço, características definidoras da esclerose múltipla tanto na forma remitente recorrente como na primariamente progressiva. No entanto, considerando-se que essas formas apresentam perfil clínico, epidemiológico, fisiopatológico, terapêutico e prognóstico distinto, os critérios diagnósticos também são distintos.

Existem 3 ressalvas a esses critérios:

- esclerose múltipla é diagnóstico de exclusão, portanto, os critérios só devem ser usados em pacientes com síndrome desmielinizante típica, quando outras etiologias que justifiquem os achados clínicos tenham sido excluídas;
- não são validados para a população não caucasiana, na qual o diagnóstico de neuromielite ótica é mais comum;
- na população pediátrica e idosa, esses critérios também não podem ser aplicados.

Diagnóstico de esclerose múltipla remitente recorrente

Diante de paciente com síndrome clinicamente isolada, a RNM realizada na fase aguda pode ajudar a firmar o diagnóstico. Quando não é possível fazê-lo, deve--se repetir a neuroimagem em 1-3 meses.

Os critérios diagnósticos são apresentados na Tabela 2.

Diagnóstico de esclerose múltipla primariamente progressiva

O diagnóstico desses pacientes constitui um desafio pela necessidade de exclusão de doenças neurodegenerativas. De acordo com Polman, é necessária progressão

Tabela 2 Critérios diagnósticos de esclerose múltipla remitente recorrente			
História clínica	Exame clínico	Exames complementares necessários	
> 2 surtos definidos	Evidência pela história clínica e/ou pelo exame de ≥ 2 lesões em locais diferentes	Nenhum	
> 1 história clara de 1 surto prévio	> 1 lesão objetiva + 1 história clara de 1 surto prévio	Nenhum	
≥ 2 surtos	Evidência clínica de 1 lesão	RNM com disseminação no espaço, ou aguardar 2° surto que implique outra região do SNC	
1 surto	Evidência clínica de ≥ 2 lesões	RNM com disseminação no tempo, ou aguardar 2° surto clínico	
1 surto	Evidência clínica objetiva de 1 lesão (CIS)	RNM com disseminação no tempo e no espaço ou aguardar 2° surto que implique outra região do SNC	

Surto (novo ou exacerbação): déficit neurológico típico de doença desmielinizante em SNC atual ou prévio, com duração mínima de 24 horas na ausência de febre ou infecção, relatado pelo paciente ou observado objetivamente pelo examinador.

-MRCM.indb 195 12/5/17 4:05 PM

clínica em 12 meses, prospectiva ou retrospectivamente, associada à presença de 2 dos 3 critérios a seguir:

- evidência de disseminação espacial no cérebro baseada em número ≥ 1 lesão nas imagens de RNM, em sequência ponderada em T2, em regiões características de esclerose múltipla (periventricular, justacortical, infratentorial);
- evidência de disseminação espacial na medula espinal caracterizada por número ≥ 2 lesões;
- liquor com presença de BOC e/ou índice de IgG significativo.

Os critérios diagnósticos são apresentados na Tabela 3.

Tabela 3 Critérios diagnósticos de esclerose múltipla primariamente progressiva			
História e exame clínico	RNM	Liquor	
Déficit neurológico progressivo em 1 ano	> 2 lesões em T2 em pelo menos 1 área característica: periventricular, justacortical e infratentorial > 2 lesões T2 em medula	Presença de bandas oligoclonais ou índice de IgG aumentado (≥ 0,7)	

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

O diagnóstico diferencial da forma remitente recorrente é bastante variável de acordo com o amplo espectro de apresentações da síndrome clinicamente isolada: pacientes com neurite ótica, p. ex., devem ser investigados para neurite ótica infecciosa, como neurossífilis ou doença da arranhadura do gato. Ademais, sinais sugestivos de uveítes e vasculites retinianas, como a síndrome de Susac, devem ser pesquisados. Como regra geral, outras doenças inflamatórias e infecciosas devem ser excluídas.

Para a esclerose múltipla primariamente progressiva, o diagnóstico diferencial se faz principalmente com as doenças metabólicas carenciais, neurodegenerativas e infecções crônicas ou latentes, como mielopatia espástica associada ao HTLV.

TRATAMENTO

O tratamento é dividido em tratamento do surto e tratamento modificador da doença. O tratamento do surto é baseado no uso de corticosteroides para diminuir a resposta inflamatória. A única medicação bem estudada é a metilprednisolona em surtos de neurite ótica. Assim, recomenda-se o uso de metilprednisolona, 1 g/dia, EV, 3-5 dias, para tratamento do surto de esclerose múltipla.

Tratamento da esclerose múltipla remitente recorrente

Em relação ao tratamento modificador da doença, o número de medicações tem crescido nos últimos anos. Seu uso é dividido em medicações de 1ª e 2ª linha.

A Tabela 4 apresenta os medicamentos, apresentações e posologias usados para o tratamento da EMRR.

Tabela 4 Medicações para remitente recorrente	3 1			
Medicamento	Via de administração	Posologia		
Medicações de 1ª linha				
■ Interferona-beta, 1-a	IM	30 mcg, 1×/semana		
■ Interferona-beta, 1-a	SC	22-44 mcg, 3×/semana		
■ Interferona-beta, 1-b	SC	300 mcg a cada 48 horas		
■ Acetato de glatiramer	SC	20 mg, 1×/dia		
Outras medicações				
Azatioprina	VO	2 mg/kg, 1×/dia		
■ Fingolimode	VO	0,5 mg 1×/dia		
■ Natalizumabe	EV	300 mg, 1×/semana		

A eficácia do tratamento é avaliada pela diminuição na taxa de surtos anualizada e no número de novas lesões. Evitar a progressão secundária da doença é o alvo terapêutico ideal, porém apenas as medicações mais agressivas, consideradas de 2ª linha, atingem esse objetivo.

A progressão secundária é associada ao dano axonal e correlaciona-se com maior taxa de surto e maior número de lesões em T2. Em pacientes com a forma remitente recorrente, a estimativa da taxa de surtos alcança 1,5/ano. No entanto, a ocorrência de surtos não é o único preditor de progressão da doença. A apresentação de novos surtos e o número de lesões em RNM ponderada em T2 são preditores de progressão da doença. Novas lesões com hipersinal em T2 ou realce ao contraste em RNM, indicativas de lesão axonal, são 5-10 vezes mais frequentes do que novos surtos. Por isso, a ausência de novas lesões em neuroimagem repetida a cada 6 meses ou 1 ano é considerada indicador de resposta terapêutica ideal.

Considera-se falha terapêutica a ocorrência de ≥ 2 surtos em período de 12 meses, de caráter moderado ou grave (com sequelas ou limitações significativas, pouco res-

ponsivas à pulsoterapia), evolução do EDSS em 1 ponto ou progressão significativa de lesões em atividade da doença. Tais critérios são válidos para qualquer dos tratamentos preconizados, inclusive com natalizumabe.

Tratamento da esclerose múltipla primariamente progressiva

O tratamento tem avançado pouco nas últimas décadas. O uso de metrotrexato, 10-20 mg/semana, é estabelecido como opção terapêutica etiológica. O tratamento sintomático de bexiga neurogênica ou espasticidade deve ser feito de acordo com a apresentação clínica.

BIBLIOGRAFIA

Callegaro D, Goldbaum M, Morais L. The prevalence of multiple sclerosis in the city of São Paulo, Brazil, 1997. Acta Neurol Scand 2001;104:208-13.

Confavreux C, Vukusic S. Natural history of multiple sclerosis: a unifying concept. Brain 2006;129(Pt 3):606-16.

Fragoso YD, Peres M. Prevalence of multiple sclerosis in the city of Santos, São Paulo. Rev Bras Epidemiol 2007;10:479-82.

Krupp LB, Banwell B, Tenembaum S; International Pediatric MS Study Group. Consensus definitions proposed for pediatric multiple sclerosis and related childhood disorders. Neurology 2007;68(suppl 2):S7-12. Noseworthy JH, Lucchinetti C, Rodriguez M, Weinshenker BG. Multiple

Polman CH, Reingold SC, Banwell B, Clanet M, Cohen JA, Filippi M, et al. Diagnostic criteria for multiple sclerosis: 2010 revision to the McDonald criteria. Ann Neurol 2011;69:292-302.

sclerosis. N Engl J Med 2000;343:938-52.

55

NEUROPATIAS PERIFÉRICAS

Angelina Maria Martins Lino

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Neuropatia periférica é um termo genérico que representa acometimento de nervo periférico (parte macroscopicamente definida do sistema nervoso periférico). Os nervos periféricos são divididos em cranianos, de tronco e de membros.

Há mais de 100 condições clínicas que determinam lesão do nervo periférico. Em > 50% dos casos, as etiologias identificadas são de origem metabólica, tóxica e nutricional. Outras causas podem ser identificadas como inflamatórias (infecciosas e não infecciosas) e degenerativas ou geneticamente determinadas.

Há diferentes fenótipos clínicos de apresentação da neuropatia periférica. A mais comum é a polineuropatia (simétrica) de predomínio distal, predominantemente sensitiva.

CLASSIFICAÇÃO

As classificações úteis na prática clínica para diagnóstico etiológico e racionalização da investigação são quanto a:

- tempo de instalação dos sintomas: a síndrome de Guillain-Barré (Capítulo 56) é considerada a base para essa definição de tempo; do ponto de vista prático, os grupos de instalação subaguda e crônica compartilham as mesmas etiologias na maioria dos casos:
 - aguda: tempo ≤ 4 semanas;
 - subaguda: 4-8 semanas;
 - crônica: tempo ≥ 8 semanas;
 - padrão de envolvimento nervoso:
- polineuropatia: acometimento simultâneo e simétrico de vários nervos em ambos os segmentos (mais frequentemente, inicia-se por membros inferiores). A instalação dos sintomas é simultânea em ambos os membros e os déficits ao exame neurológico são simétricos;
- mononeuropatia: focal (apenas 1 nervo é afetado
 compressão do nervo mediano no túnel do carpo é a mais frequente) ou múltipla (≥ 2 nervos são acometidos isoladamente, ou os déficits somam-se sequencialmente a instalação dos sintomas é assíncrona e os déficits ao exame neurológico são assimétricos);
 - tipo de fibra nervosa:
- mielinizada grossa: relaciona-se com função motora, sensibilidade profunda consciente (vibração e artrestesia) e inconsciente, e reflexos profundos;
- mielinizada fina: relaciona-se com sensibilidade superficial (tato protopático, temperatura, dor);
- amielínica: relaciona-se com função autonômica e dor;
- tipo de lesão (axonal, desmielinizante ou mista): depende do exame eletrofisiológico.

EPIDEMIOLOGIA

Acomete todas as etnias e gêneros. Nas etiologias imunomediadas e tóxicas, há discreto predomínio masculino; ao passo que na infância predominam as neuropatias geneticamente determinadas.

É importante lembrar que a neuropatia periférica pode ser assintomática.

A incidência e a prevalência dependem muito dos critérios diagnósticos utilizados (clínica e/ou eletrofisiologia). Conforme o tipo específico de neuropatia, também há variações na incidência: 0,3-4:100.000/ano para a síndrome de Guillain-Barré (polirradiculoneurite inflamatória aguda); 0,1-1,6:100.000/ano para a polirradiculoneurite inflamatória crônica; e 25-200:100.000/ano para as polineuropatias distais axonais crônicas. O mesmo ocorre com a prevalência: 1-9:100.000 para a polirradiculo-

-MRCM.indb 197 12/5/17 4:05 PM

neurite inflamatória crônica; e 2.000-5.000:100.000 para as polineuropatias distais axonais crônicas, que sobem para 8.000:100.000 quando são considerados pacientes com idade > 55 anos.

Levantamentos epidemiológicos nacionais são escassos, mas sabe-se que:

- houve 22.797 casos de transtornos de nervos, raízes e plexos nervosos em 2012;
- a incidência de síndrome de Guillain-Barré é de 1:100.000;
- a frequência de neuropatia periférica em diabéticos foi de 21% no tipo 1 e 79% no tipo 2; e de 50-69% em HIV-positivos.

QUADRO CLÍNICO

Os nervos periféricos, em sua maioria, são mistos (fibras motoras, sensitivas e autonômicas). Os sintomas

e sinais refletem o tipo de fibra nervosa preferencialmente acometida pela doença. Sabe-se que algumas doenças causam lesão de um tipo particular de fibra nervosa. Há também algumas situações clínicas em que se observa o acometimento sequencial das fibras nervosas.

A lesão da fibra nervosa pode gerar simultaneamente sintomas e sinais negativos (perda da função) e positivos ("excesso" de função) (Tabela 1). Sintomas e sinais do acometimento das fibras autonômicas são de difícil classificação em positivos ou negativos em razão da função geralmente antagônica das divisões simpática e parassimpática (Tabela 2). Os distúrbios tróficos ocorrem em proporções variáveis. Os mais comuns são pé cavo, pé plano, dedos em martelo, amiotrofia, espessamento nervoso, juntas de Charcot, calosidade, úlceras plantares e anormalidades da coluna.

Tabela 1 Sinais e sintomas somáticos das neuropatias periféricas				
Aspectos clí	ínicos	Negativos	Positivos	
Sintomas	Motores	Fadiga, fraqueza, cansaço	Espasmos, cãibras, tremores	
	Sensitivos	Dormência, adormecimento, anestesiamento, morte	Formigamento, picada, queimação, coceira, dor	
Sinais	Motores	Déficit motor objetivo	Fasciculações, cãibras, rigidez, posturas distônicas,	
			entre outras	
	Sensitivos	Hipoestesia, anestesia	Hiperestesia, disestesia	
	Reflexos profundos	Hipoatividade, abolição	Vivos (raramente)	

-	etativa	
Órgão/tecido	Função simpática	Função parassimpática
Pupila	Midríase	Miose
Glândula lacrimal	Pouco efeito sobre secreção	Secreção abundante
	Vasoconstrição	
Glândula salivar	Secreção viscosa e pouco abundante	Secreção fluida e abundante
Glândula sudorípara	Secreção abundante	Inervação ausente
Glândula suprarrenal	Secreção de epinefrina	Nenhuma ação
Pele	Ereção dos pelos	Inervação ausente
	Vasoconstrição	
Brônquios	Dilatação	Constrição
Sistema cardíaco	Aumento da frequência	Diminuição do ritmo cardíaco
	Dilatação coronariana	Constrição coronariana
Sistema gastrointestinal	Diminuição do peristaltismo	Aumento do peristaltismo
	Fechamento dos esfíncteres	Abertura dos esfíncteres
Sistema genital masculino	Ejaculação	Ereção
	Vasoconstrição	Vasodilatação
Vasos sanguíneos de tronco e extremidades	Vasoconstrição (nos músculos esqueléticos, promove vasodilatação)	Nenhuma ação (inervação possivelmente ausente)

-MRCM.indb 198 12/5/17 4:05 PM

EXAMES COMPLEMENTARES

Exames laboratoriais séricos

Os seguintes exames laboratoriais devem ser realizados em todos os pacientes:

- hemograma completo;
- ureia/creatinina;
- enzimas hepáticas;
- glicemia/Hb glicada (considerar teste de tolerância à glicose);
 - função tireoidiana;
- imunoeletroforese/DHL (considerar eletroforese urinária);
- índice de segmentação de neutrófilos/vitamina B12 (ácido metilmalônico)/ácido fólico;
- sorologias HIV/hepatite B/hepatite C (considerar outras de acordo com risco de exposição);
- provas de atividade inflamatória (velocidade de hemossedimentação/proteína C-reativa/fator antinúcleo/ fator reumatoide/anticorpos anticitoplasmas de neutrófilos/anti-Ro/anti-La).

Esses exames laboratoriais, isoladamente, determinam a etiologia em 9-37% dos casos. Dentre os vários exames séricos, glicemia, dosagem de vitamina B12, dosagem de ácido melilmalônico e imunoeletroforese/imunofixação foram os de maior utilidade para o diagnóstico etiológico. Se forem associados história, exame neurológico, eletroneuromiografia e exames laboratoriais, a etiologia é estabelecida em 74-82% dos casos.

Eletroneuromiografia

A eletroneuromiografia confirma o diagnóstico clínico, localiza a lesão, quantifica o grau de acometimento identifica lesão nervosa subclínica e distingue o padrão lesivo entre degeneração axonal e desmielinização (algumas vezes, essa diferenciação é menos clara) (Tabela 3). Isoladamente, o exame não permite o diagnóstico etiológico da neuropatia periférica na maioria das vezes. A eletroneuromiografia convencional não detecta alterações em fibras amielínicas e mielinizadas de pequeno diâmetro, ou seja, pode ter resultado normal nas neuropatias de fibras finas.

Líquido cefalorraquidiano

O exame do líquido cefalorraquidiano tem baixo poder diagnóstico etiológico, mas é indicado na suspeita de desmielinização adquirida ou outros processos inflamatórios (polirradiculoneuropatias aguda e crônica) nos quais a contagem celular e/ou a concentração proteica podem aumentar.

Tabela 3 Tipos de lesão nervosa e algumas causas de neuropatia periférica
Degeneração axonal
Álcool
Deficiência de vitaminas B1 e B12
Metais pesados
Porfiria
Uremia
Amiloidose
DM
Hipotireoidismo/hipertireoidismo
Medicamentos
Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 2
Desmielinização/desmielinização segmentar
Polirradiculoneurites aguda/crônica clássicas
DM
Chumbo
Hanseníase
Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 1
Leucodistrofias
Difteria
Mononeuropatia motora multifocal
Síndrome de Lewis-Sumner

Estudo genético

O painel de genes e mutações é muito amplo e a pesquisa deve ser racionalizada em virtude dos custos. Além disso, deve-se lembrar que um gene pode determinar mais de um fenótipo clínico, e o inverso também é verdadeiro.

O fenótipo da doença de Charcot-Marie-Tooth é o mais comum; entretanto, há mais de 30 *loci* em 28 genes. A forma desmielinizante é a mais frequente. Em 76-90% dos casos, corresponde à CMT1A (duplicação do gene PMP22) e o gene da conexina 32 é o responsável por 12% deles. A forma axonal é menos comum. Em 33% dos casos, está associada a mutações no gene da mitofucina 2 e em 12%, mutações são encontradas no gene da conexina 32.

Biópsia de nervo periférico

É o último exame a ser realizado em vista de seu baixo poder diagnóstico etiológico. Sua exérese determina déficit neurológico.

A biópsia deve ser realizada em nervo afetado pela doença. Sua utilidade é maior para demonstração de processos inflamatórios quando não há outro tecido acome-

-MRCM.indb 199 12/5/17 4:05 PM

tido e de mais fácil acesso, nas neuropatias assimétricas e quando há nervo espessado.

Biópsia de pele (determinação da densidade de fibras intraepidérmicas)

A biópsia de pele tem baixo poder diagnóstico etiológico. Sua realização é indicada para neuropatias de fibras finas com eletroneuromiografia normal.

Exames de imagem (USG/RNM)

Têm maior utilidade nas neuropatias focais/multifocais para demonstração de tumores, compressões e espessamento nervoso.

Outros

Podem ser realizados, ainda, testes sensitivos quantitativos e testes de função autonômica, entre outros.

DIAGNÓSTICO (FIGURA 1)

História clínica detalhada é fundamental para a caracterização etiológica. É importante a observação de si-

nais e sintomas de acometimento sistêmico (fora do sistema periférico).

Podem ser:

- neuropatias agudas: sua instalação ocorre em horas a dias; geralmente, decorrem de processos inflamatórios, exposição aguda a agentes tóxicos e em altas doses, ou de etiologia vascular inflamatória ou não;
- neuropatias subagudas: evoluem em semanas a meses; geralmente, ocorrem nas doenças sistêmicas metabólicas, por toxicidade de diversas substâncias, deficiência nutricional e por mecanismos imunomediados;
- neuropatias crônicas: evoluem em vários meses a anos; geralmente, decorrem de hereditariedade e, menos frequentemente, de doenças metabólicas.

TRATAMENTO

Institui-se o tratamento sintomático:

- uso isolado ou combinado de anticonvulsionantes, antidepressivos, opioides e derivados;
 - dor/parestesia/disestesia;

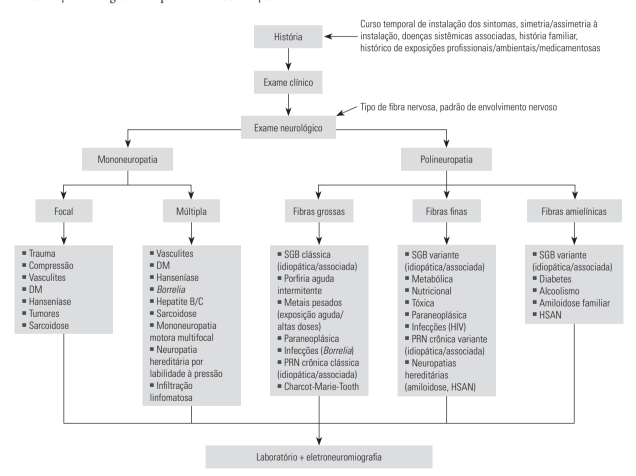


Figura 1 Algoritmo para diagnóstico clínico das neuropatias periféricas. HSAN: hereditary sensory and autonomic neuropathy, PRN: polirradiculoneurite inflamatória; SGB: síndrome de Guillain-Barré.

-MRCM.indb 200 12/5/17 4:05 PM

 disfunção autonômica: fludrocortisona, midodrina, clonidina, betabloqueadores, betanecol, cisaprida, entre outros.

O tratamento específico varia com a etiologia identificada:

- metabólica: correção da condição clínica;
- carencial: reposição vitamínica;
- tóxica: cessação da exposição (quando possível);
- imunomediada: plasmaférese, imunoglobulina humana EV, corticosteroides, imunossupressores são os mais comuns.

Além disso, deve-se recomendar reabilitação e terapia ocupacional que podem ser iniciadas antes do esclarecimento etiológico definitivo.

PROGNÓSTICO

O prognóstico varia com a etiologia identificada.

BIBLIOGRAFIA

Chalck CH. Acquired peripheral neuropathy. Neuro Clin 1997;15:501-28.Dyck PJ, Thomas PK. Peripheral neuropathy. 4.ed. Philadelphia: Elsevier Saunders: 2005

Li J. Inherited neuropathies. Semin Neurol 2012;32:204-14.

PARALISIAS FLÁCIDAS AGUDAS

Angelina Maria Martins Lino

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Paralisia flácida aguda é a expressão clínica de várias doenças que acometem medula, raízes e nervos periféricos (mais comum), junção mioneural ou músculo. Trata-se de um grupo muito heterogêneo de doenças que é definido por fraqueza muscular de início agudo que varia de minutos até 4 semanas, frequentemente acompanhada por hiporreflexia ou arreflexia profunda, em ≥ 1 membro. Essa definição é utilizada pela OMS como forma de rastrear todos os casos de poliomielite em indivíduos com idade < 15 anos e cujo levantamento de 2012 não revelou nenhum caso nas Américas secundário ao poliovírus selvagem.

Neste capítulo, será abordada a fraqueza simétrica ou assimétrica em ambos os membros inferiores, independentemente da progressão ascendente (mais comum) ou descendente do déficit motor. Assim, não serão discutidas as causas de fraqueza muscular aguda que determinam apenas padrão hemiparético/hemiplégico e monoparético/monoplégico. Também não serão abordadas as causas traumáticas.

Apesar da variedade de doenças com apresentações clínicas e etiologias distintas, a síndrome de Guillain-Barré é a causa mais comum (Tabela 1) e será aqui abordada. Outras causas importantes serão brevemente revisadas.

A síndrome de Guillain-Barré é uma doença inflamatória aguda caracterizada por fraqueza muscular relativamente simétrica, cujo déficit motor máximo é atingido em até 4 semanas, geralmente ascendente e com arreflexia profunda associada a variável perda de sensibilidade que decorre da agressão imunomediada às raízes e aos nervos periféricos.

Tabela 1 Paralisia flácida aguda em brasileiros com idade < 15 anos		
Causas	%	
Síndrome de Guillain-Barré	46	
Mielite	3	
Vacinação pós-pólio	2	
Tumores	1	
Trauma	1	
Diversas	32	
Não identificada	14	
Excluídos	1	

Dados retirados de 3.619 casos, entre 1990 e 1996, a partir de Dias-Tosta E, Kückelhaus CS. Guillain Barré syndrome in a population less than 15 years old in Brazil. Arq Neuropsiquiatr 2002;60:367-73.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência anual da síndrome de Guillain-Barré varia em 0,3-4:100.000. Todas as idades podem ser afetadas, porém a ocorrência é maior em pacientes com idade > 50 anos. Não há preferência de gênero, mas alguns estudos mostram discreto predomínio do sexo masculino. Infecções de vias aéreas superiores ou intestinais antecedem em 2-4 semanas as manifestações paralíticas em 60-70% dos casos, na maioria das vezes sem identificação do agente causal. Quando a identificação ocorre, os agentes mais comuns são *Campilobacter jejuni* em até 33% e citomegalovírus, vírus Epstein-Barr, vírus da varicela-zóster, *Mycoplasma* ou *Borrelia* em 6% dos casos.

A forma desmielinizante da síndrome de Guillain-Barré é a mais comum, porém as formas axonais têm frequência aumentada em países como China, Japão e México. No Brasil, as formas axonais foram identificadas em 18% dos casos.

-MRCM.indb 201 12/5/17 4:05 PM

QUADRO CLÍNICO

Na Tabela 2, são apresentadas as anormalidades mais comuns no exame neurológico que auxiliam na caracterização topográfica. A história clínica detalhada e a caracterização clínica do local de lesão direcionam o raciocínio clínico.

Em até 90% dos pacientes, com síndrome de Guillain-Barré, o déficit motor se inicia pelos membros inferiores e ascende progressivamente até o máximo de incapacidade em até 4 semanas. Início na face e/ou nos membros superiores é encontrado em até 12% dos casos. Disfunção autonômica, predominantemente simpática, insuficiência respiratória com necessidade de ventilação mecânica ocorre em 65 e 30% dos pacientes, respectivamente. Recidiva pode acontecer em 1-5% dos casos dentro das primeiras 8 semanas.

EXAMES COMPLEMENTARES

A investigação laboratorial inicial leva em consideração o sítio anatômico identificado pelo exame neurológico aliado a aspectos da história clínica. Resumidamente, são realizados:

• RNM de coluna: indicada na suspeita de lesão medular (dor focal sobre a coluna, nível sensitivo bem

- estabelecido, importante alteração esfincteriana vesical e/ou intestinal, reflexos normais em membros superiores e abolidos em membros inferiores);
- líquido cefalorraquidiano: deve ser coletado na suspeita de doença inflamatória, p. ex., na síndrome de Guillain-Barré espera-se a típica dissociação proteinocitológica (celularidade normal, aumento da concentração proteica), porém pode estar normal na 1ª semana da doença; além disso, celularidade > 10 células/mm³ alerta para associação com infecção e infiltração. Também está indicado na suspeita de lesão medular inflamatória, após ter sido descartado processo compressivo pelos métodos de imagem (RNM é o mais indicado);
- eletroneuromiografia: método importante nas afecções de nervos periféricos, junção mioneural e músculo. Na síndrome de Guillain-Barré, não só confirma o diagnóstico, mas também estabelece seu mecanismo de lesão (axonal ou desmielinizante), o que ocorre de forma mais fidedigna após a 2ª ou a 3ª semana do início das manifestações clínicas. A realização de estimulação repetitiva para observação da resposta em decremento para diagnóstico de miastenia grave tem sensibilidade geral de 60-75%;
- exames séricos: indicados na suspeita de anormalidades metabólicas como causa, com especial inte-

Topografia	Manifestações clínicas na fase aguda	Exemplos
Medula completa ou transversa	Déficit motor geralmente simétrico e bilateral; reflexos normais, hipoativos ou abolidos (choque medular); todas as modalidades sensitivas acometidas com nível bem definido; presença de alterações esfincterianas	Mielite transversa idiopática aguda Doença de Devic ADEM Esclerose múltipla
Corda anterior	Déficit motor geralmente simétrico e bilateral; reflexos normais, hipoativos ou abolidos (choque medular); perda da sensibilidade superficial com nível bem definido; sensibilidade profunda preservada; presença de alterações esfincterianas	Infarto no território da artéria espinal anterior
Corno ventral	Déficit motor puro, simétrico ou assimétrico; reflexos normais, hipoativos ou abolidos; função esfincteriana preservada	Poliovírus e outros enterovírus não pólio
Raízes e nervos periféricos	Déficit motor geralmente simétrico, com predomínio distal e proximal (lesão não comprimento-dependentes); reflexos geralmente hipoativos ou abolidos; geralmente há alteração de sensibilidade com padrão bota/luva; pode haver acometimento de nervos cranianos; função esfincteriana geralmente preservada	Síndrome de Guillain-Barré clássica e variantes axonais Porfirias hepáticas Intoxicação aguda por metais pesados Polineuropatia do doente crítico Difteria
Junção mioneural	Déficit motor puro, com predomínio proximal; reflexos normais ou discretamente hipoativos; pode haver acometimento de musculatura craniana; função esfincteriana preservada	Crise miastênica Crise colinérgica Paralisias metabólicas Toxinas (curare, organofosforados)
Músculo	Déficit motor puro, com predomínio proximal; reflexos normais ou discretamente hipoativos; pode haver acometimento de musculatura craniana; função esfincteriana preservada; pode haver dor à palpação muscular	Miopatias inflamatórias idiopáticas Miopatia do doente crítico (miopatia quadriplégica aguda) Miopatia tóxica Miopatia infecciosa

ADEM: encefalomielite desmielinizante disseminada aguda.

-MRCM.indb 202 12/5/17 4:05 PM

resse nas concentrações séricas de potássio, fosfato e magnésio. Dosagem de CPK deve ser feita em casos de miopatia aguda e também nas paralisias periódicas. Em função de particularidades na história clínica e das manifestações sistêmicas associadas à paralisia flácida aguda, outros exames podem estar indicados, como provas de atividade inflamatória sistêmica, função hepática e renal, hormônios tireoidianos, sorologias para diferentes agentes infecciosos, dosagem de metais pesados;

- urina: considerar dosagem dos intermediários do ciclo do heme na suspeita de porfirias hepáticas (porfiria aguda intermitente é a mais frequente); também é exame importante no diagnóstico de intoxicações;
- fezes: considerar coleta de amostra para pesquisa direta ou cultura na suspeita de poliovírus e outros enterovírus não pólio;
- biópsias: no caso da síndrome de Guillain-Barré, a realização de biópsia de nervo não está indicada, pois o diagnóstico é estabelecido mediante os critérios clínicos e laboratoriais (eletroneuromiografia e líquido cefalorraquidiano). A biópsia de músculo é importante no diagnóstico diferencial das miopatias inflamatórias;
- ECG: está indicado nas miopatias e anormalidades metabólicas.

DIAGNÓSTICO

A Tabela 3 apresenta as possibilidades diagnósticas em função do local de início das manifestações clínicas.

A Figura 1 mostra o algoritmo diagnóstico das paralisias flácidas agudas.

Podem ser citados os seguintes aspectos das doenças que mais comumente mimetizam a síndrome de Guillain-Barré:

 mielopatia: grupo que comporta distintas etiologias e representa a 2ª causa de paralisia flácida aguda no Brasil. Deve-se lembrar que o déficit motor pode ser paraparesia ou quadriparesia em função do nível medular da lesão e as clássicas alterações de liberação piramidal geralmente surgem após 2 semanas. Mielite transversa idiopática aguda é um termo utilizado desde 1948 para designar paraparesia/ plegia cujas alterações neurológicas topografam para a medula, com características inflamatórias e em que, por definição, nenhuma etiologia foi identificada. Como na literatura internacional, os dados nacionais mostram que é a mais frequente (Tabela 4). Apresenta incidência anual de 1-8:1.000.000 de pessoas e tem curso monofásico em 75-90% dos casos. Antecedente infeccioso (respiratório ou gastrointestinal) e/ou doença inflamatória sistêmica são encontrados em 30-60% dos pacientes. Apesar de todas as faixas etárias serem acometidas, são descritos 2 picos de maior ocorrência (10-19 e 30-39 anos). Segundo os estudos inter-

Tabela 3 Local de início das manifestações clínicas e causas de paralisia flácida aguda

Local de início Doenças dos sintomas/ sinais

Membros inferiores

Raízes e nervos periféricos

- Síndrome de Guillain-Barré (AIDP, AMAN, AMSAM)
- Porfirias hepáticas (porfiria aguda intermitente)
- Metais pesados, álcool, gangliosídeos
- Doença crítica

Medula

- Mielite transversa idiopática aguda
- Mielites infecciosas

Junção mioneural/músculo

- Metabólicas (hipopotassemia, hiperpotassemia,
- hipermagnesemia, hipofosfatemia)
- Canalopatias

Músculo

- Miopatia inflamatória idiopática (polimiosite)
- Dermatopolimiosite
- Metabólica
- Tóxica (álcool)
- Doença crítica

Segmento cefálico

Raízes e nervos periféricos

- Síndrome de Guillain-Barré (variantes faringocervicobraquial, Miller Fisher)
- Difteria

Junção mioneural

- Miastenia grave (crise miastênica)
- Botulismo

Músculo

Metabólica (tireoide)

Tronco cerebral

- AVC de tronco (síndrome do cativeiro)
- Encefalite de Bickerstaff

AIDP: acute inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy (polirradiculoneuropatia inflamatória desmielinizante aguda); AMAN: acute motor axonal neuropathy (neuropatia axonal motora aguda); AMSAN: acute motor and sensory axonal neuropathy (neuropatia axonal motora e sensitiva aguda).

nacionais, ambos os gêneros são igualmente acometidos; entretanto, estudo nacional mostrou preponderância feminina e outro acusou discreto predomínio masculino. Na mielite transversa não infecciosa, corticosteroide em altas doses constitui a 1ª linha de tratamento. As mielites infecciosas devem ser consideradas no diagnóstico diferencial;

■ crise miastênica: as doenças da junção mioneural se caracterizam por fraqueza muscular fatigável cuja causa mais comum é a miastenia grave. Esta doença tem curso crônico e flutuante, com predomínio da fraqueza muscular voluntária ocular e craniana. No Brasil, tem prevalência de 0,5-5:100.000 e incidência de 0,4:100.000, com variações em função de faixa etária e gênero. Costumeiramente, é classificada em função das manifestações clínicas em formas ocular pura e generalizada e, conforme

-MRCM.indb 203 12/5/17 4:05 PM

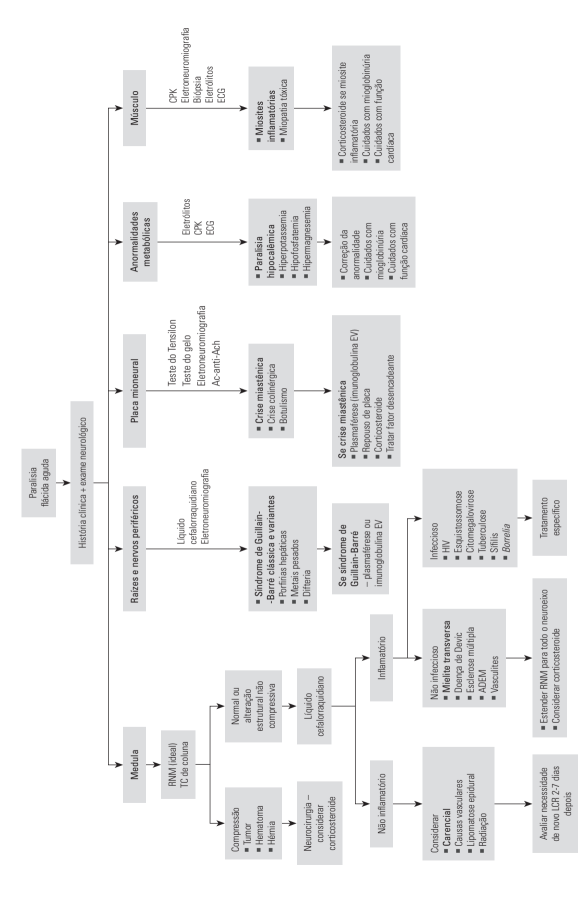


Figura 1 Algoritmo para abordagem inicial do paciente com paralisia flácida aguda (os representantes mais importantes estão grafados em negrito). Ac-anti-Ach: anticorpo antirreceptor de acetilcolina; ADEM: encefalomielite desmielinizante disseminada aguda; LCR: Iíquido cefalorraquidiano.

a etiologia, em autoimune (mais comum), congênita, neonatal e induzida por drogas. O diagnóstico é subsidiado pelas alterações à eletroneuromiografia e pela dosagem de anticorpo antirreceptor de acetilcolina, que apresenta especificidade > 98% e sensibilidade de 85% para a forma generalizada e 44% para a forma ocular. A crise miastênica representa a rápida progressão de fraqueza muscular generalizada com disfagia, disfonia e aspiração que leva à insuficiência respiratória. Ocorre em 15-25% dos pacientes miastênicos, mais comumente nos primeiros 2 anos da doença. Podem ser identificados os fatores precipitantes em 25-38% dos casos (infecções de vias aéreas superiores ou urinária, pneumonia, puerpério, medicações ou contraste iodado). O tratamento consiste em plasmaférese seguida ou não de imunoglobulina EV, suspensão das drogas anticolinesterásicas por 48-72 horas (quando os pacientes já faziam uso), identificação e tratamento do fator desencadeante, e alguns autores advogam o uso de corticosteroides em altas doses por via parenteral;

- anormalidades metabólicas: podem causar disfunção de placa mioneural e/ou muscular de instalação aguda. Além de fraqueza muscular, podem ocorrer parestesias em mãos, pés e região perioral (hipofosfatemia < 1 mg/dL), rubor, vertigem, boca seca, sede e alterações na musculatura bulbar, ocular e respiratória (hipermagnesemia > 10 mEq/L). A paralisia periódica hipopotassêmica (K+ < 3 mEq/L) é a mais comum nesse grupo, com prevalência de 1:100.000 e a suspeita diagnóstica pode surgir com história de eventos anteriores no mesmo paciente ou história familiar, antecedentes de exercício intenso, ingestão excessiva de carboidratos, doença tireoidiana (paralisia periódica tireotóxica), jejum prolongado seguido de sobrecarga de glicose, cetoacidose diabética associada a alcalose respiratória, abuso de diuréticos, diarreia ou vômito profusos. A hiperpotassemia (K⁺ > 7 mEq/L) também pode desencadear paralisia flácida aguda. O tratamento envolve correção do metabólito alterado com cuidados em relação à função cardíaca. A recuperação geralmente é completa;
- miopatia aguda: as miopatias inflamatórias idiopáticas e as miopatias tóxicas são os representantes mais comuns. As miopatias inflamatórias idiopáticas são um grupo heterogêneo de doenças musculares com incidência anual de 1:100.000 e englobam dermatomiosite, polimiosite, miopatia necrotizante e miosite por corpúsculos de inclusão. As 3 primeiras podem apresentar associadamente doença pulmonar intersticial, doenças autoimunes, neoplasias e comprometimento cardíaco. Laboratorialmente, apresentam variável elevação da CPK e alterações histológicas distintivas à biópsia muscular. De forma geral, o tratamento envolve a utilização de corticosteroides

em variáveis esquemas posológicos e vias de administração, geralmente seguidos por imunossupressores e, para os casos mais graves, podem ser utilizadas plasmaférese ou imunoglobulina EV. As miopatias tóxicas também representam um grupo com ampla variação no espectro clínico, desde mialgia e cãibras até paralisia flácida aguda. As substâncias que mais frequentemente causam rabdomiólise são álcool, estatinas, fibratos e cocaína, entre outras.

Tabela 4Etiologia de mielopatia não tumoral e não traumáticano Brasil	
Causas	%
Inflamatória idiopática	37-58,6
Inflamatória infecciosa 23-43	
Schistosoma mansoni 24-31	
Herpes simples 1 e 2	28,5
Diversas	10-19
Deficiência de cobalamina 20-94	
Autoimune	14
Não esclarecida 34	

CLASSIFICAÇÃO

A síndrome de Guillain-Barré pode ser classificada nas formas clássica (ascendente ou descendente em função do local de início do déficit motor) e atípica. A síndrome clássica com progressão ascendente (caudal-rostral) é subclassificada de acordo com as alterações eletrofisiológicas em formas desmielinizante (polirradiculoneuropatia inflamatória desmielinizante aguda – AIDP) e axonais (neuropatia axonal motora aguda – AMAN e neuropatia axonal motora e sensitiva aguda – AMSAN). A apresentação descendente (rostral-caudal) ocorre na forma faringocervicobraquial e na síndrome de Miller Fisher. A síndrome de Guillain-Barré atípica pode ser sensitiva pura ou autonômica pura e não causa paralisia flácida aguda.

TRATAMENTO

Independentemente da causa da paralisia flácida aguda e em razão do risco de insuficiência respiratória, a 1ª etapa do tratamento engloba avaliação das vias aéreas, padrão respiratório, parâmetros hemodinâmicos e admissão em UTI. Na síndrome de Guillain-Barré, esses cuidados reduzem a mortalidade de 30% para valores de 3-8%.

Apenas com cuidados gerais, 50-94% dos pacientes melhoram sem tratamento específico. A imunoterapia para a síndrome de Guillain-Barré consiste em plasma-férese (volume de troca total de 200-250 mL/kg) ou imunoglobulina EV (400 mg/kg/dia, por 5 dias), que são igualmente eficazes. Desde que a doença não esteja pro-

-MRCM.indb 205 12/5/17 4:05 PM

gredindo, nenhum benefício é observado se forem prescritas após 2 semanas do início das manifestações clínicas. Em relação ao grupo placebo, a plasmaférese reduz o tempo de ventilação mecânica em 13 dias e o tempo para deambulação sem auxílio em 40 dias. Não há benefício adicional na associação sequencial de imunoglobulina EV em pacientes que não melhoraram após 2 semanas da última sessão de plasmaférese. De forma geral, com plasmaférese ou imunoglobulina EV, > 80% dos pacientes deambulam em 6 meses. A American Academy of Neurology recomenda que a plasmaférese seja considerada em pacientes que não caminham e dentro de 4 semanas do início dos sintomas ou em pacientes que caminham e dentro de 2 semanas do início dos sintomas. A imunoglobulina EV foi recomendada para pacientes que não deambulam e dentro de 2 semanas, e possivelmente seria útil dentro de 4 semanas do início dos sintomas.

PROGNÓSTICO

A maioria dos pacientes com síndrome de Guillain-Barré começa a se recuperar após 28 dias. O tempo médio para recuperação total ou quase total foi de 7 meses em 80% dos casos. Sequelas neurológicas mínimas são encontradas em 65%, ao passo que 10-15% dos pacientes ficam com sequelas mais graves (4% restritos ao leito e 9% deambulam com auxílio).

Alguns indicadores de pior prognóstico (maior tempo de internação e/ou recuperação com sequelas mais significativas) são:

- idade > 60 anos;
- progressão para o nadir em < 1 semana;
- necessidade de ventilação mecânica;
- redução significativa das amplitudes motoras distais;
- diarreia ou infecção por citomegalovírus como antecedente infeccioso;
- escores < 31 na escala de incapacidade do Medical Reseach Council à admissão hospitalar e após 1 semana de internação.

BIBLIOGRAFIA

Allenbach Y, Benveniste O. Acquired necrotizing myopthies. Curr Opin Neurol 2013;26:555-60.

Berger JR, Sabet A. Infectious myelopathies. Semin Neurol 2002;22:133-41. Brito JCF, Nóbrega PV. Mielopatias: considerações clínicas e aspectos etiológicos. Arq Neuropsiquiatr 2003;61:816-21.

Dias-Tosta E, Kückelhaus CS. Guillain Barré syndrome in a population less than 15 years old in Brazil. Arq Neuropsiquiatr 2002;60:367-73.

 $\label{eq:def:Dimachkie} \mbox{ Dimachkie MM. Idiopathic inflammatory myopathies. J Neuroimmunol $2011;231:32-42.$$

Dimachkie MM, Barohn RJ. Guillain-Barré syndrome. Curr Opin Neurol 2013;15:338-49. Dourado ME, Félix RH, Silva WKA, Queiroz JW, Jeronimo SMB. Clinical characteristics of Guillain-Barré syndrome in a tropical country: a Brazilian experience. Acta Neurol Scand 2012;125:47-53.

Finsterer J. Primary periodic paralyses. Acta Neurol Scand 2008;117:145-58. Jacob A, Weinshenker BG. An approach to the diagnosis of acute transverse myelitis. Semin Neurol 2008;28:105-20.

Kaplin AI, Krishnan C, Deshpande DM, Pardo CA, Kerr DA. Diagnosis and management of acute myelopathies. Neurologist 2005;11:2-18.

Lehmann HC, Hughes RAC, Kieseier BC, Hartung HP. Recent developments and future directions in Guillain-Barré syndrome. J Per Nerv Sys 2012;17(Suppl):57-70.

Mastaglia FL, Needham M. Update on toxic myopathies. Curr Neurol Neurosci Rep 2012;12:54-61.

Papais-Alvarenga M, Thuder LCS, Peçanha Neto S, Vasconcelos CC, Camargo SG, Alvarenga MP, et al. The clinical course of idiopathic acute transverse myelitis in patients from Rio de Janeiro. J Neurol 2010;257:992-8.

Pothiwala P, Levine SN. Thyrotoxic periodic paralysis: a review. J Intensive Care Med 2010;25:71-7.

Spina-França A, Salum PNB, Limongi JCP, Berger A, Losso ER. Mielopatias: aspectos diagnósticos. Arq Neuropsiquiatr 1980;38:360-6.

Wernecke LC, Scola RH, Germiniani FMB, Comerlato EA, Cunha FMB. Myasthenic crisis. Arq Neuropsiquiatr 2002;50:519-24.

Zimmerman JL, Shen MC. Rhabdomyolysis. Chest 2013;144:1058-65.

57 SÍNDROMES PARKINSONIANAS

Egberto Reis Barbosa, João Carlos Papaterra Limongi

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A síndrome parkinsoniana ou parkinsonismo é um dos mais frequentes tipos de distúrbio do movimento e manifesta-se com 4 sintomas principais: bradicinesia, rigidez, tremor de repouso e instabilidade postural. Pelo menos 2 deles são necessários para a caracterização da síndrome.

O parkinsonismo primário, ou doença de Parkinson, é uma afecção neurodegenerativa caracterizada pela perda progressiva de neurônios dopaminérgicos da substância negra. As formas secundárias de parkinsonismo podem resultar de uma série de causas. As formas mais frequentes incluem parkinsonismo medicamentoso, vascular, tóxico, infeccioso e pós-traumático. Outras formas de parkinsonismo são consideradas atípicas.

A doença de Parkinson, objeto principal deste capítulo, é a forma mais comum de parkinsonismo (cerca de 85% de todas as formas).

EPIDEMIOLOGIA

Acomete ambos os sexos e todas as etnias, com ligeira preferência para o sexo masculino. Apresenta incidência de 20:100.000 habitantes/ano.

-MRCM.indb 206 12/5/17 4:05 PM

Sua prevalência é de 150-200:100.000 habitantes na população geral, atingindo 1% da população com idade > 65 anos.

QUADRO CLÍNICO

- Bradicinesia: caracterizada por pobreza de movimentos e lentidão no início e na execução de atos motores voluntários e automáticos. Esse tipo de desordem motora pode englobar ainda incapacidade de sustentar movimentos repetitivos, fatigabilidade anormal e dificuldade de realizar atos motores simultâneos. A repercussão da bradicinesia pode ser observada na marcha (passos mais curtos e diminuição do balanço passivo de membros superiores), na escrita (micrografia) e na fala (baixo volume e sem entonações). Um fenômeno clinicamente associado à bradicinesia é o *freezing* ou bloqueio que geralmente afeta a marcha.
- Rigidez ou hipertonia plástica: é constatada pelo examinador a partir do aumento da resistência à movimentação passiva do membro afetado e pode ser contínua ou intermitente, sendo que esta configura o fenômeno da roda denteada. Outra característica da hipertonia plástica é o acometimento preferencial da musculatura flexora, determinando alterações típicas da postura, com anteroflexão do tronco e semiflexão dos membros.
- Tremor: é tipicamente de repouso. Exacerba-se durante a marcha, no esforço mental e em situações de tensão emocional; ao passo que diminui com a movimentação voluntária do segmento afetado e desaparece com o sono. A frequência do tremor é de 4-6 ciclos/s e costuma envolver preferencialmente as mãos, configurando a alternância entre pronação e supinação ou flexão e extensão dos dedos.
- Instabilidade postural: aparece mais tardiamente na doença de Parkinson, mas pode ocorrer na fase inicial das formas atípicas e é decorrente da perda de reflexos de readaptação postural. Esse distúrbio eventualmente se evidencia apenas em mudanças bruscas de direção durante a marcha.
- Sintomas não motores: são frequentes e podem anteceder os sintomas motores em muitos anos. Os principais incluem: hipo/anosmia, obstipação intestinal, depressão, distúrbios do sono e alterações sensoriais. Disfunções cognitivas leves, principalmente da esfera visuoespacial, podem ser observadas em fases relativamente iniciais. Demência franca manifesta-se apenas em fases mais avançadas.

Atualmente, 2 formas dessa moléstia podem ser distinguidas: a forma clássica, de início na meia-idade, e a forma genética, que geralmente tem início mais precoce e frequentemente tem história familiar positiva. Vários tipos da forma genética da doença de Parkinson são conhecidos e designados pela sigla PARK com numeração de 1-15. Os mais frequentes são o PARK 2 e o PARK 8.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Exames de neuroimagem estrutural (TC e RNM do crânio): são utilizados no diagnóstico diferencial entre a doença de Parkinson e as síndromes parkinsonianas de diversas etiologias.
- Exames de neuroimagem funcional (PET e SPECT): utilizam marcadores de transportador de dopamina ou de levodopa e também podem auxiliar no diagnóstico diferencial.
- Sonografia transcraniana: pode evidenciar anormalidades da ecogenicidade na substância negra em pacientes com doença de Parkinson. Mais de 90% dos portadores da doença de Parkinson apresentam esse tipo de alteração, que pode ser também encontrado em cerca de 10% dos indivíduos-controle. Esse método é particularmente útil no diagnóstico diferencial com o tremor essencial.
- Exame do olfato: realizado por meio de testes padronizados, é um meio auxiliar no diagnóstico da doença de Parkinson. Na imensa maioria dos casos, já existe grave déficit olfatório por ocasião do início das manifestações motoras, o que não ocorre em pacientes com parkinsonismo atípico ou tremor essencial.

CLASSIFICAÇÃO

A Tabela 1 apresenta a classificação das síndromes parkinsonianas.

Tabela 1 Síndromes park	kinsonianas
Parkinsonismo primário	Doença de Parkinson ■ Esporádica ■ Genética
Parkinsonismo secundário	Medicamentoso Vascular Tóxico Infeccioso Pós-traumático
Parkinsonismo atípico	Paralisia supranuclear progressiva Atrofia de múltiplos sistemas Doença de corpos de Lewy Degeneração corticobasal

A causa mais importante de parkinsonismo secundário é a exposição a drogas que podem agir no SNC, como agentes bloqueadores de receptores dopaminérgicos de tipos D1 e D2, presentes no *striatum* (putame/

-MRCM.indb 207 12/5/17 4:05 PM

núcleo caudado), para onde se projetam as terminações dos neurônios dopaminérgicos que têm origem na substância negra. Nessa categoria de drogas, as que mais frequentemente produzem parkinsonismo secundário são os neurolépticos típicos, como o haloperidol e a clorpromazina, que são potentes bloqueadores de receptores dopaminérgicos D1 e D2. Entretanto, mesmo os neurolépticos atípicos modernos, como a olanzapina e a quetiapina, com menor afinidade para esses receptores, podem causar parkinsonismo. A exceção é a clozapina, que atua predominantemente sobre receptores D4, fora do *striatum*.

Outras classes de drogas que podem causar parkinsonismo são: antivertiginosos (bloqueadores dos canais de cálcio), como flunarizina e cinarizina; e antieméticos e aceleradores de trânsito gástrico, como as benzamidas (metoclopramida e bromoprida). Um dado importante a ser considerado é que o parkinsonismo induzido por drogas pode persistir por semanas ou meses após a retirada do agente causal. Dessa forma, as informações de anamnese a serem obtidas em pacientes portadores de parkinsonismo devem ser bastante minuciosas em relação a esse aspecto.

Parkinsonismo vascular é uma forma frequente de parkinsonismo secundário e sua caracterização obedece aos seguintes critérios: presença de parkinsonismo, evidências clínicas e/ou de neuroimagem de doença cerebrovascular, predomínio da forma rigidoacinética, hesitação da marcha e disfunção cognitiva precoce. Os critérios de exclusão para esse diagnóstico incluem: história de trauma de crânio repetido, encefalite definida, tratamento com neuroléptico que antecede a instalação do quadro e presença de lesões estruturais ou hidrocefalia nos exames de neuroimagem.

Em indivíduos mais jovens, diferentemente do que ocorre nos mais idosos, as formas pós-encefalíticas de parkinsonimo secundário são as mais comuns.

Parkinsonismo atípico é a denominação empregada para caracterizar quadros neurológicos em que uma síndrome parkinsoniana, geralmente apenas expressada por acinesia e rigidez (sem tremor), associa-se a distúrbios autonômicos, cerebelares, piramidais, de neurônio motor inferior ou, ainda, de motricidade ocular extrínseca. O parkinsonismo atípico geralmente se instala de forma simétrica, apresenta resposta insatisfatória à levodopa e tem progressão mais rápida que a doença de Parkinson. Essas doenças neurodegenerativas são as que oferecem maior dificuldade no diagnóstico diferencial, pois apresentam quadro neurológico inicial muito parecido com o da doença de Parkinson.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico da doença de Parkinson é essencialmente clínico e depende da exclusão de causas secundárias e de formas atípicas. Quando a moléstia se apresenta como uma síndrome parkinsoniana típica, geralmente não há dificuldades; porém, em fases iniciais ou mesmo em fases mais avançadas, o parkinsonismo pode apresentar-se de forma fragmentária, dificultando seu reconhecimento.

Essas formas fragmentárias de parkinsonismo podem ser divididas em 2 tipos básicos: a forma rigidoacinética, caracterizada pela presença de acinesia e/ou rigidez, e a forma hipercinética, na qual está presente apenas o tremor.

Nas formas rigidoacinéticas, o diagnóstico diferencial deve incluir, além de formas de parkinsonismo atípico, quadros depressivos e hipotireoidismo.

Na doença de Parkinson, o início é unilateral e os sintomas motores iniciais podem incluir ≥ 1 dos seguintes: tremor de repouso em 1 dos membros, redução do balanço automático de 1 dos membros superiores durante a marcha, perda da agilidade em 1 das mãos e micrografia.

Nas formas secundárias, o quadro costuma ser bilateral e simétrico, geralmente não há tremor e o curso clínico depende da causa subjacente.

Nas formas atípicas, o quadro costuma ser bilateral e simétrico, geralmente não há tremor, a evolução é mais rápida do que na doença de Parkinson e estão presentes manifestações relacionadas ao comprometimento de outros sistemas neurais, como paralisia do olhar (paralisia supranuclear progressiva), disautonomia (atrofia de múltiplos sistemas), demência precoce (doença de corpos de Lewy) e apraxia e síndrome do membro alienígena (degeneração corticobasal).

O tremor essencial é uma afecção frequente e difere da doença de Parkinson pelas seguintes características: tremor bilateral e simétrico, predominantemente postural e cinético, frequência de 8-12 ciclos/s e ausência de outros sintomas e sinais de parkinsonismo.

TRATAMENTO

Síndromes parkinsonianas determinadas por drogas, algumas intoxicações exógenas (como por organofosforados) e processos expansivos do SNC geralmente são controladas apenas com a remoção da causa de base.

Parkinsonismos encefalítico ou pós-encefalítico, vascular, metabólico e decorrente de certas intoxicações exógenas (p. ex., manganês, herbicidas) geralmente são definitivos e as tentativas de tratamento sintomático seguem as diretrizes utilizadas para a doença de Parkinson.

-MRCM.indb 208 12/5/17 4:05 PM

No conjunto de anormalidades bioquímicas presentes nas síndromes parkinsonianas, o dado de maior relevância é o desequilíbrio entre a atividade dopaminérgica e a atividade colinérgica, com redução da 1ª e preponderância da 2ª; portanto, as drogas empregadas no tratamento das síndromes parkinsonianas têm como mecanismo básico de ação o aumento da atividade dopaminérgica e, em situações específicas, a redução da atividade colinérgica.

As principais drogas utilizadas no tratamento do parkinsonismo e no tratamento sintomático da doença de Parkinson são: levodopa, agonistas dopaminérgicos, inibidores da monoaminoxidase B (MAO-B), inibidores da catecol-ortometiltransferase (COMT), amantadina e anticolinérgicos.

A levodopa é transformada em dopamina sob a ação da enzima dopadescarboxilase. Essa transformação, porém, pode ocorrer perifericamente, antes de o SNC ser alcançado. A dissipação periférica da levodopa, além de determinar efeitos colaterais (naúseas, vômitos, diminuição do apetite, hipotensão postural e arritmia cardíaca) decorrentes da formação de dopamina, leva à necessidade do uso de doses elevadas (3-4 g/dia). O emprego de inibidores periféricos da dopadescarboxilase (carbidopa e benserazida) permite o controle da maioria desses efeitos colaterais e a redução da dose para aproximadamente 1 g/dia. Atualmente, todas as preparações empregadas contêm a associação de levodopa com benzerazida ou carbidopa. As doses utilizadas variam de acordo com a gravidade do quadro, oscilando em 250-1.500 mg, em doses fracionadas, administradas a intervalos de 4 horas.

Embora a levodopa continue sendo o padrão-ouro no tratamento da doença de Parkinson, seu uso em longo prazo é associado com uma série de complicações, como flutuações do desempenho motor, discinesias (movimentos involuntários coreicos ou distônicos) e complicações neuropsiquiátricas. Além disso, ocorrem na doença de Parkinson sintomas que não respondem bem à levodopaterapia, como instabilidade postural e bloqueios da marcha (*freezing*). As flutuações motoras e as discinesias podem ser minimizadas com ajustes das doses de levodopa ou associação de outros agentes antiparkinsonianos.

As principais complicações neuropsiquiátricas decorrentes do uso crônico da levodopa são alucinações visuais e delírios. Esses efeitos colaterais são mais frequentes em pacientes com idade avançada e evidências de comprometimento de funções cognitivas. Nessa situação, é recomendável a redução da dose. Caso essa medida acarrete piora inaceitável do parkinsonismo, recomenda-se manter a dose e introduzir um neuroléptico com baixa afinidade por receptores dopaminérgicos estriatais (D1 e D2), como quetiapina e clozapina.

Inibidores da COMT podem ser empregados para prolongar o tempo de duração de cada dose de levodopa. A COMT é uma das enzimas responsáveis pela metabolização da levodopa e sua inibição permite, portanto, potencializar os efeitos da levodopa. As drogas atualmente disponíveis são: tolcapona, com ação central e periférica, e entacapona, com ação predominantemente periférica. A tolcapona é empregada em dose habitual de 300 mg/dia dividida em 3 tomadas. A entacapona deve ser usada juntamente com a levodopa em doses de 200 mg a cada tomada. A indicação precisa para o emprego dessas drogas, cujos efeitos estão condicionados ao uso concomitante com a levodopa, é o tratamento da flutuação motora denominada wearing-off (encurtamento da duração do efeito de cada dose). Os efeitos colaterais mais comuns dos inibidores da COMT são relacionados ao aumento da atividade dopaminérgica e, portanto, são os mesmos da levodopa. Há, porém, alguns efeitos colaterais próprios dessa classe de medicamentos, como anorexia, náuseas e diarreia. Por conta da ocorrência de raros casos de hepatotoxicidade fatal, os níveis de enzimas hepáticas dos pacientes em uso de tolcapona devem ser monitorizados.

Os agonistas dopaminérgicos, drogas que estimulam diretamente os receptores dopaminérgicos, têm sido desenvolvidos na tentativa de superar as limitações da levodopa no tratamento da doença de Parkinson. As drogas mais utilizadas atualmente são pramipexol e ropinirol (não mais disponível no mercado brasileiro). Além desses, inclui-se também nesse grupo a apomorfina (de administração SC), mais antiga, não disponível no mercado brasileiro. O pramipexol é empregado em dose diária de 0,75-4,5 mg, dividida em 3 tomadas. Os agonistas dopaminérgicos são menos potentes que a levodopa, mas possuem meia-vida plasmática mais prolongada e oferecem menor risco de complicações motoras. Por outro lado, complicações psiquiátricas semelhantes às provocadas pela levodopa são mais comuns.

A amantadina é considerada uma droga com atividade antiparkinsoniana consideravelmente menor que a da levodopa e possui atividade dopaminérgica, principalmente por intermédio de bloqueio da recaptação de dopamina na fenda sináptica, além de atividade anticolinérgica. Essa droga atua ainda como antagonista de receptor N-metil-D-aspartato (NMDA), um dos tipos de receptor para ácido glutâmico. Portanto, a amantadina pode reduzir a hiperatividade de projeção glutamatérgica do núcleo subtalâmico sobre o segmento interno do globo pálido, aspecto crucial na fisiopatologia da doença de Parkinson. A ação antiglutamatérgica pode expli-

-MRCM.indb 209 12/5/17 4:05 PM

car o efeito da amantadina sobre discinesias induzidas por levodopa. É administrada em doses de 100-300 mg/dia, divididas em 3 vezes. Os efeitos colaterais mais importantes são confusão mental, alucinações, insônia e pesadelos, especialmente em pacientes muito idosos. Efeitos colaterais periféricos incluem livedo reticular e edema de membros inferiores. Esses efeitos raramente limitam o uso da droga, que, quando necessário, deve ser retirada gradualmente.

Os anticolinérgicos (biperideno, tri-hexifenidila), a mais antiga modalidade farmacológica utilizada no tratamento da doença de Parkinson, podem ser empregados em doses de 2-12 mg/dia, com intervalos de 4 horas. O seu mecanismo de ação tem como base a redução da atividade colinérgica, contribuindo para o restabelecimento do equilíbrio acetilcolina/dopamina no *striatum*. Os anticolinégicos vêm progressivamente perdendo espaço no arsenal terapêutico por 2 razões:

- reduzida capacidade de controlar a bradicinesia, embora apresentem ação satisfatória sobre o tremor parkinsoniano;
- frequentemente induzem efeitos colaterais anticolinérgicos sistêmicos (sialosquese, obstipação intestinal e retenção urinária) e em pacientes mais idosos e/ou com disfunção cognitiva podem comprometer o desempenho cognitivo ou mesmo provocar estado confusional ou alucinações.

Além dessas limitações, há certa preocupação quanto a efeitos permanentes dessas drogas sobre áreas cerebrais que integram os processos cognitivos. Atualmente, os anticolinérgicos são considerados drogas de 2ª linha no tratamento da doença de Parkinson e apenas indicados para pacientes mais jovens que apresentam tremor como manifestação predominante da doença.

O tratamento cirúrgico deve ser considerado em situações específicas quando o controle farmacológico se torna insatisfatório pela emergência de flutuações motoras e discinesias. O advento da técnica de estimulação cerebral profunda para o tratamento cirúrgico da doença de Parkinson representou considerável avanço, especialmente como recurso para tratamento da fase avançada. As principais vantagens dessa nova técnica cirúrgica sobre os procedimentos ablativos são:

- preserva as estruturas-alvo;
- permite intervenções sobre estruturas não acessíveis aos procedimentos ablativos, como o núcleo subtalâmico e o núcleo pedunculopontino;
 - pode ser feita bilateralmente com mais segurança;
- por meio dos ajustes por telemetria, podem ser modificadas a intensidade ou a direção do estímulo elé-

trico, o que permite adaptações às novas necessidades do paciente e controle de efeitos colaterais decorrentes da neuroestimulação.

As principais desvantagens são:

- custos mais altos;
- complicações relacionadas ao sistema de estimulação;
- necessidade de ajustes do sistema que requerem retornos do paciente ao centro onde o procedimento foi realizado.

Os principais critérios para indicação de tratamento cirúrgico são:

- diagnóstico de doença de Parkinson clinicamente definido;
- presença de flutuações motoras e discinesias (quadro não controlado com tratamento clínico com incapacidade motora relevante e comprometimento da qualidade de vida);
 - histórico de boa resposta à levodopa;
 - cognição preservada;
- ausência de complicações psiquiátricas (alucinações, delírios, depressão maior);
 - condições clínicas favoráveis;
 - idade < 75 anos.

PROGNÓSTICO

A doença de Parkinson é uma afecção neurodegenerativa de caráter lentamente progressivo. A velocidade de progressão pode variar com uma série de fatores. Pacientes mais jovens tendem a apresentar evolução mais lenta, mas, por outro lado, são mais propensos ao desenvolvimento de discinesias induzidas pela levodopa.

Frequentemente, sintomas não relacionados à disfunção dopaminérgica como demência, *freezing* e transtornos posturais graves constituem fatores determinantes para o declínio da qualidade de vida nas fases mais avançadas da doença.

BIBLIOGRAFIA

Barbosa ER, Ballalai HF, Tumas V. Transtornos do movimento. São Paulo: Omnifarma; 2013.

Dias-Tosta E, Rieder CM, Borges V, Correa-Neto Y. Doença de Parkinson: recomendações. São Paulo: Omnifarma; 2010.

Fox SH, Katzenschlager R, Lim SY, Ravina B, Seppi K, Coelho M, et al. The Movement Disorder Society evidence-based medicine review update: treatments for the motor symptoms of Parkinson's disease. Mov Disord 2001;26(S3):S2-S41.

Halliday G, Lees A, Stern M. Milestones in Parkinson's disease: clinical and pathologic features. Mov Disord 2011;26:1015-22.

Rascol O, Lozano A, Stern M. Milestones in Parkinson's disease therapeutics. Mov Disord 2011;26:1072-82.

-MRCM.indb 210 12/5/17 4:05 PM

DOENÇAS PSIQUIÁTRICAS

MÁRCIO EDUARDO BERGAMINI VIEIRA

58

ALCOOLISMO

Marco Antonio Abud Torquato Junior, Érika Fernandes Costa Pellegrino, Gustavo Carneiro Gomes Leal, Alexandre Jack Dwan, Arthur Hirschfeld Danila, Caio Borba Casella, Alberto Zaba Neto

DEFINIÇÃO

O uso de álcool acompanha a humanidade desde os tempos pré-históricos. Há relatos de consumo de bebidas fermentadas desde o período neolítico, há cerca de 10 mil anos. Está presente nas mais diversas culturas, com muitos significados atribuídos a ele, em sua maioria de caráter divino e curativo. A exaltação dos efeitos anestésicos e inebriantes do álcool é acompanhada de descrições de episódios de embriaguez e de suas consequências.

Apesar de o conhecimento dos efeitos nocivos do álcool datar de séculos, a caracterização do alcoolismo como doença ocorreu com a publicação da 1ª edição do *Diag*nostic and statistical manual of mental disorders (DSM-I). Atualmente, o consumo excessivo de álcool é considerado um grave problema de saúde pública global.

Os transtornos relacionados ao uso de álcool estão associados a um alto impacto em termos de saúde pública e, em decorrência de sua alta prevalência e gravidade, constituem um tema de alta relevância para o clínico geral.

EPIDEMIOLOGIA

A OMS estima que 3,8% de todas as mortes no mundo sejam atribuídas ao uso de álcool. Na América Latina, é considerado o principal fator de risco para mortalidade.

No Brasil, alguns estudos mostram resultados preocupantes em relação à questão. A prevalência em 12 meses de uso abusivo de álcool foi de 2,7% na região metropolitana de São Paulo. Outro estudo realizado também no Estado de São Paulo encontrou uma prevalência de dependência alcoólica de 10,4% em homens e 2,6% em mulheres. Do total de dependentes de álcool, 94,5% apresentavam gravidade de dependência considerada alta.

Segundo o último levantamento nacional (Levantamento Nacional de Álcool e Drogas – LENAD), realizado em 2012, sobre consumo de álcool e outras drogas no Brasil, 32% dos entrevistados bebem moderadamente e 16% bebem mais do que 6 doses por ocasião.

Entre os adultos que usam álcool, 32% relataram já não serem capazes de conseguir parar depois de começar a beber.

Mulheres jovens usuárias de álcool representam o subgrupo que mais cresceu entre 2006 e 2012, com altos índices de problemas relacionados ao consumo.

Das vítimas de violência doméstica no último ano, o consumo de álcool estava presente em mais da metade dos casos; e mais de 2 a cada 10 tentativas de suicídio está relacionada com o uso de álcool.

Em moradores de região de periferia de São Paulo com transtornos relacionados ao álcool, observou-se uma alta de taxa de mortalidade em 5 anos: 16,9%, além de chances 4.1 vezes maiores de estarem envolvidos em crimes.

QUADRO CLÍNICO

Os sinais mais prevalentes do uso crônico de álcool são: rubor e edema moderado da face, edemas das pálpebras, olhos lacrimejantes, eritrose palmar, hálito etílico, falta de coordenação motora, vertigens e desequilíbrio, suores e tremor fino nas extremidades.

Outros dados sugestivos do uso do álcool são hipertensão leve e flutuante, infecções de repetição e arritmias inexplicadas.

Quanto aos sintomas psicológicos, caracterizam-se 3 elementos principais: alteração do comportamento diante do álcool, perda de controle e desejo intenso de consumo.

É muito comum encontrar certas características psicológicas ou determinados traços de personalidade nos pacientes dependentes de álcool, mas isso não significa que exista um "tipo alcoólatra" determinado e bem de-

-MRCM.indb 211 12/5/17 4:05 PM

finido. Sabe-se que existem variações de temperamento e de caráter que podem gerar uma inclinação diferente para a bebida, além das variações nos padrões individuais e culturais do seu consumo.

Todas essas etapas de avaliação fazem parte da formulação do diagnóstico multidimensional, a partir do qual será formulado o planejamento do tratamento e das intervenções subsequentes serão propostas.

DIAGNÓSTICO

O padrão de consumo de álcool é um aspecto relevante na avaliação inicial de qualquer paciente. A investigação detalhada do padrão de consumo, além de detectar os níveis de gravidade, permite a observação de rituais de uso e auxilia no estabelecimento de estratégias de mudanças.

Em maio de 2013, com o lançamento do DSM-V, houve uma mudança importante no diagnóstico dos transtornos por uso de substâncias.

Os transtornos por uso de álcool ficaram agrupados no capítulo sobre transtornos relacionados a substâncias e transtornos aditivos.

Até o lançamento dessa classificação, o modelo diagnóstico vigente era eminentemente categorial: abuso e dependência de álcool eram considerados entidades diagnósticas distintas, com a dependência prevalecendo hierarquicamente sobre o abuso.

No DSM-V os transtornos por uso de substâncias são definidos como um agrupamento de sintomas cognitivos, comportamentais e fisiológicos que indicam que o indivíduo continua usando a substância a despeito de problemas significativos. Há uma combinação das categorias abuso de álcool e dependência de álcool em um continuum de gravidade, conforme o número de critérios. Assim, adota-se um modelo mais "dimensional" em relação à problemática do álcool.

O termo dependência ficou restrito para designar a resposta do organismo à ação farmacológica de uma substância, mesmo quando não são observados problemas associados a seu uso.

Na Classificação internacional das doenças (CID-10), mais utilizada no Brasil que o DSM, ainda existe a categorização entre padrões de abuso e dependência de álcool.

Consideram-se os seguintes padrões de uso de álcool:

- experimental: uso inicial, infrequente e esporádico;
- recreativo: uso em situações sociais ou de relaxamento, sem consequências negativas;
- uso frequente: consumo regular, não compulsivo, que não traz prejuízos significativos para o funcionamento do indivíduo;

- abuso/uso nocivo: consumo continuado ou recorrente que traz algum prejuízo para o usuário (p. ex., problemas legais, físicos ou mentais);
- dependência: uso continuado, caracterizado por tolerância, sintomas de abstinência, compulsão, mudança de repertório em função do uso, entre outros critérios.

Em serviços de atenção primária à saúde, recomenda-se a aplicação de questionários de triagem para determinar a presença de uso nocivo ou de risco do álcool, como o *cut down, annoyed, guilty and eye-opener* (CAGE, 4 perguntas que funcionam como rastreamento para transtornos relacionados ao álcool) e o teste para identificação de problemas relacionados ao uso de álcool (AUDIT) (Capítulo 70).

A partir da avaliação inicial, critérios da 10ª edição da CID-10 ou do manual da Americana Psychiatric Association (DSM-IV) podem ser aplicados para o diagnóstico diferencial entre abuso e dependência de álcool.

Segundo a CID-10, são critérios de abuso do álcool:

- dano real à saúde física e mental do usuário;
- padrões nocivos de uso criticados com frequência por outras pessoas e associados a consequências sociais diversas, de vários tipos.

Os critérios de dependência e abuso do CID-10 estão descritos a seguir:

- critérios de abuso:
- dano real à saúde física e mental do usuário;
- padrões nocivos de uso são criticados com frequência por outras pessoas e estão associados a consequências sociais diversas de vários tipos;
- critérios de dependência, definidos pela presença de ≥ 3 dos seguintes no ano anterior:
- desejo forte ou senso de compulsão para consumir a substância;
- dificuldades em controlar o comportamento de consumir a substância em termos de início, término ou níveis de consumo;
- estado de abstinência fisiológica quando o uso da substância cessou ou foi reduzido, como evidenciado por síndrome de abstinência ou pelo uso da substância (ou outra semelhante) para evitar os sintomas de abstinência;
- tolerância: doses crescentes da substância são necessárias para produzir os mesmos efeitos;
- abandono progressivo de prazeres alternativos em favor do uso da substância psicoativa: aumento da quantidade de tempo necessário para obter ou tomar a substância ou recuperar-se de seus efeitos;

 persistência do uso, apesar de evidências claras de consequências evidentemente nocivas, como dano ao fígado, estados de humor depressivos recorrentes etc.

O DSM-V define transtorno por uso de substância como um padrão mal-adaptativo de uso de substâncias, levando ao prejuízo ou sofrimento clinicamente significativo, manifestado por 1 ou mais dos seguintes aspectos, ocorrendo em um período de 12 meses:

- perda de controle;
- uso em quatidades maiores e por maior período;
- desejo de diminuir ou regular ou esforções malsucedidos;
 - tempo gasto para obter, usar ou se recuperar;
 - craving;
 - prejuízo social:
 - falha com obrigações trabalho, casa, escola;
- uso a despeito de problemas sociais ou interpessoais;
- redução das atividades sociais, ocupacionais ou recreativas importantes;
 - uso de risco:
 - uso contínuo em situações de risco físico;
 - uso a despeito de conhecimento de risco físico;
 - crítério farmacológico:
 - tolerância;
 - abstinência.

Para dependência, a CID-10 utiliza como parâmetro a ocorrência de \geq 3 dos seguintes critérios no ano anterior:

- desejo forte ou senso de compulsão para consumir a substância;
- dificuldades para controlar o comportamento de consumir a substância em termos de início, término ou níveis de consumo;
- estado de abstinência fisiológica quando o uso da substância cessou ou foi reduzido, como evidenciado por síndrome de abstinência ou pelo uso da substância (ou outra semelhante) para evitar os sintomas de abstinência;
- tolerância: doses crescentes da substância são necessárias para produzir os mesmos efeitos;
- abandono progressivo de prazeres alternativos em favor do uso da substância psicoativa: aumento da quantidade de tempo necessário para obter ou tomar a substância ou recuperar-se de seus efeitos;
- persistência do uso, apesar de evidências claras de consequências claramente nocivas, como dano ao fígado, estados de humor depressivos recorrentes etc.

A formulação dos critérios da CID-10 adota um modelo diagnóstico categorial em que abuso e dependência são considerados entidades diagnósticas distintas e em que a dependência prevalece hierarquicamente sobre o abuso.

Deve-se complementar a investigação com a realização de exames complementares no qual podem ser encontrados: enzimas hepáticas como AST e ALT aumentadas com relação AST/ALT ≥ 2, gamaglutamiltransferase aumentada, volume corpuscular médio aumentado e transferrina carboidrato-deficiente aumentada.

COMPLICAÇÕES

Cardiovasculares

O consumo excessivo de álcool é associado a aumento dos níveis de TG, risco de HAS, doença arterial coronariana, insuficiência cardíaca, cardiomiopatia, arritmias e morte súbita. Juntamente com a obesidade abdominal, esse consumo contribui diretamente com 3 de 5 achados considerados no diagnóstico da síndrome metabólica, tendo, portanto, participação em conjunto em doenças cardiovasculares incluindo síndrome coronariana aguda, infarto agudo do miocárdio e edema pulmonar agudo.

Os estudos que sugerem benefícios associados ao consumo de álcool têm resultados positivos principalmente com vinho tinto; no entanto, os trabalhos publicados até o momento não demonstram de forma inequívoca um efeito protetor associado ao consumo de vinho, tendo em vista outros fatores como atividade física e dieta com grande quantidade de frutas e vegetais que podem ser responsáveis pelos resultados obtidos. A recomendação primária da American Heart Association é de não iniciar o consumo de bebida alcoólica caso o indivíduo não tenha esse hábito. Caso já haja uso de álcool, a recomendação é de 2 doses diárias para o sexo masculino e 1 dose diária para o sexo feminino, sendo 1 dose a quantidade equivalente a 350 mL de cerveja ou 120 mL de vinho.

Entre as arritmias associadas ao alcoolismo, a fibrilação atrial está entre as mais frequentes. Tanto a abstinência quanto a ingestão aguda de grande quantidade de álcool podem desencadear o quadro. Em pessoas suscetíveis, mesmo quantidades relativamente pequenas de álcool são suficientes para o aparecimento de uma condição conhecida como "holiday heart", geralmente transitória e que não demanda intervenção. O consumo, agudo ou crônico, de grande quantidade de álcool é associado a aumento do risco de AVC. Em casos de consumo leve e moderado, essa associação não é tão clara.

-MRCM.indb 213 12/5/17 4:05 PM

Padrão semelhante é verificado em casos de IAM: o consumo agudo de grande quantidade de álcool é fator precipitante do quadro.

Álcool e gestação

Alcoolismo na gravidez se associa a más condições socioeconômicas, nível educacional baixo, multiparidade e idade > 25 anos; concomitantemente, encontram-se desnutrição, doenças infecciosas e uso de outras drogas. Aproximadamente 55% das mulheres adultas grávidas consomem bebidas alcoólicas, dentre as quais 6% são classificadas como alcoolistas.

Os principais fatores de risco para que ocorra exposição fetal ao etanol são: padrão de abuso de bebida, gravidez prévia com exposição fetal ao álcool, membro da família consumidor pesado de etanol, desemprego e histórico de negligência com os filhos. Como a dose segura de álcool para cada gestante não foi definida, recomenda-se total abstinência durante a gravidez.

Sabe-se que a ingestão de álcool pela gestante provoca vários distúrbios, como alterações na transferência placentária de aminoácidos essenciais; hipóxia fetal crônica por vasoconstrição dos vasos placentários e umbilicais; proliferação celular indiferenciada em todo o SNC; disfunção hormonal em todas as glândulas de secreção interna; e acúmulo de etil-ésteres de ácidos graxos nos vários tecidos do feto secundário à imaturidade das enzimas hepáticas. As consequências finais são atraso no crescimento intrauterino e ocorrência de malformações congênitas.

O consumo de álcool é o vetor mais relevante de retardo mental nos filhos de mães alcoolistas e o principal responsável por teratogenias no mundo ocidental. Os efeitos no feto em desenvolvimento podem se apresentar em uma gama muito ampla, desde alterações sutis até malformações devastadoras, incluindo a síndrome alcoólica fetal (SAF). Essa síndrome se caracteriza por defeito do crescimento e do desenvolvimento, incluindo microcefalia, dismorfologia facial e malformação do cérebro, do sistema cardiovascular e do sistema genitourinário. Trata-se do tipo mais comum de retardo mental passível de prevenção nos EUA, afetando pelo menos 1.200 crianças/ano.

O álcool é também um teratógeno comportamental, ou seja, seus efeitos não precisam se manifestar na 1ª infância. Os problemas cognitivos podem surgir em idade escolar e comprometer o desempenho profissional e a vida social em qualquer faixa etária.

Crianças de mães dependentes de substâncias psicoativas também apresentam risco elevado de doenças perinatais graves como prematuridade, malformações, retardo de crescimento intra e extrauterino, sofrimento fetal e infecções, com sequelas neurológicas e respiratórias.

Outras anomalias que podem ser encontradas são as cardíacas, que ocorrem em 29-50% dos pacientes submetidos aos efeitos do álcool ingerido pelas suas mães. Estenose da artéria pulmonar, tetralogia de Fallot, estenose aórtica, coartação de aorta e transposição dos grandes vasos são cardiopatias congênitas que podem advir da teratogenia do etanol.

Alterações esqueléticas são mais frequentes e incluem sinostose radiulnar, anomalias de falanges, malformações vertebrais, escoliose, hipoplasia das unhas dos artelhos e a sequência de Klippel-Feil.

É obrigação do profissional que acompanha o prénatal advertir a paciente grávida sobre o consumo, eventual ou não, de bebida alcoólica.

Deficiências nutricionais

Alguns mecanismos levam ao desenvolvimento de deficiências nutricionais no paciente etilista. O aporte calórico do álcool pode inibir o apetite, ou o álcool pode interferir na absorção de vitaminas no intestino delgado e diminuir seu armazenamento no fígado, e, ainda, aumentar a excreção urinária. Em estágios mais avançados de doença hepática alcoólica, podem ocorrer sangramentos gástricos e lesão da mucosa, prejudicando ainda mais a absorção e contribuindo para perda de ferro.

As deficiências vitamínicas mais associadas ao etilismo são de ácido fólico e vitamina B12. Também se encontra com frequência redução de ferro, tiamina (vitamina B1), piridoxina (vitamina B6), niacina (vitamina B3) e vitamina A.

Os estoques hepáticos podem manter o nível sérico apesar da deficiência tecidual ou celular, o que pode dificultar o diagnóstico laboratorial (p. ex., pode-se observar concentração reduzida de folato nos eritrócitos de 60-65% dos alcoolistas crônicos, enquanto a redução nos níveis séricos ocorre apenas em 15% dos casos).

Achados clínicos e laboratoriais devem ser usados para indicação de tratamento. Os mais associados à deficiência de vitamina B12 e/ou folato são:

- presença de macrocitose (volume corpuscular médio > 100) com ou sem anemia;
 - presença > 5% de neutrófilos hipersegmentados;
 - pancitopenia;
- sinais e sintomas neurológicos como fraqueza, parestesias e alterações na propriocepção (mais associados à deficiência de vitamina B12);
- alterações de mucosa, causando glossite, anorexia ou diarreia.

É importante lembrar que, no caso de deficiência de ferro associada, pode-se encontrar anemia normo ou mesmo microcítica, não se excluindo a deficiência de vitamina B12 ou folato.

Tratamento

O tratamento da deficiência de folato deve ser feito com reposição VO de 1-5 mg/dia durante 1-4 meses (até recuperação total dos parâmetros laboratoriais).

A vitamina B12 deve ser reposta inicialmente por via parenteral (IM) em razão da má absorção, em doses de 1.000 mcg/dia, durante 1 semana, seguidos de 1.000 mcg/semana, durante 4 semanas e, então, 1.000 mcg/mês até a recuperação da deficiência, desde que eliminada sua causa. Na fase de manutenção, a terapia parenteral pode ser substituída por formulações VO em doses de 1-2 mg/dia.

Síndrome de Wernicke-Korsakoff

A síndrome de Wernicke-Korsakoff ocorre como consequência neurológica da deficiência de tiamina (vitamina B1). É composta por 2 entidades distintas: a encefalopatia de Wernicke e a síndrome de Korsakoff.

A encefalopatia de Wernicke é a síndrome aguda, com mortalidade de até 20% se não tratada, e caracterizada pela tríade oftalmoplegia, ataxia e confusão mental. A tríade completa está presente em < 1/3 dos pacientes, sendo mais comum a apresentação de confusão mental isolada ou em combinação com 1 dos outros sintomas.

Pode-se aumentar a sensibilidade (para cerca de 85%) considerando-se o diagnóstico de encefalopatia de Wernicke se presentes 2 dos 4 critérios de Caine:

- deficiência nutricional;
- anormalidades oculomotoras;
- disfunção cerebelar;
- alteração de estado mental ou de memória.

A confusão mental aparece clinicamente como desorientação significativa, desatenção, diminuição do afeto, dificuldade de aprendizado e perda de memória, mas alguns pacientes podem se apresentar com *delirium* e agitação psicomotora quando há síndrome de abstinência associada.

A anormalidade ocular mais comum é o nistagmo horizontal, porém podem ocorrer paralisia de músculo reto lateral, nistagmo vertical e paralisia do abducente.

A ataxia ocorre por comprometimento cerebelar e de núcleos vestibulares em associação a polineuropatia e pode levar desde a marcha de base alargada e passos curtos até a impossibilidade de caminhar. Outros sinais frequentemente associados foram polineuropatias, hipotensão, hipotermia, alterações no ECG e coma.

Não há evidências de que exames complementares, como dosagens vitamínicas ou RNM/TC de crânio possam auxiliar o diagnóstico clínico e, portanto, não devem ser solicitados de rotina nem retardar o início do tratamento.

Cerca de 80% dos pacientes desenvolverão como consequência a síndrome ou demência de Korsakoff, mas esta também pode se desenvolver sem um quadro de síndrome de Wernicke clinicamente detectável prévio. É caraterizada por:

- amnésia anterógrada: dificuldade de memorizar informações novas, mas mantendo memória imediata;
- confabulação: preenchimento de lacunas da memória com dados falsos, geralmente de forma não intencional;
- amnésia retrógrada preservando memórias mais antigas;
 - apatia significativa;
- falta de *insight*: o paciente n\u00e4o percebe sua doen-\u00e7a.

Geralmente, há manutenção do sensório e outras capacidades cognitivas.

O diagnóstico é feito pela história e por achados cognitivos. Redução dos corpos mamilares na RNM é relativamente específica.

Tratamento

A reposição IM de tiamina é um tratamento simples, seguro e eficiente, por isso deve ser proposto tão logo aventada a hipótese diagnóstica.

A dose preconizada é de 500 mcg, EV, em infusão lenta (30 minutos), 3 vezes ao dia, por 2 dias consecutivos, seguida por 500 mg, EV ou IM, 1 vez ao dia, nos próximos 5 dias. Deve-se continuar então com reposição VO de 100-300 mg/dia de tiamina.

É importante lembrar que a administração de glicose a pacientes com deficiência de tiamina pode precipitar ou piorar o quadro de Wernicke, fazendo-se necessário administrar previamente 100 mg, EV.

As alterações oculares respondem à administração de tiamina em horas a dias, e a ausência de resposta deve direcionar o clínico para outros diagnósticos.

A presença de sequelas é comum, sendo que 60% dos pacientes mantêm nistagmo horizontal e apenas 20% apresentam recuperação completa ou substancial das alterações de memória (sem um quadro de Korsakoff subsequente).

-MRCM.indb 215 12/5/17 4:05 PM

Para a síndrome de Korsakoff, não há tratamento específico. Recomendam-se suplementação VO de tiamina e medidas de suporte social. Está em estudo o uso de inibidores da acetilcolinesterase e memantina.

Como a síndrome de Wernicke-Korsakoff tem mortalidade considerável nos quadros agudos e grande prevalência de sequelas irreversíveis, preconiza-se a administração de tiamina profilática, VO, na dose de 100-300 mg/dia, a pacientes que apresentem 1 dos seguintes fatores de risco para desenvolvimento de encefalopatia de Wernicke:

- presença de doença hepática em decorrência do álcool:
- abstinência alcoólica (planejada ou não) com necessidade de assistência médica;
 - abstinência alcoólica abrupta;
- desnutrição ou risco de desnutrição (perda de peso no último ano, baixo IMC, perda de apetite, náuseas ou vômitos);
 - hospitalização por doença aguda;
- hospitalização em consequência do etilismo ou por outra comorbidade a ele relacionada.

Outras complicações neurológicas

O consumo crônico de quantidades significativas de etanol leva a diversos tipos de acometimento neurológico, geralmente secundários a um misto de neurotoxicidade direta do etanol e lesões decorrentes da deficiência nutricional associada a quadros de dependência de álcool. Podem ser citados:

 degeneração cerebelar: causada por uma combinação de déficit nutricional com neurotoxicidade do etanol, levando a lesão do córtex cerebelar. Geralmente, ocorre após pelo menos 10 anos de uso significativo de álcool. Os sinais/sintomas costumam ter início gradual, e a evolução perdura por semanas a anos, mas também pode haver início e piora abruptos. O paciente se queixa inicialmente de dificuldade de marcha (fraqueza, instabilidade), que pode evoluir para incoordenação e tremor dos membros superiores, disartria e diplopia intermitente. No exame, nota-se principalmente marcha atáxica, teste calcanhar-joelho alterado (e index-nariz mais preservado), tremor fino e disartria leve. A cognição geralmente está preservada. Deve-se fazer o diagnóstico diferencial com intoxicação por hipnóticos e lesões vasculares e expansivas, diferenciadas pela ausência de alteração de pares cranianos na degeneração alcoólica. O diagnóstico é clínico, mas deve-se solicitar imagem cerebral para afastar outras doenças. O paciente deve ser orientado a cessar o consumo de álcool e iniciar reposição nutricional. A marcha geralmente não melhora, mas ao longo do tempo pode haver alguma melhora dos outros sintomas;

- disfunção cognitiva: 50-70% dos alcoolistas têm alguma disfunção cognitiva. As alterações mais comuns são problemas de memória, aprendizagem, abstração, resolução de problemas, análise visoespacial, velocidade psicomotora e de processamento de informações, fluência verbal e controle do comportamento. É comum haver aumento dos ventrículos e sulcos cerebrais em alcoolistas e perda de substância branca. Esses déficits são em parte reversíveis, e a melhora pode só ocorrer após anos de abstinência. A disfunção cognitiva tem um impacto negativo sobre os resultados do tratamento da dependência;
- doença de Marchiava-Bignami: doença rara em que ocorre desmielinização e necrose do corpo caloso em alcoolistas desnutridos, levando a quadros de demência, espasticidade, disartria, alteração de marcha, até coma e morte. A RNM de encéfalo pode mostrar alterações de corpo caloso (hipointensidade em T1 e cistos). O curso é variável e não há tratamento específico, mas recomenda-se suplementação vitamínica;
- neuropatia periférica: lesão axonal dos nervos periféricos somáticos e autonômicos decorrente principalmente da neurotoxicidade direta do etanol. Pode ser encontrada em > 1/3 dos alcoolistas. O quadro clínico inclui déficit motor e sensitivo distal, progressivo e simétrico. Entre as queixas do paciente, estão parestesia, dor, disestesia, fraqueza, cãibras e ataxia. Ao exame, encontra-se perda dos reflexos tendíneos, perda da sensibilidade tátil e vibratória, e redução da força muscular. Também há maior predisposição a compressões nervosas como a síndrome do túnel do carpo. Não há tratamento específico, mas devese fazer reposição vitamínica. Alguns pacientes podem apresentar melhora se for mantida a abstinência. Pode-se usar doses baixas de antidepressivos tricíclicos (amitriptilina, 25 mg/dia) ou gabapentina para alívio da dor;
- miopatia alcoólica: geralmente, é subdiagnosticada; pode ser encontrada em até 60% dos alcoolistas. É causada por miotoxicidade direta, mas agravada pela desnutrição. Sua forma aguda se desenvolve em horas a dias após grande ingestão de álcool (geralmente, por vários dias), com apresentação que varia de aumento assintomático de CPK a rabdomiólise grave. Costuma ser difusa, mas apresenta certa predileção pelos músculos da panturrilha. O quadro clínico inclui dor muscular, cãibras e edema. O manejo deve ser feito como qualquer quadro de rabdomiólise. A forma crônica, por sua vez, geralmente ocorre em pacientes desnutridos, sendo que as mulheres são mais suscetíveis. Tem início gradual, com fraqueza muscular (mais proximal), podendo evoluir para atrofia difusa. Podem ocorrer cãibras, e dor é pouco comum. CPK geralmente está normal ou pouco aumentada, e não ocorre mioglobinúria. Biópsia mostra atrofia de fibras tipo II. A eletromiografia pode mostrar po-

-MRCM.indb 216 12/5/17 4:05 PM

	l de abstinência			
Nível de abstinência	Instalação	Clínica	Prognóstico	Tratamento
Síndrome de abstinência alcoólica nível l	■ Instala-se em 90% dos pacientes, e os sintomas surgem em até 24 horas após a última dose (em geral, nas primeiras 6 horas)	■ Leve agitação psicomotora, ansiedade, tremores finos de extremidades, insônia, sudorese facial discreta, taquicardia, palpitações, cefaleia, perda de apetite, náuseas, paciente orientado no tempo e no espaço	■ Se não houver progressão para o estádio seguinte, pode resolver-se em até 72 horas	■ Pacientes podem se beneficiar de tratamento ambulatorial ■ Benzodiazepínicos: diazepam (20-40 mg/dia, VO, dividido em 3-4 doses ao dia) ou clordizepóxido (100-200 mg/dia, VO, em doses divididas); se o paciente apresentar hepatopatia, está indicado o lorazepam (4-8 mg/dia, VO, em doses divididas) ■ Deve-se marcar retornos ambulatoriais frequentes e avaliar a possibilidade de redução da dose a cada retorno ■ Administra-se tiamina, 300 mg/dia, IM, na 1ª semana, e 300 mg/dia, VO, após ■ Deve-se orientar os familiares sobre a necessidade de supervisão e de encaminhamento para serviço de emergência se observadas alterações do nível de consciência ou outras complicações do quadro de abstinência ■ Recomenda-se repouso relativo em local calmo, desprovido de estimulação audiovisual
Síndrome de abstinência alcoólica nível II	■ 5% dos pacientes evoluem para o estágio II ■ Tem início, em geral, 48 horas após a última dose	■ Agitação psicomotora significativa, tremores generalizados, desorientação temporoespacial, cefaleia, náuseas e vômitos, diarreia, hipersensibilidade visual, taquicardia, hipertensão sistólica, paciente pode apresentar alucinações auditivas, visuais e táteis e crises convulsivas	■ Mortalidade de aproximadamente 5% ■ Está relacionada a complicações cardiovasculares, pneumonia aspirativa, distúrbios hidroeletrolítcos, traumatismo craniano	 Está indicada internação hospitalar, oferecendo ambiente tranquilo Deve-se monitorizar sinais vitais e glicemia, e corrigir eventuais distúrbios hidroeletrolíticos Benzodiazepínicos devem ser usados EV se houver contraindicação à administração VO (paciente muito agitado, com vômitos intensos, com alteração do nível de consciência): VO: diazepam, 10-20 mg, de hora em hora; ou clordiazepóxido, 50-100 mg, de hora em hora; se hepatopata, lorazepam, 2-4 mg, de hora em hora, conforme a necessidade EV: diazepam, 5-10 mg lento (2,5 mg/min) — a dose pode ser repetida diversas vezes, conforme a necessidade, a cada 30 minutos-1 hora Deve estar disponível estrutura para manejo de uma eventual depressão respiratória; o objetivo é deixar o paciente calmo, mas não rebaixado, e, para isso, deve-se reavaliar a cada hora a dose necessária Administrar tiamina, 300 mg/dia, IM, e aumenta a dose em caso de confusão mental, ataxia e nistagmo (síndrome de Wernicke) Não realizar administração de dieta/glicose antes da administração de tiamina
Delirium tremens	■ Atinge cerca de 3% dos pacientes que chegaram ao estágio II ■ Inicia-se em 72-96 horas após a última dose e dura 2-10 dias	■ Confusão mental profunda, desorientação temporoespacial e atenção prejudicada; hiperatividade autonômica com febre, sudorese profusa, taquicardia e hipertensão graves; agitação psicomotora significativa; tremores grosseiros; alucinações; humor disfórico, alternando da apatia à agressividade; distúrbios hidroeletrolíticos como desidratação, hipopotassemia e hipomagnesemia (comumente)		

-MRCM.indb 217 12/5/17 4:05 PM

tenciais miopáticos e/ou neuropáticos. O tratamento baseia-se na abstinência, e pode haver recuperação completa.

TRATAMENTO

A interrupção ou a redução abrupta da ingestão crônica de álcool podem levar ao surgimento de sintomas que caracterizam a síndrome de abstinência alcoólica (SAA), com critérios definidos pela CID-10:

- evidência clara de interrupção/redução do uso de álcool, após uso repetido e usualmente pronlongado e/ou em altas doses;
 - 3 dos seguintes sinais devem estar presentes:
- tremores de língua, pálpebras ou das mãos quando estendidas:
 - sudorese;
 - náusea, ânsias ou vômitos;
 - taquicardia ou hipertensão;
 - agitação psicomotora;
 - cefaleia;
 - insônia;
 - mal-estar ou fraqueza;
- alucinações ou ilusões visuais, táteis ou auditivas transitórias;
 - convulsões do tipo grande mal.

Os sintomas podem se iniciar em 6-12 horas após a última dose e, em geral, atingem um pico no 2° ou 3° dia. Diminuem significativamente no 4° ou 5° dia. O curso e a intensidade dos sintomas podem variar bastante, dependendo de fatores como:

- quantidade de álcool consumida;
- presença de comorbidades;
- idade do paciente;
- história pregressa de SAA (a intensidade dos sintomas pode aumentar com episódios sucessivos de abstinência).

Convulsões

Convulsões ocorrem em cerca de 10% dos pacientes em abstinência alcoólica e são mais comuns naqueles que têm história de etilismo crônico.

Costumam ocorrer em 24-48 horas após a última dose, usualmente como episódio único de convulsão tonicoclônica generalizada ou episódio breve de diversas crises convulsivas. Se houver prolongamento ou recorrência das crises, deve-se investigar outras etiologias.

Alucinose alcoólica

A alucinose alcoólica inclui alterações de sensopercepção que podem ser de caráter visual (mais comum), tátil ou auditivo. Tipicamente, iniciam-se em 12-24 horas após a última dose e terminam em até 24-48 horas. Não são associadas a uma alteração global da sensopercepção, mas sim a alterações mais isoladas, e os sinais vitais do paciente em geral estão normais.

Medicações

- Carbamazepina: é opção para tratamento ambulatorial. Deve-se dar atenção para o risco de hepatotoxicidade. Iniciar com 200-400 mg, a cada 12 horas, podendo chegar a 1.200-1.600 mg/dia.
- Betabloqueadores: podem ser considerados para uso em conjunto com benzodiazepínicos em pacientes selecionados, para o tratamento de hipertensão ou taquicardia persistentes ou comorbidades. Seu uso, no entanto, não deve ser rotineiro; propranolol poderia aumentar a incidência de *delirium*.
- Clonidina: pode reduzir alguns sintomas da SAA, mas não previne o desenvolvimento de convulsões ou delirium tremens. Pode também mascarar alterações na frequência cardíaca ou na PA, interferindo na avaliação da gravidade da SAA.
- Neurolépticos: podem ser considerados para uso conjunto com benzodiazepínicos em pacientes com alterações de sensopercepção ou do pensamento ou com agitação não controladas somente com a 1ª classe de drogas. Não devem ser usados como monoterapia, pois reduzem o limiar convulsivo.
- Baclofeno: estudos ainda não comprovaram, de forma definitiva, seu papel no tratamento da SAA.
- Fenitoína: é inefetiva no tratamento das crises convulsivas relacionadas à abstinência alcoólica.

Casos refratários

Se o paciente apresentar agitação psicomotora que não é controlada com grandes doses de benzodiazepínicos, deve-se considerar o uso de fenobarbital (130-260 mg, EV; repetir a cada 15-20 minutos) ou propofol (dose inicial de 1 mg/kg, EV; titular dose necessária para sedação em infusão contínua).

Nesses casos, os pacientes devem estar monitorizados em UTI e IOT é frequentemente necessária.

BIBLIOGRAFIA

Associação Brasileira de Psiquiatria; Sociedade Brasileira de Medicina da Família e Comunidade; Campana AAM, Zaleski M, Ramos SP, Duailibi SM, Stein AT, Campana AAM, et al. Abuso e dependência de álcool. Projeto Diretrizes; 2012.

Heckmann W, Silveira CM. Dependência do álcool: aspectos clínicos e diagnósticos. In: Andrade AG, Anthony JC, Silveira CM. Álcool e suas consequências: uma abordagem multiconceitual. Barueri: Minha Editora; 2009. p.67-87.

-MRCM.indb 218 12/5/17 4:05 PM

Instituto Nacional de Políticas Públicas do Álcool e Outras Drogas. II Levantamento nacional de álcool e drogas. Consumo de álcool no Brasil: Tendências entre 2006/2012 – resultados preliminares. 2012.

Malbergier A, Pillegi AB, Silveira CM, Oliveira Jr. H, Maia JMC, Aguiar JER, et al. Síndromes decorrentes do uso de substâncias. In: Miguel EC, Gentil V, Gattaz WF (orgs.). Clínica psiquiátrica. Barueri: Manole; 2011. p.667-97.

Meloni JN, Laranjeira R. Custo social e de saúde do consumo do álcool. Rev Bras Psiquiatr 2004;26(1).

World Health Organization. Alcohol and injuries: emergency department studies in an international perspective. Geneva: World Health Organization; 2009.

DEPENDÊNCIA E ABSTINÊNCIA DE DROGAS LÍCITAS E ILÍCITAS

Claudia Schimidt, Márcio Eduardo Bergamini Vieira

DEFINICÕES

Para abordar o consumo de drogas lícitas e ilícitas, são importantes os seguintes conceitos, definidos pela *Classificação internacional das doenças* (CID-10):

- uso: é o consumo esporádico de substâncias sem consequências adversas;
- abuso: a intensidade de consumo variável, porém com efeitos adversos recorrentes e significativos, como falha em cumprir obrigações, problemas legais, danos físicos e problemas de relacionamento interpessoal;
- dependência (adição): doença neurobiológica crônica com perda do controle sobre o uso da droga, uso compulsivo, uso a despeito de lesão, fissura e presença de abstinência específica para a substância em questão;
- tolerância: necessidade de consumo de quantidades crescentes da substância para atingir o efeito desejado;
- síndrome de abstinência: surgimento de sinais e sintomas físicos e psicológicos decorrentes da interrupção aguda do uso da droga ou da redução significativa de sua dose.

EPIDEMIOLOGIA

O uso de substâncias psicoativas lícitas e ilícitas atinge parcela considerável da população. Um levantamento realizado em 2005 nas maiores cidades brasileiras sobre o uso de drogas pela população revelou uso na vida de qualquer droga (excetuando-se álcool e tabaco) por 22,8% dos entrevistados, sendo que 4,5% relataram uso no último mês (Tabela 1). Entre crianças e adolescentes em situação de rua, 40,4% já fizeram uso de maconha na

Tabela 1 Prevalência de uso na vida e no último mês de substâncias psicotrópicas no Brasil		
Substância	Uso na vida (%)	Uso no último mês (%)
Maconha	8,8	1,9
Solventes	6,1	0,4
Benzodiazepínicos	5,6	1,3
Estimulantes	3,2	0,3
Cocaína	2,9	0,4
Xaropes contendo codeína	1,9	0,2
Opiáceos	1,3	0,3
Alucinógenos	1,1	0,2
Crack	0,7	0,1
Heroína	0,1	0

vida e 24,5% de cocaína, *crack* ou merla, sendo o uso no último mês de 25,4 e 12,6%, respectivamente.

O consumo abusivo de substâncias pode gerar prejuízos agudos e crônicos ao indivíduo, familiares e sociedade, nos âmbitos de saúde física e psíquica, qualidade de vida e implicações socioeconômicas, entre outros.

Substâncias com início rápido de ação, efeito dopaminérgico intenso e meia-vida curta são especialmente propensas a induzir dependência.

QUADRO CLÍNICO

O questionamento acerca do uso de substâncias deve fazer parte da rotina do médico que assiste um paciente. As perguntas devem ser diretas, sem carregar julgamentos ou críticas, criando um ambiente no qual o paciente se sinta acolhido e à vontade, com o fim de favorecer a obtenção de informações, a relação médico-paciente e o posterior manejo das situações encontradas.

Iniciar a abordagem questionando a respeito do uso de substâncias socialmente aceitas como café, cigarro e álcool pode facilitar a introdução do assunto e servir de preparação para o questionamento das drogas ilícitas, já demonstrando ausência de censura aos hábitos eventualmente relatados. O profissional de saúde deve estar confortável ao falar sobre isso, passando segurança ao paciente. Em um próximo passo, pode ser abordado o uso de medicamentos de prescrição médica, como benzodiazepínicos, opioides e estimulantes. Em seguida, deve-se passar ao questionamento sobre drogas ilícitas, preferencialmente iniciando-se pela maconha, que, apesar de se tratar de droga ilícita, carrega menos estigmas na sociedade do que as demais drogas. Por fim, deve-se perguntar sobre as demais drogas.

É importante tentar caracterizar, para cada substância que o paciente responder positivamente:

-MRCM.indb 219 12/5/17 4:05 PM

- padrão de consumo em termos de quantidade, frequência, tempo de uso;
 - gatilhos, como lugares e companhias;
- via de utilização e, se o uso for injetável, se faz compartilhamento de seringas;
- percepção sobre aspectos positivos e negativos do uso e possíveis prejuízos;
- se tem ou já teve intenção de cessar ou diminuir o uso e se já realizou tentativas prévias (se a resposta for positiva, caracterizar a motivação para tal, se obteve sucesso, se apresentou síndrome de abstinência, se houve recaída e por qual motivo).

No contexto do usuário de substâncias, os cenários familiar e social desempenham papel fundamental no início do uso e na sua manutenção. Comorbidades psiquiátricas (principalmente depressão e ansiedade) tendem a piorar o prognóstico da dependência. O uso de algumas substâncias pode precipitar comportamento sexual de risco e maior incidência de DST. Eventualmente, há envolvimento com criminalidade.

Deve-se, então, oferecer suporte clínico e psicológico adequado à fase motivacional para interrupção do uso. Para indivíduos em fase pré-contemplativa, sem percepção quanto aos malefícios decorrentes do uso e sem intenção de interromper, deve-se introduzir a ideia de dependência e programar novas consultas para acompanhar a evolução. Indivíduos em fase contemplativa devem ser estimulados de forma mais enfática a promover uma mudança. Na fase de preparação, o profissional de saúde deve auxiliar o paciente a traçar uma estratégia, ajudando a encontrar soluções e trabalhando as dúvidas. A fase de ação exige participação ativa do profissional de saúde, com suporte familiar e, se indicado, farmacoterapia. Se for obtido sucesso, o indivíduo entrará na fase de manutenção, que exige monitoração contínua de situações de risco e prevenção de recaídas, sempre reassegurando o sucesso. A farmacoterapia pode estar indicada nesse contexto. Se houver recaída, é importante reavaliar a fase motivacional do indivíduo para definir a abordagem, tentando sempre detalhar o contexto que levou ao reinício do uso e trabalhar essa questão com o fim de prevenir uma próxima recaída. Deve-se sempre motivar o paciente, que frequentemente enfrenta sensação de impotência e insucesso. Independentemente da fase motivacional, deve-se sempre esclarecer ao paciente que o profissional e/ou o serviço estarão sempre dispostos a auxiliá-lo, mesmo se naquele momento ele não desejar interromper o uso ou se permanecer por longos períodos sem nenhum contato.

DIAGNÓSTICO E TRATAMENTO

Dependência e abstinência de maconha

A maconha (*Cannabis sativa*) é a droga ilícita mais utilizada no Brasil e no mundo. Possui efeito de relaxamento, sensação de bem-estar, euforia, exacerbação dos sentidos, congestão conjuntival, alucinações auditivas, aumento do apetite, diminuição de coordenação motora fina e prejuízo na atenção e na memória. Pode ser utilizada pela via inalatória na forma de cigarros ("baseado") ou VO.

Ainda não está bem estabelecido na literatura se há prejuízos cognitivos definitivos relacionados ao uso crônico da substância.

Embora a dependência seja bem descrita, questiona-se a existência de síndrome de abstinência.

Não há tratamento medicamentoso para o tratamento da dependência. Deve-se oferecer ao paciente informações a respeito dos riscos do uso, suporte motivacional e intervenção cognitiva.

Dependência e abstinência de solventes

Os solventes constituem um grupo bastante heterogêneo de substâncias voláteis que, quando inaladas, induzem depressão do SNC. São encontrados em aerossóis, vernizes, tintas, colas, esmaltes e removedores, além do éter e do clorofórmio.

O espectro de efeitos é amplo e compreende inicialmente euforia, desinibição, ataxia e fala empastada. Doses mais altas de solventes levam a confusão mental, alucinações visuais e auditivas, incoordenação motora e, em doses muito altas, depressão intensa do SNC com rebaixamento no nível de consciência, depressão respiratória e morte.

Adolescentes e adultos jovens são os principais usuários dessas substâncias. A exposição ocupacional também merece destaque, já que exposição prolongada pode levar a déficits cognitivos irreversíveis e neuropatia periférica e de pares cranianos.

Não há síndrome de abstinência bem caracterizada, nem terapia específica.

Dependência e abstinência de benzodiazepínicos

Os benzodiazepínicos são uma classe de drogas de prescrição médica de uso frequente na prática clínica. São substâncias com propriedades ansiolíticas, sedativas, hipnóticas e anticonvulsivantes. A alta prevalência de transtornos ansiosos na sociedade atual e a prescrição indiscriminada dos benzodiazepínicos tornou a sua dependência uma situação relativamente frequente. Esti-

-MRCM.indb 220 12/5/17 4:05 PM

ma-se que pouco mais de 0,5% da população brasileira seja dependente dessas substâncias, em especial as mulheres com idade > 50 anos com comorbidades clínicas e psiquiátricas crônicas.

O uso de benzodiazepínicos pode levar a prejuízo das funções cognitiva e social, risco aumentado de acidentes em geral (incluindo-se de trânsito e de trabalho), risco de *overdose* em associação com outras substâncias e perda da qualidade de vida.

Cerca de metade dos pacientes que fazem uso regular de benzodiazepínicos por período > 12 meses evolui com síndrome de abstinência. O diagnóstico requer a ocorrência de 2 dos critérios a seguir:

- hiperatividade autonômica;
- tremores;
- insônia:
- náuseas ou vômitos:
- alucinações ou ilusões transitórias (visuais, táteis ou olfativas);
 - agitação psicomotora;
 - ansiedade;
 - convulsões.

O tempo de instalação dos sintomas após retirada abrupta ou redução marcada da dose da medicação varia conforme a meia-vida da droga em uso, ocorrendo após 2-3 dias para aquelas de meia-vida curta (bromazepam, lorazepam e alprazolam, com meia-vida média de 12-22 horas) e até 5-10 dias para as de meia-vida longa (clonazepam e diazepam, com meia-vida de até 42 e 60 horas, respectivamente).

A retirada do benzodiazepínico no usuário crônico, ainda que este o faça em doses terapêuticas, deve ser realizada preferencialmente de forma gradual. Essa técnica confere menor incidência de sintomas de abstinência e maior sucesso terapêutico, além de ser de execução fácil e ambulatorial. Redução semanal de 10-25% na dose do benzodiazepínico é uma conduta possível e bem estabelecida. Se o paciente não tolerar a redução da dose, é possível trocar o benzodiazepínico em uso para outro de meia-vida longa, como o diazepam, o que permite redução da dose com queda mais suave do seu nível plasmático.

Associada à intervenção farmacológica, a intervenção cognitiva é de fundamental importância e deve fornecer ao paciente ferramentas e segurança para lidar com o estresse e com a ansiedade sem o uso da medicação, enfatizando a melhora na qualidade de vida. O paciente deve ser educado sobre a dependência e a abstinência e ter assegurados suportes clínico e psicológico por longo prazo.

Dependência e abstinência de estimulantes do tipo anfetaminas

Anfetaminas são substâncias estimuladoras do SNC utilizadas principalmente com o intuito de emagrecer ou no ambiente de casas noturnas e festas do tipo *rave*, tendo como principal público adultos jovens.

Os principais representantes da classe são a metilenodioximetanfetamina (MDMA), também conhecida por "ecstasy" ou "bala", disponível em cápsulas, e a metanfetamina ("cristal" ou "ice"), disponível para uso inalatório e injetável.

Entre os efeitos das anfetaminas, estão euforia, sensação de bem-estar, vigília, anorexia, bruxismo, tremores, sudorese, elevação de PA e frequência cardíaca, arritmias, dor torácica, hipertermia, desidratação e até mesmo insuficiência renal e cardíaca. O MDMA possui também características alucinógenas, com efeito após 20-60 minutos por até 4 horas. O uso crônico leva à realização recorrente de atividades desnecessárias com fadiga intensa, distanciamento da realidade, irritabilidade, paranoia, impulsividade, descuido com a aparência, não cumprimento de compromissos e sintomas psicóticos.

Quase 90% dos usuários apresentam síndrome de abstinência. A síndrome caracteriza-se por fadiga, sintomas depressivos, dificuldade de concentração e perda de apetite.

Não há tratamento específico para a dependência e para a abstinência das anfetaminas.

Dependência e abstinência de alucinógenos

Representados principalmente pela dietilamina do ácido lisérgico (LSD) e pela cetamina, os alucinógenos têm efeito serotoninérgico com distorção da percepção dos sentidos, levando a alucinações principalmente visuais. O usuário pode experimentar sensações de flutuação, desprendimento do corpo e alteração da percepção da passagem do tempo. Também podem ocorrer taquicardia, hipertensão, hipertermia e anorexia.

O uso, em geral, é esporádico, em festas, por jovens. O LSD também é conhecido por "ácido", "doce" e "papel", este último por sua apresentação frequente na forma de papel impregnado.

Cronicamente, o usuário pode apresentar episódios conhecidos por *flashback*, que consistem em sentir novamente os sintomas da intoxicação pela droga mesmo após longos períodos sem utilizá-la, com melhora espontânea em poucos minutos.

Dependência e abstinência de cocaína e crack

A cocaína é uma substância extraída das folhas de coca que, após processamento, é comercializada nas for-

-MRCM.indb 221 12/5/17 4:05 PM

mas de pó, pedra e merla. A cocaína na forma de pó permite o uso por via intranasal e por via injetável. A pedra, conhecida como *crack*, e a merla, uma pasta básica derivada do processamento da coca, podem ser inaladas (fumadas). A velocidade do início da ação e sua duração variam conforme a droga utilizada e a via de utilização, sendo o início de ação mais rápido e a duração mais curta com a forma inalada – o que confere ao *crack* um alto risco de abuso e dependência.

O usuário é predominantemente do sexo masculino, jovem (em média, 25-34 anos de idade), de baixo nível socioeconômico e baixo grau de escolaridade. Jovens em situação de rua são especialmente vulneráveis ao consumo da cocaína e do *crack*.

Ao atingir o SNC, a cocaína age bloqueando a recaptação de dopamina na sinapse neuronal, levando a aumento na sua disponibilidade e na sua ação no núcleo *accumbens* – parte do sistema de recompensa. Age também potencializando os sistemas noradrenérgico e serotoninérgico. Seu uso promove euforia, bem-estar, aumento do estado de vigília e aceleração do pensamento, além de sintomas autonômicos (taquicardia, hipertensão, sudorese, tremor de extremidades e midríase).

É comum a ocorrência de multiuso de drogas entre os usuários de cocaína. Alguns usuários utilizam o *crack* junto com a maconha para aliviar a agitação desencadeada pelo 1°. A associação com álcool é frequente. Há alta associação com doenças psiquiátricas, especialmente ansiedade e depressão – esta surge, por vezes, como consequência do uso.

A tolerância ocorre de forma rápida, e a dependência pode se instalar após períodos breves de uso. É comum a procura por serviços de emergência durante episódios de intoxicação aguda, em geral por alterações psiquiátricas (agitação e psicose) ou por dor torácica ou sintomas autonômicos.

Além das consequências psiquiátricas agudas e crônicas citadas, o uso da droga pode expor a comportamento sexual de risco e troca de sexo por droga ou por dinheiro para obtê-la, com alta prevalência nessa população de infecção por HIV e vírus hepatite B. O uso EV potencializa o risco dessas infecções. O uso intranasal da cocaína pode levar a perfuração de septo nasal.

Sabe-se que o uso durante a gravidez leva a prematuridade e recém-nascidos com baixo peso ao nascer.

A síndrome de abstinência é caracterizada por desejo intenso de consumo da substância (fissura ou *craving*), fadiga, diminuição da energia, sonolência, anedonia, humor deprimido, irritabilidade e risco de suicídio. Os sintomas tendem a ser piores nos primeiros 7 dias e melhorar com a manutenção da cessação, embora a fissura possa permanecer por longos períodos.

Embora não exista tratamento específico para a dependência e a abstinência, algumas drogas são utilizadas na tentativa de aliviar os sintomas e promover a manutenção da abstinência.

Alguns anticonvulsivantes, entre eles o topiramato, têm sido estudados no sentido de diminuição da fissura, porém sem comprovação de benefício até o momento.

O dissulfiram, além de seu efeito antiabuso relacionado ao álcool, promove também inibição da conversão de dopamina em norepinefrina. Estudos têm associado seu uso a uma maior probabilidade de o paciente se manter em abstinência da cocaína e do *crack*, especialmente nos usuários concomitantes de álcool. A dose preconizada é de 250-500 mg/dia, devendo o uso ser evitado em portadores de hepatopatias graves. Esse medicamento reduz a metabolização da cocaína, de forma que seu consumo durante o tratamento leva à potencialização dos seus efeitos.

A modafinila é uma droga estimuladora do SNC que leva a inibição da recaptação de dopamina, de forma semelhante à cocaína. Seu uso poderia amenizar os efeitos euforizantes da droga e diminuir o comportamento de busca. Estudos têm mostrado tendência a maior manutenção do paciente em abstinência, porém sem significância estatística.

Podem ser utilizados antidepressivos como adjuvantes no tratamento da síndrome de abstinência, principalmente naqueles pacientes com quadro depressivo associado. A desipramina é a droga mais estudada, embora os inibidores seletivos de recaptação da serotonina sejam mais tolerados por conta do melhor perfil de efeitos colaterais.

O suporte à síndrome de abstinência pode ser realizado no ambiente ambulatorial/domiciliar ou intra-hospitalar, por meio de internação breve no início do período de abstinência e posterior acompanhamento ambulatorial.

Mesmo entre os pacientes que permanecem abstêmios, a mortalidade é alta e atribuída principalmente a homicídio e doenças infecciosas (HIV/Aids e hepatite B).

Dependência e abstinência de opioides

As substâncias da classe dos opioides são aquelas que apresentam atividade semelhante à da morfina. Podem ser naturais (morfina, codeína), semissintéticas (heroína, oxicodona, hidrocodona, oximorfona, hidromorfona) ou sintéticas (metadona, meperidina, fentanil).

Os opioides atuam no SNC causando analgesia potente, sedação, depressão respiratória, disforia e miose, além de atuar em órgãos periféricos como o intestino, levando a obstipação, e na musculatura lisa dos brônquios, com supressão da tosse.

O abuso e a dependência dos opioides podem ocorrer como consequência do uso de drogas prescritas, como a codeína e a morfina, ou de drogas ilícitas, como a heroína. Tolerância e dependência se instalam de forma rápida e a síndrome de abstinência pode ocorrer mesmo após poucos dias de uso.

A heroína tem uma alta lipossolubilidade quando comparada aos demais opioides, com passagem rápida pela barreira hematoencefálica e altos picos de concentração no cérebro em poucos segundos após o consumo. O uso EV promove efeito rápido e potente, mas é a via que mais oferece riscos de *overdose* e de contaminação por HIV, hepatite C e hepatite B, além de infecções locais e sistêmicas como celulite, abscessos no local de punção e endocardite infecciosa. Vias alternativas de uso são a inalação e o fumo.

Outras complicações possíveis são crises convulsivas, mielite transversa aguda, arritmias, pneumonia aspirativa e edema pulmonar, entre muitas outras.

Pacientes em abstinência de opioides apresentam sintomas que variam conforme o tempo decorrido desde a última utilização da droga. Nos primeiros 3 dias, o paciente apresenta ansiedade, inquietação, midríase, bocejos, espirros, sudorese, lacrimejamento, piloereção, náuseas, vômitos, diarreia, tremor, hipertensão, taquicardia, febre e calafrios. Após esse período, o paciente evolui com hipotensão, bradicardia, falta de energia, insônia e fissura que podem perdurar por até 6 meses.

O tratamento medicamentoso da dependência de opioides tem papel fundamental e consiste em uma fase inicial de indução, ou desintoxicação, seguida por uma fase de manutenção.

A fase de desintoxicação pode durar > 30 dias e consiste em substituição do opioide utilizado por outro opioide com menor potencial de abuso, como a metadona, que apresenta meia-vida mais longa e suprime satisfatoriamente os sintomas de abstinência. No Brasil, seu uso na desintoxicação está restrito ao ambiente hospitalar, limitando o seu emprego como 1ª opção. Como alternativa, há a buprenorfina, agonista parcial dos receptores opioides, com meia-vida bastante longa, permitindo administração em dias alternados e disponível para uso ambulatorial no Brasil.

A fase de manutenção deve ser longa, em geral > 6 meses. Podem ser utilizados metadona, buprenorfina, clonidina, outros opioides (codeína, tramadol) e naltrexona.

A metadona e a buprenorfina parecem ser igualmente eficazes na terapia de manutenção dos pacientes adictos em opioides, com as ressalvas de que a metadona não está disponível para uso ambulatorial. Há risco de *overdose* se houver uso concomitante de outros opioides, e pode ocorrer abstinência da metadona. A buprenorfina, por sua vez, produz apenas poucos sintomas de abstinência, porém pode gerar sintomas de euforia semelhantes aos dos opioides, com o risco de levar à dependência psíquica. Além disso, não deve ser utilizada em pacientes com sintomas depressivos. A clonidina pode aliviar os sintomas adrenérgicos da síndrome de abstinência. Já a naltrexona, antagonista opioide, pode ser introduzida após pelo menos 10 dias de suspensão completa de opioides naqueles pacientes com alta motivação para abstinência total. Esse medicamento se liga aos receptores opioides, bloqueando-os. Sua meia-vida longa permite administração 3 vezes por semana. Nessa fase de manutenção, ganham importância especial as intervenções psicossociais como Narcóticos Anônimos, tratamento cognitivo-comportamental, educação do paciente e de familiares sobre a droga e sua dependência, e psicoterapia.

Na consulta

- Nos casos complexos ou nos quais o médico assistente não se sentir seguro ou confortável, o paciente deve ser referenciado para atendimento especializado psiquiátrico.
- Os centros de atenção psicossocial (Caps) têm unidades voltadas para o atendimento multiprofissional ao usuário de álcool e drogas.
- O grupo de suporte Narcóticos Anônimos opera sem custos ao paciente.

Na 5ª edição do *Diagnostic and statistical manual of mental disorders* (DSM-V), os transtornos por uso de substâncias ficam definidos como um agrupamento de sintomas cognitivos, comportamentais e fisiológicos que indicam que o indivíduo continua usando a substância a despeito de problemas significativos. Há uma combinação das categorias abuso e dependência em um *continuum* de gravidade, conforme o número de critérios. Assim, adota-se um modelo mais "dimensional" em relação à problemática sobre o uso de substâncias psicoativas.

BIBLIOGRAFIA

Baltieri DA, Strain EC, Dias JC, Scivoletto S, Malbergier A, Nicastri S, et al. Diretrizes para o tratamento de pacientes com síndrome de dependência de opióides no Brasil. Rev Bras Psiquiatr 2004;26(4):259-69.

Carlini EA, Galduróz JC, Noto AR, Carlini CM, Oliveira LG, Nappo SA, et al. II levantamento domiciliar sobre o uso de drogas psicotrópicas no Brasil: estudo envolvendo as 108 maiores cidades do país: 2005. Centro Brasileiro de Informações sobre Drogas Psicotrópicas/Universidade Federal de São Paulo. São Paulo: Páginas & Letras; 2007. Disponível em: http://www.cebrid.epm.br.

-MRCM.indb 223 12/5/17 4:05 PM

Dias AC, Ribeiro M, Dunn J, Sesso R, Laranjeira R. Follow-up study of crack cocaine users: situation of the patients after 2, 5, and 12 years. Substance Abuse 2008;29(3):71-9.

Laranjeira R (coord.). Usuários de substâncias psicoativas: abordagem, diagnóstico e tratamento. 2.ed. São Paulo: Conselho Regional de Medicina do Estado de São Paulo/Associação Médica Brasileira; 2003.

TRANSTORNOS DE ANSIEDADE

Bruna Avellar de Paula Pereira, Lucas Ito Suguikawa, Eduardo de Castro Humes

ASPECTOS GERAIS

Os transtornos de ansiedade são caracterizados pela presença de medo ou ansiedade excessivos associados a perturbações neurovegetativas comportamentais relacionadas. A ansiedade é um estado de humor dirigido para o futuro, associado à preparação para eventos possivelmente negativos. O medo é uma resposta alarmante a um perigo presente ou iminente.

Esses estados emocionais geralmente cursam com alterações verbais ou subjetivas, atos motores e atividade somatovisceral, como preocupação, evitação e tensão muscular na ansiedade; pensamentos de perigo iminente; comportamentos de fuga; e reações de excitabilidade autonômica aumentada no medo.

A etiologia dos transtornos ansiosos ainda não é completamente esclarecida. Acredita-se que seja uma complexa interação entre fatores genéticos, temperamento, adversidades biográficas e alterações neurobiológicas diversas, como a eficiência do processamento de informações na amígdala relacionadas aos tipos de transportador de serotonina (Sert), que interferem na vulnerabilidade ou resistência dos circuitos do medo, determinando quão bem se responde ao estresse e se o transtorno de ansiedade responderá bem inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ISRS) ou inibidores da receptação de serotonina e noradrenalina (IRNS).

Os transtornos ansiosos são extremamente prevalentes e importante causa de afastamento do trabalho e limitações. Um estudo populacional de corte transversal realizado na região metropolitana de São Paulo encontrou uma prevalência, em 12 meses, de 19,9% em indivíduos > 18 anos.

TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA (TAG)

Quadro clínico

O TAG é caracterizado por ansiedade e preocupação excessivas em intensidade, frequência e/ou duração, com múltiplas situações e atividades, causando sofrimento e/ou comprometimento da funcionalidade do indivíduo. Este fica constantemente apreensivo, muitas vezes mudando apenas o foco da preocupação ao longo do tempo.

Os principais sintomas do transtorno de ansiedade generalizada estão listados a seguir:

- alterações afetivas:
- humor ansioso;
- preocupação excessiva;
- irritabilidade;
- alterações cognitivas:
- prejuízo da atenção com dificuldade de concentração;
- ideias de culpa excessiva, baixa autoestima, menos-valia, pessimismo, angústia, solidão, vazio, entre outras;
 - hipervigilância;
 - alterações neurovegetativas:
- alterações de sono (principalmente insônia de manutenção e sono não reparador);
 - diminuição de energia;
 - sintomas físicos:
 - fadiga;
- tensão muscular, tremores, contrações, abalos e dores musculares;
- náuseas, diarreia e/ou síndrome do intestino irritável;
 - cefaleia;
 - sudorese.

O transtorno apresenta um curso crônico, sendo raras as remissões completas sem recidivas posteriores. É comum a flutuação de gravidade entre períodos sindrômicos e subsindrômicos, e o padrão de preocupações prevalentes tende a acompanhar o momento de vida e a faixa etária em que o indivíduo se encontra.

Epidemiologia

A prevalência em 12 meses é estimada entre 2-3%, e a morbidade ao longo da vida, por volta de 9%. A prevalência no sexo feminino é 2 vezes maior do que no sexo masculino, e o pico de prevalência do diagnóstico ocorre na meia-idade.

-MRCM.indb 224 12/5/17 4:05 PM

A presença de comorbidades é muito frequente. Em estudo norte-americano, 66% da população apresentava pelo menos uma comorbidade psiquiátrica. Transtorno depressivo maior e outros transtornos ansiosos (fobias específicas ou sociais e TP) são as principais. Nos pacientes do sexo masculino, destaca-se a comorbidade com transtorno relacionado ao uso de substância. TAG também está frequentemente associado a transtorno de estresse pós-traumático (TEPT) e transtorno obsessivo compulsivo (TOC).

O risco de comorbidades clínicas também é aumentado, particularmente para doenças cardiovasculares, dor crônica, enxaqueca, úlceras digestivas e asma.

Exames complementares

O diagnóstico é eminentemente clínico. Devem ser colhidos exames laboratoriais gerais, como função tireoidiana, hemograma, glicemia de jejum, funções hepática e renal para excluir os diagnósticos diferenciais clínicos mais comuns de transtornos ansiosos, mas também considerando a possível introdução posterior de psicofármacos.

Diagnóstico

Critérios diagnósticos de transtorno de ansiedade generalizada do DSM-V:

- ansiedade e preocupação excessivas (expectativa apreensiva) na maioria dos dias por pelo menos 6 meses, com diversos eventos e atividades (como desempenho escolar ou profissional);
- o indivíduo considera difícil controlar a preocupação;
- a ansiedade e a preocupação estão associadas com 3 ou mais dos seguintes 6 sintomas (com pelo menos alguns deles presentes na maioria dos dias nos últimos 6 meses):
- inquietação ou sensação de estar com os nervos à flor da pele;
 - fatigabilidade;
- dificuldade em concentrar-se ou sensação de "branco" na mente;
 - irritabilidade;
 - tensão muscular;
- perturbação do sono (dificuldade em conciliar ou manter o sono ou sono insatisfatório e inquieto);
- a ansiedade, a preocupação ou os sintomas físicos causam sofrimento significativo ou prejuízo no funcionamento social ou ocupacional ou em outras áreas importantes da vida do indivíduo.

Diagnósticos diferenciais

Outros transtornos ansiosos: transtorno de ansiedade decorrente de outra condição médica (p. ex., feo-

cromocitoma, hipertireoidismo), transtorno de ansiedade induzido por substância ou medicamento (p. ex., cafeína, broncodilatadores, corticoesteroides), transtorno de ansiedade social (TAS).

- Depressão unipolar: Ver Capítulo 61.
- Transtorno de personalidade esquiva: pacientes que apresentam um padrão global de inibição social, sentimentos de inadequação, rejeição e inferioridade, além de hipersensibilidade a avaliação negativa. Apresentam comportamento de esquiva em contextos sociais e sentem-se socialmente ineptos, muito preocupados com críticas.
 - TOC: ver tópico neste capítulo.
- TEPT: transtorno que se desenvolve a partir de experiência de trauma vivenciada com impotência e posterior surgimento de sintomas intrusivos (revivências), evitação de estímulos relacionados ao evento, alterações negativas em cognições e no humor e alterações marcantes na excitação e na reatividade.
 - Transtorno de adaptação: ver Capítulo 62.

Tratamento

O tratamento pode ser medicamentoso, dando-se preferência aos ISRS e aos IRNS, com destaque para a venlafaxina, quanto psicoterápico, sendo que as terapias de linhas comportamentais e cognitivas são as que apresentam maiores evidências.

O uso de benzodiazepínicos, apesar do rápido alívio sintomático, tem indicação limitada por conta do maior risco de dependência, prejuízo do desempenho cognitivo e sonolência, sendo mais indicados apenas no início do tratamento, até que se obtenha melhora sintomática com o antidepressivo.

Atualmente, sabe-se que a pregabalina e a gabapentina, medicações anticonvulsivantes, têm eficácia superior à do placebo para tratamento de pacientes com TAG.

De modo geral, é aconselhável que, em caso de primeiro episódio, medicação e dose com as quais o paciente remitiu sejam mantidas por 1 ano. Em caso de recaída/múltiplos episódios, recomenda-se a avaliação das particularidades de cada caso para se determinar o período de manutenção do psicofármaco, podendo ser necessário o uso por um período indeterminado. Entretanto, com frequência traços de temperamento e estilos cognitivos têm papel importante no transtorno, o risco de recaída é alto e muitos pacientes precisarão fazer uso das medicações por tempo indeterminado.

Prognóstico

São considerados fatores de mau prognóstico o início dos sintomas nas duas primeiras décadas de vida, apresentação de ansiedade grave não precipitada por es-

-MRCM.indb 225 12/5/17 4:05 PM

tressores específicos, ambiente familiar desestruturado, maior desajuste social e comorbidades psiquiátricas.

TAS/FOBIA SOCIAL

Quadro clínico

No TAS, o indivíduo apresenta um temor excessivo e desproporcional em relação a situações em que pode ser avaliado (p. ex., falar em público, entrevista de emprego, conhecer novas pessoas) ou observado por terceiros (p. ex., comer ou escrever perto de outras pessoas). Esses pacientes tendem a evitar esse tipo de situação por medo não apenas de serem avaliados negativamente, mas também de serem constrangidos, humilhados ou de que percebam os sinais físicos de sua ansiedade (p. ex., rubor facial, sudorese, gaguejar e tremores).

O transtorno surge principalmente na adolescência e em adultos jovens, e seu início pode ser agudo (após experiência social estressante e/ou humilhante ou após assumir novos papéis sociais) ou, mais comumente, insidioso. Atualmente existe o especificador do TAS somente a respeito do desempenho, no qual a ansiedade, o medo ou a esquiva está restrito à fala ou ao desempenhar em público.

Epidemiologia

A prevalência em 12 meses do TAS nos EUA é de 7%, enquanto na Europa fica entre 0,5-2%. O estudo realizado na região metropolitana de São Paulo fica mais próximo dos estudos europeus, encontrando uma prevalência em 12 meses de 3,9%.

O TAS é mais prevalente no sexo feminino, com razão de chance variando entre 1,5 e 2,2, sendo essa diferença mais pronunciada em adolescentes e adultos jovens.

Aproximadamente 80% desses pacientes apresentam pelo menos uma comorbidade psiquiátrica, destacando-se outros transtornos ansiosos (50% apresentam outras fobias), transtornos do humor (20% transtorno depressivo maior) e transtornos mentais relacionados ao uso de substâncias (15%).

Exames complementares

O diagnóstico é eminentemente clínico, porém pode ser pertinente a solicitação de exames complementares caso haja suspeita de comorbidade com doenças orgânicas.

Diagnóstico

Critérios diagnósticos de transtorno de ansiedade social do DSM-V:

 medo ou ansiedade acentuados acerca de uma ou mais situações sociais em que o indivíduo é exposto a possível avaliação por outras pessoas. Exemplos incluem interações sociais (p. ex., manter uma conversa, encontrar pessoas que não são familiares), ser observado (p. ex., comendo ou bebendo) e situações de desempenho diante de outros (p. ex., proferir palestras);

- o indivíduo teme agir de forma a demonstrar sinais de ansiedade que serão avaliados negativamente (i. e., será humilhante ou constrangedor; provocará rejeição ou ofenderá outros);
- as situações sociais quase sempre provocam medo ou ansiedade:
- as situações sociais são evitadas ou suportadas com medo intenso ou ansiedade;
- o medo ou ansiedade é desproporcional à ameaça real apresentada pela situação social e o contexto sociocultural: medo, ansiedade ou esquiva persistente, geralmente durando mais de 6 meses.

Diagnósticos diferenciais

- Timidez normal: traço de personalidade que não compromete na funcionalidade nem traz prejuízos em termos sociais, educacionais e ocupacionais.
 - TAG: vide item específico neste capítulo.
 - Depressão atípica: ver Capítulo 61.
- Transtorno do pânico (TP): ver item específico neste capítulo.
- Transtornos psicóticos: presença de ideias delirantes de autorreferência, sem *insight*.
- Transtorno de personalidade evitativa: apresentam padrão mais amplo de esquiva, além da esfera social
- Transtorno de personalidade esquizotípico e esquizoide: nesses, existe uma preferência pelo isolamento social, sendo indiferentes ao contato interpessoal.
- Transtornos do espectro autista: não buscam ou desejam o contato social, além de apresentarem déficits quantitativos ou qualitativos de linguagem e comportamentos repetitivos/estereotipados.
- Transtorno dismórfico corporal: preocupação focada em parte do corpo ou aspecto específico da aparência, com medo de avaliação negativa e esquiva social em função dessa crença sobre a própria aparência.

Tratamento

O tratamento da fobia social pode ser medicamentoso ou psicoterápico, não existindo evidências suficientes na literatura que indiquem a superioridade de sua associação. Entretanto, na prática clínica, essa associação é regularmente indicada.

Em termos de tratamento medicamentoso, dá-se preferência aos ISRS e aos IRNS. Observa-se clinicamen-

-MRCM.indb 226 12/5/17 4:05 PM

te que a curva dose-resposta desses pacientes tende a ser achatada, com pouca resposta a aumentos adicionais de dose.

Os benzodiazepínicos devem ser utilizados com cautela em função do risco de dependência e potenciais prejuízos cognitivos. Entretanto, podem ser utilizados como adjuvantes ao tratamento, no controle agudo da ansiedade ou em associação, no início do tratamento, com antidepressivos, sendo retirados lentamente após o controle dos sintomas.

Apesar de poucas evidências do uso de betabloqueadores (principalmente propranolol) para o controle de sintomas neurovegetativos associados à ansiedade em situações de desempenho, esses são comumente utilizados na prática clínica com benefício para alguns pacientes.

A terapia cognitivo-comportamental (TCC) é a linha de psicoterapia com maior evidência de benefícios para o TAS. Podem ser utilizadas estratégias como exposição, técnicas de relaxamento progressivo, treinamento de habilidades sociais e reestruturação cognitiva.

Prognóstico

O transtorno é geralmente crônico, e pacientes não tratados tendem a apresentar pior desempenho social, educacional e ocupacional, podendo 60% desses apresentar o transtorno por anos. São fatores de pior prognóstico: idade de início precoce (antes dos 8-11 anos), presença de transtorno psiquiátrico comórbido e baixa escolaridade.

TP

Quadro clínico

O TP caracteriza-se por ataques de pânicos recorrentes (mais de um) e inesperados (sem desencadeante claro) com preocupação persistente ou comportamento disfuncional relacionado aos ataques de pânico.

A presença de ataques de pânico esperados (com desencadeante identificado) não exclui o diagnóstico de TP, mas é necessário mais de um ataque de pânico completo (> 4 sintomas físicos e cognitivos) e inesperado para o diagnóstico de TP.

Ataque de pânico

Um ataque de pânico consiste num surto abrupto de intenso temor ou desconforto, acompanhado de uma série de sintomas (listados a seguir) que desenvolvem-se abruptamente e alcançam pico em torno de 10 minutos. Às vezes é difícil classificá-los entre inesperados e esperados, podendo designá-los como ataques de pânico pre-

dispostos por uma situação, ocorrendo imediatamente a seguir à exposição ou após algum período variável.

É importante frisar que os ataques de pânico ocorrem em muitos transtornos psiquiátricos, como outros transtornos de ansiedade, transtornos depressivos, transtorno bipolar, transtorno alimentar ou outras condições médicas cardiológicas, respiratórias ou vestibulares, com a maioria nunca satisfazendo critérios para TP.

Epidemiologia

Pacientes com TP normalmente (> 90%) apresentam comorbidade com outros transtornos psiquiátricos, como agorafobia, depressão maior, transtorno bipolar ou outros transtornos de ansiedade. Uma parcela dos pacientes com TP desenvolve transtorno relacionado ao uso de substâncias, possivelmente associado à tentativa de tratar sua ansiedade com álcool ou outras substâncias que paradoxalmente podem desencadear crises de pânico.

Estudos americanos e europeus apontam para uma prevalência em 12 meses entre 2-3%. O estudo realizado na região metropolitana de São Paulo encontrou uma prevalência em 12 meses de 1,1%. A prevalência no sexo feminino é duas vezes maior do que no sexo masculino.

Diagnóstico

Critérios diagnósticos do TP do DSM-V:

- ataques de pânico recorrentes e inesperados. Um ataque de pânico é um surto abrupto de medo intenso ou desconforto intenso que alcança um pico em minutos e durante o qual ocorrem quatro (ou mais) dos seguintes sintomas (obs.: o surto abrupto pode ocorrer a partir de um estado calmo ou de um estado ansioso):
 - palpitações, coração acelerado, taquicardia;
 - sudorese;
 - tremores ou abalos;
 - sensação de falta de ar ou sufocamento;
 - sensação de asfixia;
 - dor ou desconforto torácico;
 - náuseas ou desconforto abdominal;
- sensação de tontura, instabilidade, vertigem ou desmaio;
 - calafrios ou onda de calor;
- parestesias (anestesia ou sensação de formigamento);
- desrealização (sensação de irrealidade) ou despersonalização (sensação de estar diferente de si mesmo);
 - medo de perder o controle ou enlouquecer;
 - medo de morrer;
- pelo menos um dos ataques foi seguido de 1 mês (ou mais) de 1 ou de ambas as características:

-MRCM.indb 227 12/5/17 4:05 PM

- apreensão ou preocupação persistente acerca de ataques de pânico adicionais ou sobre suas consequências (p. ex., perder o controle, ter um ataque cardíaco, enlouquecer);
- uma mudança desadaptativa significativa no comportamento relacionada aos ataques (como a esquiva de exercícios ou situações desconhecidas para evitar novos ataques de pânico).

Exames complementares

O diagnóstico é clínico. Exames complementares podem ser solicitados para excluir transtorno de ansiedade decorrente de outra condição médica, como hipertireoidismo, hiperparatireoidismo, feocromocitoma, disfunções vestibulares e doenças cardiopulmonares diversas.

Tratamento

Inicialmente pode-se optar por tratamento farmacológico (ISRS, IRNS, tricíclicos e benzodiazepínicos) ou psicoterápicos (TCC ou psicoterapia psicodinâmica focada em pânico). Não há evidências de superioridade entre os tratamentos farmacológicos e os psicoterápicos citados, nem de que haja ganhos significativos em combinar tratamento farmacológico e psicoterápico no início do tratamento, embora seja uma prática clínica comum.

Prognóstico

O início costuma ocorrer no final da adolescência ou no começo da vida adulta. Cerca de 30-40% dos pacientes ficam assintomáticos no seguimento a longo prazo; 50% têm sintomas leves o suficiente para não afetar sua vida de modo significativo; e 10-20% continuam a ter sintomas significativos. Bom desempenho pré-mórbido e sintomas de duração breve são marcadores de bom prognóstico.

AGORAFOBIA

Quadro clínico

Consiste no medo ou ansiedade desproporcional relacionados a situações (listadas a seguir) nas quais o paciente teme não ter como fugir ou ser socorrido caso tenha um ataque de pânico, queda ou outros sintomas constrangedores, como incontinência urinária. Esses sintomas devem surgir quase todas as vezes em que o indivíduo entrar em contato com a situação temida e o paciente exerce uma esquiva ativa para prevenir ou minimizar o contato com situações agorafóbicas. Essa esquiva pode ser comportamental (mudanças na rotina visando evi-

tar a situação) ou cognitivas (mudar o foco da atenção para passar por situações agorafóbicas).

Em casos graves, o paciente pode ficar completamente restrito a sua casa e dependentes de outras pessoas para serviços, assistência e necessidades básicas. Sintomas depressivos e abuso de álcool e outras substâncias como estratégias inadequadas de automedicação são comuns.

Epidemiologia

Cerca de 50% dos pacientes com agorafobia relatam ataques de pânico antes do início de agorafobia, e a maioria dos pacientes com TP apresenta sinais de ansiedade e agorafobia antes do transtorno.

A maior parte dos casos apresenta início dos sintomas antes dos 35 anos, com idade média de início de 17 anos. Estudos internacionais apontam uma prevalência em 12 meses de 1,7%, bastante próxima da encontrada no estudo realizado na região metropolitana de São Paulo, que foi de 1,6%.

Diagnóstico

Critérios diagnósticos de agorafobia do DSM-V:

- medo ou ansiedade marcantes acerca de pelo menos 2 das 5 situações seguintes:
- uso de transporte coletivo (p. ex., automóveis, ônibus, trens, navios, aviões);
- permanecer em espaços abertos (p. ex., áreas de estacionamentos, mercados, pontes);
- permanecer em locais fechados (p. ex., lojas, teatros, cinemas);
- permanecer em uma fila ou ficar em meio a uma multidão;
 - sair de casa sozinho;
- o indivíduo tem medo ou evita essas situações por conta de pensamentos de que pode ser difícil escapar ou de que o auxílio pode não estar disponível no caso de desenvolver sintomas do tipo pânico ou outros sintomas incapacitantes ou embaraçosos (p. ex., medo de cair nos idosos; medo de incontinência);
- as situações agorafóbicas quase sempre provocam medo ou ansiedade;
- as situações agorafóbicas são ativamente evitadas, requerem a presença de uma companhia ou são suportadas com medo intenso ou ansiedade;
- o medo ou ansiedade é desproporcional ao perigo real apresentado pelas situações agorafóbicas e ao contexto sociocultural;
- medo, ansiedade ou esquiva persistente, geralmente durando mais de 6 meses;
- medo, ansiedade ou esquiva causa sofrimento clinicamente significativo ou prejuízo no funcionamento

-MRCM.indb 228 12/5/17 4:05 PM

social, ocupacional ou em outras áreas importantes da vida do indivíduo.

Exames complementares

O diagnóstico de agorafobia é clínico. Deve-se solicitar exames para investigação quando considera-se que a esquiva de situações é consequência fisiológica de outra condição médica (p. ex., doença de Parkinson, esclerose múltipla, angina instável, ataque isquêmico transitório e doença de Crohn) ou para introdução e acompanhamento de efeitos colaterais do tratamento medicamentoso.

Diagnóstico diferencial

Diferenciar agorafobia, fobia específica e TP pode ser desafiador em alguns casos, pois esses transtornos compartilham várias características, sintomas e critérios diagnósticos, cabendo ao especialista fazer essa diferenciação.

São diagnósticos diferenciais de agorafobia:

- fobia específica situacional: ver quadro clínico neste capítulo;
- transtorno de ansiedade social: ver quadro clínico neste capítulo;
 - TP: ver quadro clínico neste capítulo;
- TEPT: o medo e a esquiva estão relacionados somente a situações que se relacionam com o evento traumático;
- transtorno depressivo maior: a mudança de comportamento está relacionada a avolição e anedonia;
- outras condições médicas: agorafobia não é diagnosticada se a esquiva de situações é considerada uma consequência fisiológica de uma condição médica.

Tratamento

Como o diagnóstico de agorafobia independente do TP é uma mudança recente (do DSM-IV para o DSM-V) ainda não há muitos estudos sobre o tratamento da agorafobia isolada e utiliza-se o conhecimento estudado para TP com agorafobia para guiar o tratamento.

Inicialmente pode-se optar por tratamento farmacológico (ISRS, IRNS, tricíclicos e benzodiazepínicos) ou psicoterápicos (TCC).

Prognóstico

Trata-se de um transtorno persistente e crônico com baixas taxas de remissão completa. Ao longo da vida, o paciente tem um risco substancialmente elevado de transtorno depressivo maior secundário, distimia e transtorno por uso de substâncias.

TRANSTORNO OBSESSIVO COMPULSIVO (TOC)

Quadro clínico

O TOC era um transtorno que, até a penúltima versão do DSM (DSM IV-TR; 2000), pertencia ao capítulo dos transtornos ansiosos. Entretanto, no DSM-V, publicado em 2013, foi criado um novo capítulo, denominado "Transtorno obsessivo-compulsivo e transtornos relacionados". Este abarca não apenas o TOC, mas também o transtorno dismórfico corporal, o transtorno de acumulação, a tricotilomania, o transtorno de escoriação (*skin-picking*), TOC e o transtorno relacionado induzido por substância/medicamento, TOC e o transtorno relacionado a condição médica, outro TOC e o transtorno relacionado específico e TOC e o transtorno relacionado não específicado.

O TOC tem como características centrais a presença de obsessões (pensamentos, imagens ou impulsos recorrentes, vivenciados como intrusivos e exagerados) e compulsões (comportamentos repetitivos ou atos mentais que o indivíduo se sente compelido a realizar e visam a reduzir ou eliminar o sofrimento gerado pela obsessão ou pelo menos neutralizá-lo). As compulsões não estão conectadas de forma realista ao evento temido ou são claramente excessivas. Alguns pacientes têm uma sensação de "incompletude", de inquietação que os motiva o realizar a compulsão até que as coisas pareçam ou soem "direitas, corretas (just right)". Obsessões podem ou não estar associadas a compulsões, porém raramente compulsões surgem sem que exista uma obsessão correspondente. Muitos pacientes passam a evitar pessoas, lugares, situações e coisas que usualmente desencadeiam os sintomas.

Para o diagnóstico do TOC é necessário que os sintomas do transtorno tomem tempo e energia de uma porção considerável da vida do indivíduo e que haja sofrimento e perda de funcionalidade relacionados a eles.

Os sintomas obsessivos comuns estão listados a seguir:

- contaminação: preocupação excessiva com sujeira ou contaminação, usualmente seguida de compulsões por limpeza, lavagem de mãos de maneira excessiva, entre outros;
- dúvida patológica: preocupação na forma de dúvidas, frequentemente associada a intolerância, incertezas e comportamento de verificações ou repetições;
- pensamentos proibidos ou tabus; pensamentos, imagens ou impulsos de violência, sexo ou religiosos de caráter impróprio, com compulsões relacionadas;
- simetria; ansiedade subjetiva importante com busca de simetria, exatidão, ordem, sequência ou alinhamento.

-MRCM.indb 229 12/5/17 4:05 PM

Epidemiologia

A prevalência em 12 meses de TOC na literatura internacional fica entre 1,1-1,8%. O estudo realizado na região metropolitana de São Paulo encontrou uma prevalência em 12 meses de 3,4%.

É frequente a comorbidade com transtornos ansiosos (76%), transtorno depressivo maior (41%), transtorno de personalidade obsessiva compulsiva (23-32%), transtorno de tique (30%), esquizofrenia e transtorno esquizoafetivo (12%). A associação com transtorno de déficit de atenção e hiperatividade é comum em pacientes cujo transtorno tem início na infância.

Diagnóstico

O diagnóstico é eminentemente clínico. O uso de propedêutica armada geralmente é restrito a investigação de organicidade em casos atípicos.

Critérios diagnósticos do transtorno obsessivo-compulsivo do DSM-V:

- presença de obsessões, compulsões ou ambas:
- obsessões são definidas por: 1) pensamentos, impulsos ou imagens recorrentes e persistentes que, em algum momento durante a perturbação, são experimentados como intrusivos e indesejados e que, na maioria dos indivíduos, causam acentuada ansiedade ou sofrimento; 2) o indivíduo tenta ignorar ou suprimir tais pensamentos, impulsos ou imagens ou neutralizá-los com algum outro pensamento ou ação;
- já as compulsões são definidas por: 1) comportamentos repetitivos (como lavar as mãos, organizar, verificar) ou atos mentais (p. ex., contar ou repetir palavras em silêncio) que o indivíduo se sente compelido a executar em resposta a uma obsessão ou de acordo com regras que devem ser rigidamente aplicadas; 2) os comportamentos ou os atos mentais visam prevenir ou reduzir a ansiedade ou o sofrimento ou evitar algum evento ou situação temida; entretanto, esses comportamentos ou atos mentais não têm uma conexão realista com o que visam neutralizar ou evitar, ou são claramente excessivos;
- as obsessões ou compulsões tomam tempo (p. ex., tomam mais de 1 hora por dia) ou causam sofrimento clinicamente significativo ou prejuízo no funcionamento social, ocupacional ou em outras áreas importantes da vida do indivíduo.

Especificadores de TOC:

com insight bom ou razoável: o indivíduo reconhece que as crenças do TOC são definitiva ou provavelmente não verdadeiras ou que podem ou não ser verdadeiras;

- com *insight* pobre: o indivíduo acredita que as crenças do TOC são provavelmente verdadeiras;
- com insight ausente/crenças delirantes: o indivíduo está completamente convencido de que as crenças do TOC são verdadeiras;
- relacionado a tique: o indivíduo tem história atual ou passada de um transtorno de tique.

Diagnósticos diferenciais

- Transtornos ansiosos: ver quadros clínicos neste capítulo.
- Transtorno depressivo maior: ruminações depressivas são congruentes com o humor e não necessariamente são vivenciadas como intrusivas ou angustiantes.
- Transtornos alimentares: no TOC, as obsessões e compulsões não estão restritas a preocupações com alimentos e forma e aparência corporais.
- Transtornos psicóticos: em especial TOC com *insight* pobre ou mesmo TOC delirante; contudo, eles apresentam obsessões e compulsões e não apresentam outras características de esquizofrenia ou do transtorno esquizoafetivo.
- Transtorno de personalidade obsessivo-compulsiva: neste, não estão presentes obsessões ou compulsões, e sim um padrão mal-adaptativo, duradouro e pervasivo de perfeccionismo excessivo, rigidez moral e de condutas, além de necessidade de controle.

Tratamento

O tratamento inicial do TOC pode ser realizado com farmacoterapia (ISRS, IRSN ou clomipramina) ou psicoterapia (TCC). A opção pela modalidade de tratamento deve levar em consideração as comorbidades psiquiátricas e clínicas, histórico de tratamento, disponibilidade de TCC e da opção do paciente. A combinação de psicoterapia e tratamento farmacológico deve ser adotada, se houver resposta insatisfatória à monoterapia.

Prognóstico

O TOC em geral tem curso crônico com flutuações na intensidade dos sintomas. Uma parcela dos pacientes tem curso episódico, e uma minoria, curso de deterioração. Sem tratamento, as taxas de remissão são baixas (20%). A maior parte dos pacientes com início dos sintomas na infância ou na adolescência pode conviver com o transtorno por toda a vida, embora até 40% desses indivíduos apresentem remissão completa até o início da vida adulta.

-MRCM.indb 230 12/5/17 4:05 PM

BIBLIOGRAFIA

American Psychiatric Association. Diagnostic and statistical manual of mental disorders. 5.ed. Washington: American Psychiatric Association; 2013.

American Psychiatric Association. Practice guideline for the treatment of patients with panic disorder. 2.ed. Washington: American Psychiatric Association; 2009.

American Psychiatric Association. Practice guideline for the treatment of patients with obsessive-compulsive disorder. Washington: American Psychiatric Association; 2007.

Andrade LH, Wang YP, Andreoni S, Silveira CM, Alexandrino-Silva C, Siu ER, et al. Mental disorders in megacities: findings from the São Paulo megacity mental health survey, Brazil. PLoS One 2012;7(2):e31879.

Martin P. The epidemiology of anxiety disorders a review. Dialogues Clin Neurosci 2003;5(3):281-98.

Mc Hugh RK, Smits JAJ, Otto MW. Empirically supported treatments for panic disorder. Psychiatr Clin North Am 2009;32(3):593-610.

Miguel EC, Gentil V, Gattaz WF, et al. Clínica Psiquiátrica. A visão do Departamento e do Instituto de Psiquiatria do HC-FMUSP. Barueri: Manole; 2011.

Noyes R. Comorbidity in generalized anxiety disorder. Psychiatr Clin North Am 2001;24(1):41-55.

Perna G, Alciati A, Riva A, Micieli W, Caldirola D. Long-term pharmacological treatments of anxiety disorders: an updated systematic review. Curr Psychiatry Rep 2016;18(3):23.

Ritchie K, Norton J, Mann A, Carrière I, Ancelin ML. Late-onset agoraphobia: general population incidence and evidence for clinical subtype. Am J Psychiatry 2013;170(7):790-8.

Sadock BJ, Sadock VA. Kaplan and Sadock's comprehensive textbook of psychiatry. 9.ed. Philadelphia: Wolters Kluwer Health/Lippincott Wiliams & Wilkins; 2009

Schneier FR. Clinical practice. Social anxiety disorder. N Engl J Med. 2006;355(10):1029-36.

Stahl SM. Stahl's essential psychopharmacology. 4.ed. 2013.

Stein MB, Sareen J. Clinical practice: generalized anxiety disorder. N Engl J Med. 2015;373(21):2059-68.

61 DEPRESSÃO

Caio Borba Casella, Eduardo de Castro Humes

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O transtorno depressivo maior (TDM) é caracterizado pela presença de pelo menos 1 episódio depressivo ao longo da vida.

Os 2 sintomas centrais (pelo menos 1 deve estar presente) são: tristeza a maior parte do dia, na maioria dos dias, e anedonia (redução na capacidade de sentir prazer em atividades antes prazerosas).

Sabe-se que a etiologia do transtorno é multifatorial. Acredita-se que seja o resultado combinado de fatores:

 psicológicos (p. ex., características de personalidade e relacionamentos interpessoais);

- ambientais (p. ex., consumo de álcool e aspectos dietéticos);
 - genéticos;
- biológicos (p. ex., resposta ao estresse e fatores neurotróficos);
- psicossociais (p. ex., perda de emprego), que podem se apresentar, com frequência, como claros desencadeantes para os episódios.

EPIDEMIOLOGIA

Estudos internacionais revelam prevalência de depressão maior ao longo da vida próxima a 15%, enquanto os estudos nacionais observaram uma prevalência de depressão em 12 meses de 10,4% na região metropolitana de São Paulo.

É 2-3 vezes mais frequente em mulheres (diferença menor entre os mais jovens), com idade média de início de 20-25 anos e pico de prevalência aos 15-45 anos.

Atualmente, o transtorno depressivo maior é uma das principais causas de incapacidade no mundo. Também está associado a aumento dos custos em saúde, por se associar a maior procura de serviços de saúde e maior período de internação hospitalar. A prevalência de depressão em pacientes internados em hospital geral no país é de aproximadamente 14%.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico é complexo, podendo apresentar comprometimento de diversas esferas do funcionamento do indivíduo.

Tabela 1	Principais sintomas depressivos
Alterações afetivas	Humor deprimido, podendo haver variação durante o dia Redução ou perda do prazer em atividades Apatia ou anestesiamento afetivo Perda ou redução do interesse Redução da reatividade do humor Irritabilidade
Alterações cognitivas	Lentificação do pensamento, com latência maior de resposta e sensação de "brancos" Prejuízo da atenção Prejuízo de memória (fixação e evocação); em idosos, pode ser confundido com demência Ideias de culpa excessiva, baixa autoestima, menos valia, pessimismo, angústia, solidão, vazio etc. (os pensamentos negativos podem se manifestar como "ruminações depressivas" e tomar conta do pensamento a maior parte do dia) Pensamentos sobre a morte e ideação suicida são frequentes e devem sempre ser investigados

(continua)

-MRCM.indb 231 12/5/17 4:05 PM

(continu	

Tabela 1	Principais sintomas depressivos
Alterações neurovege- tativas	Alterações de sono (insônia ou hipersonia) Alterações de apetite (aumento ou perda) Diminuição de energia Lentificação ou agitação psicomotora
Sintomas físicos	Fadiga Cefaleia e outras dores Tensão muscular
Alterações sexuais	Diminuição da libido Redução da resposta genital (p. ex., disfunção erétil ou redução da lubrificação vaginal)
Sintomas psicóticos	Delírios congruentes com o humor (p. ex., culpa, ruína, doença) Alucinações (alucinações auditivas, com vozes acusatórias principalmente)

Pode ocorrer comorbidade com outros transtornos psiquiátricos comuns, em especial transtornos ansiosos e transtornos relacionados ao uso de substâncias, assim como doenças clínicas não psiquiátricas. Esta última comorbidade está associada a aumento na percepção dos sintomas físicos de doenças crônicas, maior prejuízo funcional e pior aderência ao tratamento, com aumento dos custos de saúde. Além disso, também é um fator de risco independente para doença cardiovascular e um preditor independente de mortalidade.

EXAMES COMPLEMENTARES

O diagnóstico é eminentemente clínico. Rotineiramente, são solicitados exames de sangue para investigar quadros clínicos que piorem a sintomatologia depressiva ou a potencial resposta aos antidepressivos (p. ex., hipotireoidismo e anemia). Devem ser considerados exames complementares direcionados nos casos em que se suspeite de diagnóstico diferencial com outras condições médicas gerais.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico para episódio depressivo maior, segundo a *Classificação internacional das doenças* (CID-10), é feito quando ≥ 5 dos sintomas a seguir estão presentes durante o período de 2 semanas, na maioria dos dias, representando uma alteração do funcionamento anterior (é obrigatória a presença do 1° ou do 2° critério):

- humor deprimido na maior parte do dia;
- acentuada diminuição do interesse ou prazer em todas/quase todas as atividades diárias, na maior parte do dia;
- alteração significativa do peso (p. ex., 5% em 1 mês) sem estar de dieta ou alteração do apetite;
 - insônia ou hipersonia;
 - agitação ou retardo psicomotor;

• fadiga/perda de energia;

Tahela 2 Diagnósticos diferenciais osiquiátricos

- sentimentos de inutilidade ou culpa excessiva ou inadequada;
- capacidade diminuída de pensar ou concentrar--se, ou indecisão;
- pensamentos recorrentes de morte e/ou ideação suicida.

Tabela 2 Di	iagnósticos diferenciais psiquiátricos
Diagnóstico diferencial	Observações
Depressão bipolar	Deve-se investigar a ocorrência de episódios maníacos ou hipomaníacos prévios Histórico familiar (em especial em 1° grau) de transtorno afetivo bipolar, sintomas atípicos (hipersonia, hiperfagia, anergia), alterações psicomotoras, sintomas psicóticos, culpa patológica, início precoce (< 25 anos de idade), depressão puerperal, início e término abruptos de episódios depressivos e recorrência significativa (> 5 episódios) sugerem a necessidade do diferencial com transtorno afetivo bipolar, mas não são patognomônicos
Distimia	Observa-se humor deprimido na maior parte do dia, na maioria dos dias, por pelo menos 2 anos, com pelo menos outros 2 sintomas; no entanto, não são preenchidos os critérios para episódio depressivo maior Letargia (pior pela manhã), anedonia, dificuldade de concentração, sensação de inadequação, baixa autoestima e sensibilidade aumentada às situações potencialmente desagradáveis são frequentes
Transtornos de ansiedade	Capítulo 60
Estados reacionais e luto	Capítulo 62
Transtorno mental comum	Pacientes que não preenchem critérios formais para diagnóstico de depressão e/ou ansiedade, mas apresentam sintomas como insônia, fadiga, irritabilidade, esquecimento, dificuldade de concentração e queixas somáticas, que lhes trazem incapacitação funcional significativa
Sintomas depressivos na presença de outras condições clínicas	Sintomas depressivos, em especial sintomas somáticos (insônia, alteração do apetite, fadiga, perda de peso etc.), são comuns em várias condições clínicas (p. ex., hipotireoidismo, doença de Addison, doença de Parkinson, AVC, IAM, neoplasias) Para o diagnóstico de episódio depressivo maior na presença de doença clínica, deve-se valorizar principalmente os sintomas psicológicos (anedonia e desinteresse nas atividades, menos-valia, ideação suicida) O uso de algumas substâncias também pode estar relacionado aos sintomas (p. ex., intoxicação por álcool, uso prolongado de benzodiazepínicos, uso de corticosteroides, uso de interferona-alfa e abstinência de estimulantes como cocaína)

-MRCM.indb 232 12/5/17 4:05 PM

CLASSIFICAÇÃO

É possível classificar a depressão segundo suas características clínicas (Tabela 3).

T	1.0 1 1 ~
Tabela 3 St	ıbtipos de depressão
Subtipo de depressão	Características clínicas mais usuais
Depressão melancólica	Humor depressivo não reativo, anedonia, perda de peso, sentimento de culpa, retardo ou agitação psicomotora, insônia terminal, piora pela manhã
Depressão atípica	Humor reativo a estímulos alegres, aumento de sono e de apetite, ganho de peso, sensação de ausência total de força, sensibilidade aumentada à rejeição interpessoal
Depressão sazonal	Ocorrência de episódios depressivos em estações específicas do ano (geralmente, com início no outono/inverno)
Depressão psicótica	Depressão com alucinações ou delírios
Depressão pós-parto	Início do quadro depressivo até 4 semanas após o parto
Depressão catatônica	Flexibilidade cérea, excitação psicomotora, negativismo, mutismo, maneirismos e estereotipias, ecolalia, ecopraxia
Depressão crônica	Paciente preenche critérios para episódio depressivo maior por pelo menos 2 anos

TRATAMENTO

- Depressão leve: psicoterapia e tratamento farmacológico podem ser oferecidos como opções de tratamento ao paciente, dependendo da disponibilidade do serviço.
- Depressão moderada: psicoterapia e/ou tratamento farmacológico devem ser prescritos ao paciente. Isoladamente, apresentam resultados, mas a associação de métodos é mais eficaz.
- Casos graves: deve-se administrar terapêutica farmacológica com psicoterapia associada. Nesses casos, sugere-se solicitação de avaliação pelo especialista.

Deve-se considerar a combinação de psicoterapia e tratamento farmacológico também nos casos de história de resposta parcial a 1 das formas de tratamento isolada e em pacientes com questões psicossociais proeminentes, problemas interpessoais, transtorno de personalidade ou histórico de baixa aderência aos medicamentos.

A eficácia dos antidepressivos é semelhante, apresentando maior variação em relação a seu perfil de efeitos colaterais e potencial de interação medicamentosa. No momento de selecionar qual será introduzido, deve--se considerar tratamentos prévios bem-sucedidos do paciente e de seus familiares, o perfil de segurança e tolerabilidade dos medicamentos, as preferências pessoais do paciente e o custo do tratamento:

- os inibidores seletivos de recaptação da serotonina (ISRS), como fluoxetina, sertralina, citalopram e escitalopram, costumam ser a 1ª escolha por apresentarem menor potencial de toxicidade e melhor tolerabilidade a efeitos colaterais em relação aos antidepressivos tricíclicos:
- os inibidores de recaptação de serotonina e norepinefrina (IRSN), como venlafaxina, duloxetina, desvenlafaxina e mirtazapina, também são considerados de 1ª linha, mas em geral são de custo mais elevado e não estão disponíveis no SUS;
- os antidepressivos tricíclicos (p. ex., amitriptilina, nortriptilina, clomipramina) são considerados de 2ª linha por causa de seu perfil de efeitos colaterais, além de apresentarem maior risco de toxicidade se usados em maiores doses:
- os inibidores da monoaminoxidadase (iMAO) são medicamentos de 3ª linha, também por causa do maior risco de toxicidade, além da necessidade de restrições (dietéticas e de uso de outros medicamentos) que implicam.

O objetivo do tratamento é a remissão total e completa dos sintomas, pois sintomas residuais estão associados a maiores taxas de recorrência e piora da qualidade de vida dos pacientes.

O início de resposta ao antidepressivo costuma ocorrer entre a 2ª e a 4ª semanas, embora alguns pacientes respondam em até 8 semanas. Estudos naturalísticos indicam que até 2/3 dos pacientes não terão o quadro totalmente remitido com o 1º fármaco.

No caso de ausência de resposta ao medicamento ou resposta parcial, a dose deverá ser ajustada até a dose máxima (recomendada pela literatura ou tolerada pelo paciente). Em caso de não ocorrer remissão total, deve-se trocar de medicação (mesma classe ou diferente). Em caso de resistência a antidepressivos (falência de cursos adequados de 3 antidepressivos), deve-se encaminhar o paciente ao psiquiatra. Entre as alternativas a se considerar, então, há o uso concomitante de outra medicação ("potencialização" do tratamento), como lítio (em doses que atinjam níveis séricos de 0,5-1 mEq/L) e alguns antipsicóticos atípicos (aripiprazol, olanzapina e risperidona). Outra estratégia de menor evidência, mas muito utilizada, é a associação de antidepressivos.

Efeitos colaterais em geral são mais intensos na 1^a semana e tendem a diminuir com o tempo. O início do tratamento com doses menores pode contribuir para uma melhor tolerância pelo paciente.

-MRCM.indb 233 12/5/17 4:05 PM

Para pacientes em 1º episódio depressivo maior, deve-se manter o tratamento nas mesmas doses por 6-12 meses após a remissão total dos sintomas. Para pacientes que já tiveram ≥ 2 episódios, deve-se manter por pelo menos 2 anos. É importante considerar também maior manutenção do tratamento em pacientes com história de recorrência com episódios graves, com alto grau de incapacitação.

Nos casos de depressão psicótica, deve-se considerar a adição de medicação antipsicótica ao tratamento com antidepressivo, em especial até a remissão dos sintomas depressivos.

Pacientes ansiosos e aqueles com dificuldade de sono podem se beneficiar do uso concomitante de benzodiazepínicos nas 2 primeiras semanas de tratamento. O uso crônico de benzodiazepínicos não é adequado para o tratamento do episódio depressivo maior.

Eletroconvulsoterapia geralmente é reservada para casos refratários, embora existam evidências de que seja especialmente efetiva para depressão psicótica e depressão com ideação suicida significativa, além de ser segura para uso em gestantes e idosos.

Deve-se procurar criar ambiente acolhedor, com postura tranquila e desprovida de julgamento, para construir uma aliança terapêutica e transmitir confiança e esperança ao paciente. É importante incentivar o paciente a participar de atividades físicas e atividades que lhe eram prazerosas anteriormente, como parte do tratamento.

Conhecer o suporte sociofamiliar de que o paciente dispõe é de importância crucial para se decidir sobre a possibilidade de manejo ambulatorial do caso ou necessidade de internação/encaminhamento para unidade psiquiátrica especializada.

SUICÍDIO

Até 2/3 dos pacientes com depressão maior apresentam ideias relacionadas a suicídio (desde pensar que seria preferível morrer a fazer um planejamento), e o risco de suicídio nessa população é cerca de 27 vezes maior do que na população geral. Portanto, esse risco deve ser sempre avaliado.

Perguntas como "você chega a pensar que não vale a pena viver?" ou "você chega a pensar que seria melhor morrer?" podem ser úteis pra introduzir o tema. Devese avaliar se o paciente já teve pensamentos sobre pôr fim à própria vida e se esses pensamentos são fugazes ou se o paciente já elaborou algum plano para isso; além disso, deve-se indagar se ele tem conseguido resistir a esses pensamentos e se tem esperança de ser ajudado. No caso de já existir algum planejamento, deve-se investigar qual é esse plano e questionar o paciente se ele tem acesso a

meios para suicídio (p. ex., se tem arma de fogo ou veneno em casa).

São fatores de risco para suicídio:

- fatores sociodemográficos: sexo masculino, idosos e adolescentes, pacientes divorciados ou viúvos, desempregados;
 - pacientes com doença crônica e/ou incapacitante;
- presença de comorbidades psiquiátricas (inclusive transtornos relacionados ao uso de substância);
- histórico (pessoal ou familiar) de tentativas prévias de suicídio:
 - isolamento social;
- perdas recentes (p. ex., morte de familiar ou de amigo próximo).

Pacientes com planejamento suicida deverão ser sempre encaminhados para o psiquiatra, assim como pacientes com ideação ou pensamentos de morte e diversos dos fatores de risco e/ou acesso a métodos de alta letalidade.

Nos casos de pacientes que chegam ao serviço de emergência após tentativa de suicídio, a avaliação do risco de novas tentativas pelo especialista deve ocorrer logo após a compensação clínica inicial do paciente. Recomenda-se que o paciente permaneça acompanhado, sob observação rigorosa da equipe de saúde, até que se proceda uma avaliação mais detalhada.

Após tentativa de suicídio, indica-se atentar para:

- pacientes com sintomas psicóticos (p. ex., alucinações auditivas, com vozes de comando para o paciente se matar);
- tentativa considerada grave: violenta (p. ex., uso de arma de fogo, enforcamento), quase letal, premeditada (planejamento evidente da ação, tentativas para dificultar resgate ou descobrimento, cartas de despedida, providências finais p. ex., fechar conta bancária), crença do paciente de que o ato seria irreversível e letal;
 - persistência do plano/da intenção;
- remorso de estar vivo/não arrependimento pela tentativa;
- paciente do sexo masculino, > 45 anos de idade, com doença psiquiátrica de início recente, com ideação suicida;
 - suporte sociofamiliar precário;
- comportamento impulsivo persistente, agitação grave, pouca crítica, recusa evidente de ajuda;
- paciente com mudança do estado mental decorrente de alteração metabólica, tóxica, infecciosa ou de outra etiologia que necessite de investigação da causa clínica.

No caso de pacientes que ainda não apresentaram tentativa de suicídio, mas que apresentam ideação suici-

da, está indicada a hospitalização para os que demonstrem alta intencionalidade suicida ou um plano específico de alta letalidade.

Há elementos que favorecem as indicações de tratamento ambulatorial:

- o evento envolvendo o suicídio foi uma reação a eventos precipitantes (p. ex., fracasso em uma prova, dificuldades em relacionamentos), em especial se a visão do paciente diante dessa dificuldade tenha mudado após sua chegada ao serviço de emergência;
 - plano de baixa letalidade;
 - bom suporte sociofamiliar;
- paciente capaz de colaborar com recomendações para o tratamento ambulatorial;
- paciente com ideação suicida crônica e/ou autolesão sem repercussão clínica grave, com acompanhamento psiquiátrico já em andamento.

Tratamento de longo prazo com carbonato de lítio parece diminuir a incidência de comportamentos autolesivos. Assim, o uso desse fármaco pode estar indicado em pacientes com histórico de ideação suicida.

PROGNÓSTICO

O tempo médio para recuperação de 1 episódio depressivo maior é de 15-20 semanas. Por tratar-se de doença recorrente, após o 1º episódio estima-se que haja chance > 40% de recorrência. Indivíduos com 2 episódios têm cerca de 70% de chance de ter um 3º episódio. Além disso, a cada novo episódio o intervalo entre eles diminui e a gravidade aumenta.

O risco de recorrência é maior nos primeiros meses após a recuperação de episódio depressivo.

Fatores que podem estar associados a maior risco de recorrência são: maior duração do período sintomático, persistência de sintomas residuais, sofrimento de abuso na infância, episódio de maior gravidade, comorbidade com transtorno de personalidade e início do quadro em idade mais precoce.

Na consulta

- Criar vínculo empático com o paciente.
- Avaliar risco de suicídio.
- Investigar a ocorrência de episódios prévios de mania/hipomania.
- Investigar comorbidades psiquiátricas, em especial sintomas ansiosos e transtornos relacionados ao uso de substâncias.
- Incentivar participação em atividades físicas e atividades de convívio social
- Sempre verificar se houve remissão total dos sintomas.

BIBLIOGRAFIA

Associação Brasileira de Psiquiatria; Associação Brasileira de Medicina Física e Reabilitação; Sociedade Brasileira de Medicina de Família e Comunidade; Hetem LA, Chagas MHN, Guapo VG, Fleck MA, Antunes PB, Riberto M, et al. Depressão unipolar: tratamento não-farmacológico. Projeto Diretrizes; 2011.

Associação Brasileira de Psiquiatria; Federação Brasileira das Associações de Ginecologia e Obstetrícia; Sociedade Brasileira de Medicina de Família e Comunidade; Brasil MA, Carvalho JA, Chagas MHN, Fleck MPA, Giribela AH, Guapo VG, et al. Depressão unipolar: diagnóstico. Projeto Diretrizes; 2011.

Associação Brasileira de Psiquiatria; Federação Brasileira das Associações de Ginecologia e Obstetrícia; Sociedade Brasileira de Medicina de Família e Comunidade; Fleck MA, Chagas MHN, Guapo VG, Brasil MA, Giribela AH, Toledo SF, et al. Depressão unipolar: tratamento. Projeto Diretrizes; 2011.

Associação Brasileira de Psiquiatria; Fleck MPA, Lafer B, Sougey EB, Del Porto JA, Brasil MA, Juruena MF. Diagnóstico e tratamento da depressão. Projeto Diretrizes; 2001.

Mansur CG, Gallucci Neto J. Emergências psiquiátricas. In: Martins HS, Brandão Neto RA, Scalabrini Neto A, Velasco IT. Emergências clínicas: abordagem prática. 6.ed. Barueri: Manole; 2011.

Mello-Santos C, Fráguas Jr R, Wang YP. Suicídio e tentativa de suicídio. In: Martins HS, Damasceno MCT, Awada SB. Pronto-socorro: condutas do Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo. 2.ed. Barueri: Manole: 2008.

Moreno DH, Demétrio FN, Moreno RA. Depressão. In: Miguel EC, Gentil V, Fattaz WF (eds.). Clínica psiquiátrica. Barueri: Manole; 2011.

62

ESTADOS REACIONAIS E LUTO

Márcia Morikawa, Arthur Hirschfeld Danila

DEFINIÇÃO

Trata-se do sentimento de pesar ou tristeza decorrente da morte de alguém. Também pode ser apresentado como tristeza profunda causada por grande calamidade, dor, mágoa e/ou aflição.

A reação de luto pode ocorrer pela perda de um ente querido, por uma separação abrupta ou pelo adoecimento do indivíduo. As pessoas enlutadas podem experimentar sintomas semelhantes aos de um transtorno depressivo, mas há predominância de sentimentos de vazio e perda. Os pacientes veem seu humor entristecido como normal, como parte do processo de aceitação à perda que tiveram. Alguns buscam ajuda profissional para atenuação de sintomas que os incomodem mais, como perda de apetite ou insônia.

QUADRO CLÍNICO

Quando se fala sobre reação de luto normal, remete-se aos trabalhos da Dra. Elizabeth Kübler-Ross sobre

-MRCM.indb 235 12/5/17 4:05 PM

a morte e o morrer, trabalhando com pacientes terminais nos EUA na década de 1970. Ela desenvolveu a teoria de elaboração do luto, que foi nomeada modelo Kübler-Ross, em que descreve as reações mais frequentes dos pacientes, em 5 fases distintas:

- negação: em geral, é a 1ª fase a ser vivida, em que o paciente não aceita seu adoecer e se recusa a acreditar na doença e na equipe. Tal comportamento é compreensível e, muitas vezes, precede outros mecanismos de defesa menos rudimentares;
- raiva: quando já não é mais possível negar a doença, o indivíduo é tomado pelo sentimento de revolta, de injustiça, com marcada irritação e agressividade. Por vezes, pode apresentar comportamento opositor e desafiador, o que gera grande contratransferência na equipe assistencial, que se vê impotente diante do doente, pois nada do que é feito ou oferecido parece ser suficiente para aplacar sua raiva;
- barganha: uma vez assimilada a doença, o paciente passa a tentar "negociar" condições para aceitar o papel de doente, a possibilidade de morte. É frequente que comece a fazer promessas e apresentar outros pensamentos mágicos de cura, para barganhar sua sobrevida ou a qualidade de vida, com Deus e outras entidades sobrenaturais;
- depressão: por fim, o paciente começa a experimentar a tristeza por si e por sua situação. Encontra-se mais introspectivo, elaborando o luto por todas as situações vividas e não vividas. Pode ficar mais isolado;
- aceitação: é a fase de maior tranquilidade, pois há uma resignação pela condição apresentada e pelo desfecho que se impõe. Nem sempre é alcançada por todos os pacientes, e apresenta sofrimento bem menor do que os vividos nas fases anteriores.

Luto normal imes luto patológico

Quando os sintomas apresentados são compatíveis com os critérios diagnósticos de depressão maior, uma avaliação mais criteriosa deve ser feita, como a presença de humor deprimido persistente e incapacidade de vivenciar momentos felizes e/ou prazerosos.

No luto, a autoestima geralmente está preservada, enquanto na depressão maior são frequentes os pensamentos de baixa autoestima e fracasso. Quando há pensamentos sobre morte, no luto normal, em geral, estão relacionados ao falecido e à ideia de "juntar-se" ao morto, já no transtorno depressivo maior a pessoa deprimida tem ideias de autoextermínio, por causa de sintomas de incapacidade, ideias de menos valia ou fracasso.

O tempo de duração do luto varia conforme a cultura do povo. A 4ª edição do *Diagnostic and statistical manual of mental disorders* (DSM-IV) instituía o tempo

máximo de persistência do luto normal como 2 meses. Já em sua 5ª edição (DSM-V) este critério diagnóstico foi excluído, pois a maioria dos médicos e estudiosos sobre o luto considera sua duração normal de até 1-2 anos. Obviamente, os sintomas de tristeza associados à perda terão diminuição progressiva, à medida que o tempo vai passando, e não devem contemplar a gravidade dos sintomas apresentados no transtorno depressivo maior.

Quando há sintomas cardinais da depressão maior na apresentação do luto, este é considerado patológico, com necessidade de tratamento com as mesmas medidas terapêuticas utilizadas no transtorno depressivo maior.

TRANSTORNOS DE ADAPTAÇÃO

Transtorno de ajustamento

Trata-se do desenvolvimento de sintomas emocionais ou comportamentais em resposta a ≥ 1 estressor identificável, surgindo até 3 meses após sua ocorrência. É necessária a presença de pelo menos 1 dos seguintes sintomas:

- reação desproporcional para a intensidade ou a gravidade do estressor, levando em consideração o contexto sociocultural e o contexto externo;
- prejuízo social, ocupacional ou de outras áreas importantes de funcionamento.

Tais sintomas não devem preencher critérios para outro transtorno mental nem corresponder à exacerbação de um transtorno mental preexistente. Também não devem estar associados às situações de luto normal e, uma vez cessado o evento estressor e suas consequências, os sintomas não devem persistir por período > 6 meses.

Reação aguda ao estresse

Ocorre após exposição direta ou séria ameaça de morte, injúria grave ou violação sexual de ≥ 1 das seguintes maneiras:

- experiência direta dos eventos traumáticos;
- testemunho pessoal da ocorrência de tais eventos com outra pessoa;
- descoberta de que tais eventos ocorreram com pessoas íntimas, como familiares e amigos próximos;
- exposição repetitiva ou extrema a detalhes aversivos relacionados aos eventos traumáticos (policiais, peritos etc.).

Nesses casos, observam-se pelo menos 9 dos fatores a seguir, que se iniciam e duram 3 dias-1 mês após o evento:

- 1. memórias intrusivas, recorrentes e involuntárias sobre o evento traumático;
- 2. pesadelos recorrentes nos quais o conteúdo sonhado está relacionado ao evento;
- 3. reações dissociativas, como *flashbacks*, nas quais o indivíduo sente ou age como se o evento estivesse recorrendo;
- 4. reações psicológicas prolongadas ou intensas em resposta a acontecimentos internos ou externos que remetam à situação;
- inabilidade persistente de vivenciar emoções positivas:
- 6. desrealização ou despersonalização (alteração do senso de realidade do ambiente que cerca o indivíduo ou de si próprio);
- 7. incapacidade de rememorar um aspecto importante relacionado ao evento estressor (amnésia dissociativa):
- 8. esforço para evitação de memórias ou pensamentos estressantes relacionados ao evento;
- 9. esforço para evitar contato com fatores externos que lembrem o evento, como encontrar pessoas, locais, objetos etc.;
 - 10. alteração do sono;
- 11. irritabilidade ou crises de explosividade, com desencadeantes ausentes ou desproporcionais;
 - 12. hipervigilância;
 - 13. problemas de concentração;
 - 14. reação reflexa exagerada.

Transtorno de estresse pós-traumático

Ocorre nas mesmas situações descritas no transtorno de estresse agudo, porém deve ter duração ≥ 1 mês e deve somar-se a pelo menos 1 dos sintomas a seguir, correspondentes a alterações negativas da cognição e de humor, associados ao evento traumático:

- incapacidade de rememorar um aspecto importante relacionado ao evento estressor (amnésia dissociativa);
- ideias pessimistas e exageradas sobre si mesmo e sobre outros, como "não se pode confiar em ninguém", "o mundo está muito perigoso";
- ideias distorcidas e persistentes sobre a causa ou consequências do evento;
 - estado emocional persistentemente negativo;
- diminuição do interesse e da participação em atividades significativas;
- sentimentos de estranhamento ou "desligamento afetivo" relacionados a outros;
- inabilidade persistente de experimentar sentimentos positivos.

BIBLIOGRAFIA

American Psychiatric Association. Highlights of changes from DSM--IV-TR to DSM--V. Washington: American Psychiatric Association; 2013.

American Psychiatric Association. The diagnostic and statistical manual of mental disorders: DSM-V. 5.ed. Washington: American Psychiatric Association; 2013.

Kübler-Ross E. Sobre a morte e o morrer. São Paulo: Martins Fontes; 1996.



Fábio Scarpelli Fazio, Caio Borba Casella

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Os transtornos somatoformes caracterizam-se pela presença de sintomas físicos significativos, sugerindo uma condição clínica, mas que não podem ser completamente explicados por uma condição médica conhecida, associados a preocupação e busca por assistência médica por parte do paciente. Frequentemente, são relatados como "poliqueixosos", "histéricos", "pitis" ou "distúrbio neurovegetativo" (DNV) pela equipe de saúde.

Classicamente, entende-se esses sintomas como manifestação somática de processos com importante influência psicológica, como dificuldades de resolver conflitos internos, de reconhecer e expressar emoções, busca por apego seguro e sensibilidade e atenção acentuada a sensações corporais.

São reforçados e perpetuados por fatores culturais. "Ser ouvido", busca por cuidado, alívio do conflito, afastamento de responsabilidades são alguns dos ganhos possíveis do paciente com o cuidado.

Trata-se de um grupo de transtornos que evidencia a complexidade da interface entre mente e corpo.

EPIDEMIOLOGIA

Apresenta prevalência significativa, de 4-10% ao longo da vida e até 20% dos pacientes em atenção primária. Ocorre mais em mulheres e indivíduos de baixo nível socioeconômico e educacional.

Abuso na infância (físico, sexual, negligência) e convivência com pessoas com doenças crônicas são fatores de risco importantes.

Cerca de 45% dos pacientes têm depressão ou ansiedade. Transtorno de personalidade e abuso de substâncias também são comuns.

É uma importante causa de busca de serviços médicos, com grande impacto nos gastos públicos.

-MRCM.indb 237 12/5/17 4:05 PM

QUADRO CLÍNICO E DIAGNÓSTICO

Os subtipos que melhor tipificam o grupo são: transtorno de somatização e transtorno conversivo.

Transtorno de somatização

O paciente apresenta-se com história crônica de diversos sintomas físicos, associados a preocupação e busca por auxílio médico excessivos com relação à natureza dos sintomas, que, em geral, não são bem explicados por condições médicas conhecidas. Os sintomas podem ser:

- dolorosos: cefaleia, lombalgia, artralgia, dores difusas;
- do trato gastrointestinal: náuseas, vômitos, diarreia, intolerância a alimentos, gases;
- cardiopulmonares: dor no peito, tontura, dispneia, palpitações;
- sexuais: disfunção erétil ou ejaculatória, irregularidades na menstruação, menorragia;
- pseudoneurológicos: paralisias, alteração de equilíbrio, disfagia, afonia, convulsões.

Em geral, os paciente relatam uma história vaga e inconsistente, com múltiplas queixas, sentimento de angústia e intensa preocupação associados à falta de achados positivos ao exame clínico.

Tem início geralmente no fim da adolescência e no início da fase adulta, com curso crônico e flutuante.

Transtorno conversivo

No caso dos transtornos conversivos, os sintomas apresentam-se, em geral, com início abrupto, são poucos e estão restritos à perda da função sensitiva ou motora voluntária, sugerindo uma condição neurológica, mas que são bem explicados por outra condição médica após investigação adequada. Os pacientes podem apresentar-se de maneira dramática ou até mesmo com indiferença afetiva.

Os fatores precipitantes do quadro, muitas vezes, não são identificados. O curso da doença pode variar, mas a remissão geralmente é rápida (dias ou semanas). Recorrência é comum.

ABORDAGEM

Deve-se fazer anamnese cuidadosa e revisão de prontuário, incluindo tratamentos e exames prévios. Além disso, deve-se avaliar o histórico de uso de medicamentos e de outras substâncias, incluindo o álcool.

O histórico psiquiátrico deve ser investigado com relação à ocorrência de abuso sexual e de sintomas médicos "inexplicados". Também é importante avaliar o his-

Tabela 1 C	ritérios segundo	manuais diagnósticos
CID-10	DSM-V	Características principais
Somatização	Transtorno complexo de sintomas somáticos	Sintomas físicos associados a pensamentos, sentimentos ou comportamentos excessivos em relação a eles por período > 6 meses
Conversivo	Transtorno neurológico funcional	Sintomas pseudoneurológicos relacionados à motricidade voluntária ou à sensibilidade

CID-10: Classificação internacional de doenças, 10^a edição; DSM-V: Manual diagnóstico e estatístico de transtornos mentais. 5^a edição.

tórico familiar de transtornos somatoformes, ansiosos, depressivos e de outras doenças.

Deve-se excluir outras condições clínicas, mas com atenção ao risco de iatrogenia por excesso de intervenções ou falta de assistência adequada. É importante ser criterioso nesses casos.

As seguintes abordagens devem ser utilizadas:

- escuta ativa: fazer relação entre os sintomas, emoções, contextos e prováveis ganhos secundários;
- exame físico: importante na avaliação diagnóstica e também para o reasseguramento do paciente;
- exame neurológico: realizar principalmente quando há suspeita de quadro neurológico ou transtorno conversivo;
- exames complementares: solicitar quando há suspeita de diagnósticos diferenciais específicos.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

Deve-se fazer o diagnóstico diferencial com os seguintes quadros:

- episódio depressivo maior: observa-se a presença de humor depressivo e diminuição da capacidade de sentir prazer. Sintomas físicos como fadiga e anorexia podem ocorrer no contexto de alteração do humor;
- transtornos ansiosos: componentes de ansiedade (tensão, apreensão) estão presentes. Os sintomas físicos são frequentes (dispneia, palpitação, dor torácica, parestesias). Há propensão a interpretar as sensações somáticas normais como alarmantes;
- condições clínicas: atenção especial a doenças que envolvam múltiplos sistemas, com sintomas variados e vagos. Lúpus eritematoso sistêmico, esclerose múltipla, hemocromatose, porfiria aguda intermitente, intoxicação e abstinência de substâncias são diagnósticos a serem lembrados;
- condições neurológicas: distúrbios de movimento, força, sensibilidade e alterações cognitivas devem ser investigados por meio de anamnese, exame neurológico e exames complementares quando indicados. Melhora

-MRCM.indb 238 12/5/17 4:05 PM

com técnicas de sugestão e distração aumenta a chance de ser quadro conversivo. Deve-se solicitar avaliação de especialista em caso de dúvida diagnóstica;

- transtorno factício: a "produção" dos sintomas é voluntária/intencional (na somatização e na conversão, é involuntária) e a motivação é inconsciente e parece estar relacionada ao papel de doente;
- simulação: a "produção" dos sintomas é voluntária/intencional e a motivação é consciente, a fim de se obter benefícios específicos (seguro, aposentadoria, evitar sentença judicial).

TRATAMENTO

- Aliança terapêutica: deve-se adotar uma postura empática e de validação das queixas do paciente, ajudando-o a identificar e expressar suas emoções em clima suportivo. Não se deve favorecer confrontação e postura dualista (mente ou corpo). O clínico deve focar nos fatores perpetuadores e no manejo dos sintomas. É importante buscar a confiança do paciente.
- Comunicação diagnóstica: o transtorno deve ser explicado como uma condição médica reconhecida, porém pouco compreendida e com importante influência na vida emocional do paciente. Para isso, deve-se evitar expressões como "é da sua cabeça", "não é nada". Reasseguramento e uso da sugestão são técnicas úteis.
- Orientações: pode-se sugerir mudanças de estilo de vida, p. ex. Há alguma evidência de benefício com a prática de atividade física regular.
- Acompanhamento: é importante procurar manter o mesmo clínico como referência e marcar retornos breves e regulares. O clínico deve limitar consultas "sob demanda". O exame físico deve ser breve e focado nos retornos. Deve-se lembrar que os pacientes permanecem com risco de apresentar outra condição médica durante todo o acompanhamento.
- Farmacoterapia: deve-se tratar as comorbidades psiquiátricas, mas não há consenso sobre tratamento farmacológico específico dos transtornos somatoformes. Alguns pacientes podem se beneficiar de antidepressivos. Esses pacientes costumam ser mais sensíveis aos efeitos colaterais.
- Psicoterapia: há evidências de melhora com orientação cognitivo-comportamental e psicodinâmica. O paciente deve ser encaminhado sempre que possível, mas alguns podem ter resistência a esse encaminhamento.
- Encaminhamento ao psiquiatra: em casos graves ou quando houver dúvida, o encaminhamento contribui no auxílio diagnóstico e no tratamento da condição principal e das comorbidades. Nesses casos, deve-se traba-

lhar preferencialmente em parceria, com comunicação regular entre ambos.

PROGNÓSTICO

Qualidade de vida e redução da iatrogenia são os objetivos mais realistas nos quadros de somatização. Quadros conversivos têm o prognóstico associado à duração dos sintomas na fase aguda.

BIBLIOGRAFIA

Gallucci Neto J, Marchetti RL. Histeria: somatização, conversão e dissociação. In: Alvarenga PG, Andrade AG. Fundamentos em psiquiatria. Barueri: Manole; 2008. p.339-62.

Oyama O, Paltoo C, Greengold J. Somatoform disorders. Am Fam Physician 2007;76(9):1333-8.

Schaefert R, Hausteiner-Wiehle C, Häuser W, Ronel J, Herrmann M, Henningsen P. Non-specific, functional, and somatoform bodily complaints. Dtsch Arztebl Int 2012;109(47):803-13.



Márcia Morikawa, Luisa Shiguemi Sugaya

ANOREXIA NERVOSA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A anorexia nervosa é um transtorno de curso crônico que se caracteriza por:

- perda de peso intensa e induzida;
- distorção da imagem corporal;
- alterações hormonais secundárias à desnutrição.

Sua etiologia é multifatorial e está relacionada a fatores psicológicos, biológicos e ambientais.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência na população geral varia em 0,5-1%. Afeta principalmente mulheres (90%) durante a adolescência e no início da idade adulta.

Entre todos os transtornos psiquiátricos, a anorexia nervosa apresenta o maior índice de mortalidade, associado a altas taxas de suicídio e mortes decorrentes de complicações clínicas.

Comorbidade com outros transtornos psiquiátricos é comum e indica pior prognóstico. Os transtornos mais frequentemente associados são: depressão (40-82%), transtornos ansiosos (24-71%), transtorno obsessivo-compulsivo (10-62%), abuso de substâncias (25%) e transtornos de personalidade (22-75%).

-MRCM.indb 239 12/5/17 4:05 PM

QUADRO CLÍNICO

Associado ao quadro psiquiátrico, pode-se encontrar:

- alterações cardiovasculares (bradicardia, prolongamento de QTc, hipotensão, prolapso de válvula mitral etc.) são comuns. Entre elas, as arritmias são as que mais preocupam por causa do risco de morte súbita. Hipopotassemia e uso de medicações que prolongam o QTc podem elevar esse risco;
- osteopenia/osteoporose também são frequentes, com dano que pode ser irreversível: retardo do crescimento, baixa estatura, e risco aumentado de fraturas ao longo da vida são descritos;
- queixas de dor abdominal, intolerância alimentar e obstipação são prevalentes e podem persistir por longos períodos.

Além das complicações associadas ao uso de métodos purgativos (mais bem detalhadas a seguir), outras possíveis complicações incluem: hipoglicemia, alterações tireoidianas, alterações de pele e anexos, anemia/leucopenia, alterações neuropsicológicas, infertilidade e complicações obstétricas.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Avaliação clínica e do estado nutricional (antropometria e composição corporal).
- Exames laboratoriais: hemograma, eletrólitos, função renal e hepática, glicose sérica, TSH e T4L.
- ECG, densitometria óssea, RNM ou TC (quando houver suspeita de quadro neurológico associado).

CRITÉRIOS DE INTERNAÇÃO HOSPITALAR

Indica-se internação hospitalar nos casos de instabilidade clínica, desnutrição grave (peso < 75% do esperado), estagnação no crescimento, falha no tratamento ambulatorial, recusa alimentar aguda, descontrole de purgações e compulsões e emergências psiquiátricas.

DIAGNÓSTICO

Conforme os critérios do DSM-V, o diagnóstico é feito quando se observa:

- recusa em manter o peso dentro ou acima do mínimo normal adequado à idade e à altura (p. ex., perda de peso que leve à manutenção do peso corporal < 85% do esperado) ou fracasso de ter o peso esperado durante o período de crescimento (levando a peso corporal < 85% do esperado);
- medo intenso do ganho de peso ou de se tornar gordo, mesmo com baixo peso;
- perturbação do modo de vivenciar o peso, o tamanho ou a forma corporais; excessiva influência do peso

ou da forma corporais na maneira de se autoavaliar; negação da gravidade do baixo peso.

Pode ser dividida em 2 subtipos:

- restritivo: não há episódio de comer compulsivo ou prática purgativa;
- purgativo: existe episódio de comer compulsivamente e/ou purgação.

TRATAMENTO

O tratamento deve compreender acompanhamento psiquiátrico, psicológico e nutricional.

A renutrição deve ser feita de forma criteriosa, com monitorização adequada para se evitar a síndrome de realimentação – caracterizada por distúrbios hidroeletrolíticos e metabólicos que podem cursar com diarreia grave, insuficiência cardíaca, convulsões e coma.

Ainda faltam evidências sobre o tratamento farmacológico da anorexia nervosa. O uso de antidepressivos é controverso. Por sua vez, antipsicóticos atípicos como a olanzapina parecem ter benefício, mas estudos ainda são preliminares. Outras substâncias como a ciproeptadina e a mirtazapina mostraram resultados positivos em alguns grupos específicos.

No tratamento farmacológico de comorbidades clínicas e psiquiátricas, deve-se atentar para o risco de efeitos colaterais e toxicidade dos medicamentos nesses pacientes.

BULIMIA NERVOSA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A bulimia nervosa é caracterizada por compulsão alimentar e uso de métodos compensatórios inadequados associados à preocupação com o peso e a imagem corporal.

Diferencia-se do subtipo purgativo da anorexia nervosa tanto pelo padrão alimentar menos restritivo, como pela ausência de perda excessiva de peso. Sua etiologia multifatorial está relacionada a fatores psicológicos, biológicos e socioculturais.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência na população geral varia de 1,1-4,2%. Afeta principalmente mulheres (90-95%) no final da adolescência e no início da vida adulta.

Comorbidades psiquiátricas são frequentes, entre elas abuso de substâncias (30-60%), depressão (50-65%) e transtornos ansiosos (36-58%). Transtornos de personalidade são significativamente mais comuns que na anorexia nervosa, sendo o *borderline* o mais frequente (25,4%).

-MRCM.indb 240 12/5/17 4:05 PM

QUADRO CLÍNICO

Métodos compensatórios e suas respectivas complicações incluem:

- vômitos autoinduzidos estão associados a retração gengival, cáries, hipertrofia de glândulas parótidas e diversas alterações esofágicas (esofagite, erosões/úlceras, síndrome de Mallory-Weiss, metaplasia de Barret, hérnia de hiato, ruptura do esôfago);
- uso crônico de laxantes pode causar desidratação, acidose metabólica, distúrbios hidroeletrolícos e alterações funcionais do trato gastrointestinal, as quais podem variar de quadros de obstipação reflexa que melhoram com a suspensão da droga até quadros de atonia irreversível que necessitam de intervenção cirúrgica;
- uso de diuréticos pode cursar com alcalose metabólica, hipovolemia e distúrbios hidroeletrolíticos.

DIAGNÓSTICO

O DSM-V apresenta os seguintes critérios diagnósticos:

- episódios recorrentes de consumo alimentar compulsivo (episódios bulímicos), tendo como características: ingestão em pequeno intervalo de tempo de uma quantidade de comida claramente maior do que a maioria das pessoas comeria no mesmo período e nas mesmas circunstâncias e sensação de perda de controle sobre o comportamento alimentar durante os episódios;
- comportamentos compensatórios inapropriados para prevenir o ganho de peso, como vômitos autoinduzidos; abuso de laxantes, diuréticos ou outras drogas; dieta restrita ou jejum; ou, ainda, exercícios vigorosos.

Os episódios bulímicos e os comportamentos compensatórios ocorrem, em média, 1 vez por semana, por pelo menos 3 meses.

A autoavaliação é indevidamente influenciada pela forma e pelo peso corporais.

O distúrbio não ocorre exclusivamente durante episódios de anorexia nervosa.

Pode ser dividida em 2 tipos:

- purgativo: autoindução de vômitos, uso indevido de laxantes, diuréticos e enemas;
- não purgativo: sem práticas purgativas, com prática de exercícios excessivos ou jejuns.

TRATAMENTO

O tratamento deve abranger acompanhamento psiquiátrico, nutricional e psicológico.

Evidências sugerem que a terapia cognitivo-comportamental pode ser utilizada como 1ª linha de tratamento. Estudos com antidepressivos, especialmente a fluoxetina a partir de 60 mg/dia, mostram resultados consistentes. Uso de topiramato também parece reduzir o comportamento bulímico.

BIBLIOGRAFIA

Aigner M, Treasure J, Kaye W, Kasper S; WFSBP Task Force on Eating Disorders. World Federation of Societies of Biological Psychiatry (WFSBP) guidelines for the pharmacological treatment of eating disorders. World J Biol Psychiatry 2011;12(6):400-43.

American Psychiatric Association. Manual diagnóstico e estatístico de transtornos mentais: DSM-IV. 4.ed. Porto Alegre: Artmed; 1995. p.511-22.

Salzano FT, Aratangy EW, Azevedo AP, Psiciolaro F, Maciel AMB, Cordas TA. Transtornos alimentares. In: Miguel EC, Gentil V, Gattaz WF (eds.). Clínica psiquiátrica. Barueri: Manole; 2011. p.931-52.

65

PSICOSES

Érika Fernandes Costa Pellegrino, Eduardo de Castro Humes

DEFINIÇÃO

Entende-se por psicose a alteração de contato com a realidade por meio de alucinações, delírios ou desorganização do pensamento, geralmente associados a redução da crítica em relação aos sintomas e frequentemente acompanhada de alterações comportamentais como agitação, agressividade e impulsividade.

As psicoses têm como manifestação principal a presença de sintomatologia psicótica.

EPIDEMIOLOGIA

A síndrome psicótica é relativamente comum, atingindo 3-5% da população em algum ponto da vida, o que fará com que o clínico provavelmente se depare com esse tipo de sintoma na prática clínica.

QUADRO CLÍNICO

A sintomatologia psicótica pode ocorrer em um quadro primário ou secundário a outros transtornos psiquiátricos ou quadros orgânicos, com variações na abordagem terapêutica e na evolução. Alguns dos principais diagnósticos na prática clínica são:

- esquizofrenia: quadro composto por períodos de sintomas psicóticos ativos (sintomas positivos) com um comprometimento social e funcional crônico (sintomas negativos);
- episódio maníaco: período sustentado de humor elado ou irritável, diminuição da necessidade de sono,

-MRCM.indb 241 12/5/17 4:05 PM

aceleração de pensamento e de discurso, e prejuízo da crítica, frequentemente acompanhados de sintomas psicóticos em geral de conteúdo congruente, como delírios de grandeza. Pelas características do episódio agudo, sem a história prévia do paciente, é difícil diferenciar um quadro agudo de esquizofrenia e um quadro de mania;

- episódio depressivo com sintomas psicóticos: habitualmente, congruente com o humor (delírios de culpa ou ruína). Sempre se deve pesquisar esses sintomas em pacientes com sintomas depressivos, por conta das particularidades do tratamento e do prognóstico;
- outros quadros psiquiátricos: transtornos de personalidade ou dissociativos, p. ex., podem cursar com sintomas psicóticos bizarros ou atípicos;
- demência de Alzheimer: cerca de 40% dos pacientes podem evoluir com sintomas psicóticos, associados ou não a alterações de comportamento e agitação;
- delirium: alteração aguda da consciência, com prejuízos de cognição, atenção, orientação, memória, linguagem e comportamento. É secundário a um quadro orgânico, como infecções, intoxicações ou efeitos colaterais de medicações;
- transtorno psicótico induzido por substância: pode ocorrer por efeito direto ou por abstinência de fármacos, álcool e substâncias ilícitas (em especial, alucinógenos e anfetaminas). Apresenta evolução de dias a semanas após a eliminação total da substância pelo organismo. Quando a causa é abstinência de álcool ou medicações sedativas/hipnóticas, pode evoluir para emergência clínica, devendo-se observar o risco de delirium tremens:
 - psicose secundária a uma condição médica geral;
- causas neurológicas: infecções de SNC, neoplasias, acidentes vasculares, epilepsias e alterações cognitivas;
- causas endocrinológicas: alterações de tireoide, paratireoide ou adrenais;
- causas metabólicas: hipóxia, hipercarbia, hipoglicemia, alterações hidroeletrolíticas;
 - alterações renais e hepáticas;
 - causas autoimunes: lúpus eritematoso sistêmico.

DIAGNÓSTICO

Muitas vezes, a capacidade do paciente de fornecer inforrmações está comprometida, por isso a história clínica objetiva com um familiar ou acompanhante é essencial. Deve-se realizar exame do estado mental observando-se de forma sistemática aparência, higiene, nível de atenção, memória, humor e afeto, além de avaliar a presença de sintomas psicóticos propriamente ditos, como:

- alucinações: percepções sensoriais sem a presença de um estímulo real as provocando, por isso é preciso questionar o paciente especificamente a respeito de ouvir vozes (mais comum), ver coisas que os outros não veem (alucinações visuais são mais associadas a quadros orgânicos), sensações táteis, olfatórias ou gustativas;
- delírios: alterações da capacidade de julgamento, consistindo em crenças irredutíveis, não necessariamente incompatíveis com a realidade, sendo os mais frequentes de perseguição (que alguém quer lhe fazer algum mal), ciúmes e de grandeza (tem poderes ou habilidades especiais);
- alterações do pensamento: desorganização (perda das relações lógicas e causais, com associações frouxas e circunstanciais das ideias) ou vivência de roubo ou inserção do pensamento (mais comuns na esquizofrenia).

EXAMES COMPLEMENTARES

Além da história clínica, deve-se realizar exame físico geral e neurológico, avaliação laboratorial básica incluindo hemograma; funções renal, hepática e tireoidiana; e exames de urina e toxicológico. Exames de neuroimagem devem ser realizados na rotina para investigação de 1° surto psicótico. Punção liquórica não deve ser realizada na rotina, mas sim quando guiada pela história, exame clínico e achados dos demais exames.

Frequentemente, pacientes psicóticos apresentam agitação psicomotora, com risco de auto e heteroagressividade, devendo o médico atentar à segurança da equipe e do próprio pacinte e adotar postura calma e não confrontadora. Em alguns casos, pode ser necessário sedação e mesmo contenção mecânica (Capítulo 66).

TRATAMENTO

O tratamento depende do tipo de sintomas e do diagnóstico, e mesmo corrigindo a causa clínica de base pode ser necessária a introdução de antipsicótico a fim de melhor controle sintomático. Geralmente, é baseado no uso de neurolépticos, podendo ou não ser feita associação com outras classes de medicações.

A decisão sobre a necessidade de internação deve ter em foco se há risco iminente de causar danos a si mesmo e/ou a terceiros e a continência dos recursos extrahospitalares. Os principais motivos de internação são:

- ato suicida, risco de suicídio ou de autoagressão;
- risco de homicídio ou de heteroagressão;
- desorganização mental incapacitante, falta de cuidados, exposição social;
 - exaustão familiar decorrente da doença mental;
- perda da autonomia decorrente de busca e fissura por substâncias psicoativas.

-MRCM.indb 242 12/5/17 4:05 PM

Deve ser dada prioridade à internação voluntária, dialogando com o paciente e buscando seu consentimento mediante explanação das razões e possíveis benefícios da internação. Caso isso não seja possível, pode-se optar pela internação involuntária, com autorização de um 3° (familiar ou responsável legal) apesar da ausência de consentimento do paciente.

BIBLIOGRAFIA

Louză MR, Elkis H. Esquizofrenia. In: Louză MR, Elkis H (eds.). Psiquiatria básica. Porto Alegre: Artes Médicas; 1995.

Minatogawa-Chang TM, Guarniero FB, Wang YP. Transtornos psicóticos. In: Martins HS, Damasceno MCT, Awada SB. Pronto-socorro: medicina de emergência. 3.ed. Barueri: Manole; 2012. p.1584-94.

Organização Mundial da Saúde. Classificação dos transtornos mentais e do comportamento da CID-10: descrições clínicas e diretrizes diagnósticas. Porto Alegre: Artes Médicas; 1993.

Pacheco MA, Cataldo Neto A, Menezes F, Krieger CA, Bersano L, Gil A. Aspectos do funcionamento de uma unidade de internação psiquiátrica de um hospital geral. Rev Psiquiatr Rio Gd Sul 2003;25(suppl 1):106-14.

MANEJO DE QUADROS DE AGITAÇÃO PSICOMOTORA

Márcia Morikawa

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Define-se por agitação psicomotora estado de excitação dos processos psíquicos e aumento da atividade motora. A agitação pode ser encontrada como manifestação de diversos quadros clínicos, psiquiátricos e até mesmo em casos em que não haja alteração psíquica e clínica.

Pode estar associada a comportamento desorganizado (frequente nos casos de *delirium* e psicoses) e culminar com agressividade e comportamento violento.

A etiologia desencadeante deve ser extensamente investigada e diagnosticada para melhor resolução do quadro. As principais causas da agitação psicomotora são:

- transtornos mentais secundários ao uso de substâncias (intoxicação e abstinência) (Capítulos 58 e 59);
- delirium e outros distúrbios clínicos (encefalopatia hepática, hipertireoidismo, hiperglicemia, uremia etc.): o delirium é uma síndrome não específica caracterizada por perturbações simultâneas de consciência e atenção, percepção, pensamento, memória, comportamento psicomotor, emoção e ciclo sono-vigília. Costuma ocorrer mais frequentemente após os 60 anos de idade, sendo que a maioria dos pacientes se recupera após 4 semanas ou

menos. Quando desencadeado por uma alteração clínica de base, como infecções, AVC, insuficiência renal e hepática etc., costuma ter pior prognóstico;

- quadros maníacos (Capítulo 65);
- quadros psicóticos (Capítulo 65);
- quadros histéricos: associados a quadros dissociativos ou conversivos;
 - síndromes catatônicas (Capítulo 63);
 - quadros fóbico-ansiosos (Capítulo 60);
 - retardo mental;
- transtornos de personalidade: alguns quadros de agitação psicomotora podem ser desencadeados por conflitos psicodinâmicos ou pela maneira conflituosa com que indivíduos com transtorno de personalidade se relacionam com os demais. Alguma crises são desencadeadas por aumento da impulsividade, presentes em quadros do *cluster* B, ou por atuações oriundas da maneira como o indivíduo lida com os que o cercam, p. ex., nos indivíduos com transtorno de personalidade paranoide ou antissociais;
 - quadro pós-ictal;
- intoxicações exógenas (medicamentos, pesticidas, solventes etc.).

EPIDEMIOLOGIA

Por englobar uma variedade muito extensa de causas desencadeantes, não é possível abordar sua epidemiologia.

QUADRO CLÍNICO

O paciente agitado pode estar plenamente consciente de suas faculdades mentais, confuso, com desorganização psíquica e física ou até psicótico, com delírios persecutórios. Seu comportamento pode variar de uma inquietação física até a agressividade, que pode ser desordenada ou intencional. Os pacientes agitados devem ser prioritariamente avaliados com intervenção precoce da equipe de maneira a minimizar a possibilidade de a agitação culminar em violência.

São fatores de risco para agitação psicomotora e comportamento violento:

- indivíduo jovem e do sexo masculino;
- intoxicação por álcool;
- comportamento violento prévio;
- quadros psicóticos anteriores;
- história anterior de automutilação;
- história de comportamento disruptivo anterior;
- pertencer a grupos minoritários.

EXAMES COMPLEMENTARES

Os exames devem ser dirigidos para a busca da etiologia da agitação psicomotora, podendo compreender:

-MRCM.indb 243 12/5/17 4:05 PM

bioquímica, hemograma, função hepática, função renal, urina tipo I, urocultura, RX de tórax, TC de crânio e eletroencefalograma.

MANEJO DO PACIENTE AGITADO

O 1º passo na abordagem do paciente agitado é prover a segurança da equipe de saúde e propiciar o tratamento apropriado ao paciente. Muitas das vezes, inicia-se a abordagem por medidas não farmacológicas, comportamentais, como intervenção verbal e limitação de espaço, até a reposição de nicotina (em casos de abstinência de tabaco cursando com agitação psicomotora).

Quando métodos verbais são insuficientes, é chegada a hora da avaliação de medidas farmacológicas para a contenção química do paciente. O tempo correto da medicação é crucial, sendo que a medicalização precoce pode mascarar a apresentação psicopatológica e a evolução do quadro psiquiátrico, e o atraso em seu uso pode colocar o paciente e a equipe em risco por conta do comportamento violento que pode advir da crise. Além disso, pode ser necessária uma dose maior de medicações para abortar a crise se esta se tornar mais pronunciada, ou seja, se passar do "ponto correto" para medicar.

A American Association of Emergency Psychiatry recomenda o uso de medicações idealmente com o objetivo de reduzir a agitação, sem induzir sedação do paciente. Para a melhor aplicação dessa diretriz, recomenda-se saber a causa desencadeante do quadro de agitação previamente ao uso de medicamentos para contenção química, o que nem sempre é possível na prática diária.

Tratamento não farmacológico

O uso de restrição de espaço e contenção mecânica são indicados nas situações em que se almeja preservar a segurança do paciente e/ou da equipe. Quando elas forem necessárias, há algumas recomendações válidas para minimizar sequelas físicas e psicológicas para o paciente e equipe.

A restrição de espaço é o confinamento involuntário do paciente em ambiente protegido, de forma que evite sua evasão, e deve ser usada somente em casos de comportamento violento ou autodestrutivo.

A contenção mecânica é qualquer método manual, físico ou mecânico que imobilize o paciente ou reduza sua habilidade de mover seus membros livremente.

Ambas as medidas devem ser descontinuadas assim que possível; o paciente deve ser reavaliado de hora em hora pelo médico responsável para diagnosticar o melhor momento da liberação das restrições. A restrição de espaço e a contenção física devem ser utilizadas somente quando métodos menos invasivos já tenham sido tentados e fracassado quanto à proteção do paciente, da equipe ou de outros, e de dano. Todos os paciente têm direito de estar livres de contenção que tenha sido imposta para fins punitivos, de coerção, conveniência ou retaliação da equipe.

Tratamento farmacológico

Nos casos em que o tratamento comportamental não é suficiente, muitas vezes, associado à restrição de espaço, é necessário o uso de medicamentos, VO ou injetável. Nos casos de pacientes em contenção mecânica, eticamente se preconiza sempre a medicação do paciente para que não se machuque com as faixas de contenção e para minimizar o sofrimento psíquico que ele experimenta por estar involuntariamente privado de sua mobilidade.

Não existe um consenso sobre qual é a melhor medicação a ser empregada nos casos de agitação psicomotora, mas 3 classes são bastante utilizadas: benzodiazepínicos, antipsicóticos típicos e antipsicóticos atípicos. Esses medicamentos podem ser administrados de 3 formas: VO, IM e EV.

A seguir, serão abordadas medicações que têm o objetivo de minimizar o episódio de agitação psicomotora; entretanto, a causa desencadeante do processo deve ser logo identificada para que se estabeleça o tratamento correto, como correção hidroeletrolítica, tratamento de processos infecciosos (em casos de *delirium*), manejo de abstinência alcoólica, tratamento de hipóxia etc.

Medicações VO

Via de regra, são utilizadas medicações para a contenção química do paciente de forma a controlar a agitação psicomotora com a menor sedação possível.

A 1ª escolha, quando possível, é o uso de medicação VO (quando o paciente aceita seu uso), com eficácia semelhante ou superior ao uso de medicação injetável na redução do episódio de agitação (Tabela 1).

Tabela 1 Cont	taminação químio	ca da agitação ps	icomotora
Medicação oral	Dose inicial	Repetições possíveis	Dose máxima em 24 horas
Risperidona	2 mg	Em 2 horas	6 mg
Olanzapina	10 mg	Em 2 horas	20 mg
Haloperidol	5 mg	Em 15 minutos	20 mg
Lorazepam	2 mg	Em 2 horas	12 mg

Equivalência de doses: risperidona, 3 mg, VO = olanzapina, 10 mg, VO = haloperidol, 7,5 mg, IM.

-MRCM.indb 244 12/5/17 4:05 PM

Prefere-se o uso de antipsicóticos atípicos pelo perfil de menos efeitos extrapiramidais do que os típicos. Pode-se combinar o uso de benzodiazepínicos nos casos de agitação mais intensa, mas com o paciente ainda cooperativo, ou pode-se usar os benzodiazepínicos de forma isolada nos quadros ansiosos.

Medicações parenterais

Quando VO está inviabilizada pelo grau de agitação do paciente ou por indisponibilidade (paciente confuso, com risco de aspiração, com sondas, etc.), IM é a via mais segura, por propiciar uma absorção mais lenta e contínua, sem riscos de rebaixamentos abruptos do nível de consciência ou depressão respiratória, exceto no caso do diazepam, cuja absorção IM é extremamente errática e deve ser evitada.

As medicações mais utilizadas na prática são:

■ haloperidol (apresentação: 5 mg/mL): antipsicótico típico com pico de concentração plasmática de 1-4 horas após administração VO e 30 minutos após administração IM; apresenta metabolização hepática, sendo 60% excretado nas fezes e 40%, na urina; se for usado EV ao invés do IM (via mais segura), o paciente deve estar com monitorização cardiológica contínua por conta do

risco de arritmias graves; recomenda-se dose média de 5-20 mg/dia;

- prometazina (apresentação IM: 50 mg/2 mL): anti-histamínico de uso sistêmico que age no sistema respiratório, SNC e pele; apresenta efeito sedativo após 20 minutos da administração VO, podendo manter-se por 4-6 horas; sua metabolização é hepática, sendo excretado 20% na urina; associado a antipsicóticos de alta potência, produz um início de ação mais rápido e com menor risco de desenvolvimento de efeitos extrapiramidais; recomenda-se dose média de 25-100 mg/dia;
- midazolam (apresentação: 15 mg/5 mL): benzodiazepínico; tem efeito sedativo VO em 15-20 minutos; deve-se dar preferência pela administração IM; há risco de depressão respiratória quando uso EV (dose inicial de 2,5 mg); tem meia-vida de 90-150 minutos;
- olanzapina (apresentação: amp 10 mg): antipsicótico atípico de alta potência; apresenta pico de concentração plasmática IM de 15-45 minutos e vida média de 33 horas; a dose pode ser repetida 2 vezes, com dose máxima de 20 mg em 24 horas;
- ziprasidona (apresentação: amp 20 mg): antipsicótico atípico; a administração IM pode ser repetida 2 vezes, com dose máxima de 40 mg em 24 horas.

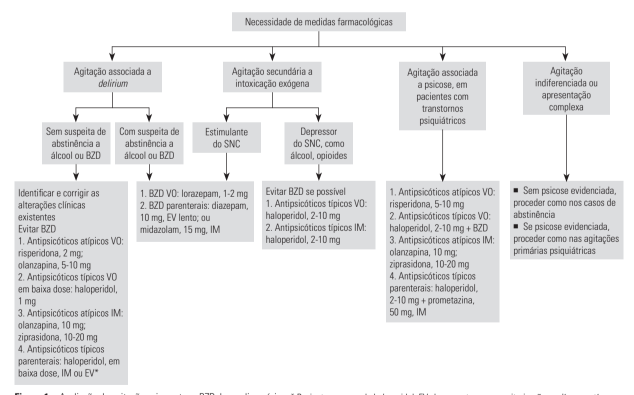


Figura 1 Avaliação da agitação psicomotora. BZD: benzodiazepínico. * Pacientes em uso de haloperidol, EV, devem estar com monitorização cardíaca contínua.

-MRCM.indb 245 12/5/17 4:05 PM

BIBLIOGRAFIA

- Cordioli AV. Psicofármacos: consulta rápida. 4.ed. Porto Alegre: Artmed; 2011
- Gault TI, Gray SM, Vilke GM, Wilson MP. Are oral medications effective in the management of acute agitation? J Emerg Med 2012;43(5): 854-9.
- Huf G, Coutinho ES, Adams CE. Collaborative group: physical restraints versus reclusion room for management of people with acute aggression or agitation due to psychotic illness (Trec-Save): a randomised trial. Psych Med 2012;12:1-9.
- Jansen PW, Verlinden M, van Berkel AD, Mieloo C, van der Ende J, Veenstra R, et al. Prevalence of bullying and victimization among children in early elementary school: do family and school neighbourhood socioeconomic status matter? BMC Public Health 2012;12:494.
- Knox DK, Hollowman Jr. GH. Use and avoidance of seclusion and restraint: consensus statement of the American Association for Emergency Psychiatry Project Beta Seclusion and Restraint Workgroup. West J Emerg Med 2012;13(1):35-40.
- Wilson MP, Pepper D, Currier GW, Holloman Jr. GH, Feifel D. The psychopharmacology of agitation: consensus statement of the American Association for Emergency Psychiatry Project Beta Psychopharmacology Workgroup. West J Emerg Med 2012;13(1):26-34.

-MRCM.indb 246 12/5/17 4:05 PM

DOENÇAS ENDOCRINOLÓGICAS

DANIEL FIORDELISIO DE CARVALHO

67

DIABETES MELLITUS (DM)

Amanda Cardoso Montal, Rodrigo Bomeny de Paulo

DEFINIÇÃO

DM não é uma única doença, mas um grupo heterogêneo de distúrbios metabólicos que apresentam em comum a hiperglicemia, a qual é o resultado de defeitos na ação da insulina, na secreção de insulina ou em ambas.

EPIDEMIOLOGIA

Sua prevalência é estimada em 6%, segundo estudos nacionais, variando conforme a faixa etária. Vem ocorrendo um aumento nesse parâmetro provavelmente associado às alterações no estilo de vida, incluindo padrão alimentar, diminuição da atividade física e sua interação com provável suscetibilidade genética.

Por conta de sua natureza crônica e das complicações graves que acarreta, é uma doença onerosa para o sistema de saúde.

Em diabéticos, as doenças cardiovasculares e cerebrovasculares são as principais causas de óbito.

QUADRO CLÍNICO

Na maioria das vezes, os pacientes são assintomáticos. O diagnóstico é realizado por exames de rotina. Podem ser observadas: poliúria, polidipsia, polifagia e perda de peso quando muito descompensado.

RASTREAMENTO

Recomenda-se o rastreamento de DM em pacientes assintomáticos dos seguintes grupos:

- adultos com IMC ≥ 25 kg/m² + 1 fator de risco;
- crianças com sobrepeso + 2 fatores de risco.

São considerados fatores de risco: sedentarismo, história familiar de DM em parentes de 1° grau, descendência latina ou negra, história de filho com peso ao nascer > 4,1 kg, história pessoal de diabetes gestacional, HAS, DLP (HDL \leq 35 mg/dL ou TG \geq 250 mg/dL), síndrome dos ovários policísticos, outras condições clínicas associadas à resistência à insulina (obesidade, acantose *nigricans*), risco aumentado de diabetes em exames prévios, história de doença vascular arterial. Se o teste for normal, deve ser repetido após 3 anos.

DIAGNÓSTICO

Sempre deve ser confirmado com 2 testes, exceto na presença de glicemia > 200 mg/dL com sintomas inequívocos de hiperglicemia (Tabela 1).

CLASSIFICAÇÃO

- DM tipo 1: secundário à destruição das células beta, levando à deficiência absoluta de insulina:
 - autoimune:
 - idiopático.
- DM tipo 2: secundário à deficiência progressiva na secreção de insulina associada à resistência à insulina.
 - Outros tipos específicos de DM:
 - defeitos genéticos na função das células beta;
 - defeitos genéticos na ação da insulina;
 - doenças do pâncreas exócrino;

Tabela 1 Diagnóstico de diabetes							
	Glicemia em jejum mínimo de 8 horas (mg/dL)	2 horas após ingestão de 75 g de glicose (mg/dL)	Casual com sintomas (mg/dL)***	HbA1C			
Glicemia normal	< 100	< 140		< 5,7%			
Risco aumentado de DM	100-< 126*	140-< 200**		5,7-6,4%			
DM	≥ 126	≥ 200	≥ 200	≥ 6,5%			

^{*} Glicemia em jejum alterada. Realizar teste de tolerância à glicose oral de 75 g nesses pacientes.

-MRCM.indb 247 12/5/17 4:05 PM

^{**} Intolerância à glicose.

^{***} Realizada a qualquer hora do dia, independentemente da refeição. Os sintomas clássicos de DM incluem poliúria, polidipsia e perda de peso.

- endocrinopatias;
- induzido por medicamentos ou agentes químicos;
- infecções;
- outras síndromes genéticas.
- Diabetes gestacional: diabetes diagnosticado durante a gravidez.

METAS LABORATORIAIS PARA TRATAMENTO

O tratamento do DM visa à redução do nível glicêmico e lipídico nos pacientes. Nas Tabelas 2 e 3, são apresentadas as metas do tratamento.

MONITORIZAÇÃO GLICÊMICA

Em pacientes com múltiplas aplicações de insulina, a monitorização deve ser feita antes das refeições, lanches, atividade física e se houver sintomas. Eventualmente, deve ser realizada 2 horas após as refeições, antes de dormir e às 3h00.

Em pacientes em uso de insulina basal, o controle glicêmico em jejum é suficiente.

Nos pacientes que não fazem uso de insulina, o benefício da monitorização não é bem estabelecido.

TRATAMENTO

Tratamento do DM tipo 1

O tratamento do DM tipo 1 é iniciado no momento do diagnóstico. Deve-se introduzir esquema basal – *bolus* de insulina.

A dose total diária de insulina é variável conforme fatores como idade, peso, atividade física e tempo de diagnóstico. De forma geral, inicia-se com 0,5-1 UI/kg/dia. Durante a puberdade, é necessária uma dose maior. Durante a fase de remissão parcial (lua de mel) é indicada uma dose menor.

Tabela 3 Met	tas lipídicas no DM
LDL-c (mg/dL)	< 100 (opcional: < 70 se houver doença cardiovascular)
TG (mg/dL)	< 150
HDL-c (mg/dL)	Homens: > 40
	Mulheres: > 50

Deve-se usar metade da dose total diária em insulina basal: 3 aplicações ao dia (café, almoço e ao se deitar) quando se opta pela insulina lenta (NPH) ou, na opção pela insulina ultralenta (glargina, detemir e degludeca), em 1 a 2 aplicações ao dia. A outra metade da dose total diária é administrada em insulina rápida ou ultrarrápida: pelo menos 3 aplicações ao dia (antes do café, almoço e jantar), com ajustes individuais constantes. Essa proporção, entretanto, pode variar individualmente.

Na transferência de NPH para glargina, recomenda--se reduzir a dose basal em 20% para evitar hipoglicemia.

Para a aplicação da insulina, podem ser utilizadas seringas (encontradas nas apresentações de 30, 50 ou 100 UI), canetas aplicadoras ou bomba de insulina.

Tratamento do DM tipo 2

O tratamento do DM tipo 2 é apresentado na Tabela 5.

HIPOGLICEMIANTES ORAIS (TABELA 6)

Tratamento da hipertensão arterial no DM

O tratamento da hipertensão arterial é fundamental nos pacientes diabéticos para prevenir doenças cardiovasculares e diminuir a progressão da retinopatia e da nefropatia diabética. A meta é manter PA sistólica < 140 mmHg (para pacientes jovens, < 130 mmHg) e PA diastólica < 80 mmHg. Para isso, se PA > 120 \times 80 mmHg, deve-se orientar medidas comportamentais

Tabela 2 Metas glicêmicas para o tratamento do DM				
	Metas laboratoriais			
Parâmetro	Metas terapêuticas	Níveis toleráveis		
Hb glicada (HbA1C): coletar a cada 3 meses (ou a cada 6 meses	< 7% em adultos	Devem ser individualizados de acordo com:		
após atingir alvo glicêmico)	< 8% em idosos	■ duração do DM		
	< 8,5% em 0-6 anos de idade	 idade/expectativa de vida comorbidades 		
	< 8% em 6-12 anos de idade	doença cardiovascular		
	< 7,5% em 13-19 anos de idade	■ complicações microvasculares		
	< 6% na gravidez	■ hipoglicemia assintomática		
	Sociedade Brasileira de Diabetes	American Diabetes Association		
Jejum	Glicemia < 100 mg/dL	Glicemia = 90-130 mg/dL		
Pré-prandial	Glicemia < 130 mg/dL	Glicemia < 130 mg/dL		
Pós-prandial	Glicemia < 140 mg/dL	Glicemia < 180 mg/dL		

-MRCM.indb 248 12/5/17 4:05 PM

Tabela 4 Tipos de insulina e sua	s características		
Tipo de insulina	Início de ação	Pico de ação	Duração do efeito
Ação intermediária			
■ NPH	2-4 horas	4-10 horas	10-18 horas
Ação rápida			
■ Regular	30 minutos-1 hora	2-3 horas	5-8 horas
Ação prolongada – análogos			
■ Glargina	2-4 horas	Sem pico	20-24 horas
■ Determir	1-3 horas	6-8 horas	18-22 horas
■ Degludeca	21-41 minutos	Sem pico	42 horas
Ação ultrarrápida – análogos			
■ Lispro	< 15 minutos	30 minutos-2 horas	4-5 horas
■ Asparte	< 15 minutos	1-2 horas	4-6 horas
■ Glulisina	< 15 minutos	30 minutos-2 horas	3-4 horas

Tabela 5 Tratamento da DM tip	0 2				
Conduta inicial conforme a cond	ição clínica				
Manifestações leves	Manifestações moder	radas	Manifestações graves	Н	ospitalização
■ Glicemia < 200 mg/dL + sintomas leves ou ausentes + ausência de doenças agudas concomitantes	■ Qualquer glicemia d 300 mg/dL + ausência para manifestação lev	a de critérios	 Qualquer glicemia > 300 mg/dL ou pe significativa de peso ou sintomas grave significativos ou presença de cetonúria 	es e hi	Cetoacidose diabética e estado perosmolar ou doença grave tercorrente ou comorbidade
■ Modificações de estilo de vida + metformina (500 mg/dia, intensificando até 2.000 mg/dia)	■ Modificações de est metformina (500 mg/o intensificando até 2.0 outros antidiabéticos	dia, 00 mg/dia) +	 Iniciar insulinoterapia imediatamente reavaliar condição clínica para eventua reintrodução de terapia VO após o cont adequado da glicemia 	ıl co role co	Iniciar a terapia de acordo om as recomendações e onforme o controle glicêmico otido após a alta
Adicionar novo hipoglicemiante	VO ou intensificar es	quema insulíni	co conforme HbA1c e condição clínic	a do pac	iente
Hb glicada de 7-8,5%		Hb glicada de	8,5-10%	Hb glica	ada > 10%
 Sulfonilureia Inibidores da DPP-4 Pioglitazona Glinidas (predomínio de hiperglice Acarbose (predomínio de hiperglice Exenatida ou liraglutida (sobrepes 	emia pós-prandial)			InsulinCom oMetfoSulfo	ormina

DPP-4: dipeptidil peptidase 4. Adaptada de Sociedade Brasileira de Diabetes. Diretrizes da Sociedade Brasileira de Diabetes. São Paulo: SBD; 2012.

Tabela 6 Ant					
Medicamento	Posologia	Duração de ação (horas)	Redução da HbA1C	Contraindicações	Efeitos colaterais
Biguanidas: dim	inuem a resistência à insulina	a e a produçã	ăo hepática	de glicose	
■ Metformina	500-2.550 mg/dia (1-3×/dia)	12-24	1,5-2	Insuficiência renal (ajustar a dose), cardíaca e pulmonar; gravidez; lactação; acidose; contrastes iodados	Flatulência, diarreia, desconforto abdominal (menor incidência se liberação prolongada), acidose lática diminui absorção de vitamina B12
Sulfonilureias: a	numentam a secreção de insul	lina			
■ Gliclazida, 80 mg	80-320 mg/dia (1-3×/dia)	8-24	1,5-2	Gravidez, lactação, insuficiência hepática e renal (<i>clearance</i> de creatinina < 30 mg/dL)	Hipoglicemia, ganho de peso
■ Gliclazida MR, 30 mg	30-120 mg/dia (1-2×/dia)	24	1,5-2		

(continua)

12/5/17 4:05 PM -MRCM.indb 249

Medicamento	Posologia	Duração de ação (horas)	Redução da HbA1C	Contraindicações	Efeitos colaterais	
Sulfonilureias: aı	umentam a secreção de insu	lina				
■ Glibenclamida, 5 mg	2,5-20 mg/dia	16-24	1,5-2	Gravidez, lactação, insuficiência hepática e enal (<i>clearance</i> de creatinina < 30 mg/dL)	Hipoglicemia, ganho de peso, altera o pré-condicionamento isquêmico	
■ Clorpropamida	125-500 mg/dia (1×/dia)	24-72	1,5-2		Favorece o aumento e não protege contra a retinopatia	
■ Glipizida	2,5-20 mg	14-16	1,5-2	-	Hipoglicemia, ganho de peso,	
■ Glimepirida, 1,2 e 4 mg	1-8 mg/dia (1-2×/dia)	24	1,5-2		altera o pré-condicionamento isquêmico	
Inibidores SGLT2 também a perda	_	em túbulo p	roximal rena	al, inibem a recaptação de glicose nos rins promov	endo glicosúria e podem favorecer	
■ Dapaglifozina	5-10 mg (1x/dia)	24	0,5-1	Não deve ser usada em pacientes com disfunção renal moderada a grave (taxa de filtração glomerular estimada persistentemente < 45 mL/min/1,73 m², MDRD ou depuração de creatinina persistentemente ≤ 60 mg/min — Cockcroft-Gault)	Infecção genital, infecção urinária, poliúria, cetoacidose	
■ Empaglifozina	10-25 mg (1×/dia)	24	0,5-1			
 Canaglifozina 	100-300 mg (1×/dia)	24	0,5-1			
Glinidas: aument	am a secreção de insulina (p	oico de ação	intenso, pre	coce e de curta duração)		
■ Repaglinida	0,5-16 mg/dia (3×/dia – nas refeições)	4	0,7-1	Gravidez, lactação	Ganho de peso, hipoglicemia	
■ Nateglinida	120-360 mg/dia (3×/dia – nas refeições)	4	0,7-1			
Inibidores da alfa	aglicosidase: retardam a abs	orção dos ca	rboidratos			
■ Acarbose	50-300 mg/dia (3×/dia – nas refeições)		0,5-0,8	Gravidez	Meteorismo, flatulência, diarreia	
Glitazonas: aume	entam a sensibilidade à insu	ina em múso	ulo, adipóci	to e hepatócito		
■ Pioglitazona	15-45 mg/dia (1×/dia)		0,5-1,4	Insuficiência cardíaca congestiva classes funcionais III e IV, insuficiência hepática, gravidez	Retenção hídrica, anemia, ganho ponderal, fraturas	
Inibidores da DPI	P-4: aumentam o nível de GL	P-1, aumenta	am a síntese	e de insulina, diminuem a secreção de glucagon		
■ Sitagliptina	50 ou 100 mg/dia (1×/dia)		0,6-0,8	Hipersensibilidade aos componentes do	Faringite, infecção urinária,	
■ Vildagliptina	50 mg/dia (2×/dia)			medicamento	náusea e cefaleia	
 Saxagliptina 	2,5 ou 5 mg/dia (1×/dia)					
■ Linagliptina	5 mg/dia (1×/dia)					
Análogos de GLP	'-1: aumentam o nível de GLF	P-1				
■ Exenatida	5-10 mcg/dia (2×/dia 0,8 – antes das refeições)		0,8-1,2	Hipersensibilidade aos componentes do medicamento, pancreatite prévia, de pâncreas, câncer medular de tireoide, náuseas, vômitos, dor abdominal		
	0,6, 1,2 ou 1,8 mg (1×/dia)		0,8-1,2	pancreatite		

Tabela 7 Ajuste da dose de metformina	
Taxa de filtração glomerular (mL/min/1,73 m²)	Metformina
≥ 60	Sem contraindicação renal Monitorizar função renal anualmente
≥ 45-< 60	Manter uso Monitorizar função renal a cada 3-6 meses
≥ 30-< 45	Prescrever com cautela Dose menor (50% da dose máxima) Monitorizar função renal a cada 3 meses Não iniciar uso
< 30	Suspender o uso

-MRCM.indb 250 12/5/17 4:05 PM (perda de peso, mudança alimentar, atividade física); e, caso PA > 140×80 mmHg, deve-se associar medicação anti-hipertensiva.

É vantajosa a inclusão de inibidores da enzima conversora da angiotensina (iECA) ou de bloqueadores dos receptores da angiotensina (BRA) no esquema terapêutico, tanto para prevenir o aparecimento da microalbuminúria, como para impedir a progressão da doença renal e cardiovascular. O duplo bloqueio não é indicado. Recomenda-se associar outras medicações se necessário.

É importante sempre monitorizar a função renal e os níveis séricos de potássio.

Tratamento da DLP associada ao DM

Deve-se realizar, pelo menos anualmente, dosagem de colesterol total e frações, e TG.

O tratamento com estatina deve ser iniciado nos pacientes com DM tipo 2, independentemente dos valores lipídicos, na presença de doença cardiovascular ou nos pacientes com idade > 40 anos e algum outro fator de risco (história familiar de doença cardiovascular, HAS, tabagismo, albuminúria).

Para os pacientes com baixo risco cardiovascular, recomenda-se introduzir tratamento com estatina se LDL--c permanecer > 100 mg/dL após a realização das mudanças comportamentais (dieta e atividade física).

O uso de estatinas é contraindicado na gestação.

Uso de agentes antiplaquetários

Deve ser recomendado como:

- profilaxia secundária para:
- diabéticos com história de doença cardiovascular;
- terapia combinada por 1 ano após evento de síndrome coronariana aguda;
- profilaxia primária para pacientes com alto risco cardiovascular:
- homens e mulheres > 50 anos de idade com pelo menos 1 fator de risco cardiovascular adicional (história familiar de doença coronariana, hipertensão, tabagismo, DLP, obesidade, albuminúria).

Recomenda-se o uso de ácido acetilsalicílico (75-162 mg/dia) ou, para pacientes alérgicos a esse medicamento, clopidogrel (75 mg/dia). Alguns pacientes, após episódio de síndrome coronariana aguda, têm indicação de terapia combinada (ácido acetilsalicílico e clopidogrel).

Outras recomendações

A cirurgia bariátrica deve ser considerada nos pacientes adultos com IMC \geq 35 kg/m² e DM, especialmente se DM ou as comorbidades associadas não estiverem

controlados com o tratamento farmacológico e as mudanças comportamentais.

Recomendam-se vacinações para hepatite B e anual para influenza. Além disso, para pneumococos, deve-se repetir a dose da vacinação após os 65 anos de idade se a 1ª dose foi realizada há > 5 anos. Outras indicações de dose de reforço são: síndrome nefrótica, doença renal crônica e outras causas de imunodeficiência.

Na ausência de contraindicações, deve-se orientar a prática de atividade física aeróbica de moderada intensidade de no mínimo 150 min/semana (pelo menos 3 vezes por semana). A prática de exercícios resistivos deve ser realizada pelo menos 2 vezes por semana.

Recomenda-se também a cessação do tabagismo.

Os pacientes devem ser orientados ainda com relação a métodos contraceptivos. Devem evitar gestação indesejada com DM descompensado e em uso de drogas teratogênicas.

A dieta equilibrada é outra recomendação importante: 45-60% do valor energético total diário na forma de carboidratos e 15-20% na forma de proteínas; com gordura total até 30%. Esses pacientes devem evitar ácidos graxos *trans*. Seu consumo de colesterol deve ser < 200 mg/dia e devem ser restringidos alimentos como frituras e doces. É importante estimular o consumo de verduras, legumes, leite desnatado, alimentos integrais e frutas.

COMPLICAÇÕES CRÔNICAS

- Deve-se realizar o rastreamento no momento do diagnóstico do DM tipo 2 e, após 5 anos em casos de DM tipo 1 (ou na puberdade).
- Não realizar rastreamento de rotina para doenças cardiovasculares em pacientes assintomáticos.
- Repetir anualmente a análise da excreção urinária de albumina.
- Fazer controle anual da creatinina, independentemente do valor da albumina urinária, é importante para determinar a taxa de filtração glomerular.
- Fazer avaliação oftalmológica (fundo de olho) anualmente. Mulheres com planos de engravidar ou gestantes devem realizar avaliação imediata por conta do risco de progressão da retinopatia durante a gestação.
- Solicitar testes clínicos para avaliação da neuropatia periférica.
- Pesquisar sinais e sintomas de neuropatias autonômicas.

Neuropatia diabética

A neuropatia diabética é um distúrbio neurológico demonstrado clinicamente pela presença de sinais e sintomas em pacientes diabéticos, após exclusão de outras

-MRCM.indb 251 12/5/17 4:05 PM

causas de neuropatia. Inclui várias síndromes clínicas distintas, com manifestações, distribuições anatômicas, cursos clínicos e, possivelmente, fisiopatologias subjacentes diferentes. A prevalência aumenta com o tempo de doença. O bom controle metabólico do DM reduz a frequência e a intensidade da lesão neuropática.

Tabela 8 Classifi	cação da nei	uropatia diabética		
Polineuropatias simétricas e	Sensitiva motora	Polineuropatia sensitivo-motora distal simétrica		
generalizadas	crônica	Neuropatia proximal simétrica da extremidade inferior		
	Sensitiva	Neuropatia aguda dolorosa		
	aguda	Neuropatia hiperglicêmica		
		Neuropatia induzida por tratamentos		
	Autonômica	Cardiovascular		
		Digestiva		
		Geniturinária		
		Outras		
Neuropatia focal e	Neuropatia craniana			
multifocal	Neuropatia toracoabdominal			
	Neuropatia f	ocal dos membros		
	Amiotrofia diabética			

Tabela 9 Características da neuropatia em fibras pequenas e grandes

Disfunção nas fibras pequenas — envolvimento mais precoce; causam sintomatologia mais rica; sem envolvimento motor/reflexo; eletroneuromiografia silente (diagnóstico com biópsia cutânea)

Ardência/queimação ou dor lancinante (choques, pontadas)

Hiperestesia

Parestesia

Perda das sensações de dor e temperatura

Disautonomia (desidrose, secura, rachaduras)

Ulceração nos pés

Perda da dor visceral

Disfunção nas fibras grandes — menos sintomas, mais sinais

Perda de sensibilidade vibratória e propriocepção

Arreflexia

Ataxia, incoordenação na marcha (aumenta o risco de quedas)

Anormalidades na condução nervosa

Polineuropatia sensitivo-motora distal simétrica

É o subtipo mais comum (forma crônica). Apresenta acometimento sensitivo e/ou motor, preferencialmente nos membros inferiores (fibras mais longas acometidas antes).

Tem curso progressivo, simétrico (mais comum) ou assimétrico e ascendente.

Observa-se distribuição em bota e luva.

Seu início é insidioso (mais comum) ou agudo (pode ocorrer quando realizado controle glicêmico rápido ou após início do tratamento com insulina ou sulfas - neurite insulínica, autolimitada).

Ocorre envolvimento de fibras grossas ou finas.

Seus sintomas pioram à noite.

O diagnóstico é realizado com:

- anamnese detalhada (sintomas);
- exame físico neurológico:
- inspeção cuidadosa;
- monofilamento de Semes Weinstein de 10 g (pesquisa em 4 pontos: no hálux e na cabeça do 1°, 2° e 5° metatarsos);
- sensibilidade vibratória: diapasão de 128 Hz (proeminência óssea do hálux);
 - sensibilidade térmica (quente/frio);
 - propriocepção;
 - sensibilidade dolorosa (pino ou palito);
 - reflexos (aquileu, patelar e tricipital).

Os escores de sintomas e sinais neuropáticos (Tabelas 10 a 12) podem ser utilizados para diagnóstico, bem como para acompanhamento dos pacientes com neuropatia diabética, para avaliação do tratamento.

Para firmar o diagnóstico, é fundamental a exclusão de outras causas de neuropatia:

- infecciosa: HIV, hepatites B e C;
- relacionada a medicações: quimioterapia, terapia antirretroviral, isoniazida;
 - tóxica: uso crônico de álcool;
- metabólica: deficiência de vitamina B12, hipotireoidismo;
 - doenças malignas;
 - amiloidose;
 - gamopatia monoclonal;
 - síndrome POEMS;
 - vasculites;
 - doença de Lyme.

Se necessário, outros exames podem confirmar o diagnóstico:

- eletroneuromiografia (solicitar apenas em casos duvidosos, atípicos);
- biópsia do nervo sural (para diagnóstico diferencial com outras doenças);
 - biópsia cutânea (teste sensível, detecção precoce).

O tratamento da dor neuropática é apresentado na Figura 1.

Tabela 10 Escore de sintomas neuropáticos		
		Pontuação
1. O(A) senhor(a) tem experimentado dor ou desconforto nas pernas?	() Se NÃO, interromper a avaliação	_
	() Se SIM, continuar a avaliação	-
2. Que tipo de sensação mais o (a) incomoda? (Descrever os sintomas se	() Queimação, dormência ou formigamento	2
o paciente não citar nenhum destes)	() Fadiga, cãibras ou prurido	1
3. Qual é a localização mais frequente desse sintoma descrito?	() Pés	2
	() Panturrilha	1
	() Outra localização	0
4. Existe alguma hora do dia em que o sintoma descrito aumenta de	() Durante a noite	2
intensidade?	() Durante o dia e a noite	1
	() Apenas durante o dia	0
5. Esse sintoma já o (a) acordou durante a noite?	() Sim	1
	() Não	0
6. Alguma manobra que o (a) senhor(a) realiza é capaz de diminuir esse	() Andar	2
sintoma? (Descrever as manobras para o paciente se ele não citar	() Ficar em pé	1
nenhuma)	() Sentar ou deitar	0

 ${\it Classifica} \ \hbox{$\it case} \$

Tabela 11 Escore de comprometimento neuropático					
		Direito	Pontuação	Esquerdo	Pontuação
Reflexo aquileu		() Presente	0	() Presente	0
		() Ausente	2	() Ausente	2
Sensação	Vibratória	() Presente	0	() Presente	0
		() Reduzida/ausente	1	() Reduzida/ausente	1
	Dolorosa	() Presente	0	() Presente	0
		() Reduzida/ausente	1	() Reduzida/ausente	1
	Térmica	() Presente	0	() Presente	0
		() Reduzida/ausente	1	() Reduzida/ausente	1

 ${\it Classifica} \\ {\it c3-5 pontos-leve; 6-8 pontos-moderada; 9-10 pontos-grave.}$

Tabela 12	Diagnóstico de neuropatia periférica		
Sinais	Sintomas		
Leves	+	Moderados	
Moderados	+	Ausentes ou presentes	

Neuropatia autonômica gastrointestinal

Suas principais manifestações são:

- gastroparesia;
- diarreia;
- obstipação;
- incontinência fecal;
- entesopatia esofágica;
- atonia da vesícula biliar.

Tabela 13	Drogas recomendadas para dor neuropática		
Nível A	Pregabalina, 300-600 mg/dia		
Nível B	Gabapentina, 900-3.600 mg/dia		
	Valproato de sódio, 500-1.200 mg/dia		
	Carbamazepina, 600-1.200 mg/dia		
	Duloxetina, 30-60 mg/dia		
	Amitriptilina, 25-100 mg/dia		
	Tramadol		
	Oxicodona		
	Capsaicina a 0,075% (uso tópico)		
Outras	Benfotiamina, 150 mg/dia		
	Ácido alfa-lipoico, 600 mg/dia		

-MRCM.indb 253 12/5/17 4:05 PM

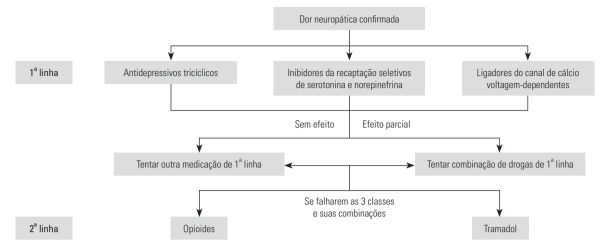


Figura 1 Tratamento da dor neuropática.

Gastroparesia

Deve-se corrigir os fatores que exacerbam/pioram as manifestações:

- hiperglicemia;
- distúrbios hidroeletrolíticos;
- uso de medicações: bloqueadores dos canais de cálcio, clonidina, drogas anticolinérgicas, exenatide, liraglutida, pranlitide.

Institui-se suporte nutricional se houver perda de peso não intencional > 10% em 3-6 meses. São recomendadas refeições pequenas e frequentes, com baixo teor de gordura.

Podem ser administrados pró-cinéticos (metoclopramida, domperidona, cisaprida) e, em casos mais graves, eritromicina.

A cirurgia é indicada somente em casos refratários.

Diarreia

É fundamental sempre excluir causas secundárias.

Ocorre mais frequentemente durante a noite, alternando períodos de constipação e incontinência fecal (diarreia explosiva). Deve-se realizar o controle metabólico. Recomenda-se dieta rica em fibras e com restrição de glúten e lactose.

A antibioticoterapia indicada para tratamento do supercrescimento bacteriano inclui bactrim, ciprofloxacino e metronidazol (mínimo de 3 semanas).

Podem ser administradas: loperamida (dose máxima de 16 mg/dia), codeína (60 mg, 4 vezes ao dia), clonidina (0,3 mg, 2 vezes ao dia), octreotida (50 mg, SC, 2 vezes ao dia) e enzimas pancreáticas.

Neuropatia autonômica cardiovascular

Suas principais manifestações são:

- hipotensão ortostática ou pós-prandial: tontura, fraqueza, borramento visual;
 - taquicardia n\u00e3o explicada;
 - pouca tolerância ao exercício;
 - isquemia miocárdica sem dor;
 - arritmias cardíacas.

É recomendado o *screening* para neuropatia autonômica diabética por ocasião do diagnóstico de DM tipo 2, 5 anos após o diagnóstico de DM tipo 1 e em todos os pacientes sintomáticos. O rastreamento deve incluir história e exame físico completos, buscando sinais de disfunção autonômica. Testes de variabilidade da frequência cardíaca podem ser indicados (utilizar como estímulos respiração profunda, manobra de Valsalva e mudança postural, com avaliação das respostas de frequência cardíaca e PA). Se o rastreamento for negativo, os testes devem ser repetidos anualmente.

A atividade física parece melhorar a neuropatia autonômica diabética. Sempre se deve realizar estratificação cardiológica não invasiva antes do início das atividades.

Hipotensão postural

Devem ser fornecidas orientações comportamentais, como para uso de meia elástica, mudança postural lenta, manutanção das pernas cruzadas ao se levantar e realização de dorsiflexão dos pés antes de se levantar.

O tratamento medicamentoso inclui fludrocortisona (iniciar com 25-50 mcg/dia pela manhã e titular a dose conforme os sintomas do paciente e se mantiver hipotensão postural ao exame físico).

Nefropatia diabética

É associada a aumento da mortalidade, principalmente relacionado a doenças cardiovasculares. Trata-

-se da principal causa de doença renal crônica dialítica no Brasil.

A progressão dos estágios da nefropatia diabética não é irreversível, podendo ocorrer regressão da albuminúria com o tratamento.

De acordo com a taxa de excreção de albumina, classifica-se em (Tabela 14):

- normoalbuminúria;
- microalbuminúria;
- macroalbuminúria (nefropatia estabelecida ou proteinúria clínica).

A presença de proteinúria ou a redução da taxa de filtração glomerular em pacientes com DM pode ser causada por outra doença renal não relacionada ao DM. O paciente deve ser submetido a avaliação adicional nas seguintes situações:

- tempo de duração do DM < 5 anos;
- início abrupto da proteinúria;
- outras alterações no sedimento urinário: cilindros hemáticos, leucocitários e acantócitos;
 - ausência de retinopatia (no DM tipo 1);
 - manifestações clínicas de outra doença sistêmica;
- queda rápida da taxa de filtração glomerular após início do uso de bloqueadores do sistema renina-angiotensina-aldosterona (suspeita de estenose de artéria renal).

Seu tratamento é feito com:

- bloqueadores do sistema renina-angiotensina-al-dosterona (iECA, BRA);
 - restrição proteica = 0,8 g/kg de peso/dia;
 - controle pressórico (PA < 130 × 80 mmHg);
 - controle glicêmico (HbA1C < 7%);
 - estatinas (LDL-c < 100 mg/dL).

Retinopatia diabética

É uma das principais causas de cegueira em pessoas com 20-74 anos de idade. Após 20 anos de doença, > 90% dos pacientes com DM tipo 1 e 60% daqueles com DM tipo 2 apresentarão algum grau de retinopatia.

É classificada de acordo com a gravidade em: retinopatia diabética não proliferativa (leve, moderada ou grave) e retinopatia proliferativa. O controle metabólico é benéfico para evitar a progressão da doença. Outros tratamentos disponíveis são fotocoagulação e vitrectomia. Sempre deve-se encaminhar o paciente para acompanhamento oftalmológico ao diagnóstico.

Pé diabético

É a principal causa de amputação não traumática de membros inferiores em adultos.

Define-se como uma infecção, ulceração e/ou destruição de tecidos moles, associadas a alterações neurológicas e vários graus de doença arterial periférica nos membros inferiores de pacientes com DM.

A perda da sensibilidade protetora é determinante para o desenvolvimento das ulcerações e a maior vulnerabilidade a traumas.

É importante realizar prevenção das úlceras com:

- exame anual dos pés (inspeção, avaliação neurológica completa, palpação de pulsos) ou em todas as consultas, se houver neuropatia periférica;
 - educação do paciente:
 - higienizar, secar e hidratar os pés;
 - cortar as unhas;
- desbridar as calosidades com equipe especializada;
 - utilizar sapato adequado;
- inspecionar diariamente os pés e calçados (principalmente em caso de neuropatia);
 - controle metabólico;
- cirurgias ortopédicas preventivas (proeminências ósseas causando pontos de pressão).

O tratamento dessa condição deve ser feito conforme segue:

- limpeza local (não passar cremes ou pomadas);
- desbridamento de áreas necróticas;
- retirada de calosidades;
- antibioticoterapia conforme flora bacteriana;
- se houver suspeita de osteomielite, realizar RNM;
- retirar carga se tratar-se de úlcera por sobrecarga: o repouso é pouco efetivo, tendo como alternativas o Robofoot e gesso de contato total (padrão-ouro), o último contraindicado se tratar-se de infecção ou isquemia.

Tabela 14 Classificação da albuminúria			
	Normoalbuminúria	Microalbuminúria	Macroalbuminúria
Amostra de urina isolada casual (concentração de albumina)	< 17 mg/L	17-173 mg/L	≥ 174 mg/L
Amostra de urina isolada, 1ª da manhã (índice albumina-creatinina)*	< 30 mg/L	30-299 mg/g	≥ 300 mg/g
Amostra de urina de 24 horas	< 30 mg	30-299 mg	≥ 300 mg

^{*} Pelo menos 2 positivas em 3 amostras

-MRCM.indb 255 12/5/17 4:05 PM

Artropatia de Charcot

Denomina-se artropatia de Charcot deformidade óssea no pé, com desorganização do osso e das articulações, como consequência de sobrecarga, com inflamação, luxações e fraturas mal consolidadas em um pé insensível. Os casos devem ser encaminhados para avaliação e tratamento com ortopedista.

COMPLICAÇÕES AGUDAS

Hipoglicemia

Define-se hipoglicemia como glicemia < 70 mg/dL. É uma complicação frequente, principalmente em pacientes com DM tipo 1 e nos com DM tipo 2 em uso de insulina. Está associada a aumento de morbidade e mortalidade.

Apresenta como sintomas neurogênicos: palpitação, palidez, tremores, sudorese, fome (ativação do sistema nervoso autonômico adrenérgico e colinérgico). Entre os sintomas neuroglicopênicos, podem ser citadas as alterações progressivas da função cerebral, como distúrbios da fala, confusão, dificuldade de compreensão, irritabilidade, cefaleia, visão turva, tontura, sonolência e coma.

Não existe relação linear entre o nível glicêmico e os sintomas de hipoglicemia. Glicemias consideradas normais em pacientes que mantêm glicemias sempre elevadas podem cursar com sintomas, se houver uma queda abrupta. O controle glicêmico adequado reverte esses sintomas.

Na hipoglicemia assintomática, ocorre perda dos sinais/sintomas autonômicos de alarme, impedindo o reconhecimento da hipoglicemia e seu tratamento imediato. É importante evitar episódios de hipoglicemia, tolerando--se valores glicêmicos maiores até retorno dos sintomas.

Seu tratamento é realizado com a administração de 15 g de carboidrato de rápida absorção (1 colher de sopa rasa de açúcar, 1 copo de suco de laranja, 1 copo de refrigerante normal, 3 balas de caramelo) e aguardando-se 15 minutos para nova aferição. Deve ser repetido, se necessário. Após a correção, o paciente deve se alimentar para evitar novos episódios.

Na hipoglicemia grave, com incapacidade de ingestão de glicose VO, administra-se glicose EV (glicose a 50%, 40 mL, em *bolus*) ou glucagon (1 amp, IM), que se associa a melhora transitória.

O glucagon deve ser prescrito para uso domiciliar para todos os pacientes com risco de hipoglicemia grave, principalmente quando assintomáticos. É fundamental orientar também os familiares.

A causa e os fatores precipitantes da hipoglicemia devem ser identificados e corrigidos. Estratégias para diminuir a incidência de hipoglicemia incluem: educação do paciente, intensificação da monitorização glicêmica (glicemia capilar), individualização do alvo glicêmico, ajuste e troca das medicações (preferência por análogos de insulina e hipoglicemiantes orais com baixo risco de hipoglicemia).

Cetoacidose diabética (CAD) e estado hiperglicêmico hiperosmolar (EHH)

CAD e EHH são duas das complicações mais graves do DM, sendo causas frequentes de internação e, apesar da progressiva diminuição da mortalidade nas últimas décadas (< 1% em geral), a CAD ainda é a principal causa de morte em crianças e adolescentes com DM. No EHH, a mortalidade atinge 15% dos pacientes.

Os critérios diagnósticos da American Diabetes Association, de 2009, são utilizados para avaliar e classificar o estado glicêmico dos pacientes diabéticos (Tabela 15).

Vale a pena ressaltar que em situações específicas o diagnóstico CAD pode ser dificultado:

Tabela 15 Critérios diagnósticos e classificação da cetoacidose diabética e estado hiperglicêmico hiperosmolar					
Parâmetros	Cetoacidose diabética			Estado hiperglicêmico	
	Leve	Moderada	Grave	hiperosmolar	
Glicemia (mg/dL)	> 250	> 250	> 250	> 600	
pH arterial	7,25-7,3	7-7,24	< 7	>7,3	
Bicarbonato sérico (mEq/L)	15-18	10-14,9	< 10	> 15	
Cetonúria	Positiva	Positiva	Positiva	Fracamente positiva	
Cetonemia	Positiva	Positiva	Positiva	Fracamente positiva	
Osmolalidade efetiva	Variável	Variável	Variável	> 320	
(mOsm/kg)					
Anion-gap	> 10	> 12	> 12	Variável	
Nível de consciência	Alerta	Alerta ou sonolento	Estupor ou coma	Estupor ou coma	

Osmolalidade efetiva: $2 \times (Na^+ \text{ medido}) + \text{glicemia (mg/dL)/18}$ Anion-gap: $(Na^+ \text{ medido}) - (Cl^- + HCO_2^-)$

-MRCM.indb 256 12/5/17 4:05 PM

- CAD euglicêmica: pode ocorrer em pacientes com boa hidratação e taxa de filtração glomerular aumentada, em gestantes, desnutridos, pacientes que fazem uso de álcool ou que fizeram uso de insulina no transporte até o hospital;
- CAD alcalêmica: condição na qual a cetoacidose primária está associada a uma alcalose metabólica primária. Geralmente observada em pacientes com vômitos intensos e persistentes ou em uso de diuréticos (alcalose de contração). O *anion-gap* está elevado;
- CAD não cetótica: ocorre na presença de resultados falso-negativos para a cetonúria. Na presença de distúrbios que levam à hipoxemia tissular (sepse, choque ou hipotensão grave), a relação do acetoacetado para beta-hidroxibutirato pode alcançar 1:20. Nessa situação, existe uma quantidade muito pequena de acetoacetato para ser medida pela reação do nitroprusseto (causando o resultado falso-negativo). Resultados falso-negativos não ocorrem na dosagem da cetonemia sérica.

A instalação dos sintomas pode ser rápida ou precedida por pródromo de poliúria, polidipsia e polifagia. O rebaixamento do nível de consciência é mais comum no estado hiperglicêmico hiperosmolar. Desidratação, hipotensão e taquicardia são frequentes. Nos pacientes com cetoacidose diabética, é comum a presença de dor abdominal, náuseas e vômitos. A taquipneia pode ser secundária a acidose metabólica. Deve-se sempre investigar o fator precipitante.

Os pacientes devem ser submetidos aos seguintes exames: gasometria venosa, eletrólitos, urina tipo 1, cetonúria de fita, eletrólitos, hemograma completo (pode haver leucocitose na cetoacidose diabética sem que signifique infecção), ECG e RX de tórax. Outros exames podem ser realizados conforme a suspeita clínica.

O tratamento dessa condição deve ser realizado com:

- hidratação: expansão rápida com SF até correção da hipotensão e do choque. O consenso é que essa expansão seja realizada com soro fisiológico. Alguns autores sugerem que o uso de Ringer-lactato ou Plasma-Lyte seriam melhores, já que diminuiriam a incidência da acidose metabólica hiperclorêmica. Após estabilização clínica, iniciar uma fase de manutenção. Se Na⁺ corrigido > 135 mEq/L, infundir 250-500 mL/h de NaCl a 0,45%; se Na⁺ corrigido < 135 mEq/L, deve-se infundir 250-500 mL/h de SF. Quando glicemia < 250 mg/dL, deve-se associar glicose à hidratação para diminuir a incidência de hipoglicemia (colocar 22 mL de NaCl a 20% em 1 L de SG5%);
- insulinoterapia: prescrever somente se K sérico > 3,3 mEq/L e dosar novamente. A dose de ataque de

insulina é de 0,1 UI/kg, EV. A manutenção se faz com bomba de infusão contínua de 0,1 UI/kg/h. Deve-se prescrever SF, 100 mL + insulina regular, 100 UI (1 UI/mL) e monitorar a glicemia capilar a cada hora. A glicemia deve diminuir pelo menos 10% na primeira hora. Se a redução for menor, recomenda-se infundir bolus de 0,1 UI/kg, EV, e manter na velocidade de infusão anterior. A meta é manter a glicemia em 150-200 mg/dL nos quadros de cetoacidose diabética e em 250-300 mg/ dL nos quadros de estado hiperglicêmico hiperosmolar até resolução dos outros parâmetros. Ao alcançar esses valores, deve-se associar soro glicosado e diminuir a infusão de insulina para 0,05 UI/kg/h. Se for detectada hipoglicemia, após realizar a correção com 40 mL de glicose a 50%, deve-se diminuir a infusão de insulina ou aumentar a oferta de glicose, sem suspender a infusão de insulina. Suspensão da infusão de insulina só é recomendada caso: controle-se o fator precipitante e observe-se glicemia < 250 mg/dL, pH > 7,3, bicarbonato > 15 mEq/L e anion-gap < 12 mEq/L. Nesses casos, prescrevem-se doses de insulina, SC, de horário e espera-se 1 hora após a aplicação para desligar a bomba;

- reposição de potássio:
- se K < 3,3 mEq/L, não iniciar insulina e realizar reposição de 25 mEq de potássio em 1 hora, diluído em SF, 1.000 mL;
- se K estiver em 3,3-5,2 mEq/L, administrar insulina e realizar reposição de potássio desde a chegada ao
 PS. Para cada 1 L de volume infundido, realizar reposição de 25 mEq de potássio;
- se K > 5,2 mEq/L, não se deve realizar reposição.
 A dosagem deve ser mantida e, posteriormente, se necessário, inicia-se reposição;
- reposição de bicarbonato: raramente é indicada. Deve ser realizada somente quando pH < 6,9. Recomenda-se bicarbonato de sódio a 8,4%, 100 mEq diluídos em 400 mL de água destilada, infundidos em 2 horas. Pode-se repetir a cada 2 horas caso pH permaneça < 7;
- reposição de fósforo: realizada com dosagem sérica < 1 mg/dL ou com dosagem baixa e presença de disfunção de ventrículo esquerdo, arritmias cardíacas e/ou achados de hemólise ou rabdomiólise.</p>

É importante dosar eletrólitos, gasometria e função renal desses pacientes a cada 2-4 horas.

O paciente deve ser mantido em jejum até resolução do quadro de cetoacidose diabética ou estado hiperglicêmico hiperosmolar. A hipoglicemia e a hipocalemia são as complicações mais comuns no tratamento de CAD e EHH. A ocorrência de edema cerebral é rara em adultos, mas está associada a elevada mortalidade.

-MRCM.indb 257 12/5/17 4:05 PM

BIBLIOGRAFIA

American Diabetes Association. Foot examination pocket chart.
Washington: ADA: 2009.

American Diabetes Association. Standards of medical care in diabetes – 2013. Diabetes Care 2013;36 Suppl 1:S11-66.

Boulton AJ, Armstrong DG, Albert SF, Frykberg RG, Hellman R, Kirkman MS, et al.; American Diabetes Association; American Association of Clinical Endocrinologists. Comprehensive foot examination and risk assessment. Diabetes Care 2008;31(8):1679-85.

Bril V, England J, Franklin GM, Backonja M, Cohen J, Del Toro D, et al.; American Academy of Neurology; American Association of Neuromuscular and Electrodiagnostic Medicine; American Academy of Physical Medicine and Rehabilitation. Evidence-based guideline: treatment of painful diabetic neuropathy. Neurology 2011 76(20):1758-65.

Garber AJ, Abrahamson MJ, Barzilav JI, Bloomgarden ZT, Bush MA, Dagogo-Jack S, et al. AACE comprehensive diabetes management algorithm 2013. Endocr Pract 2013;19(2):327-36.

Nathan DM, Buse JB, Davidson MB, Ferrannini E, Holman RR, Sherwin R, et al.; American Diabetes Association; European Association for Study of Diabetes. Medical management of hyperglycemia in type 2 diabetes: a consensus algorithm for the initiation and adjustment of therapy. Diabetes Care 2009;32(1):193-203.

Sociedade Brasileira de Diabetes. Diretrizes da Sociedade Brasileira de Diabetes. São Paulo: SBD; 2012.

68

DOENÇAS DA TIREOIDE

Daniel Fiordelisio de Carvalho, Leila Suemi Harima Letaif

As doenças tireoidianas podem ou não cursar com alteração da função da glândula. A tireoide produz predominantemente a tiroxina (T4) e, em menor proporção, a tri-iodotironina (T3), que é o hormônio biologicamente ativo. A maior parte da produção de T3 é extratireoidiana, a partir da deiodinação do T4, intra ou extracelular, realizada pelas enzimas denominadas deiodinases.

Neste capítulo, serão abordadas as doenças primariamente tireoidianas (hipo e hipertireoidismo primários, tireoidites e nódulos tireoidianos). Causas secundárias (hipofisárias) ou terciárias (hipotalâmicas) não serão abordadas.

HIPOTIREOIDISMO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

É a síndrome clínica resultante da baixa concentração sérica dos hormônios tireoidianos (T4 livre, T3 e T4), com redução do *feedback* negativo sobre a hipófise e consequente aumento da secreção hipofisária do hormônio estimulante da tireoide (TSH). Suas causas mais comuns são listadas na Tabela 1.

Tabela 1 Etiologias do hipotireoidismo primário

Congênitas

Agenesia ou disgenesia da tireoide

Defeitos congênitos na via de síntese dos hormônios tireoidianos

Adquiridas

Tireoidite crônica linfocítica/autoimune (Hashimoto)

Tireoidite aguda ou subaguda com evolução para hipotireoidismo

Ausência cirúrgica total ou parcial da tireoide

Após radioiodoterapia para tratamento do hipertireoidismo

Após radioterapia de cabeça e pescoço para tratamento de doenças não tireoidianas

Sobrecarga de iodo (p. ex., exames contrastados), sobretudo áreas iododeficientes

Medicamentos: amiodarona, lítio, interferona-alfa

EPIDEMIOLOGIA

Disfunções tireoidianas são condições prevalentes na prática clínica e devem ser reconhecidas por médicos de qualquer especialidade.

A prevalência de hipotireoidismo é de cerca de 0,4% na população brasileira. A tireoidite crônica autoimune ou tireoidite de Hashimoto, etiologia mais comum do hipotireoidismo, é 5-10 vezes mais frequente em mulheres do que em homens. Sua ocorrência aumenta com a idade e é mais comum em indivíduos com outras doenças autoimunes concomitantes. Em idosos brasileiros, a prevalência de hipotireoidismo chega a 5,7%.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas e sinais do hipotireoidismo são inespecíficos e dependem do grau de deficiência hormonal e do tempo de doença. Um quadro clínico mais exuberante provavelmente reflete maior déficit hormonal e maior tempo de instalação da doença. Os principais achados clínicos são:

- cansaço, fraqueza muscular, cãibras musculares;
- intolerância ao frio;
- ganho de peso;
- obstipação;
- irregularidade menstrual (metro ou menorragia)

e infertilidade;

- letargia e dificuldade de concentração;
- ressecamento da pele, pele amarelada;
- bócio;
- edema de face e mãos;
- engrossamento da voz, macroglossia;
- hiporreflexia;
- bradicardia;
- hipertensão arterial (por aumento da resistência vascular periférica);

-MRCM.indb 258 12/5/17 4:05 PM

- bradipneia;
- galactorreia.

EXAMES COMPLEMENTARES

A Tabela 2 apresenta uma descrição sumária dos principais exames laboratoriais envolvidos no diagnóstico e no acompanhamento do hipotireoidismo.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de hipotireoidismo primário é realizado a partir da elevação do TSH com redução da concentração de T4 livre.

A presença de anticorpos antitireoidianos (antitireoperoxidase – anti-TPO, antitireoglobulina – anti-Tg e/ou contra o receptor do TSH – TRAb) confirma o diagnóstico de tireoidite crônica autoimune, embora a sensibilidade seja de apenas 75%. Os portadores de tireoidite crônica autoimune podem ser eutireóideos, hipotireóideos ou ainda apresentar uma fase transitória de hipertireoidismo. O anticorpo que tem maior correlação com a probabilidade de evolução para hipotireoidismo é o anti-TPO.

Na USG da tireoide, a glândula pode estar com tamanho aumentado, reduzido ou inalterado, a depender do tempo de instalação da autoimunidade.

As dosagens de T3 e T4 são de menor utilidade para o diagnóstico de hipotireoidismo, pois suas concentrações são afetadas principalmente por condições que alteram as proteínas plasmáticas em que estão ligados (globulina ligadora da tiroxina – TBG, albumina e transtirretina).

Na gestação, o aumento da TBG pode reduzir a concentração sérica do T4 livre e a dosagem dos hormônios totais (T3 e T4) ganha importância.

Outros achados laboratoriais no hipotireoidismo são: anemia normocrômica normocítica, hiponatremia, elevação de creatinoquinase e hipercolesterolemia.

Atualmente, a dosagem do TSH para rastreamento populacional do hipotireoidismo não é recomendada. Os pacientes devem ser investigados para disfunção tireoidiana nas seguintes situações:

- doença autoimune (DM tipo 1, vitiligo, anemia perniciosa);
 - doença tireoidiana autoimune em parente de 1° grau;
- radioiodoterapia para tratamento de hipertireoidismo;
 - radioterapia externa cervical;
 - antecedente de cirurgia ou disfunção tireoidiana;
 - exame físico da tireoide anormal;
 - distúrbios psiquiátricos;
 - uso de amiodarona ou lítio;
 - insuficiência adrenal;
 - alopecia;
 - ganho de peso;
 - anemia;
 - arritmia:
 - alteração da textura da pele;

TSH	Melhor teste laboratorial isolado para rastrear a função tireoidiana		
	Eleva-se em resposta a pequenas reduções do T4 livre		
T4 livre	Principal hormônio responsável pelo feedback negativo na hipófise e o que melhor representa a reserva de hormônio tireoidiano		
	Biologicamente inativo		
T4	Fração do T4 ligada a proteínas plasmáticas (99,97%), principalmente à globulina ligadora da tiroxina, mas também à albumina e à transtirretina		
	Biologicamente inativo		
T3	Fração do T3 ligada a proteínas plasmáticas, principalmente à globulina ligadora da tiroxina, mas também à albumina e à transtirretina		
	Biologicamente ativo		
	Sua principal produção é extratireoidiana, por ação das deiodinases sobre o T4		
Anticorpos	A tireoperoxidase é uma enzima-chave na síntese de hormônios tireoidianos		
antitireoperoxidase (anti-TPO)	É o anticorpo cuja positividade mais prediz evolução para hipotireoidismo		
Anticorpo antitireoglobulina	A tireoglobulina é a principal matéria-prima para a síntese dos hormônios tireoidianos		
(anti-Tg)	É armazenada no coloide dentro dos folículos tireoidianos		
Anticorpo contra o receptor do TSH (p. ex., doença de Graves) ou bloqueadora (tireoidite do TSH (TRAb) autoimune/Hashi-Graves)			
USG da tireoide	Útil na avaliação de alterações do tamanho da glândula, hipoecoicidade e heterogeneidade do parênquima tireoidiano, que podem estar presentes na doença tireoidiana autoimune		
	Também avalia a presença de nódulos tireoidianos		

-MRCM.indb 259 12/5/17 4:05 PM

- insuficiência cardíaca;
- obstipação;
- síndrome demencial;
- hipercolesterolemia ou hipertrigliceridemia;
- hipertensão arterial;
- dismenorreia:
- cansaço, fadiga, miopatia;
- intervalo QT prolongado.

É importante ressaltar que a avaliação da função tireoidiana por meio da dosagem do TSH e do T4 livre não deve ser realizada no paciente criticamente enfermo ou internado por doença grave, pois frequentemente ocorrem oscilações desses hormônios nessas situações sem significado de doença tireoidiana. Além disso, a infusão de medicações como dopamina, glicocorticoides e heparina pode alterar essas dosagens, gerando dúvida diagnóstica e levando à realização de exames complementares desnecessários. A exceção é se houver elevada suspeita clínica de doença tireoidiana.

TRATAMENTO

O tratamento do hipotireoidismo consiste na reposição hormonal pela administração VO de levotiroxina. A absorção da medicação depende da acidez gástrica. Por essa razão, deve ser administrada preferencialmente pela manhã, em jejum, e o paciente deve aguardar pelo menos 30-60 minutos para se alimentar. Medicamentos que alteram a secreção ácida do estômago (p. ex., inibidores da bomba de prótons) podem interferir na absorção da levotiroxina, sobretudo as preparações sódicas atualmente disponíveis no Brasil. Em razão disso, pode ser necessário o aumento de dose do hormônio após o início do uso de um desses agentes.

A dose necessária de levotiroxina para atingir o eutireoidismo é de 0,5-1,6 mcg/kg/dia e dependerá da função tireoidiana residual, idade, sexo e superfície corporal do paciente. O ajuste de dose deve ser realizado para manter o TSH dentro da faixa de normalidade para o método, no caso do hipotireoidismo primário. O TSH deve ser dosado a cada 4-8 semanas depois de iniciar a terapia de reposição; após ajustar a dose ou caso o paciente mude a marca da medicação. A dose inicial deve ser de 50 mcg/dia em pacientes sem evidência de doença aterosclerótica coronária e 12,5-25 mcg/dia naqueles com doença aterosclerótica coronária conhecida. Caso o paciente com doença aterosclerótica coronária apresente angina com o tratamento, deve ser mantida a máxima dose possível de levotiroxina que não desencadeia angina.

Pacientes que precisam de doses > 200 mcg/dia para atingir o eutireoidismo devem ser investigados para má

aderência, causa bem mais comum, e para problemas na absorção da medicação, como:

- sequestradores de ácidos biliares;
- picolinato de crômio;
- sucralfato:
- carvão:
- resinas de troca catiônicas;
- orlistate:
- bisfosfonatos;
- ciprofloxacino;
- inibidores da bomba de prótons;
- antagonistas do receptor H2;
- raloxifeno:
- síndromes malabsortivas;
- sulfato ferroso;
- dieta rica em fibras;
- quelantes de fosfato;
- soja;
- sais de cálcio;
- café expresso.

O uso de doses de levotiroxina superiores ao necessário, causando um hipertireoidismo leve, deve ser evitado por conta de sua associação com risco de problemas cardiovasculares, prejuízo da densidade mineral óssea e ocorrência de transtornos psiquiátricos afetivos. Os idosos são particularmente suscetíveis à fibrilação atrial, enquanto as mulheres menopausadas são um grupo em risco para perda de massa óssea se forem supertratadas.

Na concomitância de insuficiência adrenal e hipotireoidismo, a reposição de glicocorticoide deve sempre anteceder a de hormônio tireoidiano pelo risco de crise adrenal.

Tabela 3 Prep	parações de levotiroxina sódica disponíveis no Brasil
Nome	Apresentações
Levotiroxina sódica	25, 50 e 100 mcg
Euthyrox®	25, 50, 75, 100 e 150 mcg
Levoid®	25, 50, 75, 88, 100, 112, 125, 150, 175, 200 mcg
Synthroid®	25, 50, 75, 88, 100, 112, 125, 150, 175, 200, 300 mcg
Puran T4®	25, 50, 75, 88, 100, 112, 125, 150, 175, 200 mcg

HIPOTIREOIDISMO E GESTAÇÃO

A gestação é uma situação em que ocorre um incremento na necessidade de hormônios tireoidianos.

Em mulheres com hipotireoidismo, a dose de levotiroxina deve ser aumentada assim que confirmada a gestação para garantir que o TSH permaneça < 2,5 mUI/L e o T4 total, dentro da faixa de normalidade.

-MRCM.indb 260 12/5/17 4:05 PM

Mulheres eutireoidianas com anti-TPO positivo devem ter uma avaliação do TSH quando engravidam e, mediante resultado > 2,5 mIU/L, a terapia com levotiroxina deve ser iniciada.

Em ambos os casos, o TSH e o T4 total devem ser aferidos a cada 4 semanas durante a 1ª metade da gestação e pelo menos mais 1 vez no 3° trimestre. O TSH deve ser mantido < 2,5 mUI/L no 1° trimestre e < 3,5 mUI/L no 2° e no 3° trimestres. O T4 total deve ser mantido dentro da faixa de normalidade, sendo que nas gestantes o valor de referência é de 1,5 vez o valor para não grávidas.

HIPOTIREOIDISMO SUBCLÍNICO

Denomina-se hipotireoidismo subclínico a elevação da concentração sérica do TSH superior aos valores de referência para o método utilizado na vigência de concentração normal do T4 livre, excluindo-se outras causas de elevação do TSH.

Essa é uma definição laboratorial, que não envolve presença ou ausência de sintomas, e só pode ser utilizada em pacientes com função tireoidiana estável, eixo hipotálamo-hipófise-tireoide preservado e não acometidos por doença aguda ou estado crítico.

A prevalência de hipotireoidismo subclínico varia de 4-10% e é maior em idosos e mulheres e inversamente proporcional ao conteúdo de iodo na dieta. Vale lembrar que a elevação fisiológica do TSH em idosos pode representar um fator de proteção cardiovascular e estar associada com maior longevidade.

A Tabela 4 reúne os principais diagnósticos diferenciais do hipotireoidismo subclínico.

Tabela 4 Diagnósticos diferenciais do hipotireoidismo subclínico

Aumento transitório do TSH

Hipotireoidismo em tratamento e com necessidade de ajuste de dose

Fase de recuperação de tireoidite subaguda

Após administração de radioiodoterapia para doença de Graves

Fase de recuperação da doença de Graves

Outras causas de aumento do TSH

Elevação do TSH fisiológica nos idosos

Uso de TSH recombinante em pacientes operados para câncer de tireoide

Insuficiência adrenal não tratada

Mutações no receptor do TSH

Reação cruzada do TSH com anticorpos heterófilos contra proteínas de ratos

Os exames laboratoriais, nesses casos, têm a finalidade de avaliar as demais comorbidades do paciente, bem como estimar o risco de evolução para hipotireoidismo, auxiliando na decisão sobre o tratamento medicamentoso. Diante de um paciente com TSH elevado e T4 livre normal, recomenda-se a repetição em 2-3 meses, juntamente com a dosagem do anticorpo anti-TPO.

Sexo feminino, concentração sérica de TSH ≥ 10 mUI/L, autoimunidade tireoidiana e ingestão aumentada de iodo são os principais fatores de risco associados com a progressão para hipotireoidismo. A positividade do anti-TPO nesses pacientes prediz maior risco de evolução para hipotireoidismo, de 2,6 para 4,3% ao ano. Na população brasileira, já foi demonstrado que não apenas a presença dos anticorpos anti-TPO, como também aspectos ultrassonográficos sugestivos de tireoidite autoimune, correlacionam-se com maior risco de progressão para hipotireoidismo.

Valores de TSH > 10 mUI/L, tabagismo e resistência à insulina associam-se a maior risco de DLP no hipotireoidismo subclínico. Também foi demonstrada correlação significativa do hipotireoidismo subclínico com insuficiência cardíaca, particularmente em idosos com TSH > 10 mUI/L. A correlação com presença de doença aterosclerótica coronariana e morte por doença aterosclerótica coronariana só foi positiva em indivíduos com idade < 65 anos.

Não há evidência suficiente para afirmar que o hipotireoidismo subclínico esteja associado a prejuízo na qualidade de vida, disfunção cognitiva, depressão ou ansiedade.

De acordo com as recomendações nacionais atuais em adultos, os seguintes grupos de pacientes com hipotireoidismo subclínico persistente após 3-6 meses devem receber tratamento:

- pacientes com TSH > 10 mUI/L, independentemente da idade:
- mulheres com elevação progressiva do TSH e anti-TPO positivo e/ou alterações ultrassonográficas sugestivas de tireoidite de Hashimoto;
- pacientes com idade < 65 anos, TSH > 7 mUI/L e doença cardiovascular preexistente e/ou algum fator de risco para doença cardiovascular;
 - gestantes.

O tratamento de pacientes com hipotireoidismo subclínico e com sintomas de hipotireoidismo ainda é controverso; entretanto, pode ser realizado um teste terapêutico com levotiroxina. Caso os sintomas não melhorem após normalização do TSH, o tratamento deve ser suspenso.

COMA MIXEDEMATOSO

O coma mixedematoso é uma complicação rara do hipotireoidismo não tratado. É caracterizado por fraqueza progressiva, estupor, hipotermia, hipoventilação, hipoglicemia e hiponatremia, podendo resultar em choque

-MRCM.indb 261 12/5/17 4:05 PM

refratário e morte. É mais comum no inverno rigoroso de alguns países e em idosos, sobretudo os que têm alguma doença pulmonar ou cardíaca de base. Nesses pacientes, a mortalidade chega a 50%.

A manifestação clínica pode ocorrer no contexto de uma doença aguda, como pneumonia, IAM, AVC isquêmico ou sangramento gastrointestinal. Podem ocorrer ainda convulsões, hipo ou hipercalcemia, derrame pleural, derrame pericárdico e até ascite, todos com alto teor proteico.

Laboratorialmente, encontra-se T4 livre diminuído e TSH significativamente elevado, anti-TPO e/ou anti-Tg positivos, hipercolesterolemia e aumento da concentração de proteínas no líquido cefalorraquidiano. O ECG pode apresentar bradicardia sinusal e complexos de baixa voltagem difusamente.

Idealmente, os pacientes devem ser encaminhados para UTI e o tratamento de doenças associadas e potencialmente desencadeantes do quadro é fundamental. Geralmente, necessitam de VNI. Fluidos EV devem ser administrados com cautela e água livre deve ser evitada. Se houver disponível preparação de levotiroxina EV, a dose inicial é de 300-400 mcg, seguida de 75-125 mcg/dia. A dose de ataque VO é de 300 mcg de levotiroxina seguida de 150-200 mcg/dia. Pela possibilidade de insuficiência adrenal concomitante, primária ou secundária, os pacientes devem receber uma dose de ataque de hidrocortisona, 100 mg, EV, seguida de manutenção com 50 mg, EV, a cada 6 horas. A corticoterapia deve ser reduzida progressivamente a partir do 7° dia de tratamento e pode ser suspensa mediante dosagem de cortisol > 20 mcg/dL, basal ou após estímulo com cortrosina.

HIPERTIREOIDISMO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Tireotoxicose (Tabela 5) refere-se a um estado clínico que resulta do excesso de hormônios tireoidianos. O termo hipertireoidismo é uma forma de tireotoxicose associada ao aumento da síntese e da secreção dos hormônios tireoidianos pela tireoide.

Os principais sintomas e sinais do hipertireoidismo são:

- nervosismo e irritabilidade;
- palpitação e taquicardia;
- intolerância ao calor ou aumento de sudorese;
- tremor:
- perda ou ganho de peso;
- alteração do apetite;
- aumento da motilidade intestinal, diarreia;
- edema de membros inferiores;
- intolerância ao exercício, dispneia;

Tabela 5 Etiologia da tireotoxicose

Tireotoxicose associada com captação de radioiodo normal ou elevada

Doença de Graves (60-80%)

Bócio multinodular (1-9%)

Adenoma tóxico (2,4-6%)

Adenoma hipofisário produtor de TSH

Resistência aos hormônios tireoidianos

Tireotoxicose associada com baixa captação de radioiodo

Tireoidites subagudas e agudas

Tireotoxicose factícia por ingestão de hormônio tireoidiano

Struma ovarii

Outros: tireoidite induzida por amiodarona, metástase extensa de carcinoma folicular de tireoide

- distúrbios do sono (incluindo insônia);
- aumento da reabsorção óssea;
- em pacientes idosos: descompensação cardíaca, apatia (hipertireoidismo apático).

DIAGNÓSTICO

Observa-se supressão dos níveis de TSH (usualmente, < 0,1 mUI/L) com elevação dos hormônios tireoidianos (geralmente, afere-se o T4 livre, mas em alguns casos pode haver elevação apenas de T3). Exclusivamente em alguns casos (adenoma hipofisário produtor de TSH e resistência aos hormônios tireoidianos), os valores de TSH e dos hormônios tireoidianos estarão elevados.

A avaliação clínica é muito importante para o diagnóstico etiológico, mas podem ser solicitados: TRAb, USG de tireoide na suspeita de nódulo e, em alguns casos, cintilografia de tireoide.

DOENÇA DE GRAVES

É uma doença autoimune. Em 80% dos pacientes, encontra-se TRAb positivo.

Afeta principalmente as mulheres (5-10 mulheres:1 homem), na faixa etária dos 40-60 anos.

Observa-se quadro clínico de hipertireoidismo associado a:

- bócio: difuso, endurecido, com sopro tireoidiano;
- oftalmopatia (50-90% dos casos): edema perorbital, proptose, hiperemia e edema conjuntival;
- mixedema pré-tibial (~1%): dermatopatia infiltrativa.

Cerca de 20% dos pacientes podem ter remissão espontânea e 50% evoluem para hipotireoidismo após 20-30 anos sem tratamento.

BÓCIO MULTINODULAR TÓXICO

Caracteriza-se por nódulos autônomos produtores de hormônios tireoidianos. Acomete principalmente mulheres (6 mulheres:1 homem). Sua incidência é maior com idade > 60 anos. Tem prevalência variável (1-9%), sendo maior em regiões deficientes em iodo.

Em exame de cintilografia de tireoide, obtém-se uma captação heterogênea, com focos de hipercaptação entremeados por áreas hipocaptantes.

Por acometer a população idosa, a presença de comorbidades pode dificultar o tratamento. Geralmente, necessita de tratamento definitivo (cirurgia ou radioiodoterapia).

ADENOMA TÓXICO

Trata-se de um nódulo autônomo (> 2,5-3 cm), geralmente benigno. Pode produzir T3 preferencialmente, com pequena elevação de T4 livre.

Acomete predominantemente mulheres (4-6 mulheres:1 homem), com idade > 40 anos.

À cintilografia, observa-se um nódulo hipercaptante com supressão e atrofia do restante da glândula.

Geralmente, necessita de tratamento cirúrgico.

TRATAMENTO

O tratamento do hipertireoidismo pode ser realizado com drogas antitireoidianas, radioiodoterapia ou cirurgia, conforme a etiologia da tireotoxicose, as condições clínicas e as preferências do médico/paciente. A radioiodoterapia e a cirurgia são consideradas terapias definitivas, uma vez que objetivam a destruição do tecido tireoidiano hiperfuncionante.

O tratamento com betabloqueadores deve ser considerado em pacientes sintomáticos, com suspeita ou diagnóstico de tireotoxicose. Os bloqueadores dos canais de cálcio podem ser utilizados nos casos de contraindicação ao uso de betabloqueadores.

Drogas antitireoidianas

As tionamidas disponíveis no Brasil são o metimazol (comp 5 e 10 mg – iniciar com 10-30 mg, 1 vez ao dia; dose manutenção de 5-10 mg/dia) e a propiltiouracila (comp 100 mg – iniciar com 200-400 mg/dia, divididos em 2-3 tomadas; dose de manutenção de 50-100 mg/dia).

Inibem a síntese de hormônios tireoidianos e provavelmente têm efeitos imunossupressores. A propiltiouracila ainda é capaz de bloquear a conversão de T4 para T3 na tireoide e em tecidos periféricos, mas essa ação geralmente não é significativa na prática clínica.

Podem ser usadas no tratamento primário do hipertireoidismo (principalmente da doença de Graves) ou no preparo de pacientes para radioiodoterapia ou cirurgia. Após o início do tratamento, deve-se coletar função tireoidiana a cada 4-6 semanas até alcançar o estado eutireóideo. Durante o tratamento, o paciente deve ser orientado a procurar o médico e suspender a medicação se apresentar febre, odinofagia ou lesões na mucosa oral por conta do risco de agranulocitose.

Em razão do risco de hepatotoxicidade ser maior com a propiltiouracila, a droga de escolha é o metimazol, exceto no 1º trimestre de gestação e na crise tireotóxica.

Na doença de Graves, deve-se considerar suspender o tratamento após 12-18 meses (baixa chance de remissão após esse período).

Radioiodoterapia

O radioiodo (¹³¹I) age como substrato para a síntese de hormônios tireoidianos. Sua emissão de radiação beta leva à necrose tecidual, com ablação de tecido tireoidiano geralmente ao longo de 6-18 semanas. Assim como a cirurgia, a radioiodoterapia é considerada uma modalidade de tratamento definitiva para o hipertireoidismo.

São indicações para a radioiodoterapia:

- efeito colateral grave às drogas antitireoidianas;
- recidiva da doença de Graves após uso de drogas antitireoidianas;
- tratamento do bócio multinodular toxico ou do adenoma tóxico em pacientes com contraindicação ou que recusam a cirurgia.

São consideradas contraindicações absolutas à radioiodoterapia:

- gestação ou desejo de engravidar em < 6 meses;
 - lactação;
- incapacidade de cumprir com os regulamentos de segurança de radiação;
- presença de nódulo tireoidiano suspeito de malignidade.

Os seguintes cuidados são recomendados com a radioiodoterapia:

- interromper o uso de drogas antitireoidianas 4-7 dias antes do tratamento com radiodo. O pré-tratamento com propiltiouracila pode resultar em aumento da falência terapêutica;
- reintroduzir droga antitireoidiana 7 dias após a radioiodoterapia;
- avaliar gravidade da oftalmopatia em razão do risco de piora; em casos selecionados, pode ser administrado corticosteroide para prevenção;
- tratar pacientes idosos e cardiopatas com betabloqueador previamente à radioiodoterapia e até atingirem o eutireoidismo;

-MRCM.indb 263 12/5/17 4:05 PM

• realizar acompanhamento com dosagem de hormônios após 1-2 meses: o TSH pode permanecer reduzido ou suprimido por cerca de 6 meses após a radioiodoterapia.

O tratamento inicial deve ser realizado baseado nos sintomas e níveis de T4 e T3.

Cirurgia

Não há um consenso sobre a quantidade de tecido tireoidiano que deve ser retirada na cirurgia. Por isso, pode-se realizar a tireoidectomia total ou subtotal. As possíveis complicações cirúrgicas são: hipoparatireoidismo e/ou lesão do nervo laríngeo (recorrente, em cerca de 1% dos casos).

São indicações absolutas para sua realização:

- bócio volumoso com sintomas compressivos;
- nódulo suspeito ou maligno;
- gestante que não obtém controle com drogas antitireoidianas;
 - recusa ao tratamento com radiodo;
 - mulher planejando gravidez dentro de 6-12 meses;
 - intolerância às drogas antitireoidianas.

Também pode-se indicar cirurgia nos casos de:

- bócio volumoso;
- oftalmopatia grave;
- pouca aderência e ausência de resposta ao tratamento com as drogas antitireoidianas.

Preparo e manejo pós-cirurgia

Antes da cirurgia, os pacientes devem receber medicação antitireoidiana por cerca de 6 semanas até alcançarem o estado eutireóideo. Para pacientes com doença de Graves, pode-se administrar solução de iodeto de potássio 2 semanas antes da cirurgia a fim de reduzir a vascularização da glândula e facilitar a cirurgia.

Após a cirurgia, recomenda-se dosar o cálcio 12 horas após a cirurgia e, depois, a cada 12 horas até a alta. A introdução de levotiroxina pós-cirurgia depende da quantidade de glândula tireoidiana restante e da função tireoidiana antes da cirurgia.

HIPERTIREOIDISMO SUBCLÍNICO

As condições que causam o hipertireoidismo subclínico são as mesmas que levam ao hipertireoidismo clínico. Seu tratamento se baseia nas repercussões clínicas associadas à condição.

Coleta de anticorpos e USG podem ser úteis para avaliação do risco de hipertireoidismo franco.

Tabela 6 Indicações de tratamento do hipertireoidismo subclínico				
	TSH < 0,1 mUI/L	TSH 0,1-0,5 mUI/L		
Idade > 65 anos	Sim	Considerar tratar		
Idade < 65 anos com comorbidad	des			
Doença cardíaca	Sim	Considerar tratar		
Osteoporose	Sim	Não		
Menopausa	Considerar tratar	Considerar tratar		
Sintomas de hipertireoidismo	Sim	Considerar tratar		
Idade < 65 anos, assintomática	Considerar tratar	Não		

CRISE TIREOTÓXICA

A crise tireotóxica é a exacerbação de todos os sinais e sintomas da tireotoxicose. Se não for tratada adequadamente, pode ser fatal.

Geralmente, o quadro é desencadeado por algum fator agravante: infecções, cirurgia, trauma, uso irregular das medicações antitireoidianas ou após radioiodoterapia. O quadro clínico decorre de um estado de acelerado metabolismo e excessiva resposta adrenérgica. Podem estar presentes: febre, taquicardia e alterações gastrointestinais. Para auxiliar o diagnóstico de crise tireotóxica, utilizam-se os critérios de Burch e Wartofsky (Tabela 7).

Tabela 7 Critérios de Burch e Wartofsky				
Critério	Parâmetro	Pontuação		
Termorregu-	37,2-37,7°C	5		
lação	37,8-38,2°C	10		
	38,3-38,8°C	15		
	38,9-39,3°C	20		
	39,4-39,9°C	25		
	≥ 40°C	30		
Efeitos no	Ausentes	0		
SNC	Agitação	10		
	Delirium, psicose, letargia	20		
	Convulsão, coma	30		
Disfunção	Ausente	0		
gastrointes- tinal	Diarreia, náuseas/vômitos, dor abdominal	10		
	Icterícia inexplicável	20		

(continua)

-MRCM.indb 264 12/5/17 4:05 PM

(continuação)

Tabela 7 Critérios de Burch e Wartofsky				
Critério	Parâmetro	Pontuação		
Taquicardia	99-109 bpm	5		
	110-119 bpm	10		
	120-129 bpm	15		
	130-139 bpm	20		
	≥ 140 bpm	25		
Insuficiência	Ausente	0		
cardíaca	Edema	5		
	Crepitações bibasais	10		
	Edema pulmonar	15		
Fibrilação	Ausente	0		
atrial	Presente	10		
Evento	Ausente	0		
precipitante	Presente	10		

Pontuação: ≥ 45 pontos — altamente sugestivo de crise tireotóxica; 25-44 pontos — sugestivo de crise tireotóxica iminente; < 25 pontos: pouco provável.

Os pacientes em crise tireotóxica devem receber o tratamento assim que houver a suspeita clínica. Além do suporte clínico e do tratamento do fator desencadeante, inicialmente é importante bloquear a síntese de hormônios tireoidianos com as medicações tireoidianas. Após 1-2 horas da sua administração, podem ser administradas soluções com iodo com o mesmo objetivo, de inibir a síntese e a liberação dos hormônios tireoidianos (Tabela 8).

Tabela 8	Drogas utilizadas na crise tireotóxica				
Inibição d	a síntese e da secreção de hormônios tireoidianos				
Drogas ant	itireoidianas				
	Metimazol (20 mg, a cada 4-6 horas) ou propiltiouracila (ataque: 600-1.000 mg, seguido por 200-300 mg a cada 4-6 horas)				
Soluções c	om iodo				
Solução sa	Solução saturada de iodeto de potássio (5 gotas a cada 6 horas)				
Solução de	Solução de Lugol (8-10 gotas a cada 6 horas)				
Bloqueio hormonal periférico					
Betabloqueador (EV ou VO)					
Corticosteroide					
Hidrocortisona (ataque: 300 mg, seguido de 100 mg a cada 6-8 horas)					
Dexametasona (2-4 mg, a cada 6 horas)					
Inibição da reabsorção dos hormônios tireoidianos					
Colestiramina (20-30 g/dia)					

O uso de betabloqueadores auxilia no controle dos sintomas adrenérgicos e na presença de contraindicação ao seu uso podem ser substituídos pelos bloqueadores dos canais de cálcio.

A meia-vida dos corticosteroides está reduzida na crise tireotóxica e por isso a reposição com hidrocortisona é recomendada. Além disso, os corticosteroides também reduzem a conversão periférica de T4 em T3.

Outra medicação que pode ser utilizada é a colestiramina, que age inibindo a circulação entero-hepática dos hormônios tireoidianos, auxiliando no seu *clearance*.

Plasmaférese e diálise raramente são utilizadas para pacientes que não respondem às medidas mencionadas.

TIREOIDITES AGUDAS E SUBAGUDAS

As tireoidites são caracterizadas por um processo inflamatório ou infeccioso da tireoide. Geralmente, são classificadas, de acordo com sua evolução clínica, em tireoidites agudas, subagudas e crônicas. Aqui, serão abordadas apenas as tireoidites subagudas e agudas – a principal causa de tireoidite crônica (tireoidite de Hashimoto) já foi abordada no item "Hipotireoidismo".

Nos casos de tireoidites agudas, USG geralmente permite a localização do abscesso. O diagnóstico é confirmado por punção aspirativa com agulha fina (PAAF). O tratamento é guiado pelo resultado da bacterioscopia e cultura do material obtido pela PAAF.

O tratamento das tireoidites subagudas envolve o controle da dor e dos sintomas de tireotoxicose ou hipotireoidismo. Para analgesia, pode-se utilizar AINH ou glicocorticoides. Para controlar os sintomas de tireotoxicose, utilizam-se betabloqueadores. Nos casos que evoluem para o hipotireoidismo, deve-se repor levotiroxina.

NÓDULOS DE TIREOIDE

A prevalência de nódulos tireoidianos palpáveis é de cerca de 1% nos homens e 5% nas mulheres. Em USG de tireoide, a frequência pode chegar a 19-67%, maior em mulheres e em idosos. A avaliação diagnóstica do nódulo deve ser realizada com o objetivo de excluir o câncer de tireoide, que corresponde a 5-15% dos nódulos, a depender de idade, sexo, exposição prévia à radiação e história familiar de câncer de tireoide. Apesar da elevada prevalência de nódulos em USG, não existe evidência suficiente para realizar exames de imagem como rastreamento em pacientes assintomáticos e com palpação da tireoide normal.

Todos os pacientes com suspeita de nódulo tireoidiano devem ser submetidos a USG da glândula e dosagem de TSH. A dosagem de tireoglobulina não está recomendada na avaliação de nódulos tireoidianos.

A PAAF seguida de análise citológica do material é o exame de escolha para a avaliação dos nódulos tireoi-

-MRCM.indb 265 12/5/17 4:05 PM

dianos. A punção deve ser guiada por USG no caso de nódulos não palpáveis, predominantemente císticos ou localizados na região mais posterior da tireoide.

Em geral, a punção de nódulos < 1 cm não está recomendada a não ser que o nódulo apresente caracte-

rísticas sugestivas de malignidade em USG. A punção desses nódulos é tecnicamente difícil e frequentemente apresenta material insuficiente para o diagnóstico.

A Figura 1 descreve o manejo diagnóstico dos nódulos tireoidianos que deve ser realizado pelo clínico.

Tabela 9 Diagnóstico difere	encial das tireoidites			
Característica	Tireoidites subagudas			Tireoidite aguda
	Tireoidite pós-parto	Tireoidite indolor	Tireoidite dolorosa	Tireoidite supurativa
Idade de início	Idade fértil	Todas as idades Pico aos 30-40 anos	20-60 anos	Infância 20-40 anos
Razão mulher:homem (M:H)	_	2:1	5:1	1:1
Causa	Autoimune	Autoimune	Desconhecida	Infecciosa
Achados patológicos	Infiltração linfocítica	Infiltração linfocítica	Células gigantes, granulomas	Abscesso
Função tireoidiana	Tireotoxicose, hipotireoidismo ou ambos	Tireotoxicose, hipotireoidismo ou ambos	Tireotoxicose, hipotireoidismo ou ambos	Geralmente, eutireoidismo
Antitireoperoxidase (anti-TPO)	Títulos elevados persistentemente	Títulos elevados persistentemente	Título baixo ou ausente, transitório	Ausente
Velocidade de hemossedimentação	Normal	Normal	Elevada	Elevada
Cintilografia de tireoide	< 5%	< 5%	< 5 %	Normal

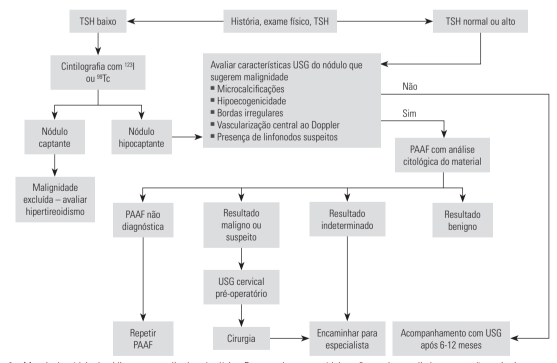


Figura 1 Manejo de nódulo tireoidiano a ser realizado pelo clínico. Recomenda-se que nódulos > 2 cm sejam avaliados por punção aspirativa com agulha fina (PAAF), independentemente das características ultrassonográficas, exceto nos casos de nódulos císticos.

-MRCM.indb 266 12/5/17 4:05 PM

BIBLIOGRAFIA

Bahn Chair RS, Burch HB, Cooper DS, Garber JR, Greenlee MC, Klein I, et al. Hyperthyroidism and other causes of thyrotoxicosis: management guidelines of the American Thyroid Association and American Association of Clinical Endocrinologists. Thyroid 2011;21(6):593-646.

Bakker SJ, terMaaten JC, Popp-Snijders C, Slaets JP, Heine RJ, Gans RO. The relationship between thyrotropin and low density lipoprotein cholesterol is modified by insulin sensitivity in healthy euthyroid subjects. J Clin Endocrinol Metab 2001;86:1206-11.

Bensenor IM, Olmos RD, Lotufo PA. Hypothyroidism in the elderly: diagnosis and management. Clin Interv Aging 2012;7:97-111.

Brent GA. Graves' disease. N Engl J Med 2008;358:2594-605.

Chubb SA, Davis WA, Davis TM. Interactions among thyroid function, insulin sensitivity, and serum lipid concentrations: the Fremantle diabetes study. J Clin Endocrinol Metab 2005;90:5317-20.

Cooper DS, Antithyroid drugs, N Engl I Med 2005;352:905-17.

Danese MD, Ladenson PW, Meinert CL, Powe NR. Effect of thyroxine therapy on serum lipoproteins in patients with mild thyroid failure: a quantitative review of the literature. J Clin Endocrinol Metab 2000; 85:2993-3001.

Garber JR, Cobin RH, Gharib H, Hennessey JV, Klein I, Mechanick JI, et al. Clinical practice guidelines for hypothyroidism in adults: cosponsored by American Association of Clinical Endocrinologists and the American Thyroid Association. Endocr Pract 2012;18(6):988-1028

Helfand M. Screening for subclinical thyroid dysfunction in nonpregnant adults: a summary of the evidence for the U.S. Preventive Services Task Force. Ann Intern Med 2004;140:128-41.

Hollowell JG, Staehling NW, Flanders WD, Hannon WH, Gunter EW, Spencer CA, et al. Serum TSH, T4, and thyroid antibodies in the United States population (1988 to 1994): National Health and Nutrition Examination Survey (NHANES III). J Clin Endocrinol Metab 2022:87:489-99.

Lee RH, Spencer CA, Mestman JH, Miller EA, Petrovic I, Braveman LE, Goodwin TM. Free T4 immunoassays are flawed during pregnancy. Am J Obstet Gynecol 2009;200:260.e1-6.

Maia AL, Scheffel RS, Meyer EL, Mazeto GM, Carvalho GA, Graf H, et al. The Brazilian consensus for the diagnosis and treatment of hyperthyroidism: recommendations by the Thyroid Department of the Brazilian Society of Endocrinology and Metabolism. Arq Bras Endocrinol Metab 2013;57(3):205-32.

Mandel SJ, Spencer CA, Hollowell JG. Are detection and treatment of thyroid insufficiency in pregnancy feasible? Thyroid 2005;15:44-53.

Sgarbi JA, Teixeira PF, Maciel LM, Mazeto GM, Vaisman M, Montenegro Jr RM et. al. The Brazilian consensus for the clinical approach and treatment of subclinical hypothyroidism in adults: recommendations of the thyroid Department of the Brazilian Society of Endocrinology and Metabolism. Arq Bras Endocrinol Metabol 2013;57(3)166-83.

Surks MI, Sievert R. Drugs and thyroid function. N Engl J Med 1995; 333:1688-94.

Villar HC, Saconato H, Valente O, Atallah AN. Thyroid hormone replacement for subclinical hypothyroidism. Cochrane Database Syst Rev 2007;3:CD003419.

Wong ET, Bradley SG, Schultz AL. Elevations of thyroid-stimulating hormone during acute nonthyroidal illness. Arch Intern Med 1981; 141:873-5.

DOENÇAS OSTEOMETABÓLICAS

Manuela Giuliani Marcondes Rocha Braz

HIPERPARATIREOIDISMO PRIMÁRIO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Tabala 1 Causas de hiporparatiropidis

Hiperparatireoidismo primário é o excesso de produção de paratormônio (PTH) causado por ganho de autonomia da paratireoide. É a causa mais comum de hipercalcemia no paciente ambulatorial, com níveis de PTH elevados ou próximos ao limite superior da normalidade. Difere do hiperparatireoidismo secundário, quando o cálcio geralmente é normal a baixo e a elevação de PTH se deve a uma resposta adequada da paratireoide a um estímulo como deficiência de vitamina D, baixa ingestão de cálcio na dieta, doença renal crônica, entre outros; e do hiperparatireoidismo terciário, em que também ocorrem hipercalcemia e ganho de autonomia da paratiroide, mas consequente a um estímulo crônico, como na doença renal crônica avançada. Possíveis etiologias do hiperparatireoidismo primário são apresentadas na Tabela 1.

labela i Causas de niperparatireoldismo primario		
Esporádico (90-95%)		
Adenoma único de paratireoide (80-85%)		
Hiperplasia das 4 paratireoides		
Adenomas múltiplos de paratireoides		
Carcinoma de paratireoide (muito raro)		
Síndromes genéticas (5-10%)		
Neoplasia endócrina múltipla tipo 1		
Neoplasia endócrina múltipla tipo 2A		
Hipercalcemia hipocalciúrica familiar		
Hiperparatireoidismo primário familiar isolado		
Síndrome hiperparatireoidismo primário-tumor de mandíbula		

EPIDEMIOLOGIA

É a causa mais comum de hipercalcemia no paciente ambulatorial. Com o crescente diagnóstico de casos assintomáticos por meio de exames realizados rotineiramente, a incidência dessa doença vem aumentando (es-

-MRCM.indb 267 12/5/17 4:05 PM

timada em 22:100.000 pessoas ao ano). Tem pico de incidência aos 60-69 anos de idade, sendo mais frequente em mulheres (3 mulheres:1 homem).

QUADRO CLÍNICO

A apresentação clínica do hiperparatireoidismo primário no Brasil vem sofrendo uma transição, com crescente diagnóstico de casos assintomáticos detectados em exames de rotina. Os possíveis acometimentos relacionados encontram-se na Tabela 2.

Tabela 2 Quadro clí	nico relacionado ao hiperparatireoidismo
Sintomas relacionados à hipercalcemia	Fraqueza, apatia, depressão, constipação, poliúria, desidratação, coma
Acometimento ósseo	Redução da densidade mineral óssea, fratura patológica, dor óssea, reabsorção subperiosteal, tumor marrom, cisto ósseo
Acometimento renal	Nefrolitíase, nefrocalcinose, insuficiência renal
Acometimento do trato digestivo	Anorexia, náusea; especula-se associação com úlcera péptica e pancreatite

EXAMES COMPLEMENTARES E DIAGNÓSTICO

Os exames complementares destinam-se inicialmente à confirmação diagnóstica (Figura 1) e, após estabelecido o diagnóstico, faz-se a pesquisa de acometimento de órgãos-alvo e a localização da(s) glândula(s) acometida(s) (Tabela 3).

Tabela 3 Exames complementares para diagnóstico de hiperparatireoidismo primário		
Investigação de acom	etimento de órgãos-alvo	
Acometimento ósseo	Densitometria óssea de coluna lombar, fêmur e rádio distal; RX de coluna toracolombar; RX guiadas pela clínica	
Acometimento renal	USG (alternativa: TC) de rins e vias urinárias, creatinina	
Localização da(s) glândula(s) acometida(s)		
USG cervical		
Cintilografia de paratireoides com sestamibi		

A coleta de sangue deve ser idealmente realizada em indivíduos bem hidratados, em repouso, evitando-se garroteamento prolongado do membro para evitar dosagens de cálcio falsamente elevadas. Em casos de hipoalbuminemia ou presença de proteínas anômalas, a dosagem de cálcio ionizável é mais adequada ou pode-se corrigir o cálcio total pela fórmula:

Ca corrigido = Ca total + $(4 - \text{albumina}) \times 0.8$

O uso de lítio pode levar a um quadro semelhante ao hiperparatireoidismo primário, devendo ser suspenso sempre que possível para melhor investigação diagnóstica.

É importante também o diagnóstico diferencial com a hipercalcemia hipocalciúrica familiar, condição benigna causada por mutação do gene do sensor de cálcio em que o *setpoint* do cálcio sérico dos indivíduos acometidos fica mais elevado. Deve-se suspeitar desse diagnóstico quando o cálcio urinário for < 200 mg/24 horas e a fração de excreção de cálcio (FECa) for < 1%.

 $FECa = \frac{\text{(Ca urinário} \times \text{creatinina plasmática)}}{\text{(Ca plasmático} \times \text{creatinina urinária)}}$

(utilizar unidades iguais para cálcio plasmático e urinário, e para creatinina plasmática e urinária – podem ser diferentes entre cálcio e creatinina)

O rastreamento de formas genéticas de hiperparatireoidismo primário deve ser feito inicialmente por meio da história clínica, com questionamento sobre antecedentes pessoais e familiares, e complementado com exames de acordo com a suspeita clínica.

TRATAMENTO

Os critérios para indicação cirúrgica no hiperparatireoidismo primário são:

- pacientes sintomáticos;
- idade < 50 anos;
- cálcio total 1 mg/dL superior ao limite superior da normalidade;
- densitometria óssea com T: escore < −2,5 em qualquer sítio;
 - *clearance* de creatinina < 60 cc/min;
 - fratura vertebral assintomática:
 - nefrolitíase ou nefrocalcinose;
- calciúria > 400 mg/24 horas e risco aumentado de nefrolitíase.

Pacientes que não se encaixem nesses critérios ou com contraindicação clínica à cirurgia podem ser acompanhados de maneira conservadora. Recomenda-se ingestão diária de 800-1.000 mg/dia de cálcio, manutenção de níveis adequados de vitamina D com reposição cuidadosa se necessário, ingestão hídrica abundante e orientações para minimizar o risco de quedas.

Aqueles com baixa densidade mineral óssea e contraindicação à cirurgia podem ser tratados com antirreabsortivos (tratamento para osteoporose) para preservação da densidade mineral óssea e calcimiméticos para melhora dos sintomas relacionados à hipercalcemia (cinacalcete, 30 mg, 1-2 vezes ao dia).

-MRCM.indb 268 12/5/17 4:05 PM

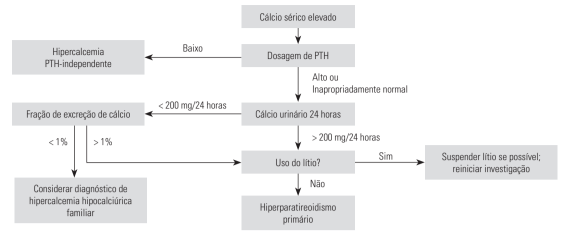


Figura 1 Investigação diagnóstica de hipercalcemia paratormônio-dependente. PTH: paratormônio.

HIPOPARATIREOIDISMO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Hipoparatireoidismo designa o quadro de hipocalcemia causado por uma falência na produção de PTH. As causas possíveis, genéticas e adquiridas, são:

- pós-cirúrgica;
- autoimune;
- hipo e hipermagnesemia (reversíveis com correção do magnésio);
- depósito de metais pesados: hemocromatose, doença de Wilson;
 - infiltração metastática (muito raro);
 - pós-radioiodoterapia (muito raro);
- genéticas: hipoparatireoidismo familiar isolado, síndrome de DiGeorge, síndrome poliglandular autoimune tipo 1 etc.

Em adultos, a causa mais prevalente no Brasil e no mundo é a lesão das paratireoides durante cirurgia – tireoidectomia total, paratireoidectomia ou ressecções cervicais radicais –, podendo ser transitória ou permanente.

São diagnósticos diferenciais as hipocalcemias independentes do PTH, como ocorre na pancreatite, sepse, doença crítica e deficiência grave de vitamina D, e o pseudo-hipoparatireoidismo, doença genética causada por mutação no receptor de PTH que cursa com hipocalcemia e níveis elevados de PTH.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico depende do grau de hipocalcemia e da sua velocidade de instalação.

A presença dos sinais de Chvostek e Trousseau denota tetania latente e indica reposição imediata de cálcio:

- avaliação do sinal de Chvostek: percussão do nervo facial abaixo do processo zigomático, 2 cm anterior ao lobo auricular. É positivo quando ocorre contração ipsilateral da boca. Esse sinal pode estar presente em até 10% das pessoas normocalcêmicas;
- pesquisa do sinal de Trousseau: manutenção do esfigmomanômetro inflado 20 mmHg acima da pressão sistólica por 3 minutos. É positivo quando ocorre contração generalizada dos músculos do antebraço com flexão do punho.

Tabela 4 Manifestações clínicas do hipoparatireoidismo		
Instalação aguda		
Parestesia perioral e de extremidades		
Cãibras		
Espasmo muscular, tetania		
Laringo ou broncoespasmo		
Prolongamento do intervalo QT		
Alteração do nível de consciência		
Convulsão		
Instalação crônica		
Pele seca, cabelos grossos		
Hiper-reflexia		
Insuficiência cardíaca congestiva refratária		
Catarata		
Calcificação dos núcleos da base		

EXAMES COMPLEMENTARES

Para a confirmação diagnóstica, deve-se dosar cálcio total com albumina e/ou cálcio iônico, PTH, fósforo e creatinina, conforme mostrado na Figura 2. Magnésio também deve ser dosado, pois hiper e hipomagnesemia

-MRCM.indb 269 12/5/17 4:05 PM

podem levar a quadro laboratorial igual ao do hipoparatireoidismo. Muitas vezes, no entanto, o nível de magnésio sérico está normal apesar de depleção intracelular deste íon. Nesse caso, dosagem de magnésio na urina de 24 horas pode ser útil. Outros exames que auxiliam na avaliação são vitamina D e calciúria de 24 horas. A definição da causa na maioria das vezes pode ser feita pela anamnese.

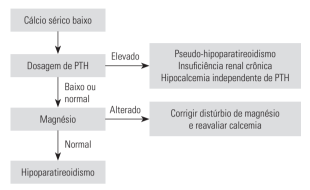


Figura 2 Investigação de hipocalcemia. PTH: paratormônio.

MANEJO CLÍNICO

Na emergência (tetania latente, alteração do nível de consciência, convulsão, laringoespasmo etc.), o manejo envolve reposição EV de cálcio na forma de ataque e manutenção em bomba de infusão (Tabela 5), até que se obtenha estabilidade sérica de cálcio com a reposição VO, o que pode levar dias. Nesse cenário, a monitorização do cálcio sérico deve ser feita com maior frequência para guiar a taxa de infusão de cálcio, inicialmente a cada hora, chegando a intervalos de 6 horas após a estabilização.

Ambulatorialmente, o objetivo do tratamento é controlar sintomas e minimizar complicações. As opções terapêuticas e os parâmetros habitualmente observados no acompanhamento crônico do hipoparatireoidismo encontram-se nas Tabelas 6 e 7.

OSTEOPOROSE

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Osteoporose é uma doença esquelética sistêmica caracterizada por comprometimento da resistência óssea e aumento do risco de fraturas. Na prática clínica, pode ser identificada pela densitometria óssea ou pela presença de fraturas de fragilidade.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência de osteoporose em mulheres brancas após a menopausa é de 30-40% e estima-se um aumen-

to com a previsão de envelhecimento da população. No Brasil, a incidência anual de fratura de quadril é cerca de 20-27:10.000 em mulheres e de 9-13:10.000 em homens, e aumenta exponencialmente com a idade a partir dos 50 anos.

A sobrevida em 1 ano após uma fratura de fragilidade típica é cerca de 80% da esperada para sexo e idade, sendo maior a mortalidade observada após fratura de quadril. Após qualquer tipo de fratura, 8% dos indivíduos necessitam de cuidados de *homecare* por longo prazo e 7% apresentam alguma incapacidade permanente.

QUADRO CLÍNICO

Observa-se a presença de fatores de risco para baixa densidade mineral óssea e fratura:

- antecedente de fratura prévia;
- antecedente de fratura em familiar de 1º grau;
- sexo feminino;
- idade;
- etnias caucasiana e asiática:
- hipogonadismo/menopausa precoce;
- história de perda de peso;
- baixa ingestão de cálcio;
- tabagismo;
- etilismo;
- história de imobilização;
- risco de queda;
- doença crônica, principalmente reumatológica/ inflamatória e disabsortiva;
 - nefrolitíase/hipercalciúria idiopática;
- uso de medicações: glicocorticoide, imunossupressores, anticonvulsivantes.

Também deve ser pesquisada a presença de fatores que reduzem o pico de massa óssea (atingido na 3ª década de vida):

- baixa ingestão de cálcio;
- baixa exposição solar;
- pouca atividade física;
- história de imobilização;
- puberdade de início tardio;
- doença durante infância/adolescência;
- uso de medicações.

Classifica-se como fratura de fragilidade aquela que resulta de queda da própria altura durante atividade habitual, exceto fraturas de face, crânio e dedos.

As fraturas típicas de osteoporose são: vertebrais, de quadril e de antebraço. Apenas 1/3 das fraturas vertebrais são identificadas clinicamente, sendo fundamental um exame radiográfico para identificação dos outros 2/3.

Tabela 5 Mane	ejo da hipocalcemia					
Ataque EV 1-2 amp de gluconato de cálcio a 10% (10-20 mL) diluídos em SG5% ou SF, em 20 minutos						
Manutenção EV	Gluconato de cálcio a 10% (10 amp, 100 mL) + SF, 900 mL, em bicarbonato Iniciar com 25-75 mL/h e titular conforme novas dosagens de cálcio: se > 8,5 mg/dL, reduzir infusão em 50%; se infusão < 15 mL/h, suspendê-la se 7,5-8,5 mg/dL, manter a mesma velocidade de infusão de cálcio se < 7,5 mg/dL, aumentar infusão até 1 mg/kg/h					
Manutenção VO	Carbonato de cálcio — manter ingestão diária total de cálcio elementar 2-3 g/dia (CaCO ₃ , 1.250 mg contêm 500 mg de cálcio elementar) Calcitriol, 0,25 mcg/comp — titular conforme calcemia					

Tabela 6 Medicamentos utilizados no tratamento do hipoparatireoidismo							
Cálcio	Na dieta e na forma de carbonato, lactogliconato ou citrato de cálcio Em geral, suplementa-se 1-3 g/dia de cálcio elementar						
Metabólitos da vitamina D	Em geral, usa-se o calcitriol, metabólito ativo da vitamina D, para manutenção dos níveis séricos de cálcio Dose habitual: 0,25-1 mcg/dia, em 1-2×/dia						
Tiazídicos	Por aumentarem a reabsorção tubular de cálcio, podem ser úteis no manejo da hipercalciúria que pode resultar do tratamento						

Tabela 7 Parâmetros e alvos no acompanhamento crônico do hipoparatireoidismo						
Cálcio sérico total Próximo ao limite inferior da normalidade, o suficiente para manter o paciente assintomático						
Fósforo sérico	Evitar que se eleve acima do limite superior da normalidade Se necessário, reduzir ingestão de alimentos ricos em fósforo e/ou utilizar quelantes					
Cálcio urinário de 24 horas	Manter < 300 mg/24 horas Se estiver elevado, orientar dieta hipossódica e/ou uso de tiazídicos					

A perda de altura é um preditivo de fratura vertebral. Considera-se significativa perda de altura a partir de 4 cm quando a altura prévia é relatada pelo paciente, e a partir de 2 cm quando aferida no mesmo serviço.

A cifose pode ser consequência de fraturas vertebrais assintomáticas.

Tabela 8 Causas secundárias mais comuns de osteoporose							
Condições clínicas	Medicações						
Hipogonadismo	Glicocorticoide (≥ 5 mg/dia de prednisona						
Deficiência de vitamina D	ou equivalente por ≥ 3 meses)						
Hipercalciúria idiopática	Anticonvulsivantes						
Doenças malabsortivas	Heparina e varfarina						
Doenças inflamatórias,	Ciclosporina						
p. ex., artrite reumatoide							
Hipertireoidismo	Tacrolimo						
Mieloma múltiplo	Drogas citotóxicas						
Hiperparatireoidismo	Análogos do hormônio liberador da gonadotrofina (GnRH)						
lmobilização	Antiandrogênicos						
Doenças genéticas	-						

CLASSIFICAÇÃO

A osteoporose é classificada em:

- primária: inclui as formas pós-menopausa, senil e idiopática;
- secundária: consequente a doença ou uso de medicações.

EXAMES COMPLEMENTARES

A densitometria óssea é o principal exame disponível para se avaliar a força óssea. Deve ser avaliada a densidade mineral óssea de coluna lombar de L1-L4, colo de fêmur e fêmur total. Fraturas e degenerações vertebrais podem superestimar sua densidade. Para classificação de mulheres pós-menopausa e homens com idade ≥ 50 anos, observa-se o T score ($\leq 2,5$ – osteoporose; de -1,1 a -2,4 – osteopenia). Em indivíduos mais jovens, utiliza-se o Z score, considerando-se baixa densidade mineral óssea quando < -2.

A realização de exames bioquímicos tem como objetivos principais afastar as causas secundárias de osteoporose e avaliar o perfil osteometabólico. Recomendam-se:

- cálcio total e albumina/cálcio iônico;
- fósforo;
- creatinina;
- fosfatase alcalina;
- PTH;
- vitamina D;

-MRCM.indb 271 12/5/17 4:05 PM

- calciúria e creatinina urinária de 24 horas;
- TSH:
- hemograma;
- velocidade de hemossedimentação;
- testosterona (homens);
- avaliação hormonal (mulheres com oligo/amenorreia);
- eletroforese de proteínas (casos de fratura de vértebra e suspeita de mieloma múltiplo);
- P1NP, osteocalcina: marcadores de formação óssea (úteis no acompanhamento do tratamento);
- CTx: marcador de reabsorção óssea (útil no acompanhamento do tratamento).

Além disso, recomenda-se a realização de RX de coluna torácica e lombar, tendo em vista que 2/3 das fraturas vertebrais não são detectadas clinicamente. Ao menos quando for indicado o início ou a suspensão de tratamento medicamentoso, deve-se investigar ativamente fraturas vertebrais.

TRATAMENTO

Não medicamentoso

Todo paciente com risco de fratura deve ter otimizados sua ingestão diária de cálcio e os níveis de vitamina D, e ser orientado sobre atividade física e minimização do risco de queda. Nos casos de osteoporose secundária, o controle da doença de base e/ou a retirada de medicamentos que ocasionam osteoporose deve ser realizado sempre que possível.

- Ingestão de cálcio: considera-se adequada de maneira geral ingestão diária de 1.000-1.200 mg de cálcio elementar, dividido ao longo do dia. De maneira aproximada, 1 copo (250 mL) de leite, 2 fatias finas de queijo amarelo ou 1 fatia média de queijo branco têm 250-300 mg de cálcio, um pote de iogurte natural industrializado tem 100-150 mg. O restante da alimentação diária contém cerca de 300 mg de cálcio. Pela calciúria de 24 horas, é possível inferir que a ingestão de cálcio do paciente está adequada quando em níveis de 2-4 mg de cálcio/kg de peso ideal, excluindo-se o uso de tiazídicos, que reduzem a calciúria, e casos de hipercalciúria idiopática. Deve-se incentivar o paciente a consumir a quantidade recomendada de cálcio na sua dieta para evitar os possíveis efeitos colaterais da suplementação. Quando necessário, a suplementação pode ser feita com carbonato, lactogliconato ou citrato de cálcio.
- Vitamina D: 20 minutos diários de exposição solar sem proteção em membros superiores e inferiores são

considerados suficientes para manter níveis adequados. Atualmente, considera-se deficiência de vitamina D níveis < 10 ng/mL (25 nmol/L), insuficiência como 10-30 ng/mL (25-75 nmol/L) e suficiência, > 30 ng/mL (75 nmol/L). Alguns autores já consideram adequados níveis > 20 ng/mL (50 nmol/L). Sua reposição é feita habitualmente com ergo ou colecalciferol.

Atividade física: além de promover ganho modesto na densidade mineral óssea, está associada a melhora da força muscular e da coordenação, reduzindo o número de quedas e fraturas. Deve ser incentivada sempre que possível.

Medicamentoso

A decisão de iniciar tratamento medicamentoso em um paciente com risco de fratura deve ser individualizada. A densidade mineral óssea não é capaz de prever, sozinha, quais pacientes vão apresentar fratura e, portanto, deve ser sempre avaliada em conjunto com os demais fatores de risco já citados. Além dela, os fatores que mais influenciam no risco individual de fratura são a idade, como variável contínua; sexo feminino; história prévia de fratura; e uso de glicocorticoide − é considerado uso significativo quando ≥ prednisona, 5 mg/dia, por 3 meses, com efeito cumulativo em relação a dose e tempo de uso.

O FRAX é uma ferramenta on-line que, com base em dados clínicos do paciente, avalia o risco em 10 anos de fratura de quadril e de fratura osteoporótica maior. Recentemente, foram inseridos dados brasileiros, sendo possível agora utilizá-lo para nossa realidade. Considera-se, com base nessa estimativa, que se deve tratar os pacientes com risco de fratura osteoporótica maior > 20% em 10 anos, ou com risco de fratura de quadril > 3% em 10 anos. Apesar de ser uma ferramenta útil e de livre acesso on-line, há diversas limitações nessa ferramenta, como a utilização de densidade mineral óssea apenas do colo de fêmur, a não quantificação do uso de glicocorticoide e a escassez de dados epidemiológicos representativos de toda a população brasileira. Diante disso, a avaliação crítica individualizada do médico mantém-se essencial.

Pacientes já com fratura de fragilidade têm sempre indicação de tratamento medicamentoso.

Os medicamentos para tratamento da osteoporose são classificados de acordo com seu mecanismo de ação no osso como:

- antirreabsortivos: bisfosfonatos, denosumabe, estrogênios, moduladores seletivos dos receptores de estrogênio (SERM), calcitonina;
 - anabólicos: análogos de PTH.

-MRCM.indb 272 12/5/17 4:05 PM

Além disso, o ranelato de estrôncio parece ter duplo modo de ação, reduzindo a reabsorção e aumentando a formação óssea.

Atualmente, como 1ª linha de tratamento, utilizam-se os bisfosfonatos, antirreabsortivos. São aprovados para tratamento da osteoporose o alendronato, ibandronato, risedronato e ácido zoledrônico. Todos reduzem significativamente o risco de fraturas de vértebra e todos, exceto o ibandronato, mostraram também redução significativa de fratura de quadril. Como características individuais, alendronato e ácido zoledrônico depositam-se no osso, mantendo atividade antirreabsortiva mesmo após a suspensão do seu uso.

Deve-se sempre otimizar a reposição de cálcio e vitamina D antes do início do tratamento para evitar hipocalcemia. Nenhum deles deve ser usado em pacientes com *clearance* de creatinina < 30 mL/min.

Em relação a efeitos colaterais, os medicamentos VO podem causar intolerância gástrica e esofagite, devendo ser tomados com água, em jejum, sem deitar após sua ingestão e aguardando-se ao menos 1 hora antes de se alimentar. Os agentes de uso EV podem levar a síndrome *flu-like* após sua administração, tratada com sintomáticos, e há relatos também de arritmias.

Osteonecrose de mandíbula é uma complicação rara e que geralmente está associado ao uso oncológico dos bisfosfonatos em altas doses. Há também aparente maior incidência de fraturas atípicas de fêmur associada ao uso prolongado de bisfosfonatos. Essas fraturas teriam um pródromo de dor em coxa. Na suspeita desse pródromo, deve-se suspender o medicamento e realizar cintilografia de esqueleto, que pode sugerir o diagnóstico de pré-fratura.

O tempo de tratamento com bisfosfonatos ainda não é bem estabelecido. Recomenda-se reavaliação de sua manutenção 3-5 anos após o início do tratamento.

Denosumabe é um anticorpo anti-RANKL com ação inibitória sobre a reabsorção óssea. Sua eficácia é semelhante à dos bisfosfonatos, com a vantagem de ser usado a cada 6 meses, SC, e sem contraindicação em pacientes com insuficiência renal. Por ter sido inserida recentemente no mercado, ainda não se sabe seus efeitos colaterais de longo prazo, mas já há relatos de osteonecrose de mandíbula e fratura atípica associadas ao seu uso.

Teriparatide é um análogo do PTH com ação óssea anabólica. Reduz o risco de fraturas vertebrais e não vertebrais e leva a ganho de densidade mineral óssea superior ao dos bisfosfonatos. Habitualmente, está indicada em casos de osteoporose mais grave, com T < -3, fratura de vértebra ou falência de outro tratamento. Pelo risco teórico de osteossarcoma, deve ser usado por no má-

ximo 2 anos e está contraindicado em pacientes com doença de Paget, crianças e adolescentes, elevação inexplicada de fosfatase alcalina ou com antecedente de radiação óssea. A interrupção de seu uso deve ser seguida da introdução de um antirreabsortivo.

O uso de estrogênios, SERM e calcitonina, seja por baixa potência ou por efeitos colaterais, não é indicado habitualmente para o tratamento da osteoporose.

CONSIDERAÇÕES ESPECIAIS

- Osteoporose em homens: as indicações e opções de tratamento são semelhantes às das mulheres. Reposição de testosterona não substitui o tratamento específico da osteoporose em pacientes com alto risco de fratura, e está indicada em pacientes com testosterona total < 200 ng/dL e contraindicação aos demais tratamentos aprovados para osteoporose. Em pacientes com risco intermediário de fratura e testosterona < 200 ng/dL com quadro clínico de hipogonadismo, pode-se realizar reposição de testosterona e reavaliar a necessidade de tratamento específico para osteoporose.
- Osteoporose induzida por glicocorticoides: não há consenso sobre quando iniciar tratamento para osteoporose em pacientes em uso crônico de glicocorticoide. A densitometria óssea subestima o risco de fratura nesses pacientes. Quando indicado, o tratamento deve ser feito preferencialmente com bisfosfonato ou teriparatide.

OSTEOMALÁCIA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Osteomalácia é caracterizada pela deficiência da mineralização óssea. É distinta do raquitismo, em que há deficiência de mineralização na matriz cartilaginosa da placa de crescimento e, portanto, acomete apenas crianças e adolescentes.

A etiologia da osteomalácia está geralmente associada à baixa disponibilidade de cálcio (formas calciopênicas) ou fósforo (hipofosfatêmicas). Mais raramente, há pacientes com defeito na mineralização apesar de adequada disponibilidade mineral (associada a medicações, acidose ou condições genéticas).

EPIDEMIOLOGIA

A osteomalácia deve ser doença prevalente na população por estar associada a doenças comuns (deficiência de vitamina D, doença renal, síndromes de má-absorção e uso de anticonvulsivantes); no entanto, seu diagnóstico de certeza, realizado por meio de biópsia óssea, limita estudos epidemiológicos precisos.

-MRCM.indb 273 12/5/17 4:05 PM

QUADRO CLÍNICO

- Dor óssea generalizada ou localizada.
- Fraqueza muscular proximal.
- Poliartralgia.
- Fraturas: por fragilidade (desproporcional ao trauma) ou insuficiência (na ausência de trauma).
 - Baixa densidade mineral óssea.

A classificação da osteomalácia é feita conforme segue:

- calciopênicos:
- deficiência de cálcio (baixa ingestão, má-absorção);
- deficiência de vitamina D;
- resistência à vitamina D;
- fosfopênicos:
- má-absorção;
- perda renal: tubulopatias, tumores produtores de fosfatoninas, causas genéticas;
 - disponibilidade mineral normal:
 - induzida por medicação (anticonvulsivantes);
 - genética (hipofosfatasia).

EXAMES COMPLEMENTARES E DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de certeza é feito pela biópsia óssea. Diagnóstico presuntivo pode ser feito por intermédio de quadro clínico sugestivo associado a ≥ 2 dos seguintes: hipocalcemia, hipofosfatemia, elevação de fosfatase alcalina, alterações radiográficas sugestivas (pseudofratura).

Devem ser realizados exames direcionados à investigação de síndromes disabsortivas/desnutrição, como: hemograma, proteínas totais e frações, anticorpo antiendomísio e IgA etc.

Para a investigação de tubulopatias, devem ser realizados: eletrólitos, função renal, urina tipo 1, gasometria etc.

E para avaliação do metabolismo ósseo, recomendam-se os seguintes exames: cálcio, fósforo, PTH, vitamina D, fosfatase alcalina, urina de 24 horas com dosagem de cálcio e creatinina.

Nos casos de resistência à vitamina D, recomenda-se realizar a dosagem de 1,25-OH-vitamina D para diferenciar entre resistência a esta (tipo 2) ou à 25-OH-vitamina D (tipo 1).

Para os casos de osteomalácia hipofosfatêmica, deve-se coletar amostra de urina de 2 horas, pela manhã, em jejum, com análise de fósforo e creatinina, para cálculo do *clearance* de fósforo pelo nomograma de Bijvoet. Assim, faz-se a diferenciação entre causas disabsortivas e perdas renais.

Recomendam-se, ainda, RX de locais de dor ou deformidade para avaliação de pseudofraturas (zonas de Looser).

TRATAMENTO

O tratamento é direcionado à etiologia da osteomalácia. A reposição de cálcio e vitamina D pode ser feita conforme descrito na seção de osteoporose, utilizandose geralmente as doses mais elevadas inicialmente.

Nos casos de resistência à vitamina D tipo 1, a reposição é feita com calcitriol, inicialmente 2-3 mcg/dia, com redução posterior para 0,25-2 mcg/dia.

Pacientes com resistência à vitamina D tipo 2 devem ser tratados com altas doses de calcitriol e cálcio, muitas vezes necessitando de infusão EV de cálcio.

A osteomalácia hipofosfatêmica geralmente exige reposição de fósforo e vitamina. O fósforo é administrado na dose de 30-60 mg/kg/dia, na forma de fosfato de sódio e potássio, comprimido de 250 mg ou solução. Costuma provocar intolerância gastrointestinal, devendo ser introduzido gradualmente, e a dose deve ser dividida em 4 tomadas diárias para manutenção de nível sérico. A vitamina D é usada para manutenção dos níveis séricos de cálcio, que apresentam queda com a administração de fosfato. É recomendado calcitriol, 20-60 ng/kg/dia, dividido em 2 tomadas diárias. Na impossibilidade do uso de calcitriol, pode-se administrar colecalciferol em altas doses, geralmente 25.000-50.000 UI/dia, com controle

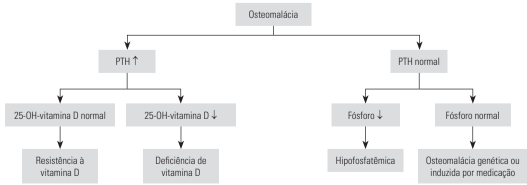


Figura 3 Investigação etiológica inicial em pacientes com osteomalácia. PTH: paratormônio.

-MRCM.indb 274 12/5/17 4:05 PM

laboratorial frequente de cálcio, fósforo, PTH, vitamina D, fosfatase alcalina e calciúria de 24 horas, visando a prevenção de intoxicação por vitamina D. Nos casos de perda renal, dificilmente se atinge a normalização do fósforo sérico. Pode ocorrer hiperparatireoidismo terciário pelo uso crônico de fosfato.

Nos casos de osteomalácia hipofosfatêmica por tumor produtor de fosfatoninas, o tratamento mais efetivo é a ressecção tumoral. Esses tumores costumam ser pequenos, e muitas vezes demora anos até que se consiga localizá-los.

BIBLIOGRAFIA

Bhan A, Rao AD, Sudhaker Rao D. Osteomalacia as a result of vitamin D deficiency. Endocrinol Metab Clin N Am 2010;39:321-31.

Bilezikian JP, Brandi ML, Eastell R, Silverberg SJ, Udelsman R, Marcocci C, et al. Guidelines for the management of symptomatic primary hyperparathyroidism: summary statements from the IV International Workshop. J Clin Endocrinol Metab 2014;99(10):3561-9.

Bilezikian JP, Khan A, Potts JT Jr, Clarke BL, Shoback D, Jüppner H, et al. Hypoparathyroidism in the adult: epidemiology, diagnosis, pathophysiology, target-organ involvement, treatment, and challenges for future research. J Bone Miner Res 2011;26(10):2317-37.

Compston J, Cooper A, Cooper C, Francis R, Kanis JA, Marsh D, et al. Guidelines for the diagnosis and management of osteoporosis in postmenopausal women and men from the age of 50 years in the UK. Maturitas 2009;62(2):105-8.

Crowley RK, Gittoes NJ. When would I use medical therapies for the treatment of primary hyperparathyroidism? Clin Endocrinol (Oxf) 2013:79:770-3.

Imel EA, Econs MJ. Approach to the hypophosphatemic patient. J Clin Endocrinol Metab 2012;97:696-706.

Marcocci C, Cetani F. Primary hyperparathyroidism. N Engl J Med 2011; 365:2389-97

National Osteoporosis Foundation. Clinician's guide to prevention and treatment of osteoporosis. Washington: National Osteoporosis Foundation: 2013.

Robertson RP. Translational endocrinology and metabolism: osteoporosis update. Washington: The Encodrine Society; 2010.

Shoback D. Hypoparathyroidism. N Engl J Med 2008;359:391-403.

70

DISLIPIDEMIAS (DLP)

Flávia Kastropil Teixeira, Maria Cecília Pavanel Jorge

DEFINIÇÕES

O colesterol e os TG são os principais lípides plasmáticos. Circulam no plasma ligados a algumas proteínas, formando as lipoproteínas, que são classificadas conforme sua densidade em: HDL (alta densidade), LDL (baixa densidade), IDL (densidade intermediária), VLDL (muito baixa densidade) e quilomícrons.

As DLP têm importância clínica por aumentarem o risco de doenças cardiovasculares e, no caso das hipertrigliceridemias graves, também de pancreatite.

Tabela 1 Valores de referência dos lípides plasmáticos segundo a Sociedade Brasileira de Cardiologia				
	Classificação			
Colesterol total (mg/dL)				
= < 200	Desejável			
■ 200-239	Limítrofe			
■ ≥ 240	Alto			
LDL-colesterol (mg/dL)				
= < 100	Ótimo			
■ 100-129	Desejável			
■ 130-159	Limítrofe			
160-189	Alto			
■ ≥ 190	Muito alto			
Colesterol não LDL (mg/dL)				
= < 130	Ótimo			
130-159	Desejável			
■ 160-189	Alto			
■ ≥ 190	Muito alto			
HDL-colesterol (mg/dL)				
= < 40	Baixo			
■ ≥ 60	Desejável			
TG (mg/dL)				
= < 150	Desejável			
150-200	Limítrofe			
200-499	Alto			
■ ≥ 500	Muito alto			

CLASSIFICAÇÃO

Podem ser divididas em:

- hipercolesterolemia isolada: elevação isolada do LDL (≥ 160 mg/dL);
- hipertrigliceridemia isolada: elevação isolada dos TG (≥ 150 mg/dL);
- hiperlipidemia mista: valores aumentados de TG e LDL;
- HDL baixo: redução do HDL (< 40 mg/dL em homens e < 50 mg/dL em mulheres).

Também podem ser classificadas em:

- primárias, geralmente com história familiar positiva;
- secundárias a uso de medicamentos ou outras doenças (Tabela 2).

-MRCM.indb 275 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Medicamentos e do secundárias	enças associados às DLP
Medicamentos	Doenças
Hipertrigliceridemia	
 Diuréticos tiazídicos Betabloqueadores Corticosteroides Estrógenos Tamoxifeno Isotretinoína Interferona Ciclosporina Inibidores de protease 	 Hipotireoidismo Alcoolismo Obesidade DM Síndrome de Cushing Acromegalia Insuficiência renal Aids
Hipercolesterolemia	
Esteroides anabolizantesInibidores de proteaseCiclosporina	 Hipotireoidismo Anorexia Síndrome nefrótica Hepatopatia crônica Colestase

QUADRO CLÍNICO

São doenças de apresentação silenciosa, cujo diagnóstico é laboratorial e as manifestações clínicas são incomuns; no entanto, a história clínica é muito importante na definição de metas e plano de tratamento. Deve-se questionar sobre:

- tempo de doença;
- tratamentos prévios;
- efeitos colaterais;
- presença de outros fatores de risco para doença cardiovascular (DM, HAS, tabagismo);
 - história de eventos cardiovasculares prévios;
 - episódios prévios de pancreatite;
- uso de medicamentos ou doenças que podem causar DLP secundárias;
 - etilismo;
 - dieta habitual;
 - prática de atividade física;
 - história familiar.

Achados de exame físico são raros. Na hipercolesterolemia, podem estar presentes xantelasmas, xantomas tendíneos e arco corneano. Nas hipertrigliceridemias, podem surgir xantomas eruptivos e lipemia *retinalis*.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito por meio da dosagem dos lípides plasmáticos (Tabela 1). Recomenda-se a dosagem em indivíduos:

- com pancreatites de repetição;
- com doença aterosclerótica estabelecida;
- com achados sugestivos ao exame físico;

- com história sugestiva de DLP familiares (doença cardiovascular precoce, colesterol total > 300 mg/dL ou TG > 400 mg/dL em parentes de 1° grau);
 - com doenças que cursam com DLP secundárias;
- a quem se pretende administrar medicamentos que podem causar DLP;
- adultos com idade > 20 anos com fatores de risco para doença coronariana (DM, doença ateroesclerótica, história familiar de doença coronariana, tabagismo, hipertensão, obesidade);
- homens com idade > 35 anos e mulheres com idade > 45 anos como rastreamento.

A maioria dos estudos que avaliaram o impacto do tratamento sobre o risco cardiovascular e os estudos com fármacos se basearam na análise de colesterol total e do LDL. O benefício de outras medidas como apoB e colesterol não HDL não foi ainda estabelecido na prática.

A fração de colesterol não HDL (colesterol não HDL = colesterol total – HDL) é usada como estimativa do número de partículas aterogênicas no plasma (VLDL + IDL + LDL) e refere-se também a níveis de apolipoproteína B (apoB). Pode fornecer melhor estimativa de risco em comparação com o LDL, principalmente nos casos de hipertrigliceridemia associada a DM, síndrome metabólica e doença renal.

Padronizou-se a coleta do lipidograma com 12 horas de jejum e se recomenda a não ingestão de bebidas alcoólicas nas 72 horas anteriores ao exame.

O colesterol total, o HDL e os TG são dosados; o LDL pode ser dosado ou calculado pela fórmula de Friedewald, que é considerada válida se TG não ultrapassar 400 mg/dL:

LDL calculado = colesterol total
$$-$$
 HDL $\frac{TG}{5}$

ESTRATIFICAÇÃO DE RISCO E METAS DE TRATAMENTO

As mais recentes diretrizes de DLP da Sociedade Brasileira de Cardiologia e da American Heart Association sugerem mudanças na avaliação e no tratamento da DLP.

Orientações da Sociedade Brasileira de Cardiologia

A Sociedade Brasileira de Cardiologia sugere estratificação de risco pelo escore de risco global e pelo escore de risco pelo tempo de vida (utilizado a partir de 45 anos de idade). Primeiro, deve-se identificar os pacientes com manifestação clínica de doença ateroesclerótica ou equivalentes, conforme listado a seguir, pois esses pacientes já são classificados como alto risco:

- doença aterosclerótica arterial coronariana, cerebrovascular ou obstrutiva periférica, com manifestações clínicas (eventos cardiovasculares);
- aterosclerose na forma subclínica, significativa, documentada por metodologia diagnóstica;
 - procedimentos de revascularização arterial;
 - DM tipos 1 e 2;
 - doença renal crônica;
 - hipercolesterolemia familiar.

Os demais pacientes devem ser avaliados pelos seguintes:

- escore de risco global (Tabelas 3 a 5);
- escore de risco pelo tempo de vida (Tabelas 6 a 8);
- fatores agravantes de risco (Tabela 9).

A Sociedade Brasileira de Cardiologia mantém como objetivo de tratamento as metas lipídicas de acordo com o risco cardiovascular (Tabela 10).

Para pacientes classificados como risco intermediário, devem-se avaliar fatores de risco agravantes (Tabela 9) que, quando presentes (pelo menos 1 deles), reclassificam o paciente para alto risco.

Orientações da American Heart Association

A nova diretriz da American Heart Association não orienta o tratamento de acordo com metas lipídicas por considerar que os estudos de tratamento que mostraram redução do risco de doença cardiovascular não seguiram metas de lípides e sim uso de doses altas, moderadas ou baixas de estatinas.

A instituição recomenda o tratamento de DLP para 4 grupos de pacientes:

- com doença cardiovascular clínica (presença de alguma das seguintes doenças: síndrome coronariana aguda, história de infarto do miocárdio, angina estável ou instável, revascularização coronariana ou de outros locais, AVC, ataque isquêmico transitório, doença arterial periférica de origem presumivelmente aterosclerótica);
 - com LDL-c > 190 mg/dL;
- diabéticos de 40-75 anos de idade com LDL de 70-189 mg/dL;
- com LDL de 70-189 mg/dL com escore de risco ≥ 7,5% em 10 anos.

Para esses grupos, estabelece tratamento com doses moderadas, altas ou baixas de estatina sem o objetivo de atingir uma meta de valor de LDL-c, mas sim de atingir uma redução esperada do LDL de acordo com a dose inidicada de estatina (Tabela 6).

Para pacientes com alta dose de estatina, a American Heart Association não considera que a adição de outras drogas traga benefício adicional ao tratamento.

Previamente, o risco cardiovascular era estimado por meio do escore de risco de Framingham. A nova diretriz indica o cálculo do risco cardiovascular por meio de uma equação de coortes agrupadas (*cohorts pooled equation*).

TRATAMENTO

Tratamento da hipercolesterolemia

Inicialmente, sempre se deve avaliar a possibilidade de DLP secundária, tratar as doenças de base e, se possível, retirar medicamentos que possam ser a causa da hipercolesterolemia.

A American Heart Association orienta o tratamento com estatina como principal objetivo, em razão do fato de haver poucos estudos realizados com medicamentos que não sejam as estatinas nos últimos anos para o tratamento e a prevenção de doenças coronarianas. Não foi observada redução adicional do risco de doença cardiovascular.

Apesar das novas recomendações para iniciar estatina em dose alta em casos selecionados, no HC-FMUSP inicia-se a medicação de forma gradual para avaliação de efeitos colaterais e eficácia do tratamento.

É importante orientar mudanças de estilo de vida como medida inicial e contínua para toda a vida. Associa-se a queda de 10-30% nos níveis de colesterol. Devem ser orientados:

- redução do consumo de gorduras saturadas e *trans* a < 7% do total de calorias;
 - redução do consumo de colesterol a < 200 mg/dia;
 - aumento do consumo de fibras e de fitoesteróis;
 - redução do peso corporal;
 - prática de atividade física.

Para o tratamento medicamentoso, são utilizados:

- estatinas: classe de 1^a escolha na hipercolesterolemia, sendo a atorvastatina e a rosuvastatina as mais potentes disponíveis atualmente;
- ezetimiba: fármaco com ótima tolerabilidade, que pode ser usado isoladamente ou, com melhores resultados, associado a uma estatina;
- ácido nicotínico: tem efeito positivo em todo o perfil lipídico, porém o uso é limitado pela alta frequência de flushing;

-MRCM.indb 277 12/5/17 4:05 PM

Tabela 3	Escore de	risco glob	al para mulhere	!S							
Pontos	Idade (a	anos)	HDL-colestero	ol Coleste	erol total	PA sistólica (não tratad		sistólica ada)	Tabagismo	DM	
-3						< 120					
-2			≥ 60								
-1			50-59				< 12	0			
0	30-34		45-49	< 160		120-129			Não	Não)
1			35-44	160-199		130-139					
2	35-39		< 35			140-149	120-	129			
3				200-239			130-	139	Sim		
4	40-44			240-279		150-159				Sim	
5	45-49			≥ 280		≥ 160	140-	149			
6							150-	159			
7	50-54						≥ 16	0			
8	55-59										
9	60-64										
10	65-69										
11	70-74										
12	≥ 75										
Total											
Pontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%)
■ ≤ - 2	<1	2	1,7	6	3,3	= 10	6,3	= 14	11,7	= 18	21,6
■ -1	1	3	2	= 7	3,9	= 11	7,3	1 5	13,7	1 9	24,8
0	1,2	4	2,4	8	4,5	1 2	8,6	1 6	15,9	2 0	28,5
1	1,5	5	2,8	9	5,3	= 13	10	1 7	18,5	■ ≥ 21	> 30

Tabela 4	Escore de ris	co global _l	para homens	3							
Pontos	Idade (and	s) HDL	-colesterol	Coleste	rol total	PA sistólica (não tratad		sistólica (tratac	da) Tab	agismo	DM
-2		≥ 60				≤ 120					
-1		50-5	9								
0	30-34	45-4	9	< 160		120-129	< 1	20	Não		Não
1		35-4	4	160-199		130-139					
2	35-39	< 35		200-239		140-159	12	0-129			
3				240-279		≥ 160	13	0-139			Sim
4				≥ 280			14	0-159	Sim		
5	40-44						≥ 1	60			
6	45-49										
7											
8	50-54										
9											
10	55-59										
11	60-64										
12	65-69										
13											
14	70-74										
15	≥ 75										
Total											
ontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%)	Pontos	Risco (%
1 ≤ −3	<1	= 1	1,9	■ 5	3,9	9	7,9	= 13	15,6	= 17	29,4
1-2		2	2,3	= 6	4,7	1 0	9,4		18,4	■ ≥ 18	> 30
1-1		3	2,8	= 7	5,6	= 11	11,2		21,6		
0	1,6	4	3,3	■ 8	6,7	1 2	13,2	= 16	25,3		

-MRCM.indb 278 12/5/17 4:05 PM

Tabela 5 Classificação de risco pelo escore de risco global						
Risco absoluto em 10 anos	%					
Baixo	< 5 em homens e mulheres					
Intermediário	5-10 nas mulheres					
	5-20 nos homens					
Alto	> 10 nas mulheres					
	> 20 nos homens					

Tabela 6 Classificação dos fatores de risco: escore de risco pelo tempo de vida								
Fator de risco	Fatores de risco ótimos	1 fator de risco não ótimo	Fatores de risco elevados	Fatores de risco principais				
Colesterol total	< 180 mg/dL	180-199 mg/dL	200-239 mg/dL	> 240 mg/dL				
PA sistólica	Não tratada, < 120 mmHg	Não tratada, 120-139 mmHg	Não tratada, 140-159 mmHg	Tratamento para HAS ou PA sistólica não tratada ≥ 160 mmHg				
PA diastólica	Não tratada, < 80 mmHg	Não tratada, 80-89 mmHg	Não tratada, 90-99 mmHg	Tratamento para HAS ou PA diastólica não tratada ≥ 100 mmHg				
Tabagismo	Não	Não	Não	Sim				
DM	Não	Não	Não	Sim				

Tabela 7 Escore de risco pelo tempo de vida para homens (idade ≥ 45 anos)									
	Todos os fatores de risco ótimos	≥ 1 fator de risco não ótimo	≥ 2 fatores de risco elevados	1 fator de risco principal	≥ 2 fatores de risco principais				
Doença arterial coronariana fatal ou IAM não fatal	1,7% (0-4,3)	27,5% (15,7-39,3)	32,7% (24,5-41)	34% (30,4-37,6)	42% (37,6-46,5)				
AVC fatal ou não fatal	6,7% (1,4-11,9)	7,7% (5-10,4)	8,5% (6,9-15,6)	8,4% (7,5-9,4)	10,3% (9-11,7)				
Morte cardiovascular	9,1% (0-18,6)	13,1% (9,9-16,3)	15,3% (13,3-17,3)	20,7% (19,4-22,2)	32,5% (30,5-34,5)				
Eventos cardiovasculares ateroscleróticos	1,4% (0-3,4)	31,2% (17,6-44,7)	35% (26,8-43,2)	39,6% (35,7-43,6)	49,5% (45-53,9)				

Tabela 8 Escore de risco pelo tempo de vida para mulheres (idade ≥ 45 anos)									
	Todos os fatores de risco ótimos	≥ 1 fator de risco não ótimo	≥ 2 fatores de risco elevados	1 fator de risco principal	≥ 2 fatores de risco principais				
Doença arterial coronariana fatal ou IAM não fatal	1,6% (0-4,3)	9,3% (3-15,6)	9,3% (5-13,7)	12,7% (10,3-15)	21,5% (17,5-25,5)				
AVC fatal ou não fatal	8,3% (3,8-12,8)	8,9% (6,5-11,3)	9,1% (7,5-10,9)	9,1% (7,9-15,9)	11,5% (9,5-13,5)				
Morte cardiovascular	4,8% (0,8-8,7)	4,9% (3,1-6,7)	6,9% (5,4-8,3)	11,2% (9,9-12,5)	21,9% (19,4-24,5)				
Eventos cardiovasculares ateroscleróticos	4,1% (0-8,2)	12,2% (4,6-19,7)	15,6% (10,3-20,9)	20,2% (17,2-23,2)	30,7% (26,3-35)				

Tabela 9 Fatores agravantes de risco segundo a Sociedade Brasileira de Cardiologia		
Fator	Grau de recomendação	Nível de evidência
História familiar de doença arterial coronariana prematura (parente de 1º grau do sexo masculino com idade < 55 anos ou do sexo feminino com idade < 65 anos)	lla	А
Critérios de síndrome metabólica de acordo com a International Diabetes Federation	IIb	А
Microalbuminúria (30-300 mcg/min) ou macroalbuminúria (> 300 mcg/min)	IIb	В
Hipertrofia ventricular esquerda	lla	±Β
Proteína C-reativa de alta sensibilidade > 2 mg/L	lla	В
Espessura íntima-média de carótidas > 1	IIb	В
Escore de cálcio coronário > 100 ou > percentil 75 para idade ou sexo	lla	А
Índice tornozelo-braquial < 0,9	lla	А

-MRCM.indb 279 12/5/17 4:05 PM

Tabela 10 Metas de LDL segundo a Sociedade Brasileira de Cardiologia Nível de Meta primária: LDL-c Meta secundária risco (mg/dL) (mg/dL) Alto LDL-c < 70 Colesterol não HDL < 100 LDL-c < 100 Colesterol não HDL < 130 Intermediário Baixo Meta individualizada Meta individualizada

Tabela 11 Recomendações de > 21 anos segundo a American I	·
Indicação	Dose de estatina
Doença aterosclerótica	Idade < 75 anos — dose alta Idade > 75 anos — dose moderada
LDL > 190 mg/dL	Dose alta
DM tipo 1 ou 2, 40-75 anos de idade	Dose moderada Escore de risco em 10 anos > 7,5% — dose alta
Escore de risco > 7,5% com equação de coortes agrupadas em pacientes de 40-75 anos de idade	Dose moderada a alta

Tabela 12 Do	oses de estatinas segundo a	American Heart
Dose alta de estatina	Dose moderada de estatina	Dose baixa de estatina
Redução de LDL em 50%	Redução de LDL em 30-50%	Redução de LDL em 30%
Atorvastatina, 40-80 mg Rosuvastatina, 20(-40) mg	Atorvastatina, 10(-20) mg Rosuvastatina, (5-)10 mg Sinvastatina, 20-40 mg Pravastatina, 40(-80) mg (Fluvastatina XL, 80 mg) Fluvastatina, 40 mg, 2×/dia (Pitavastatina, 2-4 mg)	(Sinvastatina, 10 mg) Pravastatina, 10-20 mg Lovastatina, 20 mg (Fluvastatina, 20-40 mg) (Pitavastatina, 1 mg)

Doses entre parênteses: aprovadas pelo Food and Drug Administration, porém não usadas nos trabalhos revisados pela diretriz da American Heart Association.

- fibratos: classe com boa eficácia para reduzir TG e efeito variável no LDL, podendo ser usados em pacientes com hipercolesterolemia e também hipertrigliceridemia (DLP mistas);
- colestiramina: medicamento com uso limitado, pois associa-se ao aumento de TG e a alta frequência de efeitos colaterais gastrointestinais. É uma boa opção em gestantes e crianças, em quem estatinas são contraindicadas.

Tratamento da hipertrigliceridemia

Deve ser o alvo primário do tratamento das DLP quando sua concentração ultrapassa 1.000 mg/dL (pelo

risco iminente de pancreatite) e o alvo secundário nas DLP mistas, após o controle de LDL.

Inicialmente, sempre se deve avaliar a possibilidade de DLP secundária, tratar as doenças de base e, se possível, retirar medicamentos que possam ser a causa da hipertrigliceridemia.

As metas do tratamento são:

- em indivíduos com doença aterosclerótica estabelecida ou de alto risco, manter TG < 150 mg/dL;
- para indivíduos de baixo risco, idealmente manter TG < 200 mg/dL, mas podem ser aceitáveis níveis < 250-300 mg/dL com mudanças de estilo de vida.

É importante orientar mudanças de estilo de vida como medida inicial e contínua para toda a vida. Associa-se a quedas marcantes na trigliceridemia. Deve-se orientar:

- reduzir peso corporal;
- praticar atividade física;
- restringir a ingestão de álcool;
- diminuir o consumo de gorduras (saturadas e *trans* até 7% das calorias; monoinsaturadas até 20% das calorias e poli-insaturadas até 10% das calorias; total até 35% das calorias);
 - evitar dietas muito ricas em carboidratos;
 - aumentar o consumo de fibras.

O tratamento medicamentoso deve ser iniciado:

- se TG > 1.000 mg/dL: imediatamente (e fortemente considerados naqueles com TG > 500 mg/dL);
- naqueles que não atingiram as metas: após 3 meses de mudança de estilo de vida.

Os medicamentos utilizados são os seguintes:

- fibratos: são a 1ª escolha nas hipertrigliceridemias isoladas (por serem a classe mais eficaz), mas nas DLP mistas deve ser priorizada a normalização do LDL com estatinas, que também podem reduzir TG, e, se necessário, associado o fibrato, lembrando da potencialização de efeitos colaterais com a associação das 2 classes;
- ácido nicotínico: melhora todo o perfil lipídico, mas limitada pela alta frequência de efeito colateral;
- ômega-3: pode ser usado isoladamente, quando há refratariedade ou intolerância aos fibratos, ou em associação com outras drogas, lembrando-se que sua eficácia está associada ao uso de doses altas;
- estatinas: como já citado, é a classe mais eficaz para reduzir LDL, mas também reduz TG, por isso é recomendada como 1ª escolha na hipertrigliceridemia associada a hipercolesterolemia.

Tabela 13 Medicamentos usados no t		0.11	0
Apresentações/posologia	Efeitos colaterais	Cuidados especiais	Contraindicações
Estatinas			
■ Rosuvastatina, 10-40 mg, 1×/dia, em qualquer horário	Erupções cutâneas Fadiga, perda de apetite, alterações do	Monitorizar CPK e transaminases Suspender se houver: Aumento progressivo de CPK CPK > 10 × o limite de normalidade Transaminases > 3 × o limite da normalidade	Gestação Lactação Doença hepática aguda
■ Atorvastatina, 10-80 mg, 1×/dia, em qualquer horário	sono, cefaleia Dor abdominal, náuseas, diarreia		
■ Sinvastatina, 10-40 mg, 1×/dia, à noite	Aumento de transaminases, hepatite Dor muscular, fragueza muscular,		
■ Lovastatina, 20-80 mg, 1×/dia, à noite	cãibras, rabdomiólise		
■ Pravastatina, 10-40 mg, 1×/dia, à noite	_		
■ Fluvastatina, 20-40 mg, 1×/dia, à noite	-		
■ Pitavastatina, 1-2-4 mg, 1×/dia, à noite (deve-se ajustar para insuficiência renal)	-		
Ezetimibe, 10 mg, 1×/dia	Cefaleia Dor abdominal, diarreia (são muito raras)		Gestação Lactação
Ácido nicotínico, 500-2.000 mg, 1×/dia, à noite	Flushing Prurido Tontura, visão turva Dor abdominal, náuseas Mialgia Piora do controle glicêmico	Iniciar com doses baixas e aumentar lentamente Administrar ácido acetilsalicílico 30 minutos antes Usar com cautela em hiperuricêmicos e diabéticos mal controlados	Doença hepática Úlcera péptica
Fibratos			
■ Genfibrozila, 600 mg, 2×/dia, antes do café e do jantar, ou 900 mg, 1×/dia, antes do jantar	Prurido Fadiga, alterações do sono, cefaleia Náuseas, diarreia	Maior cuidado quando associados a estatinas Monitorar CPK e transaminases Suspender se houver: Aumento progressivo de CPK CPK > 10× o limite de normalidade Transaminases > 3× o limite da normalidade	Gestação Lactação Insuficiência renal Colelitíase Doença hepática
■ Ciprofibrato, 100 mg, 1×/dia, na refeição principal	Aumento de transaminases, hepatite Dor muscular, rabdomiólise		
■ Etofibrato, 500 mg, 1×/dia, no jantar	-		
■ Bezafibrato, 200 mg, 2-3×/dia, nas refeições, ou 400 mg (retard), 1×/dia, na refeição principal	-		
■ Fenofibrato, 250 mg ou 200 mg (micronizado), 1×/dia, na refeição principal	-		
Colestiramina, 4 g, 2×/dia a 8 g, 3×/dia, nas refeições	Constipação, meteorismo, empachamento, náuseas Hipertrigliceridemia Obstrução intestinal em idosos Acidose hiperclorêmica em nefropatas	Usar fibras concomitantemente Iniciar com doses baixas e aumentar Ientamente	Evitar em pacientes com hemorroidas e com doença diverticul Usar com cautela em idosos e nefropatas
Ômega-3, 1 g, 2×/dia a 3 g, 3×/dia	Sabor de peixe na boca, eructação, náuseas, diarreia, flatulência		

BIBLIOGRAFIA

American Diabetes Association. Standards of medical care in diabetes – 2013. Diabetes Care 2013;36(suppl 1):S11-66.

Bodor ET, Offermanns S. Nicotinic acid: an old drug with a promising future. Br J Pharmacol 2008;153(suppl 1):SS68-75.

Brunzell JD. Clinical practice: hypertriglyceridaemia. N $Engl\ J\ Med\ 2007;357:1009-17.$

Cheung BM, Lauder IJ, Lau CP, Kumana CR. Meta-analysis of large randomized controlled trials to evaluate the impact of statins on cardiovascular outcomes. Br J Clin Pharmacol 2004;57:640-51. Cornier MA, Dabelea D, Hernandez TL, Lindstrom RC, Steig AJ, Stob NR, et al. The metabolic syndrome. Endocr Rev 2008;29:777-822.

Expert Panel on Detection, Evaluation and Treatment of High Blood Cholesterol in Adults. Executive summary of the Third Report of the National Cholesterol Education Program (NCEP) (adult treatment panel III). JAMA 2001;285:2486-97.

Ferns G, Keti V, Griffin B. Investigation and management of hypertriglyceridaemia. J Clin Pathol 2008;61:1174-83.

Harris WS. Fish oils and plasma lipid and lipoprotein metabolism in humans: a critical review. N Engl J Lipid Res Med 1989;30:785-807.

-MRCM.indb 281 12/5/17 4:05 PM

Keech A, Simes RJ, Barter P, Best J, Scott R, Taskinen MR, et al.; FIELD study investigators. Effects of long-term fenofibrate therapy on cardiovascular events in 9795 people with type 2 diabetes mellitus: randomized controlled trial. Lancet 2005;366:1849-61.

Knopp RH. Drug treatment of lipid disorders. N Engl J Med 1999;341:498-511

Kosoglou T, Statkevich P, Johnson-Levonas AO, Paolini JF, Bergman AJ, Alton KB. Ezetimibe: a review of its metabolism, pharmacokinetics and drug interactions. Clin Pharmacokinet 2005;44:467-94.

Malhley RW, Weisgraber KH, Bersot TP. Disorders of lipid metabolism. In: Larsen PR, Kronenberg HM, Melmed S, Polonsky KS. Williams textbook of endocrinology. 11.ed. Philadelphia: WB Saunders; 2008. p.1589-654.

Schwartz GG, Olsson AG, Ezekowitz MD, Ganz P, Oliver MF, Waters D, et al.; Myocardial Ischemia Reduction with Aggressive Cholesterol Lowering (MIRACL) Study Investigators. Effects of atorvastatin early recurrent ischemic events in acute coronary syndromes: the MIRACL study – a randomized controlled trial. JAMA 2001;285:1711-8.

Sposito AC, Caramelli B, Fonseca FA, Bertolami MC, Afiune Neto A, Souza AD, et al. IV Brazilian guideline for dyslipidemia and atherosclerosis prevention: Department of Atherosclerosis of Brazilian Society of Cardiology. Arq Brasil Cardiol 2007;88 supl 1:2-19.

Stone NJ, Robinson J, Lichtenstein AH, Bairey Merz CN, Blum CB, Eckel RH, et al. 2013 ACC/AHA guideline on the treatment of blood cholesterol to reduce atherosclerotic cardiovascular risk in adults: a report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines. Circulation 2014; 129(25 Suppl 2):S1-45.

Toth PP, Dayspring TD, Pokrywka GS. Drug therapy for hypertrigly-ceridemia: fibrate and omega-3 fatty acids. Curr Atheroscler Rep 2009;11:71-9.

Wilson PW. Assessing coronary heart disease risk with traditional and novel risk factors. Clin Cardiol 2004;27(suppl 3):III7-11.

Xavier HT, Izar MC, Faria Neto JR, Assad MH, Rocha VZ, Sposito AC, et al.; Sociedade Brasileira de Cardiologia. V diretriz brasileira de dislipidemias e prevenção da aterosclerose. Arq Bras Cardiol 2013;10(4 Suppl 1):1-20.

71

OBESIDADE

Daniel Fiordelisio de Carvalho, Gustavo Daher

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Obesidade é o excesso de gordura corporal em relação à massa magra de um indivíduo, diferentemente de excesso de peso, que é a relação desigual entre o peso (massa) e a altura.

Do ponto de vista clínico, por conta da complexidade da metodologia para medida de gordura corporal, os conceitos de obesidade e sobrepeso se interpõem, e são definidos pelo cálculo do IMC, que expressa a relação entre peso e altura, podendo ser diferenciados por este resultado.

O excesso de gordura corporal tem sua base fisiopatológica no conceito do desbalanço existente entre a quantidade de energia consumida e a despendida; no entanto, tal desequilíbrio tem uma explicação etiológica complexa e ainda em estudo, envolvendo interações hormonais e de neurotransmissores, associados a fatores genéticos e ambientais, que acabam por regular um intrincado mecanismo que envolve fome, saciedade e gasto energético. Dessa maneira, justifica-se a grande variabilidade no acúmulo de gordura em pacientes com padrão alimentar muitas vezes similar.

EPIDEMIOLOGIA

Globalmente, há uma epidemia de obesidade. Nas últimas 3 décadas, a prevalência da doença mais que dobrou (em 2008, cerca de 24% da população adulta mundial encontrava-se obesa, comparado a 13% em 1980). Há maior predomínio do sexo feminino.

Atualmente, sabe-se que a prevalência de pacientes com quadro de sobrepeso no Brasil chega a > 50% da população, enquanto aproximadamente 20% da população adulta é definida como obesa. Nacionalmente, mantém-se discreto predomínio do sexo feminino, com maior prevalência da doença em indivíduos com idade de 50-59 anos, residentes nas regiões Sul e Sudeste do país.

COMPLICAÇÕES E COMORBIDADES ASSOCIADAS À OBESIDADE

O aumento de gordura corporal e o consequente aumento da circunferência abdominal promovem um estado inflamatório sistêmico, induzindo ao surgimento de outras doenças e complicações, inclusive como parte integrante da chamada síndrome metabólica. Algumas das alterações principais são:

- resistência à insulina e DM tipo 2: o acúmulo de gordura corporal leva a deficiência na ação insulínica, alterando o metabolismo de glicose não supressão da gliconeogênese hepática e renal e resistência insulínica periférica e promovendo maior risco de desenvolvimento de diabetes e suas complicações (Capítulo 67);
- DLP mista: caracterizada por aumento de TG, acompanhada de redução da fração HDL-colesterol e transformação da composição tanto do HDL quanto do LDL em partículas pequenas e densas e, portanto, mais aterogênicas;
- hipertensão arterial e disfunção cardíaca: alterações na ação insulínica e efeitos diretos do acúmulo de ácidos graxos promovem um quadro de vasoconstrição e aumento do tônus simpático. A obesidade promove aumento do débito cardíaco, da pressão diastólica final de ventrículo esquerdo e consequente hipertrofia de ventrículo esquerdo;
- esteato-hepatite não alcoólica: o efluxo de ácido graxo para o fígado e consequente acúmulo de TG no

-MRCM.indb 282 12/5/17 4:05 PM

órgão gera inflamação e consequente lesão hepática (hepatite) podendo em até 20% dos casos evoluir para fibrose dos hepatócitos e consequente cirosse hepática – esta é atualmente a causa principal das cirroses criptogênicas;

■ síndrome da apneia obstrutiva do sono: a anatomia cervical modificada promove aumento desproporcional de tecidos moles na região cervical, obstruindo parcialmente a via aérea que, associada a outros mecanismo locais (edema, alterações musculares) e alterações hormonais (leptina), promovem uma relação clara entre a obesidade e a síndrome da apneia obstrutiva do sono e suas consequências cardiovasculares.

DIAGNÓSTICO

A avaliação do percentual de massa de gordura corporal é feita com medidas de pregas cutâneas, impedância bioelétrica, absorciometria dual de raios-X e TC (métodos quantitativos de análise da composição corpórea).

Para cálculo do IMC, utiliza-se a seguinte fórmula:

$$IMC = \underline{peso (kg)}$$
 altura $(m)^2$

A obesidade é definida em adultos quando IMC \geq 30 kg/m².

Tabela 1 Classificação do IMC segundo a OMS		
Classificação	IMC	
Eutrófico	≥ 18,5-24,9	
Sobrepeso	25-29,9	
Obesidade grau I	30-34,9	
Obesidade grau II	35-39,9	
Obesidade grau III (grave, extrema ou mórbida)	≥ 40	

TRATAMENTO

Essencialmente, o tratamento da obesidade objetiva a perda ponderal, mitigando assim as comorbidades relacionadas ao acúmulo de gordura corporal. Considera-se como sucesso terapêutico a perda de 5-10% do peso atual, por alterar a evolução das morbidades do paciente. No entanto, tal limiar é, muitas vezes, frustrante para o paciente que estabelece metas irreais ou cosméticas de perda de peso. O tratamento da obesidade pode, assim, ser dividido em 3 abordagens complementares entre si:

- tratamento n\u00e3o medicamentoso;
- tratamento medicamentoso;
- tratamento cirúrgico.

Tratamento não medicamentoso

A base do tratamento da obesidade e seus complicadores é a promoção de um balanço energético negativo, que deve ser atingido por meio da adequação da ingestão calórica e da atividade física do paciente.

Entende-se como dieta efetiva qualquer tipo de dieta tolerada pelo paciente e que possua redução da quantidade total de calorias ingeridas, sem existir diferença de efetividade quanto à sua composição.

Recomenda-se a indivíduos obesos normalmente a realização de exercícios físicos de 150-250 min/semana (30-50 minutos divididos em 5-7 dias por semana), preferencialmente de treinamento aeróbico, por promover maior perda de peso. Sabe-se, porém, que a prática de qualquer atividade física por até 10 minutos é capaz de melhorar a capacidade física e atenuar os efeitos das doencas associadas à obesidade.

Tratamento medicamentoso

Seu uso só se justifica em conjunto com orientação dietética e mudanças de estilo de vida, tendo a finalidade de aumentar a aderência dos pacientes às mudanças nutricionais e comportamentais. Esses medicamentos não curam a obesidade.

Como qualquer outro tratamento em medicina, não funcionam quando não são tomados, isto é, deve-se esperar recuperação do peso perdido quando os medicamentos são suspensos.

Só deve ser utilizado sob supervisão médica contínua. Sua escolha deve ser individualizada. Os riscos associados ao uso de uma droga devem ser avaliados em relação aos riscos da persistência da obesidade.

Deve ser mantido apenas quando os medicamentos forem considerados seguros e efetivos para o paciente em questão.

Assim como em outras doenças crônicas, como HAS e DM tipo 2, frequentemente é necessária a associação de medicamentos para o controle da obesidade.

Sibutramina

Obtida por meio de modificações da estrutura química da anfetamina (alfametilbetafenetilamina), é um derivado betafenetilamínico, estrutura presente também nos neurotransmissores dopamina, norepinefrina e epinefrina (monoaminas). Esses neurotransmissores são sintetizados a partir da tirosina em terminações nervosas, armazenados em grânulos e liberados na fenda sináptica para agir em receptores pós-gangliônicos. Após agir nesses receptores, as monoaminas podem ser inativadas pela catecol-O-metiltransferase ou ser recaptadas pela terminação nervosa.

-MRCM.indb 283 12/5/17 4:05 PM

O mecanismo de ação da sibutramina consiste no bloqueio da recaptação de norepinefrina e serotonina na fenda sináptica, reduzindo a ingestão alimentar. Também já foi demonstrado estímulo à termogênese em tecido adiposo marrom em animais de experimentação.

A sibutramina é geralmente bem absorvida no trato gastrointestinal, atingindo nível de pico plasmático nas primeiras 2 horas. Sua metabolização hepática produz metabólitos ativos com meia-vida de 16-18 horas.

A presença de efeitos cardiovasculares simpatomiméticos com o uso de substâncias betafenetilamínicas é previsível, uma vez que sua estrutura básica é comum às monoaminas norepinefrina, epinefrina e dopamina. Após administração aguda da sibutramina, ocorre um pequeno efeito estimulante sobre a frequência cardíaca e a PA. O tratamento com essa medicação leva a uma pequena elevação, proporcional à dose, de 3-5 mmHg na PA diastólica e de 2-4 bpm na frequência cardíaca. A perda de peso, entretanto, leva à redução da PA em boa parte dos pacientes, e reduções clinicamente significativas e prolongadas da PA podem ser conseguidas, mesmo com perdas modestas de peso (p. ex., redução de 5% do peso). Os mecanismos dessa resposta hipotensora da perda de peso não estão completamente compreendidos, mas provavelmente envolvem queda do nível de insulina, seguida de redução da atividade do sistema nervoso simpático com resposta natriurética.

A perda de peso leva também à correção de vários distúrbios endocrinometabólicos associados à obesidade. Isso ocorre mesmo com perda ponderal modesta, mas a melhora se acentua com perdas maiores intencionais de peso corporal. A redução de peso que ocorre com o uso de sibutramina e restrição calórica se associa a melhora no controle metabólico de pacientes obesos com DM tipo 2.

Seus efeitos adversos mais comuns são cefaleia, boca seca, constipação, insônia, rinite e faringite, que ocorrem em 10-30% dos pacientes. Nas doses de 5-20 mg/dia, a elevação média da PA diastólica e sistólica é de 1-3 mmHg, e da frequência cardíaca, de 4-5 bpm.

Recentemente, foram reportados dados preliminares do estudo Sibutramine Cardiovascular OUTcomes Trial (Scout), que objetivava avaliar se a medicação era capaz de reduzir eventos cardiovasculares (incluindo IAM, AVC, parada cardiorrespiratória revertida ou morte) em uma população obesa de alto risco (pacientes com DM tipo 2 e outro fator de risco, pacientes com histórico de evento cardiovascular prévio, pacientes com DM tipo 2 e outro fator de risco e histórico de evento cardiovascular prévio). Foram acompanhados no total 10.744 pacientes, com idade ≥ 55 anos, com doença cardiovascular preexistente, DM tipo 2 ou ambos. Cabe ressaltar

que os pacientes incluídos nesse estudo já eram de alto risco cardiovascular, uma contraindicação de bula da medicação. Houve um aumento discreto, porém significativo, desses desfechos no grupo de pacientes recebendo a sibutramina (11,4 \times 10%), o que motivou a European Medicines Agency a suspender a comercialização da droga na Europa.

O Food and Drug Administration e a Anvisa optaram por não suspender a droga, emitindo um parecer reforçando a contraindicação ao uso da medicação em pacientes com essas características, o que já era previsto anteriormente em bula. No presente momento, portanto, permanece a máxima de que é fundamental a avaliação criteriosa de médicos especialistas, pesando os riscos e os benefícios do uso dessa medicação e levando-se em consideração as características de cada paciente.

Orlistate

Atualmente, o orlistate é a única medicação antiobesidade aprovada pelo Food and Drug Administration para tratamento de longo prazo. Trata-se de um análogo da lipstatina, um composto produzido pelo fungo Streptomyces toxytricini, mais estável e parcialmente hidrolisado (tetraidrolipstatina). Atua seletivamente por meio da potente inibição de lipases gastrointestinais. As lipases catalisam a remoção hidrolítica dos ácidos graxos dos TG, produzindo ácidos graxos livres e monoglicérides. O orlistate liga-se de maneira irreversível ao sítio ativo da lipase. Cerca de 1/3 dos TG ingeridos permanece não digerido e não é absorvido pelo intestino delgado, atravessando o trato gastrointestinal e sendo eliminado nas fezes. Trata-se de uma medicação que tem a vantagem de não apresentar atividade sistêmica, tornando desprezível a absorção pelo trato gastrointestinal em doses de até 800 mg.

O orlistate não possui efeito sobre circuitos neuronais reguladores do apetite, porém seu efeito farmacológico (evidenciado pela quantidade de gordura nas fezes) estimula a adesão em longo prazo a um consumo de alimentos com menor teor de gordura.

A perda de peso que ocorre com orlistate está associada a reduções significativas da PA sistólica e diastólica (-4.9×-2.4 mmHg e -3.7×-1.8 mmHg, respectivamente, \times placebo, p < 0.05).

Em um estudo multicêntrico latino-americano, o uso de orlistate associou-se a maior perda de peso e a melhora significativa dos níveis de glicemias em jejum, pós-prandial e de Hb glicosilada. Além desses parâmetros, foram observados benefícios no perfil lipídico, com reduções de colesterol total, da fração LDL do colesterol e da circunferência abdominal.

A dose preconizada é de 60 mg, no máximo 3 vezes ao dia (dose total diária de 180 mg), até 120 mg, no máximo 3 vezes ao dia (dose total diária de 360 mg). Não houve perda maior de peso com doses maiores.

Os efeitos gastrointestinais são relacionados ao mecanismo de ação do orlistate (fezes oleosas, aumento do número de evacuações, flatulência com ou sem eliminação de gordura, urgência fecal). Em geral, são de curta duração e ocorrem em frequência muito menor após as primeiras semanas de tratamento. Esse fenômeno parece estar relacionado ao aumento da adesão em longo prazo a um consumo de alimentos com menor teor de gordura.

Em maio de 2010, o Food and Drug Administration fez um alerta sobre a associação do orlistate e casos isolados de insuficiência hepática grave, no total de 13 casos, dos quais 3 pacientes tiveram a necessidade de transplante hepático, além de 2 óbitos. Não há explicação, pela farmacocinética da droga, para esses casos.

Outro efeito adverso publicado recentemente foi a associação de orlistate e insuficiência renal aguda induzida por oxalato. Em uma revisão com 953 pacientes, o uso da medicação teve associação com aumento de 2% de novos casos de injúria renal aguda. Isso pode ocorrer, pois com má absorção da gordura, esta se liga ao cálcio entérico e aumenta a absorção de oxalato livre, a qual gera uma hiperoxalúria e maior risco de cálculos renais.

Associação sibutramina/orlistate

Não existem estudos randomizados com a associação de sibutramina e orlistate, entretanto, na prática clínica, ela tem sido utilizada no tratamento de pacientes obesos, uma vez que o sítio de ação desses medicamentos é diferente. Em análise da eficácia e da tolerabilidade de sibutramina e orlistate, nas doses habitualmente usadas em 214 pacientes (121 mulheres e 93 homens) utilizando a associação por até 6 meses, a associação promoveu nitidamente a redução de peso bem maior que a relatada em estudos clínicos randomizados, e a tolerabilidade da associação foi muito razoável.

Considerações gerais

Embora na prática o arsenal terapêutico para tratamento da obesidade seja reduzido, sobretudo no Brasil, as medicações atualmente disponíveis são seguras desde que prescritas com responsabilidade e utilizadas com supervisão médica contínua.

Enxergar a obesidade como doença crônica, com fisiopatologia cada vez mais conhecida, diminui a estigmatização da doença, contribui para melhor relação médico-paciente e facilita a aderência ao tratamento, que deve ser prolongado e, portanto, bem tolerado pelo paciente. Medidas não farmacológicas devem sempre acompanhar a prescrição medicamentosa e, em alguns casos, será necessária a associação de medicamentos, a exemplo do que ocorre em outras doenças crônicas.

Além disso, ao se tratar as outras comorbidades em um paciente obeso, pode-se contribuir para seu peso escolhendo medicações que sejam neutras ou levem à redução de peso, a exemplo do DM, hipertensão arterial e dos transtornos ansiosos e depressivos, muito frequentes nessa população.

A associação de medicações antidepressivas com efeito neutro ou benéfico sobre o peso com outras classes de medicações, como os anticonvulsivantes, deve ser realizada apenas por médicos especialistas com experiência nesse tipo de prescrição e, no caso de transtornos neurológicos ou psiquiátricos associados, está indicado o acompanhamento em conjunto por um médico neurologista ou psiquiatra, respectivamente.

Tratamento cirúrgico

Os critérios para indicação cirúrgica são:

- IMC > 40 kg/m^2 ;
- IMC de 35-39,9 kg/m² e complicações graves relacionadas à obesidade (DM tipo 2, hipertensão, apneia obstrutiva do sono).

São considerados critérios complementares para sua indicação:

- idade de 18-65 anos;
- incapacidade de perder peso com terapia convencional;
 - risco cirúrgico aceitável.

As técnicas cirúrgicas são divididas classicamente em 3 grupos:

- restritivas, que limitam a ingestão calórica por ressecção, restrição de passagem ou *bypass*:
- banda gástrica ajustável: banda de silicone locada via endoscopia criando resistência à passagem do alimento e pequena bolsa estomacal com capacidade restrita a 20-30 mL;
- balão intragástrico: método temporário de restrição de área gástrica por balão insuflado com solução salina locado por via laparoscopia;
- disabsortivas, que diminuem a absorção de nutrientes por redução de superfície absortiva ou *bypass*:
- derivações biliopancreáticas (técnica de Scopinaro): gastrectomia parcial horizontal associada a anastomose gastroileal. Atualmente, está em desuso por ser extremamente disabsortiva;

-MRCM.indb 285 12/5/17 4:05 PM

- mistas, que combinam restrição com disabsorção:
- gastrectomia vertical: remoção de cerca de 80% do estômago, incluindo o fundo gástrico, diminuindo assim a secreção de grelina (hormônio orexigênico);
- duodenal switch: gastrectomia parcial com preservação do piloro e da 1^a parte do duodeno associada a anastomose duodenoileal;
- bypass gástrico: gastrectomia subtotal criando bolsa gástrica diminuta associada a anastomose gastrojejunal.

Manejo pós-operatório (Capítulo 79)

O acompanhamento dos pacientes em pós-operatório deverá ser multiprofissional. Cabem à equipe de nutrição, em conjunto com o médico endocrinologista, adequação dietética, eventual suplementação de nutrientes e acompanhamento de complicações relacionadas às diferentes técnicas cirúrgicas.

Os exames mínimos necessários para esse acompanhamento pós-operatório são:

- hemograma completo, ácido fólico, ferro sérico, ferritina, transferrina e saturação de ferro;
- colesterol total e frações; albumina e proteínas totais;
- cálcio total, cálcio iônico, calcio urinário de 24 horas, fósforo, magnésio e paratormônio;
- vitamina B1 (tiamina), vitamina B12, homocisteína, vitamina D (25-OH-vitamina D), zinco e INR;
 - densitometria óssea (anual ou a cada 2 anos).

BIBLIOGRAFIA

Bray GA, Ryan DH. Medical therapy for the patient with obesity. Circulation 2012;125:1695-703.

Eckel RH, Grundy SM, Zimmet PZ. The metabolic syndrome. Lancet 2005;365:1415-28.

Halpern A, Mancini MC, Suplicy H, Zanella MT, Repetto G, Gross J, et al. Latin-american trial of orlistat for weight loss and improvement in glycemic profile in obese diabetic patients. Int J Obes Relat Metab Disord. Diabetes Obes Metab 2003;5(3):180-8.

Halpern ZSC, Monegaglia AP, Oliva ABG, Beyruti M, Rodrigues MDB, Mancini MC, et al. Experiência de 2 anos com sibutramina e orlistate no tratamento da obesidade. Arq Bras Endocrinol Metab 2001;45(supl. 1):S351.

Keith SW, Redden DT, Katzmarkyk PT, Boggiano MM, Hanlon EC, Benca RM, et al. Putative contributors to the secular increase in obesity: exploring the road less travelled. Int J Obes (Lond) 2006;30:1585-94.

Larsen PR, Kronenberg HM, Melmed S, Polonsky KS. Obesity: pathogenesis. In: Larsen PR, Kronenberg HM, Melmed S, Polonsky KS. Williams textbook of endocrinology. 11.ed. Philadelphia: WB Saunders; 2008. p.1607-10.

Luque CA, Ray JA. Sibutramine: a serotonin-norepinephrine reuptakeinhibitor for the treatment of obesity. Ann Pharmacother 1999;33:968-78

Mancini MC, Faria AM. Perspectivas do tratamento farmacológico da obesidade. In: Mancini MC. Tratado de obesidade. Itapevi: Guanabara Koogan; 2010. p.741-50.

- Mingrone G, Panuzi S, De Gaetan A, Guidone C, Iaconelli A, Leccesi L, et al. Bariatric surgery versus conventional medical therapy for type 2 diabetes. N Eng J Med 2012;366:1577-85.
- NHLBI Obesity Education Initiative Expert Panel on the Identification, Evaluation, and Treatment of Obesity in Adults. Clinical guidelines on the identification, evaluation and treatment of overweight and obesity in adults: the evidence report. Bethesda: National Heart, Lung, and Blood Institute; 1998.
- Sacks FM, Bray G, Carey VJ, Smith SR, Ryan DH, Anton SD, et al. Comparison of weight-loss diets with different compositions of fat, protein, and carbohydrates. N Engl J Med 2009;360:859-73.
- Wen CP, Wai JP, Tsai MK, Yang YC, Cheng TY, Lee MC, et al. Minimum amount of physical activity for reduced mortality and extended life expectancy: a prospective cohort study. Lancet 2011;378(9798):1244-53.
- Woods SC, D'Alessio DA. Central control of body weight and appetite. J Clin Endocrinol Metab 2008;93(11):S37-50.
- Wu T, Gao X, Chen M, van Dam RM. Long-term effectiveness of dietplus-exercise vs. diet-only interventions for weight loss: a metaanalysis. Obes Rev 2009;10(3):313-23.
- Zavoral JH. Treatment with orlistat reduces cardiovascular risk in obese patients. J Hypertension 1998;16:2013-7.

72

DOENÇAS DAS ADRENAIS

Daniel Soares Freire, Maria Adelaide Albergaria Pereira

INSUFICIÊNCIA ADRENAL

DEFINIÇÃO

- Insuficiência adrenal primária: acometimento das glândulas adrenais, com déficit de secreção de glicocorticoide (cortisol), mineralocorticoide (aldosterona) e andrógenos adrenais (de-hidroepiandrosterona DHEAs). Na forma crônica, os pacientes apresentam escurecimento de pele e mucosas e hiperpotassemia.
- Insuficiência adrenal secundária: acometimento do setor hipofisário corticotrófico, com comprometimento da produção de hormônio adrenocorticotrófico (ACTH) e consequente deficiência de glicocorticoide e andrógenos adrenais, sem comprometer a produção de mineralocorticoide (que é controlada pelo sistema renina-angiotensina-aldosterona). Na forma crônica, os pacientes não apresentam escurecimento da pele e mucosas e nem hiperpotassemia.

EPIDEMIOLOGIA

■ Insuficiência adrenal primária: prevalência de cerca de 100:1.000.000 de pessoas. Afeta mais mulheres do que homens, com pico de incidência na 5ª década de vida.

■ Insuficiência adrenal secundária: prevalência de 150-280:1.000.000 de pessoas. Também afeta mais mulheres que homens, com pico de incidência entre a 6ª e a 7ª décadas de vida.

ETIOLOGIA

- Insuficiência adrenal primária: adrenalite autoimune; infecções (tuberculose, micoses profundas, Aids); doenças genéticas (adrenoleucodistrofia, hiperplasia adrenal congênita e outras); hemorragia adrenal bilateral (uso de anticoagulantes, síndrome antifosfolípide, sepse); metástases para as adrenais (tumores de pulmão, mama, trato gastrointestinal); linfoma primário adrenal; doenças infiltrativas (sarcoidose, amiloidose, hemocromatose); drogas (mitotano, etomidato, cetoconazol, fluconazol, mifepristona, aminoglutetimida, suramina).
- Insuficiência adrenal secundária: uso prévio de glicocorticoides (principal); tumores hipotálamo-hipofisários (adenomas hipofisários, meningeomas, craniofaringeomas, ependimomas, metástases); irradiação hipofisária prévia; hipofisite autoimune linfocítica; apoplexia hipofisária; síndrome de Sheehan; infecções (tuberculose, actinomicose); doenças infiltrativas (sarcoidose, histiocitose X, granulomatose de Wegener, doença fibrosante por IgG4); trauma cranioencefálico (por lesão da haste hipofisária).

QUADRO CLÍNICO

As manifestações clínicas da insuficiência adrenal se dividem em insuficiência adrenal aguda (crise adrenal) e insuficiência adrenal crônica.

A insuficiência adrenal aguda ocorre principalmente em pacientes com insuficiência adrenal primária expostos a um estresse agudo, como infecção, trauma, cirurgia ou desidratação por diarreia, vômitos ou privação de sal, e pode levar à morte se não tratada adequadamente. A crise adrenal também pode acometer pacientes com insuficiência adrenal secundária submetidos a estresse agudo, principalmente quando o diagnóstico de insuficiência adrenal não é previamente conhecido. O quadro clínico da insuficiência adrenal aguda inclui:

- anorexia;
- vômitos;
- desidratação;
- dor abdominal;
- fraqueza;
- apatia;
- febre;
- confusão mental;
- choque.

Na insuficiência adrenal crônica, os sinais e sintomas que os pacientes com insuficiência adrenal primária apresentam decorrem do déficit de cortisol, aldosterona e andrógenos adrenais (DHEA e DHEAS). Além disso, o hipocortisolismo libera a alça de *feedback* com o corticotrofo hipofisário para a produção de pró-ópio-melaconocortina, um pró-peptídeo que, quando clivado, origina o ACTH e outros peptídeos, incluindo o hormônio estimulador de melanócitos (MSH), cujo aumento é responsável pela hiperpigmentação de pele e mucosas que os pacientes com insuficiência adrenal primária crônica apresentam. Assim, o quadro clínico da insuficiência adrenal primária crônica adrenal primária crônica inclui:

- deficiência de glicocorticoide: perda de peso, fadiga, indisposição, anorexia, epigastralgia, náusea, vômito, mialgias, artralgias e tontura. O hipocortisolismo se manifesta laboratorialmente com anemia normocítica-normocrômica, linfocitose, eosinofilia, hiponatremia, hipercalcemia, hipoglicemia e elevação do hormônio estimulante da tireoide (TSH);
- deficiência de mineralocorticoide: hipotensão, tontura, apetite por sal; laboratorialmente, observa-se hiperpotassemia, aumento da ureia plasmática e acidose metabólica em consequência do déficit de aldosterona;
- deficiência de andrógenos adrenais: manifesta-se nas mulheres com diminuição de pelos pubianos e axilares, pele seca e redução de libido;
- aumento do hormônio estimulador de melanócitos: hiperpigmentação de pele e mucosas;
- condições associadas: os pacientes podem manifestar sinais e sintomas relacionados à etiologia da insuficiência adrenal primária, como doenças autoimunes (vitiligo, hipotireoidismo, DM tipo 1 e outras), infecções sistêmicas (tuberculose, micoses sistêmicas, infecção pelo HIV) ou neoplasias (câncer de mama, pulmão e outros).

Os portadores de insuficiência adrenal secundária crônica exibem sinais e sintomas decorrentes da deficiência de glicocorticoide e andrógenos adrenais. O quadro clínico inclui:

deficiência de glicocorticoide: na insuficiência adrenal secundária, os sintomas são mais leves em comparação à insuficiência adrenal primária; fadiga, indisposição, anorexia, epigastralgia, mialgias, artralgias e tontura. Laboratorialmente, há anemia normocítica-normocrômica, linfocitose, eosinofilia, hiponatremia e tendência a hipoglicemia. O comprometimento do setor tireotrófico por um eventual tumor hipofisário faz com que não se observe em todos os casos a elevação do TSH observada na insuficiência adrenal primária;

-MRCM.indb 287 12/5/17 4:05 PM

- deficiência de andrógenos adrenais: manifesta-se nas mulheres com diminuição de pelos pubianos e axilares, pele seca e redução de libido;
- condições associadas: os pacientes podem manifestar sinais e sintomas relacionados à etiologia da insuficiência adrenal secundária, como alterações visuais por compressão das vias ópticas por um tumor de hipófise, sinais de outras deficiências hormonais hipofisárias ou de hiperfunção hipofisária (acromegalia, hiperprolactinemia etc.). É fundamental observar o uso prévio de corticosteroide exógeno, principal causa de insuficiência adrenal secundária.

EXAMES COMPLEMENTARES

A investigação se inicia com dosagem de cortisol e ACTH plasmáticos entre as 8h00 e as 9h00:

- se cortisol ≥ 19 mcg/dL: está afastado o diagnóstico de insuficiência adrenal;
- se cortisol < 3 mcg/dL: está confirmado o diagnóstico de insuficiência adrenal. Nesse caso, o achado de ACTH > 100 pg/mL indica o diagnóstico de insuficiência adrenal primária, enquanto valores normais ou baixos de ACTH indicam o diagnóstico de insuficiência adrenal secundária;
- cortisol de 3-19 mcg/dL: deve-se proceder a um teste de estímulo, que pode ser o teste da cortrosina ou o teste de tolerância à insulina. O 1° é mais recomendado por envolver menos risco ao paciente e por ter bom desempenho diagnóstico em todos os casos de insuficiência adrenal primária e na maioria dos casos de insuficiência adrenal secundária.

O teste da cortrosina consiste em administrar, por via EV ou IM, 250 mcg de ACTH sintético (cortrosina) e dosar cortisol em 30 e/ou 60 minutos. Em pessoas sem insuficiência adrenal, o cortisol plasmático sobe para valores > 18 mcg/dL.

O teste de tolerância à insulina consiste em provocar hipoglicemia com a injeção de insulina (0,1-0,15 UI/kg). Dosam-se glicemia e cortisol plasmático nos tempos 0, 30, 45, 60, 90 e 120 minutos. Considera-se normal pico de cortisol > 18 mcg/dL após hipoglicemia (glicemia < 40 mg/dL). Se o teste de estímulo confirmar insuficiência adrenal, a dosagem de ACTH irá indicar se ela é primária (ACTH > 100 pg/mL) ou secundária (ACTH normal ou baixo).

Os exames para diagnóstico etiológico da insuficiência adrenal primária incluem: dosagem de autoanticorpos (contra a enzima 21-hidroxilase), para identificar as adrenalites autoimunes; dosagem plasmática de ácidos graxos de cadeia muito longa, nos meninos, para diag-

nosticar adrenoleucodistrofia; TC das adrenais, na suspeita de doença infiltrativa, neoplásica ou infecciosa.

Os exames para diagnóstico etiológico da insuficiência adrenal secundária incluem: avaliação de outros setores hipofisários, para diagnosticar pan-hipopituitarismo; RNM da hipófise e do hipotálamo, na suspeita de tumores hipotálamo-hipofisários ou doenças infiltrativas.

TRATAMENTO

- Insuficiência adrenal aguda: a reposição volêmica com SF é sempre indicada na insuficiência adrenal primária, mas não na insuficiência adrenal secundária. Independentemente da causa, deve-se administrar hidrocortisona, 100 mg, EV, imediatamente, seguida por 50 mg, a cada 6 horas. Com a melhora do paciente e a estabilização hemodinâmica, as doses são progressivamente diminuídas. Quando a dose total de hidrocortisona for < 50 mg/dia, os pacientes com insuficiência adrenal primária devem iniciar a reposição de mineralocorticoide com 9-alfa-fludrocortisona.
- Insuficiência adrenal crônica: idealmente, a reposição de glicocorticoide deve ser feita com uma medicação de meia-vida curta, como hidrocortisona (15-25 mg/dia) ou o acetato de cortisona (25-37,5 mg/ dia), que deve ser administrada em 2-3 doses divididas, com 2/3 da dose pela manhã. Como alternativa, pode--se usar a prednisona (5-7,5 mg/dia), em dose única pela manhã. A reposição de mineralocorticoide deve ser feita apenas nos portadores de insuficiência adrenal primária, com 9-alfa-fludrocortisona, na dose de 0,05--0,2 mg/dia. Existe controvérsia quanto à reposição de andrógenos adrenais, pois alguns estudos (mas não todos) mostraram melhora de libido e qualidade de vida em mulheres portadoras de insuficiência adrenal. Quando se opta pelo seu uso, a dose preconizada de DHEA é de 10-50 mg/dia, em tomada única. Nos homens, não há indicação de reposição de andrógenos.

Monitorização das doses de reposição

Para os glicocorticoides, a monitorização se baseia na constatação de sinais e sintomas de dose excessiva (ganho de peso, insônia, infecções recorrentes e edema periférico) ou insuficiente (letargia, náusea, anorexia, perda de peso, artralgias e acentuação da hiperpigmentação mucocutânea).

Para os mineralocorticoides, a reposição é avaliada clinicamente pela PA em posição supina e ortostática e questionando sobre aumento do apetite por sal. Dosagens de sódio, potássio e atividade plasmática de renina podem fornecer informação adicional.

A reposição de andrógenos adrenais, quando realizada, deve ser monitorizada clinicamente (libido, presença de acne, pele oleosa e hirsutismo) e com exames hormonais (DHEAS, androstenediona e testosterona), que devem estar na faixa da normalidade para a faixa etária.

PROGNÓSTICO

Apesar da reposição adequada de glicocorticoides e mineralocorticoides, a qualidade de vida dos pacientes com insuficiência adrenal primária e secundária é marcadamente prejudicada, com queixas frequentes de fadiga, falta de energia, depressão e ansiedade.

Além disso, observa-se maior mortalidade dos pacientes com insuficiência adrenal por doença cardiovascular, neoplasias e infecções. Um dos mecanismos aventados para esse fato são alterações metabólicas e imunológicas relacionadas à reposição de glicocorticoide em excesso.

FEOCROMOCITOMA

DEFINIÇÃO

Feocromocitomas e paragangliomas são tumores que se originam em células cromafins. Em geral, são tumores produtores de catecolaminas e responsáveis por quadro clínico de hipertensão arterial e outros sintomas adrenérgicos.

Define-se feocromocitoma como tumor originário da medula adrenal e paraganglioma como tumor extra-adrenal. Cerca de 85% dos tumores produtores de catecolaminas são feocromocitomas, enquanto 15% são paragangliomas.

EPIDEMIOLOGIA

Aproximadamente 0,05-0,1% dos hipertensos são portadores de feocromocitoma ou paraganglioma. Considerando-se que 15-20% da população geral é hipertensa, pode-se extrapolar a prevalência de 1:2.500-6.000 pessoas.

A incidência é semelhante entre homens e mulheres, e o pico ocorre entre a 3ª e a 4ª décadas de vida.

ETIOLOGIA

Em aproximadamente 30% dos casos, os feocromocitomas/paragangliomas estão associados a uma mutação germinativa de um gene de suscetibilidade. Até o momento, foram descritos 10 genes relacionados a maior risco de desenvolvimento de feocromocitomas/paragangliomas: RET (síndrome de neoplasias endócrinas múltiplas 2A e 2B); VHL (síndrome de von Hippel-Lindau); NF1 (neurofibromatose tipo 1); SDHA, SDHB, SDHC,

SDHD e SDHAF2 (síndromes de paragangliomas familiais) e MAX e TMEN127 (síndromes de feocromocitomas familiais).

Nos demais casos, a doença é esporádica.

QUADRO CLÍNICO

A maioria dos sinais e sintomas dos feocromocitomas/paragangliomas são decorrentes da produção de catecolaminas pelo tumor. Incluem: hipertensão (mantida ou paroxística), cefaleia, palpitações, sudorese, palidez, hipotensão postural, ansiedade, dor torácica ou abdominal, dispneia, obstipação, emagrecimento, náuseas e vômitos.

Tipicamente, os pacientes apresentam crises ou ataques de hipertensão e taquicardia acompanhados de palidez cutânea, cefaleia e sudorese. As crises duram minutos a horas, podem acontecer várias vezes ao dia e podem ser espontâneas ou deflagradas por palpação abdominal, micção (nos paragangliomas de bexiga), uso de medicamentos (metoclopramida, glucagon) ou estresse emocional.

Como qualquer tumor neuroendócrino, os feocromocitomas/paragangliomas podem produzir diversos peptídeos e aminas, determinando quadro clínico específico. Essas substâncias incluem: peptídeo intestinal vasoativo, somatostatina, calcitonina, vasopressina, ACTH, histamina, serotonina, eritropoetina, peptídeo relacionado ao paratormônio (PTHrp), entre outros.

Os feocromocitomas podem ser unilaterais ou bilaterais, e os paragangliomas podem ser únicos ou múltiplos. Pode ainda haver associação de feocromocitoma com paraganglioma.

Cerca de 10-20% dos feocromocitomas/paragangliomas são malignos. Define-se malignidade como a presença de tecido cromafim em locais ou órgãos não pertencentes ao sistema cromafim. A maioria dos feocromocitomas/paragangliomas malignos, mesmo na presença de metástases, tem comportamento indolente. Um subgrupo menor apresenta comportamento clínico agressivo com evolução para óbito. A incidência de malignidade é maior nos paragangliomas do que nos feocromocitomas, e é maior nos casos associados a mutações no gene SDHB.

INDICAÇÕES DE INVESTIGAÇÃO DE FEOCROMOCITOMAS/PARAGANGLIOMAS

O rastreamento de feocromocitoma/paraganglioma deve ser oferecido a todos os pacientes nas seguintes condições:

- paroxismos de palpitações, cefaleia e sudorese, com ou sem hipertensão arterial;
- história familiar de feocromocitoma/paraganglioma ou das síndromes que se associam a eles (neoplasias

-MRCM.indb 289 12/5/17 4:05 PM

endócrinas múltiplas 2A e 2B, síndrome de von Hippel-Lindau, neurofibromatose e paragangliomas familiais);

- incidentaloma adrenal, com ou sem hipertensão arterial;
- crises de hipertensão ou arritmias motivadas por IOT, cirurgia, anestesia ou parto, ou com hipotensão arterial inexplicável após cirurgia;
- crises de hipertensão arterial ou paroxismos adrenérgicos desencadeados por coito, micção, exercícios, mudança de posição;
- crises de hipertensão arterial ou paroxismos adrenérgicos desencadeados pelo uso de drogas (betabloqueadores, antidepressivos tricíclicos, fenotiazídicos, histamina, glucagon, tiramina, terapia de reposição hormonal, ACTH, quimioterápicos, corticosteroides);
- hipertensão arterial de difícil controle (definida como mau controle com pelo menos 3 drogas anti-hipertensivas);
 - hipertensão com hipotensão postural;
 - hipertensão antes dos 20 anos de idade.

DIAGNÓSTICO

Diagnóstico bioquímico

O diagnóstico bioquímico é a documentação do excesso de catecolaminas. Os testes com maior sensibilidade são as metanefrinas livres plasmáticas ou metanefrinas urinárias fracionadas associadas a catecolaminas urinárias fracionadas. Valores > 3-4 vezes o limite da normalidade são altamente específicos para o diagnóstico; contudo, valores pouco superiores ao normal podem representar resultados falso-positivos. A principal causa de resultados falso-positivos são medicamentos (antidepressivos tricíclicos, betabloqueadores, buspirona, anfetaminas, benzodiazepínicos, inibidores da monoaminoxidase, fenoxibenzamina, levodopa, descongestionantes nasais simpatomiméticos, metildopa e paracetamol). Essas drogas devem ser interrompidas pelo menos 2 semanas antes da dosagem.

Alguns pacientes com aumento do tônus simpático podem se apresentar com valores pouco elevados, mas não diagnósticos, de metanefrinas e/ou catecolaminas. Nesses casos, a administração de agonista alfa-2-adrenérgico central, como a clonidina, leva à redução significativa das concentrações de norepinefrina ou normetanefrina plasmáticas. O teste da clonidina se baseia nesse raciocínio: dosa-se norepinefrina ou normetanefrina plasmática antes e após (1 e 2 horas) a administração VO da clonidina, 0,3 mg. Em indivíduos sem feocromocitoma/paraganglioma, a norepinefrina cai para níveis < 500 pg/mL (ou tem queda > 50% em relação ao basal) e a normetanefrina fica < 112 pg/mL (ou tem queda > 40% em relação ao basal).

Outra forma de investigar pacientes com catecolaminas ou metanefrinas pouco aumentadas é a dosagem de cromogranina A, uma proteína produzida por células neuroendócrinas. Apesar de não ser específico para feocromocitoma/paraganglioma, o achado de cromogranina A elevada em paciente com quadro clínico de excesso de catecolaminas e metanefrinas/catecolaminas elevadas favorece o diagnóstico. Outras doenças (doença renal crônica, gastrite atrófica, fator reumatoide) ou uso de medicamentos (inibidores de bomba de hidrogênio, bloqueadores H₂) são causas de falso-positivo da cromogranina A.

Diagnóstico topográfico

Uma vez estabelecido o diagnóstico de excesso de catecolaminas, deve-se proceder à investigação topográfica. Cerca de 85% dos tumores produtores de catecolaminas são feocromocitomas, e a maioria dos paragangliomas funcionantes está localizada no abdome. Assim, o exame de imagem a ser realizado em 1º lugar é TC ou RNM do abdome. Na TC, os feocromocitomas/paragangliomas são tumores com atenuação > 10 unidades Hounsfield (HU) na fase pré-contraste e que exibem captação de contraste. Na RNM, tipicamente apresentam hipersinal nas sequências ponderadas em T2 e também captam contraste. Os tumores podem ter áreas císticas ou necróticas no seu interior.

Se o exame voltado ao abdome for negativo, deveses fazer um exame funcional para localizar o tumor cromafim, sendo o mais disponível e amplamente utilizado a cintilografia com ¹²³I/¹³¹I-meta-iodo benzilguanidina (*m*IBG). Para finalidades diagnósticas, ¹²³I-*m*IBG se mostrou superior à ¹³¹I-*m*IBG, por ter melhor qualidade de imagem e promover menor irradiação do paciente.

TRATAMENTO

Tratamento clínico

Os objetivos do preparo pré-operatório do paciente com feocromocitoma/paraganglioma são tratar a hipertensão arterial, evitar a ocorrência de crises adrenérgicas e corrigir eventual hipovolemia e dessensibilização adrenérgica. Como as medicações vasodilatadoras devem ser interrompidas antes da cirurgia para evitar hipotensão após a retirada do tumor, não é objetivo do preparo prevenir as crises hipertensivas durante a cirurgia.

Dieta rica em sal é instituída, juntamente com livre acesso a ingestão hídrica e administração de agentes vasodilatadores (bloqueadores dos canais de cálcio, bloqueadores alfa-1-adrenérgicos como prazosina e doxazosina ou inibidores da enzima conversora da angiotensina – iECA). Na evidência clara de hipovolemia, pode ser

-MRCM.indb 290 12/5/17 4:05 PM

administrado volume em alíquotas fracionadas, com cuidado para se evitar sobrecarga hídrica. O tempo recomendado de preparo com drogas vasodilatadoras é de 15 dias.

A administração de betabloqueadores é contraindicada como terapêutica inicial da hipertensão em pacientes com feocromocitoma/paraganglioma, pois o bloqueio do receptor beta pode amplificar a resposta alfa-adrenérgica, agravando o quadro de hipertensão e de outros sintomas dependentes do estímulo alfa-adrenérgico. As indicações para o uso de betabloqueadores são persistência ou aparecimento de taquicardia ou taquiarritmias. Nesses casos, devem introduzidos somente após o uso de alfabloqueio efetivo.

Tratamento cirúrgico

Tratamento cirúrgico, com retirada total de todos os focos de tecido tumoral, constitui a única medida terapêutica definitiva para feocromocitoma/paraganglioma.

Tanto a via aberta quanto a via laparoscópica são aceitáveis para o tratamento cirúrgico dos feocromocitomas. Crises adrenérgicas podem ocorrer durante a indução anestésica e a manipulação do tumor pelo cirurgião. As crises hipertensivas devem ser tratadas pelo anestesiologista com drogas hipotensoras de ação rápida, como fentolamina ou nitroprusseto de sódio. Taquiarritmias podem ser tratadas com betabloqueadores de ação rápida.

Tratamento do feocromocitoma/ paraganglioma maligno

O tratamento da doença disseminada é problemático, e raramente curativo. A cirurgia tem papel significativo no tratamento de metástases locorregionais ou a distância, na medida em que a retirada cirúrgica de parte da doença tumoral pode melhorar sintomas locais ou dependentes do excesso de catecolaminas e pode auxiliar na resposta da doença residual ao ¹³¹I-*m*IBG terapêutico. Na presença de metástases hepáticas, embolização arterial, quimioembolização e ablação com radiofrequência podem auxiliar no tratamento.

O uso de quimioterápicos tem papel no tratamento da doença sistêmica que não respondeu às medidas anteriormente citadas. Vários esquemas quimioterápicos foram propostos, mas o mais utilizado é a combinação de ciclofosfamida, vincristina e dacarbazina.

PROGNÓSTICO

O feocromocitoma/paraganglioma tem excelente prognóstico quando corretamente diagnosticado e tratado. Por outro lado, se o diagnóstico for negligenciado, associa-se a significativas morbidade e mortalidade cardiovascular. A sobrevida média com feocromocitomas/paragangliomas metastáticos em 10 anos é de cerca de 70%. Aproximadamente 20% desses pacientes têm sobrevida menor. Aparentemente, a ocorrência de metástases ósseas isoladas não reduz de forma significativa a sobrevida total, enquanto as metástases viscerais (para fígado e pulmões, principalmente) são determinantes importantes do prognóstico.

HIPERALDOSTERONISMO PRIMÁRIO

DEFINICÃO

Denomina-se hiperaldosteronismo primário o grupo de doenças nas quais a produção de aldosterona pelo córtex adrenal é inapropriadamente elevada, relativamente autônoma em relação ao sistema renina-angiotensina-aldosterona e não pode ser suprimida (ou é apenas parcialmente suprimida) por sobrecarga de sódio.

Duas etiologias são responsáveis por 95% dos casos: hiperaldosteronismo idiopático (hiperplasia adrenal bilateral), com 65% dos casos; e aldosteronoma (adenoma adrenal produtor de aldosterona), com 30% dos casos. Os 5% remanescentes são causados por hiperplasia adrenal primária unilateral, carcinomas adrenais produtores de aldosterona e pelo hiperaldosteronismo familial.

EPIDEMIOLOGIA

O hiperaldosteronismo primário é a principal causa de hipertensão secundária, englobando aproximadamente 10% dos indivíduos hipertensos. Quando considerados os portadores de HAS grave e de difícil controle (controle insatisfatório com 3 drogas), a prevalência de hiperaldosteronismo primário sobe para 23%.

ETIOLOGIA

- Hiperaldosteronismo idiopático: hiperplasia bilateral da glomerulosa, resultando em secreção relativamente autônoma de aldosterona.
- Aldosteronoma: adenoma adrenal produtor de aldosterona. Geralmente são tumores pequenos, muitos
 1 cm. O diâmetro médio dos tumores é de 1,5-2 cm.
- Hiperplasia adrenal primária unilateral: hiperplasia unilateral da adrenal, que se comporta como um aldosteronoma.
- Carcinoma adrenal: raramente, um carcinoma adrenal pode secretar aldosterona. São tumores grandes, invasivos, que podem secretar outros esteroides (cortisol, testosterona, DHEAS, 11-desoxicortisol, 17-alfa-hidroxiprogesterona, 17-beta-estradiol e androstenediona).
- Hiperaldosteronismo familial tipo I ou hiperaldosteronismo remediável por glicocorticoide: doença monogênica autossômica dominante decorrente da fu-

-MRCM.indb 291 12/5/17 4:05 PM

são do promotor do gene da enzima 11-beta-hidroxilase com o gene que codifica a aldosterona-sintase. Como consequência, a síntese de aldosterona passa a ser feita na zona *fasciculata*, sob o controle do ACTH, e não do sistema renina-angiotensina-aldosterona. Esses pacientes manifestam hipertensão e hipopotassemia desde a infância e têm alto risco de desenvolver aneurismas cerebrais. O tratamento com dexametasona em dose baixa normaliza a PA e a hipopotassemia.

Hiperaldosteronismo familial tipo II: caracteriza-se pela presença de vários casos de hiperaldosteronismo idiopático ou aldosteronoma em uma família, com padrão de herança autossômico dominante.

QUADRO CLÍNICO

- Hipertensão arterial: o hiperaldosteronismo primário geralmente se manifesta com HAS moderada ou grave, muitas vezes refratária ao tratamento. A proporção de pacientes com sinais eletrocardiográficos de sobrecarga de ventrículo esquerdo é maior no hiperaldosteronismo primário do que na HAS essencial.
- Alterações eletrolíticas: hipopotassemia e alcalose metabólica decorrem dos efeitos renais da aldosterona. Concentrações muito baixas de potássio podem causar fraqueza muscular (até paralisia), parestesias e poliúria (diabetes insipidus nefrogênico).
- Alterações metabólicas: os pacientes apresentam maior prevalência de componentes da síndrome metabólica (intolerância à glicose e DM, hipertrigliceridemia e redução do HDL-colesterol) do que pacientes com HAS essencial. Esses achados decorrem do fato de a aldosterona ser um hormônio pró-inflamatório capaz de induzir resistência à ação da insulina. Além disso, a secreção de insulina pela célula beta é inibida pela hipopotassemia.
- Morbidade cardiovascular: a incidência de complicações cardiovasculares (AVC, IAM, fibrilação atrial e hipertrofia do ventrículo esquerdo) é maior nos portadores de hiperaldosteronismo primário do que na população com HAS essencial.

DIAGNÓSTICO

Rastreamento

O rastreamento é recomendado nos seguintes grupos de pacientes:

- HAS estágio 2 (> 160-179 \times 100-109 mmHg) ou estágio 3 (> 180 \times 110 mmHg);
 - HAS resistente ao tratamento;
- HAS e hipopotassemia espontânea ou induzida por diurético;
 - HAS e incidentaloma adrenal;

- HAS e história familiar de HAS em indivíduos jovens ou AVC hemorrágico antes de 40 anos de idade;
- HAS e parentes de 1º grau de portadores de hiperaldosteronismo primário;
 - HAS e síndrome metabólica;
 - HAS e apneia obstrutiva do sono;
 - HAS e DM.

É realizado com a dosagem concomitante de aldosterona (ng/dL) e atividade plasmática de renina (ng/mL·h). Relação aldosterona/atividade plasmática de renina (A/APR) > 30 ng/dL/ng/mL·h tem sensibilidade de 93% para o diagnóstico de hiperaldosteronismo primário. Medicações devem ser interrompidas por pelo menos 2 semanas antes da determinação da relação (para a espironolactona, o tempo de interrupção mínimo deve ser de 4 semanas). Diversas medicações, condições clínicas e estados fisiológicos interferem na relação A/APR:

- resultados falso-negativos (diminuição da relação A/APR): diuréticos, iECA, bloqueadores do receptor de angiotensina (BRA), bloqueadores dos canais de cálcio di-hidropiridínicos, inibidores diretos da renina (podem também causar resultados falso-positivos), hipopotassemia, restrição de sódio na dieta, gestação e hipertensão renovascular;
- resultados falso-positivos (aumento da relação A/APR): betabloqueadores, alfa-2-agonistas centrais, AINH, inibidores diretos da renina (podem também causar resultados falso-negativos), hiperpotassemia, sobrecarga de sódio na dieta, idade avançada e insuficiência renal.

Os seguintes medicamentos têm efeito mínimo sobre a relação A/APR: bloqueadores dos canais de cálcio não di-hidropiridínicos (verapamil), hidralazina, bloqueadores alfa-adrenérgicos (prazosina, doxazosina).

Testes confirmatórios de HAP

Os pacientes com rastreamento positivo devem ser submetidos a um dos testes confirmatórios de hiperaldosteronismo primário antes da avaliação de imagem:

- teste de sobrecarga salina: SF, 2 L, é infundido EV ao longo de 4 horas, com coleta de potássio e aldosterona antes e após a infusão. Hipopotassemia deve ser corrigida antes do início do teste. Concentrações de aldosterona plasmática ao final do teste < 5 ng/dL excluem o diagnóstico; > 10 ng/dL confirmam o diagnóstico; e de 5-10 ng/dL necessitam de confirmação com outro teste;
- teste do captopril: aldosterona é colhida antes e 1 hora após a administração VO de 50 mg de captopril. Queda na aldosterona > 30% em relação ao inicial exclui o diagnóstico.

Exame de imagem

Após a confirmação do hiperaldosteronismo primário, o passo seguinte é a realização de um exame de imagem das adrenais, que pode ser TC ou RNM.

Esse exame é necessário, mesmo que o paciente prefira o tratamento clínico, pois um dos seus objetivos é identificar eventual lesão adrenal que possa corresponder a um carcinoma produtor de aldosterona, que, embora raro, tem tratamento e prognóstico diferentes dos demais casos de hiperaldosteronismo primário.

Com a exclusão dessa possibilidade diagnóstica, o paciente deve ser questionado quanto à sua preferência por realizar o tratamento cirúrgico, caso indicado, ou manter tratamento clínico. Se o paciente não desejar a cirurgia ou não tiver condições clínicas, deve-se iniciar o tratamento clínico, qualquer que seja o achado tomográfico. Por outro lado, se ele concordar com a cirurgia, caso seja indicada, justifica-se a seguinte abordagem baseada nos achados da imagem:

- adrenais normais: a conduta se baseia no risco estimado de aldosteronoma:
- baixo risco (idade > 50 anos, potássio normal, aldosterona não muito elevada, relação A/APR < 150 ng/dL/ng/mL·h): se ambas as adrenais estiverem absolutamente normais ao exame de imagem e o risco de aldosteronoma for baixo, o diagnóstico mais provável é o hiperaldosteronismo idiopático. Nesses casos, o tratamento clínico é a melhor opção;
- alto risco (pacientes jovens, potássio baixo, aldosterona muito elevada, relação A/APR > 175-200 ng/dL/ng/mL·h): realizar cateterismo adrenal;
- macronódulo (> 1 cm) em indivíduos com idade < 40 anos e adrenal contralateral normal: a prevalência de incidentalomas adrenais é < 1%, justificando-se assim a adrenalectomia unilateral;
- todas as demais situações (macronódulo unilateral em indivíduos com idade > 40 anos, micronódulo < 1 cm unilateral ou nódulos bilaterais): recomenda-se o cateterismo das adrenais.

O cateterismo venoso das adrenais é o teste padrãoouro para a localização da fonte produtora de aldosterona no hiperaldosteronismo primário. Em vigência de infusão contínua de cortrosina, na dose de 50 mcg/h, são cateterizadas, sequencialmente, as veias adrenais direita e esquerda e a veia cava inferior para coleta de sangue para dosagem de cortisol e aldosterona nos 3 locais. O bom posicionamento do cateter é demonstrado pela relação do cortisol adrenal: veia cava inferior > 10. Para corrigir as relações por conta de eventual hemodiluição em decorrência do posicionamento da ponta do cateter, as concentrações de aldosterona são divididas pelas concentrações de cortisol de cada local. Assim, têm-se as relações normatizadas aldosterona:cortisol em cada adrenal e na veia cava inferior. O diagnóstico de produção unilateral é feito quando a relação normatizada do lado dominante sobre o não dominante for >4:1, e o lado não dominante tiver valor inferior à veia cava inferior. Quando há produção bilateral de aldosterona, a relação entre os lados é < 3:1.

TRATAMENTO

O tratamento clínico é reservado aos pacientes com hiperaldosteronismo idiopático ou àqueles que não desejam ou não têm condições de cirurgia. Seu tratamento clínico específico eficaz, com antagonista do receptor mineralocorticoide (espironolactona), é utilizado em dose de 50-400 mg/dia. Eventos adversos relacionados ao bloqueio do receptor androgênico limitam seu uso em homens (redução de libido, disfunção erétil e ginecomastia). Uma estratégia bastante utilizada é associar anti-hipertensivos de outras classes para utilizar doses mais baixas de espironolactona, que são mais facilmente toleradas.

A adrenalectomia laparoscópica é o tratamento cirúrgico de escolha do aldosteronoma. Recomenda-se o tratamento prévio dos pacientes com espironactona até que haja desbloqueio da renina, medida que evita a ocorrência de hipoaldosteronismo transitório pós-cirúrgico, o qual se manifesta por hiperpotassemia. Caso a cirurgia tenha sido realizada com a renina ainda bloqueada, recomenda-se a dosagem semanal de potássio plasmático durante 4 semanas. Havendo hiperpotassemia, o tratamento com fludrocortisona é eficaz até que o sistema renina-angiotensina-aldrosterona se recupere e a adrenal contralateral consiga produzir aldosterona. No pós-operatório imediato, o achado de aldosterona < 5 ng/dL é compatível com cura do hiperaldosteronismo primário.

PROGNÓSTICO

O tratamento do hiperaldosteronismo idiopático com espironolactona corrige a hipopotassemia, controla a hipertensão e reduz a morbidade cardiovascular.

Para o aldosteronoma, o tratamento clínico também é eficaz para corrigir o potássio e controlar a PA; todavia, a cirurgia é considerada o melhor tratamento, pois permite rápido controle da hipopotassemia (em todos os casos) e cura da hipertensão em pouco mais de 1/3 dos casos (nos remanescentes, há melhora).

Os pacientes com aldosteronoma com maior chance de obter resolução da hipertensão com a cirurgia são aqueles:

-MRCM.indb 293 12/5/17 4:05 PM

- mais jovens;
- com hipertensão menos grave;
- com menor tempo de hipertensão;
- sem história familiar de hipertensão;
- que utilizavam < 2 agentes anti-hipertensivos;
- com maior relação A/APR;
- com maior concentração de aldosterona.

SÍNDROME DE CUSHING

DEFINIÇÃO

Síndrome de Cushing é a resultante da exposição crônica a concentrações elevadas de glicocorticoides, endógenos ou exógenos.

Pode ser classificada em:

- dependente de ACTH: tumor hipofisário produtor de ACTH (corticotrofinoma ou doença de Cushing) ou por secreção ectópica de ACTH;
- independente de ACTH: tumores ou hiperplasias adrenais, ou administração exógena de glicocorticoides.

EPIDEMIOLOGIA

A síndrome de Cushing endógena é uma doença rara, com incidência aproximada de 10:1.000.000 pessoas/ano.

A razão de acometimento é de 3,5:1 mulheres/homens para doença de Cushing, 1:1 mulher/homem para secreção ectópica de ACTH, 4:1 mulheres/homens para adenomas adrenais, 1:1 mulher/homem para carcinomas adrenais e 1:1 mulher/homem para as hiperplasias nodulares.

ETIOLOGIA

- Síndrome de Cushing dependente de ACTH (85%): em > 80% dos casos, é causada por corticotrofinoma; em 15-20%, é causada por um tumor neuroendócrino extra-hipofisário produtor de ACTH ou, muito raramente, de hormônio liberador de corticotrofina (CRH).
- Síndrome de Cushing independente de ACTH (15%): causada por tumores adrenais (adenomas ou carcinomas) produtores de cortisol e hiperplasias adrenais (micronodulares ou macronodulares).

QUADRO CLÍNICO

■ Composição corporal: obesidade ou ganho de peso são as manifestações mais comuns (ocorrem em 95% dos casos). A distribuição de gordura típica é a central, concentrando-se em face (face em lua cheia), tronco e pescoço (giba e preenchimento das fossas supraclaviculares) e poupando extremidades. Alguns pacientes com secreção ectópica de ACTH podem não apresentar

obesidade e ter poucos estigmas de Cushing, em razão da rapidez de instalação e da gravidade do hipercortisolismo. Em crianças, a obesidade pode ser acompanhada de parada do crescimento.

- Pele: pletora facial é observada na síndrome de Cushing de qualquer etiologia, decorrente do adelgaçamento da epiderme e do tecido conjuntivo subepidérmico, com visualização da vascularização da derme. Também se observam fragilidade cutânea, com tendência a equimoses após trauma mínimo e estrias, que são largas e violáceas. Escurecimento da pele, principalmente em cicatrizes, dobras e mucosas, ocorre exclusivamente em causas dependentes de ACTH, especialmente quando os níveis do hormônio são muito elevados, como na síndrome de secreção ectópica de ACTH.
- Anexos: hirsutismo, definido pela presença de pelos terminais em áreas dependentes de andrógenos, pode ocorrer tanto em tumores adrenais secretores de cortisol e andrógenos (geralmente, carcinomas adrenais), quanto em consequência à secreção aumentada de andrógenos pela zona *reticularis* na síndrome de Cushing dependente de ACTH. Hipertricose, definida pelo excesso de pelos finos em áreas cutâneas não dependentes de andrógenos, é causada pelo hipercortisolismo *per se*, podendo ocorrer em qualquer causa de síndrome de Cushing.
- Sistema musculoesquelético: fraqueza muscular acomete 60% dos pacientes e, em geral, compromete a musculatura proximal, principalmente nos membros inferiores. Osteopenia é um achado comum em pacientes com síndrome de Cushing (até 80%), decorrente dos efeitos do cortisol no metabolismo ósseo e do hipogonadismo que muitos pacientes apresentam. Necrose asséptica da cabeça do fêmur é um achado raro, mas deve ser pesquisada nos pacientes com síndrome de Cushing que se apresentam com dor no quadril.
- Condições neuropsiquiátricas: labilidade emocional, irritabilidade, ansiedade, depressão e dificuldade de atenção e memória estão presentes em até 85% dos pacientes. Psicose e mania são achados mais raros, mas podem ocorrer em consequência do hipercortisolismo.
- Gônadas: hipogonadismo é um achado comum, tanto em homens, quanto em mulheres. A redução da função gonadal é acompanhada de baixos níveis de gonadotrofinas (hormônio luteinizante LH e hormônio folículo-estimulante FSH), apontando, portanto, para uma causa central. Decorre do hipercortisolismo e cursa com infertilidade, amenorreia, osteoporose, redução da libido e disfunção erétil.
- Sistema cardiovascular: HAS ocorre em até 75% dos casos e contribui em grande parte para a morbidade e a mortalidade da síndrome de Cushing.

-MRCM.indb 294 12/5/17 4:05 PM

- Sistema renal: a hipopotassemia decorre da espoliação de potássio pela ação do cortisol no receptor mineralocorticoide renal. Hipopotassemia franca com alcalose metabólica indica hipercortisolismo grave. A maioria dos pacientes com síndrome de secreção ectópica de ACTH apresenta hipopotassemia, enquanto 10% dos casos de doença de Cushing apresentam o distúrbio. Litíase renal ocorre em 15% dos pacientes e decorre da hipercalciúria induzida pelo hipercortisolismo.
- Metabolismo intermediário: DM ou intolerância à glicose ocorrem em > 50% dos pacientes com síndrome de Cushing. A hiperinsulinemia observada aponta que o mecanismo subjacente é a resistência à ação da insulina, secundária ao hipercortisolismo. As alterações do metabolismo lipídico mais comuns são elevação do LDL-colesterol, hipertrigliceridemia e redução do HDL-colesterol. Esse perfil lipídico, extremamente aterogênico, contribui, junto com a intolerância à glicose e a HAS, para o aumento do risco cardiovascular.

EXAMES COMPLEMENTARES

A avaliação diagnóstica da síndrome de Cushing é feita em 2 etapas:

- diagnóstico do hipercortisolismo;
- investigação etiológica da síndrome de Cushing.

Os exames utilizados para o diagnóstico do hipercortisolismo são:

- cortisol urinário de 24 horas: fornece medida integrada da secreção de cortisol durante o dia. Pode-se dosar o cortisol urinário livre ou total (livre + ligado à globulina ligadora de corticosteroide). A principal limitação para a aplicação desse exame é a doença renal crônica (clearance de creatinina < 60 mL/min). Para aumentar a sensibilidade do teste, recomenda-se que seja repetido em 3 ocasiões. Concentrações normais nas 3 ocasiões praticamente excluem o hipercortisolismo (sensibilidade de 95-100%). Estados de pseudo-Cushing (situações em que há uma ativação do eixo hipotálamo-hipófise-adrenal), como depressão grave, etilismo, transtornos ansiosos e obesidade, podem cursar com elevação modesta do cortisol urinário de 24 horas;
- dosagem de cortisol plasmático após administração de dexametasona em dose baixa: a dexametasona é um glicocorticoide sintético com meia-vida prolongada que não é dosado no ensaio bioquímico específico para cortisol. O teste consiste na administração VO de 1 mg de dexametasona entre 23h00 e 00h00 e dosagem de cortisol plasmático na manhã seguinte, entre 8h00 e 9h00. Concentrações de cortisol < 1,8 mcg/dL tornam o diagnóstico de síndrome de Cushing improvável (sensibilida-

- de de 98% e especificidade de 88%). Resultados superiores a esse limite implicam testes adicionais. O teste pode ter seu resultado comprometido por administração de drogas que aceleram o metabolismo hepático da dexametasona (barbitúricos, fenitoína, carbamazepina, rifampicina), causando resultados falso-negativos, bem como em situações que cursem com elevação das concentrações da globulina ligadora de corticosteroide, como gravidez e uso de estrógenos, causando resultados falso-positivos;
- dosagem de cortisol plasmático à 0h00: uma das manifestações mais precoces de alterações do eixo hipotálamo-hipófise-adrenal é a perda do ritmo circadiano de secreção do cortisol. Indivíduos normais apresentam diminuição da secreção de cortisol, atingindo o nadir (< 1,8 mcg/dL) por volta de 0h00. Esse limiar tem boa sensibilidade, mas especificidade baixa, uma vez que muitos pacientes com pseudo-Cushing podem ter cortisol plasmático à 0h00 > 1,8 mcg/dL. Apesar disso, se o cortisol à 0h00 for > 7,5 mcg/dL, o diagnóstico de síndrome de Cushing é provável. As principais limitações da dosagem do cortisol plasmático à 0h00 são a necessidade de hospitalização por pelo menos 48 horas e a disponibilidade do laboratório para centrifugar o sangue e congelar o plasma durante a noite para que seja processado no dia seguinte;
- dosagem de cortisol salivar à 0h00: existe estrita correlação entre o cortisol dosado na saliva e o do plasma, independentemente do fluxo salivar. Assim, a disponibilidade de *kits* comerciais para dosagem de cortisol na saliva facilitou a investigação da síndrome de Cushing. Concentrações > 550 ng/dL identificam os casos de síndrome de Cushing com sensibilidade e especificidade de até 95%.

Discriminar um paciente com pseudo-Cushing de um com doença de Cushing e hipercortisolismo leve pode ser o passo mais difícil na avaliação diagnóstica. Alguns testes foram descritos para esta finalidade:

- dosagem de cortisol sérico ou salivar à 0h00: tanto no pseudo-Cushing quanto na síndrome de Cushing, há perda do ritmo de cortisol, mas é mais pronunciada na última situação. Concentrações de cortisol plasmático e salivar à 0h00 > 7,5 mcg/dL e > 550 ng/dL, respectivamente, têm especificidade de 100% para o diagnóstico de síndrome de Cushing. A sensibilidade desses pontos de corte, no entanto, variam em 93-96%;
- teste do CRH: o CRH é o principal hormônio estimulador do corticotrofo normal ou tumoral. A concomitância de cortisol basal > 12 mcg/dL e pico do ACTH após CRH (100 mcg, EV) > 54 pg/mL é indicativa de doença de Cushing (sensibilidade de 91,3% e especificidade de 98,2%);

-MRCM.indb 295 12/5/17 4:05 PM

■ teste da desmopressina (DDAVP): DDAVP é um análogo sintético da vasopressina, com afinidade para os receptores AVPR2, presentes em corticotrofos normais e tumorais. A concomitância de cortisol basal > 12 mcg/dL e variação do ACTH após DDAVP (10 mcg, EV) > 18 pg/mL é indicativa de doença de Cushing (sensibilidade de 90,3% e especificidade de 91,5%).

Após o diagnóstico de síndrome de Cushing, o passo seguinte é estabelecer se a causa é dependente de ACTH ou independente de ACTH. A dosagem de ACTH é o melhor teste para diferenciar a síndrome de Cushing dependente de ACTH da independente de ACTH. São necessárias ≥ 2 dosagens de ACTH. Na vigência de hipercortisolismo, o achado de ACTH plasmático < 5 pg/mL aponta para causa independente de ACTH. Por outro lado, se as dosagens forem > 10 pg/mL, a causa da síndrome de Cushing é dependente de ACTH. Para valores intermediários (5-10 pg/mL), é necessária avaliação mais detalhada, com testes dinâmicos, como o teste de estímulo com CRH.

Investigação etiológica da síndrome de Cushing independente de ACTH

Após confirmação do hipercortisolismo independente de ACTH, a investigação deve prosseguir com exames de imagem das adrenais. A TC apresenta a mesma sensibilidade da RNM, ao passo que a USG pode deixar de identificar lesões menores, principalmente em indivíduos obesos.

Os adenomas se apresentam tipicamente como lesões unilaterais, arredondadas, com limites precisos e baixa atenuação à TC (< 10 HU) e queda do sinal nas sequências fora de fase na RNM, o que denota alto conteúdo lipídico. Além disso, os adenomas não retêm o contraste.

Os carcinomas adrenais costumam ser maiores e tipicamente são heterogêneos, hiperatenuantes na TC sem contraste (> 10 HU), captam contraste na TC e na RNM e exibem hipersinal em T2.

As hiperplasias adrenais se apresentam radiologicamente como um aumento bilateral das adrenais, que pode ou não ser simétrico.

Investigação etiológica da síndrome de Cushing dependente de ACTH

■ Exames de imagem: após confirmação do hipercortisolismo dependente de ACTH, o exame de imagem a ser realizado é a RNM de hipófise. Como mencionado anteriormente, a maior parte dos corticotrofinomas são microadenomas (< 1 cm), motivo pelo qual somente 60% dos tumores são identificados na RNM. Pacientes com síndrome de Cushing dependente de ACTH e tumor hipofisário ≥ 6 mm não precisam realizar o cateterismo dos seios petrosos inferiores e já podem ser encaminhados para a cirurgia transesfenoidal.

- Cateterismo bilateral e simultâneo dos seios petrosos inferiores: é o exame padrão-ouro para diferenciar a doença de Cushing da secreção ectópica de ACTH em pacientes com síndrome de Cushing dependente de ACTH e RNM de hipófise negativa. Nesse procedimento, os seios petrosos inferiores direito e esquerdo são cateterizados simultaneamente por meio de uma punção venosa periférica e amostras de sangue são coletadas para dosagem de ACTH antes e após estímulo com CRH ou DDAVP. Gradientes de ACTH centro:periferia > 2:1 no estado basal e > 3:1 após estímulo são compatíveis doença de Cushing. Gradiente de lateralização > 1,4:1 indica o provável lado do corticotrofinoma. Se o cateterismo indicar que a fonte produtora de ACTH está na periferia, exames de imagem (TC ou RNM) direcionados ao tórax e ao abdome deverão ser realizados para localizar o tumor neuroendócrino. A cintilografia com análogo de somatostatina radioativamente marcado também pode ser realizada.
- Testes dinâmicos: diversos testes dinâmicos foram descritos para tentar diferenciar as etiologias da síndrome de Cushing dependente de ACTH e podem ser usados quando o cateterismo não estiver disponível; entretanto, deve-se lembrar que os testes dinâmicos têm acurácia diagnóstica inferior ao cateterismo. Os testes mais utilizados são:
- teste de supressão com dexametasona em dose alta (8 mg): dosagem basal de cortisol pela manhã (08h00-09h00) seguida da administração de dexametasona na dose de 8 mg à 0h00 e nova dosagem de cortisol na manhã seguinte. Uma redução ≥ 50% do cortisol plasmático após a dexametasona é compatível com o diagnóstico de doença de Cushing. O teste tem sensibilidade de 80% e especificidade de 60%, o que torna sua interpretação problemática, principalmente quando se considera a probabilidade pré-teste da doença de Cushing na população geral (em torno de 80%) e nas mulheres com idade de 20-40 anos (até 90%);
- teste do CRH: o raciocínio desse teste no diagnóstico da etiologia da síndrome de Cushing dependente de ACTH reside no fato de que a maioria dos corticotrofinomas expressa receptores de CRH, o que é observado com menor frequência nos tumores ectópicos. Após a administração de 1 mcg/kg de CRH ovino, EV, incrementos do cortisol e do ACTH > 20 e 35%, respectivamente, são compatíveis com doença de Cushing. No teste com CRH hu-

mano, os pontos de corte para incrementos de cortisol e ACTH são 14 e 105%, respectivamente.

TRATAMENTO

Tratamento clínico

Alguns medicamentos podem ser utilizados para controle do hipercortisolismo:

- ectoconazol: agente imidazólico capaz de bloquear várias enzimas da esteroidogênese (17-alfa-hidroxilase, 17,20-liase, enzima de clivagem da cadeia lateral do colesterol e 11-beta-hidroxilase), reduzindo a síntese de cortisol. É a droga mais frequentemente empregada para o controle do hipercortisolismo endógeno, com doses iniciais de 200-400 mg e doses efetivas de 600-1.200 mg/dia. Os principais efeitos colaterais são sintomas dispépticos, ginecomastia, rash cutâneo e edema. Elevação transitória de transaminases é comum no 1º mês de tratamento; contudo, caso as enzimas se elevem > 2-3 vezes o limite superior ou a elevação persista por > 8 semanas, a droga deve ser interrompida;
- mitotano: agente adrenolítico específico, com ação citotóxica sobre o córtex adrenal e inibitória sobre a esteroidogênese (enzima de clivagem da cadeia lateral do colesterol e 11-beta-hidroxilase). Quando usado para inibir a secreção de cortisol, as doses habituais variam em 0,5-4 g/dia e os efeitos colaterais (náuseas, sonolência, ataxia, fadiga e elevações importantes do LDL) são mais pronunciados quanto maior a dose. Como agente citotóxico no tratamento do carcinoma adrenal metastático (sua principal indicação), pode ser usado em doses mais altas (até 12 g/dia). Por possuir efeito adrenolítico, pode cursar com insuficiência adrenal primária, que deve ser tratada com administração de glicocorticoide e mineralocorticoide;
- octreotida: é um análogo da somatostatina com afinidade pelos receptores de subtipo sst₂ e sst₅. Pode ser útil no controle da secreção de ACTH por tumores ectópicos, que frequentemente expressam receptores de somatostatina, mas não costuma ser eficaz no controle do hipercortisolismo da doença de Cushing;
- pasireotida: análogo da somatostatina com alta afinidade pelos receptores sst₁, sst₂, sst₃ e sst₅. Administração de 2 doses diárias de 600-900 mcg/dia pode normalizar o cortisol urinário de 24 horas em cerca de 25% dos pacientes com doença de Cushing, após 6 meses de tratamento. Os eventos adversos são semelhantes aos outros análogos de somatostatina, com exceção da hiperglicemia, que é mais frequente com esse análogo;
- cabergolina: agonista dopaminérgico com longa meia-vida plasmática, principalmente usado no tratamen-

to de prolactinomas, mas que se mostrou útil no controle da doença de Cushing. Em doses altas (até 7 mg/semana), observou-se normalização do cortisol urinário em 25-40% dos pacientes; entretanto, deve-se considerar que, nessas doses, a carbergolina se associa a risco aumentado de lesões cardíacas valvares.

Tratamento cirúrgico

- Síndrome de Cushing independente de ACTH: a cirurgia é o tratamento definitivo para os adenomas e hiperplasias nodulares adrenais, e também para os carcinomas localizados ou localmente invasivos. Por outro lado, tem pouco impacto na sobrevida global dos pacientes com carcinomas metastáticos. Para os adenomas e hiperplasias, a via laparoscópica é eficaz e se associa a menor tempo de internação e menor dor no pós-operatório. Para os carcinomas, alguns estudos indicaram maior risco de disseminação local com a laparoscopia em comparação à cirurgia aberta.
- Doença de Cushing: a adenomectomia transesfenoidal é o tratamento de escolha para a doença de Cushing, quando o microadenoma é visualizado durante o ato operatório. Quando o tumor não é visualizado na cirurgia, a hemi-hipofisectomia pode ser realizada, mas as taxas de remissão são mais baixas.
- Síndrome de secreção ectópica de ACTH: a ressecção completa dos tumores neuroendócrinos secretores de ACTH, quando possível, permite a remissão da síndrome de Cushing; entretanto, quando a doença é disseminada ou oculta, o hipercortisolismo deve ser controlado por meio de medicamentos (octreotida, cetoconazol, mitotano) ou adrenalectomia bilateral.
- Adrenalectomia bilateral: a remoção cirúrgica das adrenais resolve prontamente o hipercortisolismo em pacientes com síndrome de Cushing dependente de ACTH; porém, nos pacientes com doença de Cushing, pode levar a crescimento do adenoma hipofisário, caracterizando a síndrome de Nelson. Nos pacientes com carcinoma neuroendócrino produtor de ACTH inoperável e disseminado, a resolução da síndrome de Cushing, por meio da adrenalectomia bilateral, prolonga a sobrevida, pois a morbidade do hipercortisolismo grave é frequentemente maior do que a morbidade oncológica do tumor.

PROGNÓSTICO

Adenomas e hiperplasias nodulares adrenais são curáveis com a cirurgia. Para os carcinomas adrenais aparentemente localizados, a cirurgia é a única forma de tratamento potencialmente curativa; entretanto, > 50% dos pacientes apresentam metástases a distância no acompanhamento, sendo o prognóstico desses casos reservado.

-MRCM.indb 297 12/5/17 4:05 PM

Em centros especializados, a remissão da doença de Cushing após a cirurgia transesfenoidal é de 60-90% para os microadenomas e < 65% para os macroadenomas, e a recorrência é de 13% para os microadenomas e de até 45% para os macroadenomas.

Os tumores neuroendócrinos pequenos e localizados têm excelente prognóstico e não costumam recorrer após ressecção com margem adequada. Já os carcinomas neuroendócrinos metastáticos têm resposta limitada a quimioterapia e radioterapia, cujos empregos são essencialmente paliativos e não curativos.

BIBLIOGRAFIA

Arlt W, Allolio B. Adrenal insufficiency. Lancet 2003;361:1881-93.

Bergthorsdottir R, Leonsson-Zachrisson M, Odén A, Johannsson G.

Premature mortality in patients with Addison's disease: a population-based study. J Clin Endocrinol Metab 2006;91:4849-53.

Biller BM, Grossman AB, Stewart PM, Melmed S, Bertagna X, Bertherat J, et al. Treatment of adrenocorticotropin-dependent Cushing's syndrome: a consensus statement. J Clin Endocrinol Metab 2008;93: 2454-62.

Eisenhofer G, Siegert G, Kotzerke J, Bornstein SR, Pacak K. Current progress and future challenges in the biochemical diagnosis and treatment of pheochromocytomas and paragangliomas. Horm Metab Res 2008; 40:329-37.

Fallo F, Federspil G, Veglio F, Mulatero P. The metabolic syndrome in primary aldosteronism. Curr Diab Rep 2008;8:42-7.

Feelders RA, Hofland LJ. Medical treatment of Cushing's disease. J Clin Endocrinol Metab 2013;98:425-38.

Forss M, Batcheller G, Skrtic S, Johannsson G. Current practice of glucocorticoid replacement therapy and patient-perceived health outcomes in adrenal insufficiency. J Clin Endocrinol Metab 2007;92:3912-22.

Funder JW, Carey RM, Fardella C, Gomez-Sanchez CE, Mantero F, Stowasser M, et al.; The Endocrine Society. Case detection, diagnosis, and treatment of patients with primary aldosteronism. J Clin Endocrinol Metab 2008;93:3266-81.

Galan SR, Kann PH. Genetics and molecular pathogenesis of pheochromocytoma and paraganglioma. Clin Endocrinol (Oxf) 2013;78:165-75.

Gilbert R, Lim EM. The diagnosis of Cushing's syndrome: an Endocrine Society clinical practice guideline. Clin Biochem Rev 2008;29:103-6. Hahner S, Allolio B. Therapeutic management of adrenal insufficiency.

Best Pract Res Clin Endocrinol Metab 2009;23:169-79.
Lenders JWM, Pacak K, Walther MM, Linehan WM, Mannelli M, Friberg
P, et al. Biochemical diagnosis of pheochromocytoma: which test is

P, et al. Biochemical diagnosis of pheochromocytoma: which test is best? JAMA 2002;287:1427-34.

Mulatero P, Bertello C, Rossato D, Mengozzi G, Milan A, Garrone C, et

al. Roles of clinical criteria, computed tomography scan, and adrenal vein sampling in differential diagnosis of primary aldosteronism subtypes. J Clin Endocrinol Metab 2008;93:1366-71.

Pacak K, Eisenhofer G, Ahlman H, Bornstein SR, Gimenez-Roqueplo AP, Grossman AB, et al. Pheochromocytoma: recommendations for clinical practice from the First International Symposium. Nature Clin Pract 2007;3:92-102.

Sawka AM, Young WF, Thompson GB, Grant CS, Farley DR, Leibson C, van Heerden JA. Primary aldosteronism: factors associated with normalization of blood pressure after surgery. Ann Intern Med 2001;135:258-61.

Trainer PJ. New options for the medical treatment of Cushing's syndrome. Indian J Endocrinol Metab 2013;17:245-8.

73

DOENÇAS DA HIPÓFISE

Andrea Glezer, Cristina Bellotti Formiga Bueno, Felipe Henning Gaia Duarte, Marcio Carlos Machado, Raquel Jallad, Thais de Paula Sickler, Marcello Delano Bronstein

PROLACTINOMAS

DEFINIÇÃO

Os prolactinomas, tumores hipofisários produtores de prolactina (PRL), são os adenomas hipofisários mais frequentes, com prevalência de 100:1.000.000. A incidência é maior em indivíduos com idade de 20-50 anos, com razão estimada de 10 mulheres:1 homem acometido. Após a 5ª década de vida, a frequência em ambos os sexos é similar.

Em geral, surgem esporadicamente, mas podem se associar a síndromes genéticas, como neoplasia endócrina múltipla tipo 1 e adenoma hipofisário familiar isolado. Famílias com adenoma hipofisário familiar isolado representam cerca de 2% dos adenomas hipofisários, que podem estar associados à mutação do gene da proteína Aryl hidrocarbono. Na neoplasia endócrina múltipla tipo 1, os prolactinomas podem ocorrer em até 20% e, nesses casos, podem ser mais agressivos. Também os tumores com mutação do AIP tendem a ser mais agressivos.

Assim, apesar de > 99% dos prolactinomas serem tumores benignos e, muitas vezes, bem delimitados, sem evidências de invasão, há casos que podem se apresentar com invasão de estruturas locais, como dura-máter adjacente, osso, ou estruturas venosas. Tumores invasivos que não metastatizam são considerados benignos, sendo o carcinoma uma entidade rara.

Na investigação da etiologia da hiperprolactinemia, outros diagnósticos diferenciais devem ser avaliados antes do diagnóstico de prolactinoma:

- hiperprolactinemia fisiológica: gravidez, lactação, manipulação da mama;
- trauma em parede torácica, cirurgia em mamas ou tórax;
- doenças hipofisárias: metástases, doenças infiltrativas, acromegalia, macroadenomas com compressão de haste hipofisária;
- tumores hipotalâmicos (craniofaringeomas, meningeoma, germinoma);
- medicações: neurolépticos (haloperidol, sulpiride, risperidona), antagonistas do receptor H2 (ranitidi-

-MRCM.indb 298 12/5/17 4:05 PM

na), procinéticos (metoclopramida, domperidona), opioides, antidepressivos tricíclicos;

- doenças endocrinológicas: síndrome dos ovários policísticos, hipotireoidismo primário;
 - outras: cirrose hepática, doença renal crônica;
 - macroprolactinemia.

MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS

A hiperprolactinemia leva ao hipogonadismo hipogonadotrófico, principalmente por inibir a pulsatilidade do hormônio liberador das gonadotrofina (GnRH), o que consequentemente leva à redução dos níveis de hormônio luteinizante (LH) e hormônio folículo-estimulante (FSH), e diminuição da produção de estrogênio em mulheres e de testosterona em homens.

Clinicamente, as mulheres podem apresentar fase lútea curta, anovulação, infertilidade, oligomenorreia e amenorreia. Os homens podem se queixar de redução da libido, disfunção erétil, e infertilidade. Galactorreia pode ocorrer em até 30-80% das mulheres com hiperprolactinemia e em até 1/3 dos casos em homens. Nos homens, a galactorreia é quase patognomônica de prolactinoma, porém 33% das mulheres com galactorreia podem ter níveis normais de prolactina, sendo nesses casos um sinal não específico.

A hiperprolactinemia crônica leva à diminuição da densidade mineral óssea na coluna lombar em ambos os sexos em razão do hipogonadismo.

Nos casos de macroprolactinomas, além do quadro decorrente da hipersecreção hormonal, pode haver sinais e sintomas decorrentes do efeito de massa, resultando em cefaleia, alteração visual e hemianopsia bitemporal por compressão do quiasma ótico e até hipertensão intracraniana se houver compressão do 3° ventrículo. O comprometimento dos seios cavernosos pode levar a lesões nos pares cranianos. O crescimento infrasselar pode causar fístula liquórica.

O pan-hipopituitarismo pode ocorrer por compressão da haste hipofisária, do tecido hipofisário normal ou em decorrência da apoplexia hipofisária. As principais manifestações clínicas da hiperprolactinemia estão listadas na Tabela 1.

DIAGNÓSTICO LABORATORIAL E POR IMAGEM

O diagnóstico de hiperprolactinemia é realizado por meio de pelo menos 2 dosagens de prolactina sérica basal elevadas. Em microprolactinomas ou em outros tumores que causem desconexão de haste, os níveis em geral ficam em 50-150 ng/mL. Níveis de 20-100 ng/mL são mais relacionados a drogas, hipotireoidismo, doença renal crônica, cirrose hepática e outros; enquanto em ma-

Tabela 1	Manifestações clínicas de hiperprolactinemia
Associadas	s à hiperprolactinemia
Infertilidade	
Diminuição d	da libido
Disfunção er	étil, oligoespermia
Galactorreia	
Oligomenorr	eia/amenorreia
Consequên	cias do hipogonadismo em longo prazo
Osteopenia	
Osteoporose	4
Decorrentes	do efeito de massa dos macroadenomas
Cefaleia	
Alterações v	isuais
Compressão	de nervos cranianos
Perda visual	
Hipopituitari	smo

croprolactinomas os níveis frequentemente são superiores a 200 ng/mL.

Após descartar causas fisiológicas ou doenças sistêmicas, deve-se realizar um estudo de imagem da região hipofisária, preferencialmente por RNM.

Se o paciente for assintomático e com hiperprolactinemia, deve ser investigada a presença de macroprolactinemia (nível de prolactina elevado por uma ligação de IgG à prolactina, que faz com que haja baixa atividade biológica da prolactina).

TRATAMENTO

Os objetivos do tratamento são normalização da prolactina; restauração do estado de eugonadismo e, se possível, de fertilidade; melhora da galactorreia; e redução tumoral

Os tipos de terapêutica são: medicamentosa, cirúrgica e radioterápica.

Tratamento medicamentoso

O tratamento de escolha é o medicamentoso, com o uso de agonistas dopaminérgicos que atuem preferencialmente sobre o receptor de dopamina subtipo 2, inibindo a transcrição e a secreção de prolactina.

Para casos com resistência/intolerância medicamentosa ou perda visual sem resposta em curto prazo, pode-se optar pela cirurgia.

Os agonistas dopaminérgicos (Tabela 2) promovem normalização dos níveis de prolactina, bem como redução do volume tumoral em cerca de 80% dos casos. A bromocriptina, agonista dos receptores dopaminérgicos

-MRCM.indb 299 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Agonistas dopa	minérgicos			
Medicação	Comprimidos	Posologia	Meia-vida	Efeitos colaterais
Bromocriptina (indicação para gestantes)	2,5 mg	2,5 mg, 2-3×/dia (máximo: 20-30 mg/dia)	6 horas	Tontura, hipotensão postural, náuseas, congestão nasal, cefaleia, constipação, distúrbios psiquiátricos
Cabergolina (medicação de escolha, exceto se houver desejo de gravidez imediata)	0,5 mg	1/2-4 comp/semana (máximo: 3,5 mg/ semana)	63-109 horas	A longa ação da medicação melhorou a adesão do paciente e apresenta menos efeitos colaterais gastrointestinais e menos hipotensão

D1 e D2, tem menor efetividade no tratamento, enquanto a cabergolina, por ser agonista específica do receptor D2, é atualmente a medicação de escolha.

As doses de medicação são aumentadas gradualmente, conforme tolerado, devendo a droga ser ingerida após o jantar ou ao se deitar, sempre após alimentação. Caso ocorram efeitos colaterais, a próxima dose deve ser reduzida pela metade e doses subsequentes devem ser aumentadas gradualmente até atingir níveis eficazes. A troca do agonista dopaminérgico pode ser realizada na tentativa de melhorar a tolerabilidade.

Em relação à segurança do tratamento medicamentoso, estudos mais recentes mostraram associação de lesão valvar cardíaca em pacientes com doença de Parkinson que estavam em uso de altas doses de agonista dopaminérgico; porém, nos pacientes com prolactinoma, a relação entre o uso de agonista dopaminérgico e valvopatia ainda é controversa.

No HC-FMUSP, realiza-se ecocardiograma anual para todos os pacientes em uso de agonista dopaminérgico como forma de vigilância em relação ao aparecimento de lesões valvares.

A resistência a esses medicamentos é definida se não houver normalização dos níveis de prolactina e redução tumoral de pelo menos 50% com bromocriptina, 15 mg/dia, por > 3 meses, ou com cabergolina, 3,5 mg/semana.

Após o início e a manutenção do tratamento farmacológico, sugere-se retirada gradual da cabergolina quando houver normalização da prolactina, em geral após período de 2 anos de tratamento, além de redução de pelo menos 50% do tamanho tumoral. Principalmente no 1° ano após a suspensão, deve-se acompanhar a dosagem de prolactina a cada 3 meses, com reintrodução da medicação se houver recorrência.

Segundo metanálise recente, a manutenção da normalização da prolactina após a suspensão do agonista dopaminérgico ocorre em 21% dos pacientes com prolactinomas.

A menopausa pode ser associada com a remissão da hiperprolactinemia. A possibilidade de retirada da droga deve ser cuidadosamente avaliada durante esse período.

A monitorização do tratamento do prolactinoma é realizada por meio de dosagem sérica de prolactina e rea-

lização de RNM da região selar, cuja frequência deve ser individualizada de acordo com a resposta às terapêuticas vigentes.

Tratamento cirúrgico

O tratamento cirúrgico é realizado preferencialmente por via transesfenoidal e está indicado para casos de resistência/intolerância medicamentosa, apoplexia com sintomas visuais e redução rápida tumoral (pode causar fístula liquórica ou tração do quiasma ótico com piora visual).

Em compilação de 50 séries publicadas, obteve-se taxa de remissão com cirurgia em 74,7% dos microadenomas e em 33,9% dos macroadenomas. Em análise da mesma série, as taxas de recorrência são de 18,2 e 22,8% para os microadenomas e macroadenomas, respectivamente.

As taxas de sucesso cirúrgico dependem da experiência do cirurgião e do tamanho do tumor. Taxas mais elevadas foram observadas em pacientes com níveis de prolactina < 200 mg/L, tumores pequenos e amenorreia de curta duração. Baixos níveis de prolactina imediatamente após cirurgia parecem ser bons indicadores de cura cirúrgica em longo prazo.

Radioterapia

A normalização de prolactina ocorre em cerca de 34% dos casos. Desse modo, os prolactinomas são considerados pouco responsivos à radioterapia, fazendo com que a indicação dessa terapêutica fique reservada para pacientes com tumores invasivos ou malignos sem condições de controle cirúrgico ou com crescimento em vigência do tratamento com agonista dopaminérgico.

PROLACTINOMA EM GESTANTES

A principal preocupação no tratamento e no acompanhamento de gestantes com prolactinomas é o crescimento do adenoma durante a gestação, especialmente em mulheres com macroprolactinomas.

A compilação de dados da literatura aponta para risco de crescimento tumoral com repercussão clínica, durante a gravidez, de 1,6-4,7% das mulheres com microadenomas e em 27,9-46% das mulheres com macroadenomas.

-MRCM.indb 300 12/5/17 4:05 PM

Em casos de gestantes portadoras de microprolactinoma ou macroprolactinoma intrasselar (ou macroadenoma extrasselar que tornou-se intrasselar durante o tratamento clínico), o agonista dopaminérgico é suspenso após a confirmação da gestação. Nos casos de prolactinomas com expansão suprasselar, deve-se avaliar a indicação cirúrgica ou a manutenção da medicação durante toda a gestação.

Assim, em microprolactinomas recomenda-se o acompanhamento da paciente a cada 1-3 meses e, se houver sintomas clínicos como cefaleia ou alteração visual, deve-se realizar RNM (após o 1° trimeste e sem gadolínio) e campimetria visual. No caso de recorrência dos sintomas de crescimento tumoral, deve-se reintroduzir os agonistas dopaminérgicos. A mensuração rotineira de prolactina sérica e a realização de RNM não são úteis nas pacientes assintomáticas.

Em gestantes com macroprolactinomas, sugere-se acompanhamento mais rigoroso, com avaliação clínica realizada a cada 1-2 meses e avaliação do campo visual a cada 2-3 meses. Se os sintomas ou sinais apontam para um crescimento tumoral, RNM sem gadolínio deve ser realizada após o 1° trimestre. Medições da prolactina sérica de rotina também não são úteis.

A monitorização é necessária em gestantes que tiveram indicação de manutenção ou reintrodução de agonista dopaminérgico. Se a melhora da sintomatologia não for obtida, deve-se considerar cirurgia ou indução de parto prematuro.

A amamentação está contraindicada se houver necessidade de uso de agonista dopaminérgico durante a gestação.

ACROMEGALIA

DEFINIÇÃO

A acromegalia, na maioria dos casos (98%), é causada por um adenoma hipofisário secretor de somatotrofinoma (GH), sendo 70-80% macroadenomas. Carcinomas somatotróficos são extremamente raros.

Cerca de 25% dos adenomas secretores de GH cossecretam prolactina. Englobam os adenomas com células secretando isoladamente GH e prolactina, adenomas monomórficos mamossomatotróficos e adenomas de células acidófilas primitivas.

Os somatotrofinomas têm prevalência de 50-60: 1.000.000 e incidência de 3-4:1.000.000 casos/milhão/ano. A acromegalia ocorre com igual frequência em homens e mulheres, mais comumente entre a 4ª e a 5ª décadas de vida.

Quando a secreção excessiva de GH ocorre antes do fechamento das cartilagens de crescimento, produz um quadro clínico denominado gigantismo.

Pode ser esporádico ou associado a formas familares. Os somatotrofinomas familiares podem ocorrer isoladamente, como no somatotrofinoma familiar isolado, relacionado a mutações do gene da proteína Aryl hidrocarbono, no contexto da neoplasia endócrina múltipla tipo 1, em que há adenomas hipofisários em 45% dos casos, sendo 10% tumores produtores de GH e do complexo de Carney.

Por conta de sua evolução insidiosa, o diagnóstico é realizado cerca de 10 anos após o início dos primeiros sintomas. A doença é relacionada ao aumento de morbidade e mortalidade (cerca de 3 vezes em relação à população normal), decorrente de complicações cardiovasculares, respiratórias e neoplásicas.

As manifestações clínicas em cada paciente dependem das concentrações de GH e IGF-1, da idade do paciente, do tamanho do tumor e do atraso do diagnóstico.

QUADRO CLÍNICO

Por ser uma doença com estigmas, o diagnóstico é clínico na maioria dos casos. Os sinais e sintomas mais comuns na acromegalia são:

- comprometimento osteomuscular: artralgia, deformidades articulares, aumento das mãos e do número dos sapatos, síndrome do túnel do carpo, aumento do volume do crânio, protrusão frontal, acentuação dos malares, osteopenia;
- efeitos sistêmicos: espessamento da pele, papilomas cutâneos (*skin tags*), espessamento do couro cabeludo, acantose *nigricans*, hiperidrose, hirsutismo, edema de tecidos moles, espaçamento dentário, aumento da cartilagem do nariz e das orelhas, lábios espessados, prognatismo, esplenomegalia, hepatomegalia, bócio, pólipos intestinais;
- comprometimento respiratório: macroglossia, síndrome da apneia noturna do sono, alteração da ventilação;
- comprometimento cardiovascular: hipertrofia de ventrículos, insuficiência cardíaca, doença coronariana, arritmias, cardiopatia, HAS;
- comprometimento metabólico: intolerância à glicose, DM, resistência à insulina;
- outras alterações: galactorreia, irregularidade menstrual, redução da libido, hipercalciúria;
- efeito compressivo do adenoma: cefaleia, alteração visual, hiperprolactinemia, compressão da haste hipofisária, hipopituitarismo.

Em relação às comorbidades, a hipertrofia biventricular é um achado característico na cardiomiopatia acromegálica e as arritmias podem ocorrer em 40% dos

-MRCM.indb 301 12/5/17 4:05 PM

pacientes. Por isso, deve-se avaliar o risco cardiovascular nesses pacientes e solicitar perfil lipídico, ECG e ecocardiograma. Deve-se também manter controle dos níveis de PA.

Os pacientes com acromegalia apresentam maior prevalência de pólipos colônicos. Estudo recente demonstra que os pacientes com acromegalia têm aumento da prevalência de adenomas colorretais e de câncer. Nesse estudo prospectivo, avaliação colonoscópica de triagem envolvendo cerca de 700 pacientes dá uma prevalência global de 3,7% (risco relativo de 7,4). Assim, apesar de a literatura não apresentar resultados uniformes em relação ao aumento da prevalência de câncer de cólon, os pacientes acromegálicos são considerados pacientes com risco elevado.

O consenso mais recente orienta que os pacientes com acromegalia devem realizar colonoscopia no momento do diagnóstico. A frequência de repetição da colonoscopia depende dos resultados na avaliação inicial e da atividade da acromegalia.

DIAGNÓSTICO LABORATORIAL E DE IMAGEM

Na presença de suspeita clínica de acromegalia, a avaliação laboratorial com dosagens de GH e de IGF-1 séricos se faz necessária para confirmação diagnóstica. Embora os níveis de GH sejam elevados na acromegalia, a sua liberação é pulsátil, de forma que um nível de GH aleatório muitas vezes pode não ser de utilidade diagnóstica. Assim, recomenda-se que a ausência de supressão de GH a um valor < 1 ng/mL em teste de tolerância à glicose oral associado a IGF-1 elevado para a idade seja usado como critério diagnóstico de acromegalia. Com base nos ensaios mais recentes, um ponto de corte mais baixo (0,4 ng/mL) em um teste de tolerância à glicose oral permitiria a identificação de pacientes com acromegalia em estágio mais inicial.

Assim, para se excluir acromegalia, deve-se ter dosagem de GH sérico < 0,4 mcg/L associada a dosagem de IGF-1 normal para a idade (Tabela 3). Após o tratamento cirúrgico, o controle hormonal da doença é caracterizado por IGF-1 normal e nadir do GH durante o tese de tolerância à glicose oral < 0,4 mcg/L. Com o tratamento medicamentoso, o controle hormonal da doença é caracterizado por GH randômico < 1 mcg/L e IGF-1 normal. Há ainda condições clínicas que podem alterar os níveis de IGF-1 e GH:

- condições que diminuem os níveis de IGF-1: desnutrição, diabetes descompensado, doença renal, cirrose, hipotireoidismo, uso de estrogênio VO;
- condições que elevam o IGF-1: adolescência, gravidez, hipertireoidismo;

• condições que elevam o GH em não acromegálicos: doença renal crônica, cirrose, diabetes descompensado, anorexia, desnutrição, adolescência, uso de contraceptivo oral.

Tabela 3 Diagnóstico laboratorial de acromegalia

Excluir o diagnóstico de acromegalia

GH randômico < 0,4 ng/mL e IGF-1 normal para a idade

GH pós-teste de tolerância à glicose oral < 0,4 ng/mL e IGF-1 normal para a idade

Confirmar o diagnóstico de acromegalia

IGF-1 elevado para a idade e GH randômico > 1 ng/mL, nadir do GH durante o teste de tolerância à glicose oral > 1 ng/mL

TRATAMENTO

O tratamento da acromegalia pode ser com cirurgia, medicação e radioterapia. Os objetivos da terapêutica são:

- atingir níveis seguros de GH (< 1 mcg/L);
- controlar os níveis de IGF-1 para dentro da faixa de normalidade;
 - reduzir o volume tumoral;
- controlar os sintomas (sudorese, artralgia etc.) e as comorbidades;
 - preservar ou restaurar a função hipofisária.

As vantagens e desvantagens de cada abordagem estão na Tabela 4.

A cirurgia é o tratamento de escolha para acromegalia, principalmente para microadenomas, macroadenomas invasivos e/ou com alteração visual. O tratamento clínico com medicação está indicado para pacientes com macroadenoma com baixa possibilidade de cura cirúrgica por invasão de estruturas como seio cavernoso e sem alteração visual, para pacientes que realizaram a cirurgia e persistem com atividade da doença, para indivíduos com comorbidades que elevam o risco de uma abordagem cirúrgica e para aqueles que não desejam se submeter à cirurgia.

Após a cirurgia transesfenoidal, cerca de 80% dos pacientes com microadenomas e 50% com macroadenomas apresentam normalização dos níveis séricos de IGF-1.

A eficácia do tratamento cirúrgico se correlaciona inversamente com as dimensões tumorais e os níveis pré-operatórios de GH e IGF-1.

As opções terapêuticas farmacológicas são os análogos da somatostatina, agonistas dopaminérgicos e antagonista do receptor do GH (Tabela 5). Estudos mostraram que o uso de análogos da somatostatina (octreotida LAR e lanreotida Autogel®) como terapia primária

-MRCM.indb 302 12/5/17 4:05 PM

Tabela 4 Vantagens e desvantagens de	as diferentes abordagens de tratamento	
Abordagem	Vantagens	Desvantagens
Farmacológica	VO ou injetável	Controle hormonal relativamente baixo, efeitos colaterais (gastrointestinais); alto custo das medicações
Cirúrgica	Efeito mais rápido; microadenomas com porcentagem de cura de 80%	Baixa porcentagem de cura de macroadenomas (< 50%); complicações cirúrgicas (hipopituitarismo, <i>diabetes insipidus</i> , fístula liquórica com risco de meningite)
Radioterapia (convencional, estereotáxica dose fracionada, estereotáxica em dose única – radiocirurgia)	Controle do crescimento tumoral	Elevado índice de hipopituitarismo (75-80%), efeito lento na redução de GH e IGF-1 (< 50% em 5 anos)

Tabela 5 Tratamento farmacológico		
Classe de medicação	Efeito colateral	Forma de apresentação
Agonistas dopaminérgicos: bromocriptina e cabergolina	Náuseas, vômitos, hipotensão postural	Bromocriptina: comp 2,5 mg Cabergolina: comp 0,5 mg
Análogos da somatostatina: octreotida (Sandostatin® e Sandostatin LAR®) e lanreotida (Autogel®)	Sintomas gastrointestinais, litíase biliar e renal	Sandostatin LAR® — amp 10, 20 e 30 mg; aplicação a cada 28 dias, IM, com monitorização a cada 3 ciclos
Antagonistas do receptor de GH: pegvisomanto (Somavert®)		Bloqueia receptor de GH, assim o efeito é periférico; 1 injeção/dia na dose de 10-40 mg, SC

normaliza os níveis séricos de GH e IGF-1 de 20-64% dos pacientes, dependendo do desenho do estudo. Adicionalmente, redução tumoral pode ser verificada em até 80%.

Em pacientes acromegálicos, em tratamento com octreotida LAR, com persistência de doença ativa, a normalização dos níveis de IGF-1 foi obtida após adição de cabergolina em 56% dos casos.

Em estudo fase 2 com pasireotida (análogo multiligante, com maior afinidade ao SSTR5 que a octreotida ou a lanreotida), houve controle hormonal da acromegalia em 27% de 60 pacientes após 3 meses de tratamento. Em outro estudo fase 3, houve superioridade da pasireotida LAR em relação à octreotida LAR no controle bioquímico após 12 meses de tratamento. Em relação a efeitos adversos, a hiperglicemia ocorreu em 57,3% dos pacientes que receberam pasireotida LAR e em 21,7% dos que receberam octreotida LAR.

O pegvisomanto é um antagonista seletivo do receptor do GH. Ao se ligar ao receptor de GH, leva à inibição da ação do GH e consequentemente à redução das concentrações séricas do IGF-1. Estudos mostram normalização da concentração do IGF-1 em até 90% dos pacientes com injeções diárias de 20 mg.

A radioterapia é uma opção reservada para pacientes com doença persistente após cirurgia, recorrência tumoral ou que apresentem resistência e/ou intolerância ao tratamento farmacológico.

A monitorização do controle da acromegalia se faz com a medição do GH e das concentrações de IGF-1.

SÍNDROME DE CUSHING

DEFINIÇÃO

A síndrome de Cushing é caracterizada por um grupo de sinais e sintomas que refletem a exposição prolongada e inapropriada ao cortisol. Os pacientes portadores apresentam mortalidade 2-4 vezes maior em relação à população controle pareada por idade e sexo, atribuída principalmente a doenças cardiovasculares.

Sua causa mais frequente é a exposição exógena aos glicocorticoides por medicações orais, inalatórias e tópicas, entre outras. A doença de Cushing (provocada por adenoma hipofisário produtor de ACTH ou corticotrofinoma) é a etiologia mais prevalente da síndrome de Cushing endógena.

O estado de pseudo-Cushing é caracterizado por condições ou doenças que provocam elevação do cortisol de forma fisiológica e fisiopatológica:

- gravidez;
- depressão e outras doenças psiquiátricas;
- etilismo;
- resistência aos glicocorticoides;
- obesidade;
- DM descompensado;
- estresse físico (hospitalização, cirurgia, dor);
- desnutrição e anorexia;
- exercício crônico intenso;
- amenorreia hipotalámica;
- excesso de globulina ligadora de corticosteroide (elevação do cortisol sérico).

-MRCM.indb 303 12/5/17 4:05 PM

QUADRO CLÍNICO

É variável e depende do sexo e da idade do paciente, bem como da duração da doença (Tabela 6).

A síndrome de Cushing pode ser classificada em exógena ou endógena. Outra forma de classificação se relaciona à dependência do hormônio adrenocorticotrófico (ACTH):

- dependente de ACTH (80% dos casos):
- adenoma hipofisário: doença de Cushing (90%);
- tumor ectópico produtor de ACTH (10%): tumor carcinoide brônquico, carcinoma de células pequenas, feocromocitoma, tumor em timo, entre outros;
- tumor produtor de hormônio liberador da corticotrofina (CRH) (< 1%): carcinoide brônquico, carcinoma medular de tireoide e metastático de próstata;
 - independente de ACTH (20% dos casos):
 - adenoma adrenal produtor de cortisol (60%);
 - carcinoma adrenal produtor de cortisol (40%);
- hiperplasia adrenal bilateral macronodular (< 1%)
 (manifestação na 5ª e na 6ª décadas de vida);
- hiperplasia adrenal micronodular: doença adrenocortical nodular pigmentada primária esporádica ou familiar (complexo de Carney) (< 1%);
- síndrome de McCune-Albrigth (< 1%) (mutação somática na porção alfa da proteína G estimulatória induz à ativação constitutiva da adenilciclase levando a formação de nódulos adrenais e hipercortisolismo).

DIAGNÓSTICO

Diversos testes baseados nas características fisiológicas do eixo hipotálamo-hipófise-adrenal têm sido utilizados para confirmar o diagnóstico da síndrome de Cushing, porém nenhum deles, até o momento, mos-

trou-se capaz de diagnosticar todos os casos. Três testes diagnósticos de 1ª linha são atualmente empregados para a confirmação de hipercortisolismo: medida do cortisol livre em urina de 24 horas; supressão do cortisol sérico após dose baixa de dexametasona (1 mg entre 23h00 e 00h00) e avaliação do ritmo circadiano do cortisol, usando a mensuração do cortisol sérico ou salivar entre 23h00 e 24h00 (Figura 1).

O uso do teste de supressão com dexametasona não é recomendado na gravidez, uma vez que a globulina ligadora de corticosteroide está elevada e pode levar a resultado falso-positivo. Deve ser evitado também em usuários de drogas antiepilépticas que interferem no metabolismo da dexametasona. O cortisol sérico à 00h00 pode ser um teste alternativo nesses pacientes.

Pacientes com insuficiência renal podem apresentar concentrações normais de cortisol urinário em razão da redução do *clearance* renal, culminando com valores falso-negativos. Na síndrome de Cushing cíclica, são necessárias dosagens seriadas de cortisol, especialmente do cortisol salivar à 00h00 e do cortisol urinário de 24 horas.

Na diferenciação entre síndrome de Cushing endógena (dependente de ACTH) e pseudo-Cushing, a utilização do teste da desmopressina (DDAVP) (10 mg, EV) com o critério de cortisol sérico basal > 12 mg/dL e delta de incremento do ACTH após estímulo > 18 pg/mL (pico – basal) sugere a presença do hipercortisolismo.

Diante da confirmação laboratorial do hipercortisolismo, segue-se a investigação quanto à sua possível etiologia (Figura 2). O próximo passo é a mensuração do ACTH plasmático (≥ 2 amostras). Se inapropriadamente normal ou elevado (> 15 pg/mL), impõe-se a síndrome de Cushing dependente de ACTH; se indosável (< 5

Sintomas	Sinais	Condições associadas
Características que melhor discriminam	a síndrome de Cushing	
■ Equimoses	Miopatia proximal	■ Crianças com ganho de peso associado à
■ Pletora facial	■ Estrias violáceas > 1 cm	redução da velocidade de crescimento
Características da síndrome de Cushing	que são comuns na população geral	
■ Depressão	■ Giba	■ Hipertensão
■ Fadiga	■ Face em lua cheia	Incidentaloma adrenal
Ganho de peso	Obesidade	Osteoporose vertebral
Dorsalgia	 Preenchimento de fossas supraclaviculares 	 Síndrome dos ovários policísticos
 Alteração do apetite 	■ Pele fina	■ DM tipo 2
■ Redução da concentração	 Edema periférico 	Hipopotassemia
Redução da libido	Acne	■ Litíase renal
■ Irritabilidade	Hirsutismo	■ Infecção não usual
 Alteração menstrual 	■ Dificuldade de cicatrização	
	■ Em crianças, puberdade precoce ou atrasada,	
	baixa estatura, virilização genital anormal	

-MRCM.indb 304 12/5/17 4:05 PM

pg/mL), segue-se a investigação da síndrome de Cushing independente de ACTH.

Síndrome de Cushing dependente de ACTH

Os adenomas corticotróficos em 80% dos casos são < 1 cm (microadenomas), enquanto os carcinomas são extremamente raros. Predominam no sexo feminino (8:1), mais comumente na 3ª década de vida, e habitualmente têm com progressão lenta. Nos casos pré-puberais, no entanto, a ocorrência predomina no sexo masculino e raramente está associada à neoplasia endócrina múltipla tipo 1. Na síndrome de Cushing causada pela secreção ectópica de ACTH, o tumor predominante é o carcinoide brônquico.

Na síndrome de Cushing dependente de ACTH, deve-se diferenciar entre as etiologias (adenoma de hipófise produtor de ACTH e secreção ectópica de ACTH). Testes dinâmicos como a supressão com dose alta de dexametasona, teste com CRH, exames de imagem (RNM da região selar) e cateterismo bilateral e simultâneo de

seios petrosos inferiores (método padrão-ouro) são geralmente utilizados. O teste do CRH, entre os não invasivos, é o que apresenta maior acurácia. A presença de elevação do cortisol e ACTH séricos em > 20 e 35%, respectivamente, sugerem doença de Cushing, no entanto 10% dos pacientes com secreção ectópica de ACTH podem responder a esse teste.

O exame de imagem padrão-ouro para investigação da região selar é a RNM com gadolínio; entretanto, os microadenomas podem não ser identificados em 40-50% dos casos. Por outro lado, a prevalência de incidentalomas hipofisários está em torno de 10,6%, portanto o diagnóstico de doença de Cushing se faz por meio da confirmação laboratorial de hipercortisolismo associado à localização central da fonte produtora de ACTH.

Síndrome de Cushing independente de ACTH

Os adenomas e carcinomas adrenais se manifestam em adultos jovens com maior prevalência no sexo feminino. Lesões unilaterais < 3 cm são sugestivas de

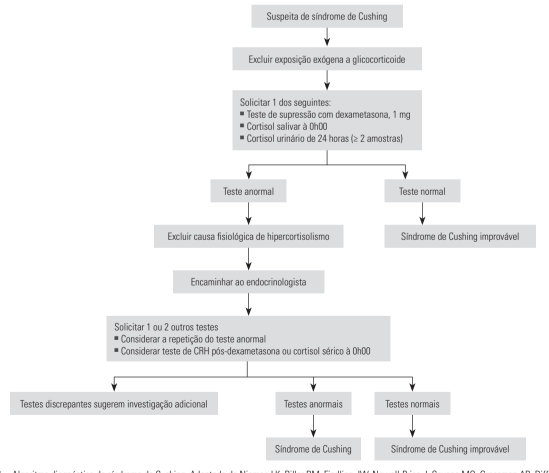


Figura 1 Algoritmo diagnóstico da síndrome de Cushing. Adaptada de Nieman LK, Biller BM, Findling JW, Newell-Price J, Savage MO, Grossman AB. Differential diagnosis of Cushing's syndrome. Arq Bras Endocrinol Metabol 2007;51(8):1199-206.

-MRCM.indb 305 12/5/17 4:05 PM

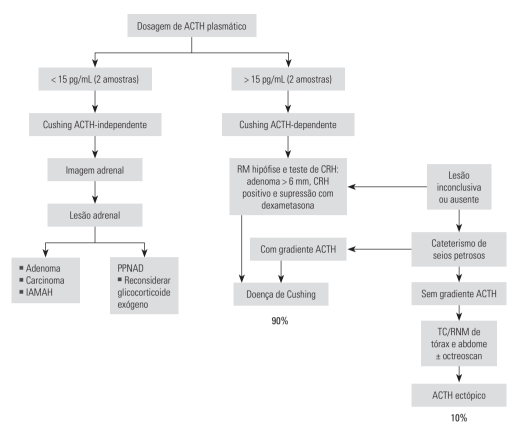


Figura 2 Algoritmo de diferenciação entre síndrome de Cushing dependente de ACTH e independente de ACTH. ACTH: hormônio adrenocorticotrófico; CRH: hormônio liberador da corticotrofina; IAMAH: hiperplasia adrenal macronodular independente de ACTH; PPNAD: *primary pigment nodular adrenocortical disease.* Adaptada de Nieman LK, Biller BM, Findling JW, Newell-Price J, Savage MO, Newell-Price J, Grossman AB. Differential diagnosis of Cushing's syndrome. Arq Bras Endocrinol Metabol 2007;51(8):1199-206.

adenoma e lesões > 6 cm com secreção de andrógenos associada sugerem carcinomas. Os casos de adenoma geralmente cursam com DHEAS baixo, ao passo que os de carcinoma apresentam elevação dos níveis desse esteroide.

A hiperplasia adrenal bilateral macronodular representa lesões bilaterais e se manifesta na 5ª e na 6ª décadas de vida. TC ou RNM mostram adrenais hiperplasiadas bilateralmente. Os pacientes com doença adrenocortical nodular pigmentada primária apresentam herança autossômica dominante (mutação do gene PRKAR1A em 60% dos casos, ou dos genes PDE11A e GNAS1). A doença é detectada na infância, mas a maioria dos casos se manifesta na 2ª e na 3ª décadas de vida.

TRATAMENTO

Doença de Cushing

O tratamento de escolha da doença de Cushing é a remoção cirúrgica do adenoma hipofisário produtor de ACTH. Terapias adicionais são necessárias se houver falência do tratamento primário. Com base em uma revisão de todas as séries cirúrgicas realizadas desde 1995 com número de pelo menos 40 casos, observou-se taxa de remissão em torno de 75-80% e recorrência de 20-25% após 10 anos da cirurgia.

Quanto ao tratamento medicamentoso, há 3 opções de medicamentos que podem ser utilizadas com base no seu mecanismo de ação: inibidores da esteroidogênese adrenal (cetoconazol, mais comum, 400-1.200 mg/dia; metopirona; mitotano; e etomidato), com ação direta no tumor hipofisário; inibidores da secreção de ACTH (cabergolina, 1-7 mg/semana; pasireotide); ou bloqueadores do receptor de cortisol (mifepristona).

A adrenalectomia bilateral pode ser indicada como terapia secundária ou terciária quando houver falência ou escape do tratamento medicamentoso; no entanto, existe a possibilidade de progressão corticotrófica tumoral denominada síndrome de Nelson. A radioterapia ainda possui papel no tratamento da doença de Cushing, especialmente naqueles casos com invasão parasselar (seios cavernosos).

Secreção ectópica de ACTH e adenoma/ carcinoma adrenal produtor de cortisol

O tratamento da secreção ectópica de ACTH, do adenoma e do carcinoma adrenais produtores de cortisol é a exérese tumoral. Na doença metastática adrenal, é empregada a droga adrenolítica mitotano.

Hiperplasia adrenal bilateral macronodular ou micronodular (doença adrenocortical nodular pigmentada primária)

O tratamento de escolha é a adrenalectomia bilateral; no entanto, alguns pacientes com as formas subclínica ou leve podem se beneficiar de terapia farmacológica (cetoconazol, mitotano). Em pacientes com hiperplasia adrenal bilateral que apresentam receptores aberrantes, a terapia-alvo pode ser utilizada (octreotida ou pasireotide para secretores de peptídeo gastrointestinal; antagonistas do receptor beta-adrenérgico nos dependentes de catecolaminas; acetato de leuprolide nos tumores dependentes de LH/hCG).

BIBLIOGRAFIA

- Bronstein MD. Disorders of prolactin secretion and prolactinomas. 11.ed. Missouri: Elsevier: 2005.
- Bronstein MD. Prolactinomas and pregnancy. Pituitary 2005;(8)31-8.
- Bronstein MD, Paraiba DB, Jallad RS. Management of pituitary tumors in pregnancy. Nature Rev Endoc 2011;(7):301-10.
- Bronstein MD, Salgado LR, de Castro Musolino NR. Medical management of pituitary adenomas: the special case of management of the pregnant woman. Pituitary 2002;5(2):99-107.
- Casanueva FF, Molitch ME, Schlechte JA, Abs R, Bonert V, Bronstein MD, et al. Guidelines of the Pituitary Society for the diagnosis and management of prolactinomas. Clin Endoc (Oxf) 2006;(65):265-73.
- Colao A. Pituitary tumours: the prolactinoma. Best Pract Res Clin Endoc Metab 2009;23(5):575-96.
- Colao A, Di Sarno A, Cappabianca P, Di Somma C, Pivonello R, Lombardi G. Withdrawal of long-term cabergoline therapy for tumoral and nontumoral hyperprolactinemia. N Engl J Med 2003;349(21):2023-
- Freda PU, Beckers AM, Katznelson L, Molitch ME, Montori VM, Post KD, et al. Pituitary incidentaloma: an endocrine society clinical practice guideline. J Clin Endocrinol Metab 2011;96(4):894-904.
- Gemzell C, Wang CF. Outcome of pregnancy in women with pituitary adenoma. Fertil Steril 1979;(31)363-72.
- Gillam MP, Molitch ME, Lombardi G, Colao A. Advances in the treatment of prolactinoma. Endocr Rev 2006;27(5):485-534.
- Giustina A, Barkan A, Casanueva FF, Cavagnini F, Frohman L, Ho K, et al. Criteria for cure of acromegaly: a consensus statement. J Clin Endocrinol Metab 2000;85(2):526-9.
- Giustina A, Chanson P, Bronstein MD, Klibanski A, Lamberts S, Casanueva FF, et al.; Acromegaly Consensus Group. A consensus on criteria for cure of acromegaly. J Clin Endocrinol Metab 2010;95(7):3141-8.

- Hornyak M, Weiss MH, Nelson DH, Couldwell WT. Nelson syndrome: historical perspectives and current concepts. Neurosurg Focus 2007; 23(3):E12.
- Jallad RS, Bronstein MD. Optimizing medical therapy of acromegaly: beneficial effects of cabergoline in patients uncontrolled with longacting release octreotida. Neuroendocrinology 2009;90(1):82-92.
- Karaca Z, Tanriverdi F, Unluhizarci K, Kelestimur F. Pregnancy and pituitary disorders. Eur J Endocrinol 2010;(162):453-75.
- Katznelson L, Atkinson JL, Cook DM, Ezzat SZ, Hamrahian AH, Miller KM; American Association of Clinical Endocrinologists. American Association of Clinical Endocrinologists medical guidelines for clinical practice for the diagnosis and treatment of acromegaly: 2011 update. Endocr Pract 2011;17 Suppl 4:1-44.
- Lacroix A, Bourdeau I. Bilateral adrenal Cushing's syndrome: macronodular adrenal hyperplasia and primary pigmented nodular adrenocortical disease. Endocrinol Metab Clin North Am 2005;34(2):441-58.
- Larsen PR, Kronenberg HM, Melmed S, Polonsky KS. Williams textbook of endocrinology. 11.ed. Philadelphia: WB Saunders; 2008.
- Laws ER, Vance ML, Thapar K. Pituitary surgery for the management of acromegaly. Horm Res 2000;53 Suppl 3:71-5.
- Mancini T, Casanueva FF, Giustina A. Hyperprolactinemia and prolactinomas. Endocrinol Metab Clin N Am 2008;37:67-99.
- Melmed S. Acromegaly. In: Melmed S (ed.). The pituitary. Cambridge: Blackwell; 1995. p.413-42.
- Melmed S, Casanueva FF, Hoffman AR, Kleinberg DL, Montori VM, Schlechte JA, et al. Clinical practice guideline: diagnosis and treatment of hyperprolactinemia – an Endocrine Society clinical practice guideline. J Clin Endocrinol Metab 2011;96(2):273-88.
- Melmed S, Colao A, Barkan A, Molitch M, Grossman AB, Kleinberg D, et al. Guidelines for acromegaly management: an update. J Clin Endocrinol Metab 2009;94:1509-17.
- Melmed S, Kleinberg D. Anterior pituitary. In: Larsen PR, Kronenberg HM, Melmed S, Polonsky KS. Williams textbook of endocrinology. 11.ed. Philadelphia: WB Saunders; 2008. p.209-23.
- Molitch ME. Pregnancy and the hyperprolactinemic woman. New Engl J Med 1985;312(21):1364-70.
- Molitch ME. Prolactin-secreting tumors: what's new? Exp Rev Anticancer Ther 2006:9:S29-35.
- Molitch ME. Prolactinoma. In: Melmed S (ed.). The pituitary. Boston: Blackwell; 1995. p.443-77.
- Molitch ME. Prolactinomas and pregnancy. Clin Endoc (Oxf) 2010;73: 147-8
- Molitch ME. The cabergoline-resistant prolactinoma patient: new challenges. J Clin Endocrinol Metab 2008;93(12):4643-5.
- Newell-Price J, Trainer P, Besser M, Grossman A. The diagnosis and differential diagnosis of Cushing's syndrome and pseudo-Cushing's states. Endocr Rev 1998;19(5):647-72.
- Newman CB. Medical therapy for acromegaly. Endocrinol Metab Clin North Am 1999;28(1):171-90.
- Nieman LK, Biller BM, Findling JW, Newell-Price J, Savage MO, Newell-Price J, Grossman AB. Differential diagnosis of Cushing's syndrome. Arq Bras Endocrinol Metabol 2007;51(8):1199-206.
- Stewart PM, et al. The diagnosis of Cushing's syndrome: an Endocrine Society clinical practice guideline. J Clin Endocrinol Metab 2008;93(5):1526-40.
- Tritos NA, Biller BM, Swearingen B. Management of Cushing disease. Nat Rev Endocrinol 2011;7(5):279-89.
- Vilar L, Naves L, Gadellha M. Armadilhas no diagnóstico da hiperprolactinemia. Arq Bras Endocrinol Metab 2003;47:347-57.

-MRCM.indb 307 12/5/17 4:05 PM

SEÇÃO 9

NUTROLOGIA

PAULA MACHADO GUIDI

74

AVALIAÇÃO NUTRICIONAL

Paula Machado Guidi, Melina Gouveia Castro

A avaliação do estado nutricional permite intervir para auxiliar a recuperação e/ou a manutenção do estado de saúde do indivíduo e monitorizar sua evolução. Pode ser realizada por meio de métodos objetivos antropométricos, composição corpórea, exame físico, avaliação subjetiva global (ASG), exames bioquímicos, funcionais e medida de consumo alimentar. Deve ser feita no momento da admissão do paciente e repetida periodicamente durante sua internação.

Diagnóstico precoce dos distúrbios nutricionais e início da terapia nutricional o mais brevemente possível podem influenciar de maneira favorável a evolução clínica do paciente. Na Tabela 1, estão as diretrizes brasileiras e o grau de recomendação de cada ferramenta de avaliação nutricional.

AVALIAÇÃO SUBJETIVA GLOBAL

ASG contempla a história clínica e o exame clínico dirigidos para avaliação do estado nutricional: a anam-

nese valoriza essencialmente a progressão de perda de peso e o período em que ela ocorreu, alterações do apetite, sintomas gastrointestinais e alterações na capacidade funcional; o exame clínico, por sua vez, avalia as principais medidas antropométricas, a presença de edema e sua quantificação.

Diagnóstico nutricional

Após a realização da anamnese e do exame clínico direcionados, o paciente é classificado como:

- nutrido:
- moderadamente desnutrido ou com suspeita de desnutrição;
 - desnutrido grave.

A ASG é uma forma de avaliação essencialmente clínica, e o próprio nome indica ser subjetiva. Sua precisão diagnóstica é dependente da experiência do observador, sendo esta sua principal desvantagem.

EXAMES LABORATORIAIS

Os principais exames laboratoriais utilizados na avaliação do estado nutricional são: proteínas totais e frações (em especial a albumina), contagem de linfócitos, Ht e transferrina. Esses exames serão abordados com maiores detalhes no Capítulo 75.

Tabela 1 Diretrizes brasileiras de avaliação nutricional		
Assunto	Diretriz	Grau
Indicação do uso na prática clínica da ASG	A ASG é considerada eficiente para avaliação do estado nutricional, com boa reprodutibilidade e capacidade de prever complicações relacionadas à desnutrição	Α
Exame físico nutricional	O exame físico faz parte da avaliação nutricional, e sua função é auxiliar o diagnóstico nutricional junto às demais ferramentas de avaliação nutricional	Α
História dietética	Não existem métodos de história dietética validados para uso em população hospitalizada	С
Principais medidas antropométricas recomendadas para a avaliação	Peso corporal	В
	Medida direta ou indireta de estatura/comprimento	С
nutricional	IMC	В
	Circunferências e dobras cutâneas	С
Indicação da BIA na avaliação do estado nutricional	A BIA é indicada na avaliação da composição corporal de indivíduos com IMC de 16-34 kg/m² que possam ser pesados e com estado de hidratação normal com o uso de equações validadas para essa população	С

ASG: avaliação subjetiva global; BIA: impedância bioelétrica.

-MRCM.indb 308 12/5/17 4:05 PM

A. História clínica
1. Alteração do peso:
Perda total nos últimos 6 meses:
Alteração nas últimas semanas: () aumento () sem alteração () diminuição
2. Alteração na ingestão alimentar: () sem alteração () alterada — duração
Tipo: () sólida subótima () líquida completa () líquidos hipocalóricos () jejum
3. Sintomas gastrointestinais (duração > 2 semanas): () nenhum () náusea () vômito () diarreia () anorexia
4. Capacidade funcional:
() sem disfunção (capacidade completa) () disfunção — duração: dias
() trabalho subótimo () ambulatorial () acamado
5. Doença e sua relação com as necessidades nutricionais: diagnóstico:
demanda metabólica (estresse): () sem estresse () baixo estresse
() estresse moderado () estresse elevado
B. Exame físico (para cada categoria, especificar 0 – normal; +1 – leve, +2 – moderado; +3 – grave): perda de gordura subcutânea (tríceps, tórax) perda muscular (quadríceps, deltoide)
edema no tornozelo edema sacral ascite
C. Avaliação subjetiva global (selecione um): () A – bem nutrido () B – moderadamente desnutrido () C – gravemente desnutrido

Figura 1 Avaliação subjetiva global do estado nutricional. Adaptada de Detsky AS, McLaughlin JR, Baker JP, Johnston N, Whittaker S, Mendelson RA, et al. What is subjective global assessment of nutritional status? J Parenter Enteral Nutr 1987;11:8-13.

RISCO NUTRICIONAL

O risco nutricional pode ser caracterizado como a presença de fatores que podem desencadear ou agravar quadros de desnutrição. Atualmente, a European Society

for Clinical Nutrition and Metabolism recomenda o uso do *Nutritional risk screening*, de 2002, para indentificação do risco nutricional em adultos e idosos hospitalizados (Tabela 2).

Tabela 2 Avali	ação do risco nutricional				
Avaliação inicial				Sim	Não
IMC < 20,5 kg/m ²				Se alguma	Se todas as respostas foram
Paciente perdeu p	eso nos últimos 3 meses?			resposta foi	negativas, o paciente deve ser
Houve redução da	ingestão alimentar na última s	semana?		afirmativa, seguir para a parte 2	reavaliado em relação ao risco nutricional em 1 semana
Paciente tem algu	ma doença grave?			para a parto 2	national on 1 comana
Avaliação final					
Estado nutricional			Gravidade da doença		
■ Escore 0	Estado nutricional normal		■ Escore 0	Sem doença que in nutricionais	terfira nas necessidades
Escore 1 (leve)	Perda ponderal > 5% em 3 m 50-75% do esperado na últim	•	Escore 1 (leve)	Doença crônica cor	n complicação aguda
Escore 2 (moderado)	•	eses ou IMC 18,5-20,5 kg/m²; lo esperado na última semana	Escore 2 (moderado)	Paciente que perma tempo	anece acamado a maior parte do
Escore 3 (grave)	Perda ponderal > 5% em 1 m ingestão alimentar 0-25% do		■ Escore 3 (grave)	Paciente internado ventilação mecânio	em terapia intensiva, sob a
Escore da condição nutricional $0-1-2-3$					
Escore de gravidade da doença $0-1-2-3$					
Idade > 70 anos: somar 1 ponto $0-1$					
Total		0-1-2-3-4-5-6-7			

 $Se \geq 3: paciente \ em \ riso \ nutricional - traçar \ plano \ de \ ação; \ se < 3: sem \ risco \ nutricional - reavaliar \ em \ 1 \ semana.$

-MRCM.indb 309 12/5/17 4:05 PM

Como não existe um parâmetro único para definir desnutrição, a American Society for Parenteral and Enteral Nutrition define o diagnóstico pela presença de ≥ 1 das características a seguir:

- consumo energético insuficiente;
- perda ponderal;
- perda de massa muscular;
- perda de tecido adiposo subcutâneo;
- anasarca, que pode mascarar a perda ponderal;
- redução de força muscular avaliada pelo *hand*-

grip.

BIBLIOGRAFIA

Barbosa-Silva MCG, Barros AJD. Subjective global assessment: part 1-a review of validity after two decades of use. Arq Gastroenterol 2002;39(3):181-7.

Correia MITD, Campos ACL. Prevalence of hospital malnutrition in Latin America: the multicenter ELAN study. Nutrition 2003;19:823-5.

Detsky AS, McLaughlin JR, Baker JP, Johnston N, Whittaker S, Mendelson RA, et al. What is subjective global assessment of nutritional status? J Parenter Enteral Nutr 1987;11:8-13.

Dias MCG, van Aanholt DPJ, Catalani LA, Rey JSF, Gonzales MC, Coppini L, et al. Triagem e avaliação do estado nutricional. In: Associação Médica Brasileira; Conselho Federal de Medicina. Projetos diretrizes. São Paulo; 2011.

Waitzberg DL, Caiaffa WT, Correia MITD. Hospital malnutrition: the Brazilian national survey (Ibranutri): a study of 4000 patients. Nutrition 2001;17:573-80.

Waitzberg DL, Gama-Rodrigues J, Correia MITD. Desnutrição hospitalar no Brasil. In: Waitzberg DL. Nutrição oral, enteral e parenteral na prática clínica. 3.ed. São Paulo: Atheneu; 2000. p.385-97.

White JV, Guenter P, Jansen G, Malone A, Schofield M; Academy Malnutrition Work Group, et al. Consensus statement: Academy of Nutrition and Dietetics and American Society for Parenteral and Enteral Nutrition: characteristics recommended for the identification and documentation of adult malnutrition (undernutrition). JPEN 2012;36(3):275-83.

75

DESNUTRIÇÃO

Paula Machado Guidi, Melina Gouveia Castro

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A desnutrição pode ser caracterizada como um estado em que uma deficiência, excesso ou desequilíbrio de energia, proteínas e outros nutrientes causam efeitos adversos ao organismo, com consequências clínicas e funcionais.

Atualmente, pode ser dividida em 3 subtipos, de acordo com sua etiologia:

desnutrição por privação alimentar (p. ex., anorexia nervosa);

- desnutrição relacionada a doença crônica: pacientes que sofrem processo inflamatório de moderada intensidade cronicamente (p. ex., câncer, doenças reumatológicas, doença renal crônica, dentre outros);
- desnutrição relacionada a insulto agudo: pacientes que são expostos a processos inflamatórios graves de forma aguda (p. ex., politraumatizados, infecções graves, grande queimado, dentre outros).

EPIDEMIOLOGIA

Pacientes hospitalizados que se encontram desnutridos estão sob maior risco de desenvolver complicações e apresentam maiores taxas de mortalidade. Quanto maior for o tempo de permanência hospitalar, maior é este risco.

Em 2003, a Federação Latino-Americana de Nutrição Parenteral e Enteral realizou um estudo em treze países da América Latina, incluindo o Brasil, e encontrou uma taxa de desnutrição em pacientes internados de até 50,2%.

CLASSIFICAÇÃO E QUADRO CLÍNICO

Didaticamente, a desnutrição é dividida em aguda e crônica.

Desnutrição aguda

Usualmente, é ligada a situações que ameaçam a vida, como trauma e infecções graves. As reservas de gordura e massa muscular podem estar normais. Clinicamente, o paciente se apresenta edemaciado, com fragilidade cutânea, perda de cabelo e má cicatrização. Laboratorialmente, pode apresentar albumina < 2,8 g/dL, transferrina < 150 mg/dL e leucopenia. Nessas situações, a hipoalbuminemia reflete o processo inflamatório agudo que o paciente está sofrendo, com priorização da produção de proteínas de fase aguda (como a proteína C-reativa).

Desnutrição crônica

Os depósitos de gordura estão reduzidos e o paciente já apresenta perda importante de massa muscular. É comum o paciente estar visivelmente caquético, com peso bem inferior ao ideal, diminuição da prega cutânea do tríceps e da circunferência do braço. Geralmente, apresenta hipoalbuminemia não < 2,8 g/dL. Nos casos de alteração do estado nutricional sem processo inflamatório importante, a albumina de fato só estará alterada após 18-20 dias.

ALTERAÇÕES METABÓLICAS E ORGÂNICAS NA DESNUTRIÇÃO

Na desnutrição, ocorre uma série de alterações nos diferentes sistemas:

• cardiovascular e renal: a perda de massa muscular cardíaca e renal é proporcional à perda de massa cor-

pórea total. Em consequência, ocorre diminuição do débito cardíaco, do volume sistólico e da PA. A diminuição do débito cardíaco leva a queda da taxa de filtração glomerular; no entanto, a capacidade de reabsorção de sódio e água parece estar preservada;

- respiratório: a hipotrofia dos músculos respiratórios leva a diminuição da capacidade vital e das pressões inspiratória e expiratória máximas. Ocorre alteração da resposta ao esforço respiratório, e, consequentemente, esses pacientes apresentam maior risco de evoluir com insuficiência respiratória e tempo de ventilação mecânica prolongado;
- digestivo: a desnutrição pode levar a supercrescimento bacteriano e diminuição da absorção intestinal de gorduras, carboidratos e vitaminas. Esses fatores contribuem para o desenvolvimento de esteatorreia, com perpetuação e aumento do processo de perda proteicocalórica;
- hematológico: a hematopoese encontra-se prejudicada, e o paciente desnutrido cursa frequentemente com anemia e leucopenia. A deficiência proteica leva a involução de timo, baço e órgãos linfoides;
- hormonais: as principais alterações e seus efeitos metabólicos estão descritos na Tabela 1.

Tabela 1 Prin desnutrição	cipais alteraçõe	s hormonais relacionadas à
Hormônios	Atividade	Efeitos
Insulina	Diminuída	Diminuição: síntese proteica e muscular, lipogênese e crescimento
Hormônio do crescimento	Aumentada	Aumento: síntese de proteínas viscerais e lipólise Diminuição: síntese de ureia e captação de glicose pelos tecidos
Somatomedina	Diminuída	Diminuição: síntese de proteínas, cartilagem e colágeno
Glicocorticoides	Normal ou aumentada	Aumento: catabolismo proteico muscular, <i>turnover</i> de proteínas viscerais, lipólise, glicogenólise Diminuição: ações GH-dependentes das somatomedinas
Sistema renina- -angiotensina- -aldosterona	Normal ou aumentada	Aumento: retenção de sódio e água
Hormônios tireoidianos	T4 — normal ou diminuída T3 — diminuída	Diminuição: oxidação de glicose e diminuição do gasto energético basal
Gonadotrofinas	Diminuída	Amenorreia

Adaptada de Waitzberg DL, Ralsan M, Ravacci GR. Consequências orgânicas e funcionais da desnutrição. In: Nutrição oral, enteral e parenteral na prática clínica. 4.ed. São Paulo: Atheneu; 2009. p.557-66.

EXAMES COMPLEMENTARES

Ht e Hb

Ht e Hb são exames sensíveis, porém pouco específicos no diagnóstico da desnutrição. Sua alteração ocorre em uma fase avançada de depleção proteica.

Proteínas totais

As proteínas totais têm pouco valor no diagnóstico de desnutrição, já que podem estar normais à custa de aumento de globulinas ou desidratação.

Albumina

Hipoalbuminemia pode sugerir desnutrição na ausência de processo inflamatório agudo. Sua meia-vida é de 18-20 dias, portanto, tem pouco valor como marcador de desnutrição nos casos agudos de alteração do estado nutricional. A albumina pode ser utilizada, também, como índice prognóstico em pacientes desnutridos (Tabela 2). O aumento da albumina durante a terapia nutricional parenteral está associado a melhora do prognóstico.

Tabela 2 Valores de referêr	ncia da albumina sérica
Reserva proteica	Albumina sérica
Normal	> 3,5 mg/dL
Depleção leve	3-3,5 mg/dL
Depleção moderada	2,4-2,9 mg/dL
Depleção grave	< 2,4 mg/dL

Transferrina

A transferrina é uma proteína cuja principal função é o transporte de ferro. Tem meia-vida de 7-8 dias. Ela aumenta em situações de carência de ferro, gravidez e hepatites agudas. Sua redução é um marcador inespecífico de desnutrição, já que também pode ocorrer em diversas situações, como infecções crônicas, hepatites crônicas, neoplasias e sobrecarga de ferro.

TRATAMENTO

Na maioria dos casos, a desnutrição grave é uma doença que envolve aspectos médicos e sociais. Por isso, a abordagem multidisciplinar no seu tratamento é essencial. Pode ser dividido, essencialmente, em 3 etapas:

- tratamento inicial: identificação dos distúrbios metabólicos e hidroeletrolíticos que representem risco de morte ao paciente e corrção imediata;
- reabilitação: só deve ocorrer com o paciente clinicamente estável. A via de alimentação deve ser discutida com a equipe e com o próprio paciente, levando-se

-MRCM.indb 311 12/5/17 4:05 PM

em consideração a viabilidade do trato gastrointestinal, a deglutição e o estado emocional do paciente;

acompanhamento: o paciente deve receber alta após orientação multidisciplinar e quando a equipe se sentir segura em relação à garantia da ingestão proteicocalórica adequada.

Uma complicação importante do tratamento da desnutrição é a síndrome da realimentação. Os pacientes sob maior risco são aqueles com perda de peso corporal > 10% em 2 meses, jejum > 7-10 dias e aqueles sob estresse significativo. No início da realimentação, ocorre deslocamento do metabolismo lipídico ao glicídico com consequente aumento da secreção insulínica, o que estimula a migração de glicose, fosfato, potássio, magnésio, água e síntese proteica para o meio intracelular, podendo resultar em distúrbios metabólicos e hidroeletrolíticos. Esse fenômeno geralmente ocorre em até 4 dias após o início do tratamento. A Tabela 3 sumariza a síndrome de realimentação.

Tabela 3	Síndrome de realimentação
Principais	alterações
Hipopotass	semia
Hipofosfat	emia
Hipomagne	esemia
Deficiência	de tiamina (Wernicke-Korsakoff/beribéri)
Fatores de risco	
Jejum > 7 dias	
Perda ponderal > 10%	
Desnutrição prévia	
Etilismo	
Prevençã	0
Correção d nutricional	os distúrbios hidroeletrolíticos prévia ao início da terapia
Para pacientes sob risco, iniciar terapia nutricional com no máximo 20 kcal/kg e progredir aporte calórico lentamente a cada 5-7 dias	
Considerar realimenta	reposição de tiamina por 7 dias nos pacientes sob risco de ção

BIBLIOGRAFIA

Correia MITD, Campos ACL. Prevalence of hospital malnutrition in Latin America: the multicenter ELAN study. Nutrition 2003;19:823-5.

Jensen LG, Mirtallo J, Compher C, Dhaliwal R, Forbes A, Grijalba RF, et al. Adult starvation and disease-related malnutrition: a proposal for etiology-based diagnosis in the clinical practice setting from the International Consensus Guideline Committee. Clinical Nutrition 2010;29:151-3.

Strayyon RJ, Hackston A, Longmore D, Dixon R, Price S, Stroud M, et al. $Malnutrition\ in\ hospital\ outpatients\ and\ inpatients:\ prevelence,$

concurrent validity and ease of use of the "malnutrition universal screening tool" (MUST) for adults. Br J Nutr 2004;92(5):799-808.

Viana LA, Burgos MGPA, Silva RA. Qual a importância clínica e nutricional da síndrome de realimentação? Arq Bras Cir Digest 2012;25(1).

Waitzberg DL, Caiaffa WT, Correia MITD. Hospital malnutrition: the Brazilian national survey (Ibranutri): a study of 4000 patients. Nutrition 2001;17:573-80.

Waitzberg DL, Ralsan M, Ravacci GR. Consequências orgânicas e funcionais da desnutrição. In: Waitzberg DL. Nutrição oral, enteral e parenteral na prática clínica. 4.ed. São Paulo: Atheneu; 2009. p.557-66.

Waitzberg DL, Ralsan M, Ravacci GR. Desnutrição: prevalência e metabolismo. In: Waitzberg DL. Nutrição oral, enteral e parenteral na prática clínica. 4.ed. São Paulo: Atheneu; 2009. p.535-56.

76 PRINCIPAIS CARÊNCIAS VITAMÍNICAS NA PRÁTICA CLÍNICA

Paula Machado Guidi, Melina Gouveia Castro

As vitaminas são compostos orgânicos presentes em pequenas quantidades nos alimentos. Não são fontes diretas de energia, mas desempenham papel essencial na regulação de processos metabólicos. São divididas em 2 grandes grupos:

as vitaminas lipossolúveis (A, D, E e K – Tabelas 1 a 4) são absorvidas juntamente com os lipídeos e dependem da presença de bile e suco pancreático. Elas são estocadas em diversos tecidos do organismo e não são excretadas na urina em condições normais, por isso sua deficiência é rara:

Tabela 1	Fontes principais das vitaminas
Vitamina	Principais fontes
Vitamina A	Ovos e leite Fígado Óleo de peixe Vegetais folhosos verde-escuros Legumes e frutas amarelados e/ou verde-escuros
Vitamina D	Fígado Leite Óleo de peixe Atum, salmão e sardinha
Vitamina E	Óleos vegetais, margarina e manteiga Gema de ovo
Vitamina K	Fígado Gema de ovo Óleos vegetais Leite de vaca Vegetais folhosos verde-escuros

(continua)

-MRCM.indb 312 12/5/17 4:05 PM

(continuação)

(continuação)

	(cuntinuaça
Tabela 1 Fon	ntes principais das vitaminas
Vitamina	Principais fontes
Vitamina B1	Carnes vermelhas e fígado Legumes Levedo de cerveja Cereais integrais Leite de vaca Gema de ovo
Vitamina B2	Carnes vermelhas, carnes brancas e fígado Leite de vaca e queijos Ovos
Vitamina B3	Carnes vermelhas, carnes brancas e fígado Ovos Germe de trigo
Vitamina B5	Carnes vermelhas e miúdos Brócolis, couve-flor, batata e tomate Germe de trigo
Vitamina B6	Carnes vermelhas e fígado Ovos Leite de vaca Germe de trigo
Vitamina B7	Carnes vermelhas e fígado Gema de ovo Cereais Levedo
Vitamina B9	Miúdos Vegetais folhosos Legumes Milho Amendoim Levedo
Vitamina B12	Proteína animal
Vitamina C	Acerola, goiaba, laranja, maracujá, abacaxi e tomate Batata Vegetais folhosos

Tabela 2 Vitan	nina A (retinol, retinal e carotenoides)
Metabolismo	Absorção: no intestino delgado, dependente da ingestão adequada de gorduras e da ação dos sais biliares Armazenamento: principalmente hepático Carreadores: transtirretina e proteína carreadora de retinol Depleção dos estoques: 6-12 meses
Sinais e sintomas da deficiência	Cegueira noturna, xeroftalmia, manchas de Bitot no quadrante temporal da conjuntiva, anorexia, queratinização de células epiteliais dos tratos respiratório, geniturinário e gastrointestinal
Exames complementares	Retinol sérico < 20 mcg/dL

(continua)

Tabela 2 Vitamina A (retinol, retinal e carotenoides) Causas de deficiência Baixa ingestão ou deficiência na absorção de deficiência gorduras, doença hepática, ingestão prolongada de álcool, deficiência de zinco Pacientes com aumento de demanda: queimados, pacientes submetidos a cirurgias abdominais Tratamento Adultos com xeroftalmia: 200.000 Ul/dose, total de 3 doses — a 1ª no dia do aparecimento do sintoma; a 2ª, no dia seguinte; e a última, 2 semanas após Suplementação É recomendada apenas nos países em que a deficiência de vitamina A é endêmica No Brasil, a suplementação é recomendada pelo governo federal em crianças de 6-59 meses e puérperas residentes em áreas de risco (região Nordeste, Vale do Jequitinhonha e Vale do Ribeira) Pacientes gastrectomizados Pacientes em uso de nutrição parenteral exclusiva Toxicidade Irritabilidade, cefaleia, anorexia, diplopia, alopécia, descamação de pele, ressecamento de mucosas, dores musculares, alterações hepáticas e hemorragia		
deficiência gorduras, doença hepática, ingestão prolongada de álcool, deficiência de zinco Pacientes com aumento de demanda: queimados, pacientes submetidos a cirurgias abdominais Tratamento Adultos com xeroftalmia: 200.000 Ul/dose, total de 3 doses — a 1ª no dia do aparecimento do sintoma; a 2ª, no dia seguinte; e a última, 2 semanas após Suplementação É recomendada apenas nos países em que a deficiência de vitamina A é endêmica No Brasil, a suplementação é recomendada pelo governo federal em crianças de 6-59 meses e puérperas residentes em áreas de risco (região Nordeste, Vale do Jequitinhonha e Vale do Ribeira) Pacientes gastrectomizados Pacientes em uso de nutrição parenteral exclusiva Toxicidade Irritabilidade, cefaleia, anorexia, diplopia, alopécia, descamação de pele, ressecamento de mucosas, dores musculares, alterações hepáticas e	Tabela 2 Vitam	nina A (retinol, retinal e carotenoides)
3 doses — a 1ª no dia do aparecimento do sintoma; a 2ª, no dia seguinte; e a última, 2 semanas após Suplementação É recomendada apenas nos países em que a deficiência de vitamina A é endêmica No Brasil, a suplementação é recomendada pelo governo federal em crianças de 6-59 meses e puérperas residentes em áreas de risco (região Nordeste, Vale do Jequitinhonha e Vale do Ribeira) Pacientes gastrectomizados Pacientes em uso de nutrição parenteral exclusiva Toxicidade Irritabilidade, cefaleia, anorexia, diplopia, alopécia, descamação de pele, ressecamento de mucosas, dores musculares, alterações hepáticas e	oudodo do	gorduras, doença hepática, ingestão prolongada de álcool, deficiência de zinco Pacientes com aumento de demanda: queimados,
deficiência de vitamina A é endêmica No Brasil, a suplementação é recomendada pelo governo federal em crianças de 6-59 meses e puérperas residentes em áreas de risco (região Nordeste, Vale do Jequitinhonha e Vale do Ribeira) Pacientes gastrectomizados Pacientes em uso de nutrição parenteral exclusiva Irritabilidade, cefaleia, anorexia, diplopia, alopécia, descamação de pele, ressecamento de mucosas, dores musculares, alterações hepáticas e	Tratamento	3 doses – a 1ª no dia do aparecimento do sintoma;
descamação de pele, ressecamento de mucosas, dores musculares, alterações hepáticas e	Suplementação	deficiência de vitamina A é endêmica No Brasil, a suplementação é recomendada pelo governo federal em crianças de 6-59 meses e puérperas residentes em áreas de risco (região Nordeste, Vale do Jequitinhonha e Vale do Ribeira) Pacientes gastrectomizados
	Toxicidade	descamação de pele, ressecamento de mucosas, dores musculares, alterações hepáticas e

Tabela 3 Vitamina E		
Metabolismo	Absorção: no intestino delgado e no jejuno, dependente da secreção pancreática e de sais biliares Armazenamento: fígado, músculos e tecido adiposo Carreadores: lipoproteínas	
Sinais e sintomas da deficiência	Hemólise, síndrome cerebelar (ataxia, hiporreflexia, perda de propriocepção e sensação vibratória) Neuropatia periférica, miopatia e retinopatia também podem estar presentes	
Exames complementares	Vitamina E sérica < 0,5 mg/dL	
Causas de deficiência	Baixa ingestão ou deficiência na absorção de gorduras, disfunção hepática, abetalipoproteinemia, pacientes dependentes de ventilação mecânica com necessidade de altas concentrações de oxigênio	
Suplementação	Insuficiência pancreática grave e doença hepática colestática grave Gastrectomia Pacientes em uso de nutrição parenteral exclusiva	
Toxicidade	Náuseas, cefaleia, fadiga, hipoglicemia, prejuízo na função neutrofílica, trombocitopenia, hemorragia cerebral	

Tabela 4 Vitamina K

Metabolismo	Absorção: no intestino delgado, dependente da secreção pancreática e de sais biliares
	Armazenamento: fígado, músculos e pele
	Carreadores: quilomícrons
	Depleção dos estoques: 10 dias

(continua)

-MRCM.indb 313 12/5/17 4:05 PM

Tabela 4 Vitamina K

Sinais e

sintomas da

complementares

Suplementação

deficiência Exames

Causas de

deficiência

(continuação)

Tabela 5 Vitan	nina B1 (tiamina)
Suplementação	Gastrectomia Pacientes em uso de nutrição parenteral exclusiva Pode ser considerada em etilistas crônicos Início do tratamento de pacientes gravemente desnutridos
Toxicidade	Hipersensibilidade e anafilaxia (raras)

(continuação)

Hipoprotrombinemia plasmática, hematúria e epistaxe	5
Prolongamento de TP e INR, prolongamento do TTPa nos casos mais graves	_
Deficiência na absorção de gorduras, disfunção hepática, obstrução de vias biliares, colecistectomia e uso de drogas que inibem a ação da vitamina K (antibióticos, salicilatos, doses excessivas de vitaminas A e E)	
Gastrectomia Paciantes am uso do putrição parentaral evalusiva	,

	Pacientes em uso de nutrição parenteral exclusiva
Toxicidade	Alteração hepática, anemia hemolítica,
	hiperbilirrubinemia
	taminas hidrossolúveis (complexo B e vita-

mina C - Tabelas 5 a 11) são absorvidas diretamente no trato gastrointestinal, não são estocadas em grandes quantidades no nosso organismo e sua excreção se dá pela urina. Sua deficiência, portanto, é mais comum em comparação com a das vitaminas lipossolúveis.

Tabala E \///	oine D1 /tiemine)
Tabela 5 Vitan	nina B1 (tiamina)
Metabolismo	Absorção: no intestino delgado proximal e no jejuno, combinada com fósforo Armazenamento: músculos esqueléticos, coração, fígado, rins e sistema nervoso
Sinais e sintomas da deficiência	Beribéri: seco: neuropatia periférica sensitivomotora simétrica de membros inferiores úmido: adiciona-se à neuropatia acometimento cardíaco, com cardiomegalia e insuficiência cardíaca congestiva Wernicke-Korsakoff: encefalopatia de Wernicke: quadro neurológico agudo e grave, caracterizado por confusão, nistagmo, oftalmoplegia e ataxia síndrome de Korsakoff: comprometimento de memória de curto prazo e confabulação
Exames complementares	Diminuição da vitamina B1 plasmática
Causas de deficiência	Febre, aumento de atividade muscular, alcoolismo crônico, gravidez e lactação, nutrição parenteral prolongada, síndrome de realimentação e vômitos frequentes após cirurgia bariátrica
Tratamento	Beribéri: tiamina: 5-30 mg, EV ou IM, 3×/dia até início da melhora dos sintomas; manutenção: 5-30 mg/dia (dose única ou em até 3 doses), VO, por 1 mês Encefalopatia de Wernicke: tiamina: 500 mg, EV, 3×/dia, por 2 dias consecutivos e 500 mg, EV ou IM, 1×/dia por mais

5 dias; manutenção: 100 mg, V0, $1 \times /dia$

	-
, ,	ı
Icontinua	н

Tabela 6 Vitan	nina B2 (riboflavina)
Metabolismo	Absorção: borda em escova do intestino delgado proximal, facilitada pela presença de fósforo e bolo alimentar Armazenamento: fígado, coração, baço e rim Carreadores: albumina e globulinas
Sinais e sintomas da deficiência	Odinofagia, queilite, glossite, estomatite, anemia (normocítica/normocrômica) e dermatite seborreica
Exames complementares	Dosagem de excreção urinária de vitamina B2
Causas de deficiência	Síndromes disabsortivas, uso crônico de fenobarbital, alcoólatras, disfunção tireoidiana, anorexia nervosa e baixa ingestão de leite e derivados
Toxicidade	Não relatada

Metabolismo	Absorção: estômago e intestino delgado
	Armazenamento: eritrócitos e leucócitos
Sinais e	Pelagra: rash hiperpigmentado em regiões
sintomas da deficiência	fotoexpostas, demência e diarreia
Causas de deficiência	Síndrome carcinoide, alcoólatras, gastrectomizados, anorexia nervosa, uso prolongado de isoniazida, pirazinamida, etomidato, fenobarbital, azatioprina e cloranfenicol
Tratamento	Pelagra: ■ niacina: 50-100 mg de 3-4×/dia, máximo de 500 mg/dia; ou
	■ niacinamida: 100 mg, a cada 6 horas, até resolução dos sintomas maiores e 50 mg a cada 8-12 horas até resolução dos sintomas de pele
Suplementação	Alguns trabalhos mostram eficácia da niacina em associação ou não às estatinas no aumento do HDL on na redução do LDL (com maiores doses) Pacientes em uso de nutrição parenteral exclusiva Gastrectomia
Toxicidade	Hepatite, arritmias, vômitos, diarreia, úlcera péptica, hiperuricemia, intolerância a glicose Flushing é efeito colateral comum do uso da niacina

Tabela 8 Vitam	nina B6 (piridoxina)
Metabolismo	Absorção: jejuno Armazenamento: músculos esqueléticos Carreadores: albumina e Hb
Sinais e sintomas da deficiência	Anemia microcítica, irritabilidade, depressão, demência, queilite, glossite, estomatite e seborreia nasolabial
Exames complementares	Diminuição da piridoxal-5-fosfato plasmática e aumento de homocisteína sérica
Causas de deficiência	Uso de drogas antagonistas da piridoxina (isoniazida, corticosteroides), uso de contraceptivos orais, alcoólatras, pacientes com doença renal crônica em diálise
Tratamento	Piridoxina: 10-20 mg/dia, EV ou IM, por 3 semanas; após, manutenção VO com até 600 mg/dia
Suplementação	Prevenção de neuropatia periférica associada ao uso de isoniazida: 25-50 mg/dia, VO, para pacientes de alto risco (idosos, desnutridos, gestantes, etilistas, diabéticos, crianças, portadores de HIV e doença renal crônica) e 10 mg/dia em pacientes sem fatores de risco Pode ser considerada em etilistas crônicos
Toxicidade	Neuropatia periférica, fotossensibilidade, tontura e náuseas

Tabela 9 Vitar	nina B9 (ácido fólico, folato, folacina)
Metabolismo	Absorção: intestino delgado Armazenamento: fígado Pode ser sintetizada por bactérias intestinais Depleção dos estoques: 5 meses
Sinais e sintomas da deficiência	Anemia megaloblástica, leucopenia, hipersegmentação neutrofílica, aumento de ferro sérico e DHL Anorexia, diarreia, glossite, dermatite, acne, eczema, irritabilidade e demência
Exames complementares	Folato sérico diminuído (é influenciado pela ingestão de folato na última semana) Folato intraeritrocitário diminuído (representa a real concentração tecidual do folato) Homocisteína aumentada
Causas de deficiência	Desnutrição, alcoolismo, pacientes que fazem uso exclusivo de leite de cabra Pacientes com demanda aumentada: mulheres durante a gestação e a lactação, pacientes em uso de algumas drogas (trimetoprima, pirimetamina, metotrexato, fenitoína), anemia hemolítica crônica
Tratamento	Ácido fólico: 1-5 mg/dia, por 1-4 meses, até recuperação hematológica

(continua)

Tabela 9 Vita	mina B9 (ácido fólico, folato, folacina)
Suplementação	Mulheres durante gravidez e lactação e mulheres que desejam engravidar Pacientes em uso de metotrexato Considerar suplementação em pacientes com risco em uso de fenitoína, pirimetamina e trimetoprima Gastrectomia Pode ser considerada em etilistas crônicos
Toxicidade	Reações alérgicas raras

Tabela 10 Vita	ımina B12
Metabolismo	Absorção: íleo, depende do fator intrínseco salivar e gástrico para ser absorvida Armazenamento: fígado, rins, coração, músculos, pâncreas, cérebro, baço e medula óssea Pode ser sintetizada por bactérias intestinais
Sinais e sintomas da deficiência	Anemia megaloblástica, leucopenia, hipersegmentação neutrofílica, aumento de ferro, DHL, anorexia, constipação, glossite, síndrome atáxico-espástica (com mielose funicular e degeneração subaguda da medula espinal), quadro clínico inicial de parestesia simétrica, ascendente em membros inferiores, podendo cursar com quadro demencial
Exames complementares	Vitamina B12 sérica diminuída Homocisteína aumentada Ácido metilmalônico sérico e urinário elevados
Causas de deficiência	Anemia perniciosa, gastrectomia total, <i>bypass</i> gástrico, grandes ressecções intestinais, alcoólatras, insuficiência pancreática exócrina, síndrome de Sjögren e uso crônico de inibidores de bomba de prótons, antiácidos, bloqueadores H2 e biguanidas
Tratamento	Anemia perniciosa: cianocobalamina: 1.000 mcg/dia, IM ou SC, por semana; seguido de 1.000 mcg/semana por semanas e 1.000 mcg/mês para o resto da vida se não houver resolução do quadro de base
Suplementação	Gastrectomia Veganos
Toxicidade	Não relatada

Tabela 11 Vita	ımina C (ácido ascórbico)
Metabolismo	Absorção: íleo e jejuno; prejudicada pela falta de ácido clorídrico e hemorragia gastrointestinal Armazenamento: glândula pituitária e adrenal, leucócitos e cérebro
Sinais e sintomas da deficiência	Escorbuto: equimoses, gengivorragia, petéquias, prejuízo na cicatrização, edema, queratinização folicular, depressão e histeria
Exames complementares	Vitamina C sérica diminuída

(continua)

-MRCM.indb 315 12/5/17 4:05 PM

(continuação)

Tabela 11 Vita	amina C (ácido ascórbico)
Causas de deficiência	Pacientes desnutridos (alcoólatras, idosos, outras causas de desnutrição), pacientes que sofreram grande trauma, síndromes de má absorção, usuárias de contraceptivos orais e tabagistas
Tratamento	Escorbuto: ■ ácido ascórbico: 300-1.000 mg/dia por 1 mês
Suplementação	Não indicada
Toxicidade	Necrose tecidual (administração IM de sais de cálcio do ácido ascórbico), hiperolaxiúria, com comprometimento da função renal, diarreia osmótica

VITAMINA D

O metabolismo, a deficiência e a suplementação de vitamina D serão abordados no Capítulo 69.

BIBLIOGRAFIA

Altschul R, Hoffer A, Stephen JD. Influence of nicotinic acid on serum cholesterol in man. Arch Biochem Biophys. 1955;54(2):558-9.

Guyton JR, Goldberg AC, Kreisberg RA, Sprecher DL, Superko HR, O'Connor CM. Effectiveness of once-nightly dosing of extendedrelease niacin alone and in combination for hypercholesterolemia. Am J Cardiol 1998;82(6):737-43.

Illingworth DR, Stein EA, Mitchel YB, Dujovne CA, Frost PH, Knopp RH, et al. Comparative effects of lovastatin and niacin in primary hypercholesterolemia. A prospective trial. Arch Intern Med 1994;154(14): 1586-95

Markowitz JS, McRae AL, Sonne SC. Oral nutritional supplementation for the alcoholic patient: a brief overview. Ann Clin Psychiatry 2000;12(3):153-8.

Mechanick JI, Kushner RF, Sugerman HJ, Gonzalez-Campoy JM, Collazo-Clavell ML, Spitz AF, et al. American Association of Clinical Endocrinologists, The Obesity Society, and American Society for Metabolic & Bariatric Surgery Medical guidelines for clinical practice for the perioperative nutritional, metabolic, and nonsurgical support of the bariatric surgery patient. Endocr Pract 2008;14(Suppl 1):1.

Prevention and treatment of tuberculosis among patients infected with human immunodeficiency virus: principles of therapy and revised recommendations. Centers for Disease Control and Prevention. MMWR Recomm Rep 1998;47(RR-20):1-58.

Probstfield JL, Hunninghake DB. Nicotinic acid as a lipoprotein-altering agent. Therapy directed by the primary physician. Arch Intern Med 1994;154(14):1557-9.

Snyder-Marlow G, Taylor D, Lenhard MJ. Nutrition care for patients undergoing laparoscopic sleeve gastrectomy for weight loss. J Am Diet Assoc 2010;110:600-7.

WHO/Unicef/IVACG Task Force. Vitamin A supplements: a guide to their use in the treatment and prevention of vitamin A deficiency and xerophthalmia. 2.ed. Geneva: WHO; 1997. Disponível em: http://www.who.int/nutrition/publications/micronutrients/vitamin_a_deficieny/9241545062/en.

NUTRIÇÃO NAS PRINCIPAIS SÍNDROMES CLÍNICAS

Paula Machado Guidi, Melina Gouveia Castro

As diferentes síndromes clínicas levam a alterações no metabolismo dos macronutrientes e, consequentemente, o requerimento energético-proteico de cada uma delas deve ser avaliado individualmente.

As recomendações apresentadas neste capítulo estão de acordo com os graus de recomendação e as diretrizes das seguintes instituições:

- American Society of Enteral and Parenteral Nutrition (indicadas nas tabelas com *);
- European Society of Enteral and Parenteral Nutrition (indicadas nas tabelas com **);
- Sociedade Brasileira de Nutrição Parenteral e Enteral (indicadas nas tabelas com ***).

Tabela 1 Cardiopatias		
Indicações e recomendações	NE: recomendada em caquexia cardíaca para parar ou reverter a perda de peso; não há indicação na profilaxia de caquexia cardíaca (grau de recomendação: C**) NP: não existe indicação na profilaxia de caquexia cardíaca (grau de recomendação: C**); tendo em vista que a função cardíaca é diminuída e a retenção hídrica é frequente, a NP deve ser reservada a pacientes com evidência de má absorção nos quais a NE não foi eficaz (grau de recomendação: B**)	
Energia	Sempre que disponível, calorimetria; na ausência, equações preditivas (grau de recomendação: A**)	
Aminoácidos	■ ICC desnutridos: 1,37 g/kg/dia ■ ICC eutróficos: 1,12 g/kg/dia	
Fluidos	1.400-1.900 mL/dia	
Eletrólitos	Na+: < 2.000 mg	

ICC: insuficiência cardíaca congestiva; NE: nutrição enteral; NP: nutrição parenteral.

Tabela 2 Nefropatias

Indicações e recomendações específicas

NE:

- na IRA não complicada, a suplementação oral deve ser preferida. A fórmula-padrão é adequada para a maioria dos pacientes. Em casos de descontrole eletrolítico, pode-se optar pelas fórmulas para DRC
 na DRC, está indicada quando houver inadequado aporte VO associado à suplementação. Pacientes com DRC e outro evento catabólico devem ser considerados como IRA. Em desnutridos, pode-se usar a fórmula-padrão por curtos períodos. Se a NE
- aporte VO associado à suplementação. Pacientes com DRC e outro evento catabólico devem ser considerados como IRA. Em desnutridos, pode-se usar a fórmula-padrão por curtos períodos. Se a NE for > 5 dias, deve-se optar por dietas específicas hipoproteicas e com menor conteúdo eletrolítico. Aminoácidos essenciais e cetoanálogos associados a uma fórmula muito hipoproteica são uma proposta para preservar a função renal
- na terapia de substituição renal, a terapia nutricional está indicada em pacientes com IMC < 20 kg/m², perda de peso > 10% em 6 meses, albumina sérica < 3,5. Nos pacientes DRC agudizados em diálise, deve-se usar a fórmula-padrão, da mesma forma que naqueles com IRA. Usar o suplemento oral padrão NP:
- as indicações são semelhantes às dos pacientes não nefropatas: TGI não funcionante e pacientes que não atingem suas necessidades por via digestiva (grau de recomendação: C**)
- nos pacientes críticos com IRA, a combinação de alimentação enteral e parenteral permite suporte nutricional adequado, com boas taxas de sucesso na maioria dos casos (grau de recomendação: D***).

 Pela necessidade de restrição de fluidos, recomenda-se a via central (grau de recomendação: C**)

Energia

A necessidade calórica na doença renal deve ser avaliada por calorimetria indireta quando possível (grau de recomendacão: D*)

- IRA: a quantidade de energia parece depender principalmente da doença de base (grau de recomendação: B***)
- DRC: 30-35 kcal/kg/dia**

Aminoácidos

Solução de aminoácidos-padrão deve ser usada nos pacientes portadores de IRA (grau de recomendação: C*)

■ IRA·

- tratamento conservador: 0,6-0,8 g/kg/dia (máximo: 1 g/kg/dia);
- catabolismo moderado: 1-1,5 g/kg/dia NE ou NP e hipercatabolismo grave (máximo: 1,7 g/kg/dia)**
- DRC: 0,55-0,6 g/kg/dia. Caso haja perda proteica decorrente da proteinúria excedendo 1 g/dia, deve-se suplementar de acordo com a relação de ingestão de proteína/aminoácidos necessária baseada no peso ideal (kg) × 0,6-0,8 × proteinúria (grau de recomendação: B**)
- Hemodiálise: 1,2-1,4 g/kg/dia (grau de recomendação: B**)
- Diálise peritoneal ambulatorial contínua: 1,2-1,5 g/kg/dia (grau de recomendação: B**,***)

(continua)

Tabela 2 Nefropatias			
Carboidratos	IRA: 3-5 g/kg/dia (máximo: 7 g/kg/dia) ou 45-60% do valor calórico total ofertado***		
Lipídeos	IRA: 0,8-1,2 g/kg/dia (máximo: 1,5 g/kg/dia) ou 20 (sepse) a 35%***		
Oferta hídrica	■ 500-750 mL + diurese de 24 horas + outras perdas (p. ex., dreno, vômito, fístulas)*** ■ A necessidade hídrica pode variar consideravelmente e deve ser individualizada**		
Oligoelementos	■ Terapia contínua de substituição renal: o uso prolongado diminui as concentrações plasmáticas de selênio (grau de recomendação: A**) ■ Hemodiálise e diálise peritoneal ambulatorial contínua: suplementar zinco (15 mg/dia) e selênio (50-70 mcg/dia)		
Vitaminas	■ Terapia contínua de substituição renal: o uso prolongado diminui as concentrações plasmáticas de vitamina B (grau de recomendação: A**) ■ Hemodiálise e diálise peritoneal ambulatorial contínua: suplementar vitaminas hidrossolúveis, ácido fólico (1 mg/dia), vitamina B6 (10-20 mg/dia), vitamina C (30-60 mg/dia**), vitamina D de acordo com as concentrações plasmáticas de Ca²+, fosfato e hormônios paratireoidianos** ■ IRA: pacientes em UTI requerem suplementação de vitaminas, principalmente hidrossolúveis, mas devem ser monitorizados os sinais de toxicidade de vitamina A e vitamina C, que não devem exceder 30-50 mg/dia, por causa do risco de oxalose (grau de recomendação: C**) ■ DRC: pode ocorrer acúmulo de vitamina A quando NP é utilizada por > 2 semanas (grau de recomendação: C*) ■ Pacientes em diálise: suplementar vitaminas hidrossolúveis, monitorizar vitamina A (grau de recomendação: A*)		
Eletrólitos	■ Hemodiálise e diálise peritoneal ambulatorial contínua: — fosfato: 800-1.000 mg/dia; — potássio: 2.000-2.500 mg/dia; — sódio: 1,8-2,5 g/dia ■ IRA: associada com um maior desequilíbrio de fluidos, acidobásico e de eletrólitos. Nesses casos, fórmulas "3 em 1" sem eletrólitos ou personalizadas podem ser vantajosas (grau de recomendação: C**). A administração de eletrólitos deve ser ajustada pela monitorização conforme as concentrações séricas (grau de recomendação: D*)		
Eletrólitos	■ DRC: — fósforo: em torno de 800 mg, ou 10-12 mg/kg; — potássio: individualizado, geralmente não restrito, ou restrição de 1.000-3.000 mg/dia; — sódio: 1.000-2.300 mg/dia***		

DRC: doença renal crônica; IRA: injúria renal aguda; NE: nutrição enteral; NP: nutrição parenteral; TGI: trato gastrointestinal.

-MRCM.indb 317

Tabela 3 Pneumopatias

Indicações e recomendações específicas

- DPOC avançada: 25-40% dos pacientes estão malnutridos (grau de recomendação: B**)
- NE é a terapia nutricional de 1ª escolha (grau de recomendação: B**)
- Geralmente, pacientes com doenças pulmonares possuem o trato gastrointestinal disponível, mas aqueles com insuficiência respiratória aguda podem necessitar de NE ou NP para alcançar suas necessidades nutricionais*
- SDR: dietas enterais contendo ácidos graxos essenciais n-3 (óleo de peixe) podem ser benéficas (grau de recomendação: B**). Não é indicado o uso rotineiro de elevado teor de lipídeos e baixo teor de carboidratos para pacientes com SDR (grau de recomendação: E*)
- É indicada restrição de fluidos em pacientes com SDR (grau de recomendação: E*)

Energia

- O fornecimento de energia deve ser mantido abaixo das necessidades estimadas para pacientes com doença pulmonar que apresentam retenção de CO₂ (grau de recomendacão: B*)
- 25-30 kcal/kg de peso atual (aproximadamente
 25 kcal/kg para pacientes com idade ≥ 80 anos)*

Aminoácidos

Mínimo de 1 g/kg/dia

Carboidratos

Devem ser restringidos em 150-250 g/dia. A velocidade de infusão de glicose não deve exceder 5 mg/kg/min

Lipídeos

Devem ser a fonte principal de energia. Em pacientes com DPOC estável, NP com alto teor de glicose pode gerar CO_2 excessivo. Evitar a infusão rápida de emulsões lipídicas (especialmente à base de soja) em pacientes com insuficiência pulmonar grave*

DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica; NE: nutrição enteral; NP: nutrição parenteral; SDR: síndrome do desconforto respiratório.

Tabela 4 Hepatopatias

Indicações e recomendações específicas NF.

- quando não for possível suprir as necessidades nutricionais por VO, indica-se o uso da NE, se o sistema digestivo estiver funcionando plenamente. Geralmente, indica-se terapia nutricional quando a ingestão VO for < 60% e nos casos de desnutrição significativa (grau de recomendação: D***)
 NP:
- iniciar imediatamente nos pacientes desnutridos moderados a graves que não se alimentam adequadamente por VO ou com NE (grau de recomendação: A**) ou em jejum > 72 horas (grau de recomendação: C**)
- usar NP precoce no pós-operatório de pacientes que não podem ser nutridos por via digestiva (grau de recomendação: A**)

Energia

 $1,3 \times TMB$ (grau de recomendação: C^{**}), na ausência de calorimetria indireta

(continua)

Tabela 4 Hepatopatias

Aminoácidos

- Usar solução-padrão nas encefalopatias graus I e II
- Nos graus III e IV, administrar 0,6-1,2 g/kg/dia de aminoácidos ricos em cadeia ramificada e baixo teor de aminoácidos aromáticos (grau de recomendação: A**)
- Ofertar 1,2-1,5 g/kg/dia (grau de recomendação: C**), exceto em insuficiência hepática aguda ou subaguda, quando a oferta deve ser de 0,8-1,2 g/kg/dia (grau de recomendação: C**)

Carboidratos

- Glicose: 50-60% do total de calorias não proteicas (grau de recomendação: C**)
- Em pacientes em jejum por > 12 horas, fornecer 2-3 g/kg/dia de glicose, EV, a fim de evitar hipoglicemia (grau de recomendação: C**)
- Monitorizar glicemia para evitar hiperglicemia relacionada à NP (grau de recomendação: C**)
- Em caso de hiperglicemia, reduzir a quantidade de glicose e considerar o uso de insulina EV (grau de recomendacão: C**)

Lipídeos

- Utilizar emulsão lipídica com baixo teor de ácidos graxos n-6 (grau de recomendação: C**)
- Insuficiência hepática aguda: 0,8-1,2 g/kg/dia (grau de recomendacão: C**)

Micronutrientes

- Fornecer diariamente vitaminas hidrossolúveis e elementos-traço (grau de recomendação: C**)
- Na cirrose ou na esteatose por álcool, administrar tiamina antes de infundir glicose para minimizar o risco de encefalopatia de Wernicke (grau de recomendação: C**)

NE: nutrição enteral; NP: nutrição parenteral; TMB: taxa metabólica basal.

BIBLIOGRAFIA

American Dietetic Association. ADA heart failure: evidence-based nutrition practice guideline. Chicago: ADA; 2008.

Anker SD, Laviano A, Filippatos G, John M, Paccagnella A, Ponikowski P, et al.; ESPEN. ESPEN guidelines on parenteral nutrition: on cardiology and pneumology. Clin Nutr 2009;28(4):455-60.

ASPEN Board of Directors and the Clinical Guidelines Task Force. Guidelines for the use of parenteral and enteral nutrition in adult and pediatric patients. JPEN J Parenter Enteral Nutr 2002;26(1 Suppl):1SA-138SA.

Brown RO, Compher C; American Society for Parenteral and Enteral Nutrition Board of Directors. ASPEN clinical guidelines: nutrition support in adult acute and chronic renal failure. JPEN J Parenter Enteral Nutr 2010;34(4):366-77.

Cano NJ, Aparicio M, Brunori G, Carrero JJ, Cianciaruso B, Fiaccadori E, et al.; ESPEN. ESPEN guidelines on parenteral nutrition: adult renal failure. Clin Nutr 2009;28(4):401-14.

Correia MITD, Campos ACL. Prevalence of hospital malnutrition in Latin America: the multicenter ELAN study. Nutrition 2003;19:823-5.

Dias MCG, van Aanholt DPJ, Catalani LA, Rey JSF, Gonzales MC, Coppini L, et al. Triagem e avaliação do estado nutricional. In: Associação Médica Brasileira; Conselho Federal de Medicina. Projetos diretrizes. São Paulo: 2011.

Martins C, Cuppari L, Avesani C, Gusmão MH. Terapia nutricional no paciente com insuficiência renal crônica em diálise peritoneal. In: Associação Médica Brasileira; Conselho Federal de Medicina. Projeto diretrizes, vol. IX. São Paulo; 2011.

-MRCM.indb 318 12/5/17 4:05 PM

Plauth M, Cabré E, Campillo B, Kondrup J, Marchesini G, Schütz T, et al.; ESPEN. ESPEN guidelines on parenteral nutrition: hepatology. Clin Nutr 2009;28(4):436-44.

Tiu A, McClave SA. Pancreatitis. In: Gottschlich MM. The ASPEN nutrition support core curriculum: a case-based approach – the adult patient. ASPEN; 2007. p.558-74.

Waitzberg DL, Caiaffa WT, Correia MITD. Hospital malnutrition: the Brazilian national survey (Ibranutri): a study of 4000 patients. Nutrition 2001:17:573-80.

Waitzberg DL, Castro MG. Planejamento da terapia nutricional. In: Waitzberg DL. Nutrição oral, enteral e parenteral na prática clínica. 4.ed. São Paulo: Atheneu; 2009.

Waitzberg DL, Gama-Rodrigues J, Correia MITD. Desnutrição hospitalar no Brasil. In: Waitzberg DL. Nutrição oral, enteral e parenteral na prática clínica. 3.ed. São Paulo: Atheneu; 2000. p.385-97.

78 TERAPIA NUTRICIONAL NO DOENTE CRÍTICO

Paula Machado Guidi, Melina Gouveia Castro

A desnutrição ainda é um dos maiores problemas de saúde pública nos países em desenvolvimento. É causa direta de aproximadamente 300 mil mortes/ano em todo o mundo e fator preditor independente de mortalidade.

A desnutrição hospitalar pode ocorrer em 19-80% dos casos, na dependência do país e do grupo de pacientes estudados. O estudo brasileiro Ibranutri avaliou o estado nutricional de 4 mil pacientes internados na rede

pública hospitalar e detectou prevalência de 48% de desnutridos, sendo 12,6% desnutridos graves e 35,5%, desnutridos moderados. É importante ressaltar que 81,2% dos pacientes avaliados não possuíam qualquer referência ao estado nutricional em seu prontuário. Foi possível observar, ainda, que a taxa de desnutrição aumentou com o aumento do tempo de internação, sendo de 31,8% nas primeiras 48 horas da internação e dobrando para 61% naqueles que permaneceram internados por > 15 dias. Assim, é fundamental fazer o diagnóstico precoce da desnutrição no ambiente hospitalar para evitar ou minimizar sua repercussão na evolução dos pacientes.

PLANEJAMENTO DA TERAPIA NUTRICIONAL

A escolha do tipo de terapia nutricional, bem como da via de acesso para sua realização, pode estar baseada no uso de protocolos de conduta preestabelecidos que tornem fácil o planejamento e permitam que as boas práticas em terapia nutricional sejam realizadas por médicos não especialistas. A Figura 1 mostra o exemplo de um protocolo para planejamento da terapia nutricional dentro de uma UTI.

RECOMENDAÇÕES NUTRICIONAIS

A calorimetria indireta é considerada padrão-ouro para estimativa das necessidades energéticas, no entanto, sua disponibilidade na prática clínica ainda é pequena. Também podem ser utilizadas equações preditivas como a equação de Mifflin-St, a de Ireton-Jones, a de

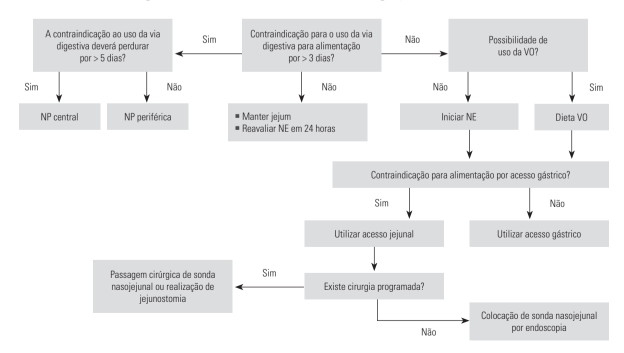


Figura 1 Algoritmo de planejamento da terapia nutricional em UTI. NE: nutrição enteral; NP: nutrição parenteral.

-MRCM.indb 319 12/5/17 4:05 PM

Harris-Benedict, dentre outras. Existe, ainda, a chamada regra de bolso, que pode ser empregada no doente crítico (Tabela 1).

Tabela 1 Regra de bolso				
Situação clínica	Necessidade energética (kcal/kg)	Necessidade proteica (g/kg)		
Paciente crítico (UTI) fase inicial (aguda)	20-25	1,2-2 (peso atual)		
■ fase de recuperação (anabólica)	25-30			
■ se IMC > 30 kg/m²	11-14 (peso atual), se IMC \leq 50 kg/m ² , ou 22-25 (peso ideal), se IMC $>$ 50 kg/m ²	≥ 2 (peso ideal) (obesidade graus I e II); ≥ 2,5 (peso ideal) (obesidade grau III)		

NUTRIÇÃO ENTERAL

Indicações

A nutrição enteral (NE) está indicada em conjunto com a VO quando esta, sozinha, não atingir 60% das necessidades estimadas, mesmo com o uso de suplementação VO. NE exclusiva, por sua vez, é indicada sempre que houver contraindicação à dieta oral, sendo as principais indicações para utilização de NE exclusiva:

- risco elevado de broncoaspiração (alterações neurológicas, alterações próprias da deglutição, ausência de reflexo de tosse);
- obstrução mecânica alta (neoplasia de esôfago ou gástrica, neoplasias de cabeça e pescoço, estenose de esôfago);
 - fístulas de trato digestivo alto;
 - gastroparesia refratária;
- baixa ingesta oral mesmo com uso de suplementação VO;
 - hipermetabolismo ou hipercatabolismo.

Nutrição enteral precoce

Uma questão importante a ser definida é o que é a nutrição enteral precoce (NEP). As definições, contudo, são desiguais na literatura médica e podem chegar a até 72 horas, mas é possível definir como NEP aquela iniciada nas primeiras 48 horas após cirurgia ou internação.

Estudos mostram que a utilização de NEP reduz a duração e a gravidade da fase catabólica, diminui a morbidade e a mortalidade e melhora a imunidade e a cicatrização de feridas. Vantagens atribuídas à NEP incluem a atenuação da reposta metabólica ao trauma, a preservação da massa intestinal, a diminuição da permeabilidade intestinal para bactérias e endotoxinas, e a manu-

tenção do tecido linfoide associado ao intestino (GALT). Os principais benefícios atribuídos ao uso de NEP são:

- diminui a indicação de nutrição parenteral (NP);
- atenua a resposta metabólica;
- diminui os prejuízos da resposta imunológica;
- melhora a cicatrização da área queimada;
- mantém a integridade funcional e estrutural da mucosa intestinal;
 - diminui a permeabilidade da mucosa intestinal;
- diminui a ocorrência de translocação bacteriana e de endotoxinas;
- previne a ocorrência de úlceras de Curling (de estresse);
 - não aumenta ocorrência de pneumonia aspirativa;
 - diminui a ocorrência de sepse;
 - diminui a mortalidade.

TNE TRÓFICA × TNE PLENA

A evidência de que doentes que recebem TNE raramente recebem 100% da oferta calórica planejada motivou estudos que avaliaram a oferta nutricional recebida e sua relação com os resultados clínicos. Enquanto alguns estudos falharam ao demonstrar diferença entre os benefícios do uso de TNE hipocalórica ou trófica em baixo volume e os de TNE plena, isto é, com aporte nutricional total, outros mostram diferença nos resultados clínicos com o alcance das metas energéticas e proteicas. Estudo retrospectivo realizado com 265 pacientes gravemente enfermos observou que os que receberam menos de 60% das necessidades nutricionais propostas tiveram um risco 2,4 vezes maior de morte na UTI. A redução energética acumulada está associada a um aumento da incidência de complicações infecciosas e risco de morte. Assim, a TNEP tem como objetivo o alcance das necessidades nutricionais dentro de 72 horas e que seja gradativa sua progressão energética.

Contrariando esses estudos, Krishnan et al. mostraram que a ingestão calórica moderada (33-65% do recomendado ou 9-18 kcal/kg/dia) se associou com os melhores resultados quanto a ventilação mecânica, menor permanência na UTI e hospitalar e menor mortalidade. Arabi et al. confirmaram esses resultados em estudo randomizado, controlado, com 523 pacientes sob terapia intensiva, divididos em 3 grupos conforme ingestão calórica nos primeiros 7 dias: grupo I < 33,4%; grupo II 33,4-64,6%; grupo III > 64,6%. Os pacientes receberam NE, com oferta calórica estimada de acordo com Harris-Benedict e ajustada pelo fator de estresse. A meta proteica foi de 0,8-1,5 g/kg. O grupo I associou-se fortemente com alta mortalidade hospitalar, maior infecção na UTI, pneumonia associada à ventilação mecânica e maior

permanência hospitalar e na UTI. A mortalidade foi menor quando a oferta calórica foi em torno de 50% do planejado, o que pode ser o ideal na 1ª semana de UTI, até melhorar a estabilização clínica. Rice et al. compararam a oferta nutricional de 200 pacientes críticos ventilados mecanicamente. Um grupo recebeu dieta em baixo volume inicial ou trófica (10 mL/h: 16% da meta calórica), e outro, dieta com oferta nutricional plena (75% da meta calórica) nos primeiros 6 dias. Os autores mostraram os mesmos resultados clínicos e com relação à mortalidade. No entanto, o grupo de dieta trófica apresentou menos intolerância gastrointestinal.

Esses estudos mostraram que a dieta hipocalórica pode ser vantajosa na primeira semana da admissão dos pacientes na UTI. Mais recentemente, o estudo EDEN não mostrou essas vantagens clínicas com dieta hipocalórica na primeira semana, mas melhor aceitação da dieta. Trata-se de estudo randomizado, multicêntrico, com mil doentes sob ventilação mecânica e lesão pulmonar aguda, que objetivou comparar o início precoce (em 48 horas, 90% dos doentes) de NE trófica (400 kcal/dia) com NE plena (1.300 kcal/dia) nos primeiros 6 dias de UTI. Não houve diferença entre os grupos com relação a tempo de ventilação mecânica, complicações ou mortalidade. O grupo que recebeu NE trófica teve menos complicações digestivas.

O estudo PERMIT mostrou em um grupo de 894 doentes críticos que não houve diferença entre uma oferta hipocalórica permissiva e um regime pleno, no entanto, a população avaliada apresentava grande número de obesos e a oferta proteica em ambos os grupos foi de aproximadamente 0,72 g/kg.

Entretanto, inúmeros estudos mostraram que quando a restrição calórica se prolongar além da 1ª semana, os resultados pioram muito, com aumento de infecção, sepse, insuficiência renal, maior tempo de ventilação mecânica e permanência na UTI, maior necessidade de cirurgia, maior complicação com úlcera por pressão e maior mortalidade. O equilíbrio energético de pacientes críticos sob ventilação mecânica nos primeiros 14 dias de UTI foi avaliado por Faisy et al. Os pacientes receberam NE precoce, iniciada nas primeiras 24 horas da admissão e aumentada progressivamente até atingir a recomendação energética proposta (30 kcal/kg/dia). A NE foi interrompida em 23% do tempo, o que comprometeu a oferta calórica; a mortalidade foi de 72%. O déficit energético foi fator independente associado com maior mortalidade em UTI. Quanto maior o déficit calórico, maior a mortalidade. O déficit de 1.200 kcal/dia aumentou a mortalidade após 14 dias de acompanhamento. Dessa forma, não parece haver dúvidas quanto à meta nutricional plena que deve ser alcançada após a 1ª semana. O estudo prospectivo e observacional avaliou 886 pacientes críticos médicos e cirúrgicos sob ventilação mecânica. A meta calórica foi obtida pela calorimetria indireta + 10% e a proteica, de pelo menos 1,2 kcal/kg/dia do peso pré-admissional. Os autores mostraram que a oferta nutricional caloricoproteica ótima reduziu em 50% a mortalidade após 28 dias.

Complicações

As complicações da terapia nutricional enteral (TNE) podem ser classificadas em: anormalidades gastrointestinais, mecânicas, metabólicas, infecciosas, respiratórias e psicológicas (Tabela 2). A incidência de complicações da TNE varia conforme a experiência do grupo assistencial e os tipos do paciente tratado, da dieta e do método utilizado.

Tabala 2 Classificação dos complicaçãos de TNE

Estase gástrica Refluxo gastroesofágico Distensão abdominal, cólicas, empachamento, flatulência Diarreia/obstipação Metabólicas Hiper-hidratação/desidratação Hiperglicemia/hipoglicemia Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Vômitos Estase gástrica Refluxo gastroesofágico Distensão abdominal, cólicas, empachamento, flatulência Diarreia/obstipação Metabólicas Hiper-hidratação/desidratação Hiperglicemia/hipoglicemia Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Estase gástrica Refluxo gastroesofágico Distensão abdominal, cólicas, empachamento, flatulência Diarreia/obstipação Metabólicas Hiper-hidratação/desidratação Hiperglicemia/hipoglicemia Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Refluxo gastroesofágico Distensão abdominal, cólicas, empachamento, flatulência Diarreia/obstipação Metabólicas Hiper-hidratação/desidratação Hiperglicemia/hipoglicemia Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Distensão abdominal, cólicas, empachamento, flatulência Diarreia/obstipação Metabólicas Hiper-hidratação/desidratação Hiperglicemia/hipoglicemia Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Diarreia/obstipação Metabólicas Hiper-hidratação/desidratação Hiperglicemia/hipoglicemia Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Metabólicas Hiper-hidratação/desidratação Hiperglicemia/hipoglicemia Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Hiper-hidratação/desidratação Hiperglicemia/hipoglicemia Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Hiperglicemia/hipoglicemia Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Anormalidades de eletrólitos e micronutrientes Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Alterações da função hepática Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Mecânicas Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Erosão nasal e necrose Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Abscesso no septo nasal Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Sinusite aguda, rouquidão, otite Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Faringite Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Esofagite, ulceração esofágica, estenose Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Fístula traqueoesofágica Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Ruptura de varizes esofágicas Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Obstrução da sonda Saída ou migração acidental da sonda
Saída ou migração acidental da sonda
· ,
Infecciosas
Gastroenterocolites por contaminação microbiana
Respiratórias
Aspiração pulmonar com síndrome de Mendelson (pneumonia química)

-MRCM.indb 321 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Classificação das complicações da TNE
Pneumonia infecciosa
Psicológicas
Ansiedade
Depressão
Falta de estímulo ao paladar
Monotonia alimentar
Insociabilidade
Inatividade

(continuação)

TNE: terapia nutricional enteral.

As anormalidades gastrointestinais são as complicações mais comuns da TNE, sendo a gastroparesia e a diarreia as 2 complicações mais frequentes nos pacientes em uso de TNE na UTI:

- gastroparesia: caracteriza-se por um retardo do esvaziamento gástrico na ausência de uma obstrução mecânica. A etiologia da gastroparesia é multifatorial. Sua incidência é maior nas mulheres, na razão de 4:1. Na NE, a gastroparesia ocorre entre 2 e 12% dos pacientes, podendo ser identificada por meio de seus principais sintomas, que são náuseas, vômitos, dor abdominal e saciedade precoce, além de refluxo elevado antes da infusão da dieta enteral, ainda que o paciente se encontre assintomático. As náuseas e vômitos ocorrem em 12-20% dos pacientes que recebem NE. A Figura 2 mostra os principais passos para tratamento da gastroparesia;
- diarreia: é uma complicação significativa dos pacientes em NE. A incidência de diarreia nesses pacientes varia, na literatura, de 2-95%, o que pode ser explicado pela dificuldade de se definir diarreia. Em uma

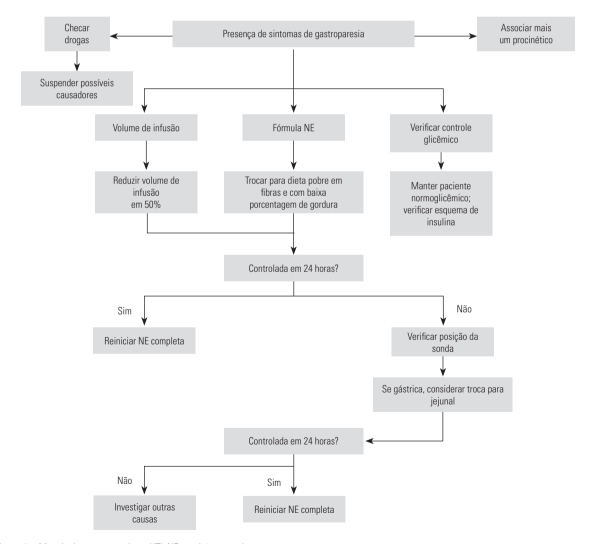


Figura 2 Manejo da gastroparesia na UTI. NE: nutrição enteral.

recente pesquisa realizada com enfermeiras sobre a presença de diarreia em determinado paciente, havia concordância do diagnóstico em apenas 75% dos casos. Considera-se diarreia a presença de ≥ 3 evacuações líquidas por dia por pelo menos 2 dias consecutivos. As causas comuns de diarreia em pacientes recebendo NE são: medicações, intolerância à fórmula enteral (osmolaridade, concentração de gordura, presença de lactose), tempo prolongado de antibioticoterapia, hipoalbuminemia e desnutrição prévia. Por conta disso, desde o início da diarreia em um paciente em uso de NE é necessário afastar todas as causas antes de atribuir a diarreia à dieta em si. As medicações relacionadas à ocorrência de diarreia são cimetidina solução, sulfato ferroso líquido, lactulose, metoclopramida xarope, polivitamínicos líquidos, xarope de cloreto de potássio, digoxina elixir, furosemida solução e fenitoína suspensão. O tratamento inicial da diarreia está sintetizado na Figura 3.

NUTRIÇÃO PARENTERAL

A nutrição parenteral (NP) total consiste na administração, via corrente sanguínea, de todos os macro e micronutrientes necessários para manter um indivíduo vivo. Isso pode ser feito por acesso periférico, através de uma veia de menor calibre, geralmente do antebraço; ou por acesso central, quando se utiliza uma veia de grosso calibre, geralmente a subclávia ou a jugular interna.

Indicações

As principais indicações de NP estão listadas na Tabela 3.

Composição das soluções

- Glicose: usada principalmente nas formas de solução a 25, 50 e 70% nos acessos centrais. Por via periférica, a máxima concentração é de 10%. A quantidade mínima de glicose requerida é de 100 g/dia quantidade que o cérebro necessita. Já a taxa máxima de oxidação de glicose é 7 mg/kg/min.
- Aminoácidos: podem estar junto com a solução de glicose ou separadamente, dependendo da NP a ser utilizada. A solução-padrão isolada costuma estar em uma concentração de 10%. Nas soluções combinadas, os aminoácidos, geralmente na concentração de 8,5-15%, são diluídos com uma apropriada quantidade de glicose, obtendo-se uma concentração final de 3,5-5%. Existem, ainda, formulações específicas para hepatopatas e nefropatas, que são ricas em aminoácidos de cadeia ramificada e aminoácidos essenciais, respectivamente.
- Emulsão lipídica: as emulsões lipídicas são isotônicas e podem ser administradas por veia periférica.

Tabela 3 Indicações de	NP		
Indicação	Comentário		
Pré-operatório	7-10 dias antes de cirurgia de grande porte nos pacientes gravemente desnutridos e incapazes de receber NE		
Câncer	Quando o tratamento causa toxicidade gastrointestinal, impedindo a alimentação oral por > 1 semana		
Doença inflamatória intestinal	Facilita a remissão em parte importante dos pacientes com doença em atividade		
Síndrome do intestino curto	Em falência intestinal e insuficiência da oferta por via enteral		
Fístulas digestivas	Geralmente, em trânsito e com alto débito		
Íleo paralítico prolongado	Sem previsão de retorno de trânsito em até 5-7 dias		
Pancreatites graves	Na intolerância à NE		
Pacientes críticos	Quando o hipermetabolismo se prolonga por > 5 dias		
Grande queimado	Quando a demanda energética é superior à capacidade de ingestão		
Vômitos persistentes	Impossível controle com o uso de drogas antieméticas		

NE: nutrição enteral; NP: nutrição parenteral.

Devem ser responsáveis por 20-30% do valor calórico total. As emulsões costumam estar nas concentrações de 10-20% o que fornece 1,1 e 2 kcal/mL, respectivamente. A taxa de infusão pode ser de até 100 mL/h para as emulsões a 10% e 50 mL/h para emulsões a 20%, com o intuito de prevenir a sobrecarga do sistema reticuloendotelial. Não se recomenda uma infusão > 2 g/kg/dia, a fim de evitar uma sobrecarga de gordura que pode ser representada por hepatomegalia, icterícia e plaquetopenia. O uso de emulsões lipídicas com TG de cadeia média (TCM) associada a TG de cadeia longa (TCL) pode ser vantajoso para diminuir a incidência de alteração das enzimas hepáticas, visto que o TCM não depende da carnitina para seu metabolismo e tem melhor *clearance* plasmático.

Aditivos: além dos substratos anteriormente descritos, podem ser adicionadas outras substâncias que não possuem o objetivo de nutrir, como a insulina parenteral, que deve se basear nos níveis de glicemia do paciente, e a heparina, que pode ser usada em doses baixas (1-3 UI/mL), com o intuito de prevenir a trombose do cateter venoso central. Evitam-se drogas como antibióticos, antiarrítmicos e outros, exceto se o paciente não possuir nenhum outro acesso venoso. Nesses casos, deve-se preferir um cateter de 2 vias, separando a NP das demais medicações.

-MRCM.indb 323 12/5/17 4:05 PM

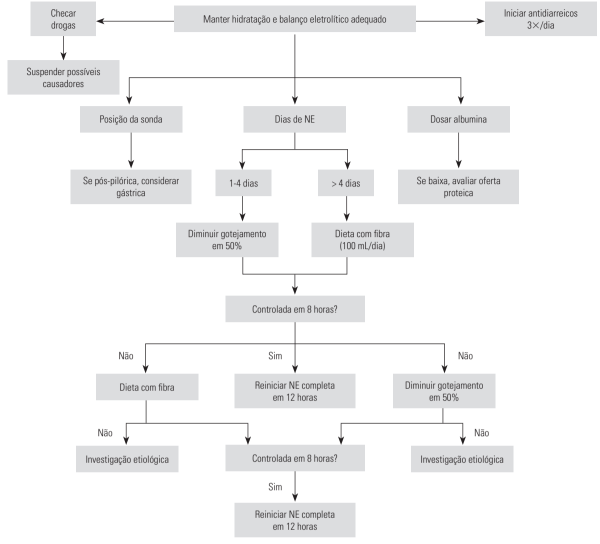


Figura 3 Manejo da diarreia. NE: nutrição enteral.

Complicações

As complicações da NP podem ser divididas em 3 grupos principais: metabólicas, relacionadas ao cateter venoso e hepatobiliares. As principais complicações estão sumariamente descritas na Tabela 4, bem como seu manejo e prevenção.

BIBLIOGRAFIA

Arabi YM, Aldawood AS, Haddad SH, Al-Dorzi HM, Tamim HM, Jones G, et al; PermiT Trial Group. Permissive Underfeeding or Standard Enteral Feeding in Critically Ill Adults. N Engl J Med 2015;372(25): 2398-408.

Arabi YM, Samir HH, Tamim HM, Rishu AH, Sakkijha MH, Kahoul SH, et al. Near-Target Caloric Intake in Critically Ill Medical-Surgical Patients Is Associated With Adverse Outcomes. JPEN 2010;34(3):280-8.

Bonadine BS. Central venous catheter guided wire replacement according to Seldinger technique. Use fullness in the management of patients on total parenteral nutrition. J Parenter Enteral Nutr 1987;11(267).

Faisy C, Lerolle N, Dachraoui F, Savard JF, Abboud I, Tadie JM, et al. Impact of energy deficit calculated by a predictive method on outcome in medical patients requiring prolonged acute mechanical ventilation. Br J Nutr 2009;101(7):1079-87

Jones MP, Maganti K. A systematic review of surgical therapy for gastroparesis. Am J Gastroenterol 2008;98:2122-9.

Krishnan JA, Parce PB, Martinez A, Diette GB, Brower RG. Caloric intake in medical ICU patients: consistency of care with guidelines and relationship to clinical outcomes. Chest 2003;124:297-305.

Lochs H, Valentini L, Schütz T, Allison SP, Howard P, Pichard C, et al. ESPEN guidelines on adult enteral nutrition. Clinical Nutrition 2006;25:177-360.

McClave SA, Taylor BE, Martindale RG, Warren MM, Johnson DR, Braunschweig C, et al; Society of Critical Care Medicine; American Society for Parenteral and Enteral Nutrition. Guidelines for the Provision and Assessment of Nutrition Support Therapy in the Adult Critically Ill Patient: Society of Critical Care Medicine (SCCM) and American Society for Parenteral and Enteral Nutrition (A.S.P.E.N.). JPEN 2016;40(2):159-211.

National Heart, Lung, and Blood Institute Acute Respiratory Distress Syndrome (ARDS) Clinical Trials Network; Rice TW, Wheeler AP,

Complicação	Causa	Sintomas	Tratamento	Prevenção
Síndrome de realimentação	Administração excessiva de calorias	Disfunção hepática Alterações eletrolíticas (hipopotassemia, hipofosfatemia, hipomagnesemia)	Diminuição do aporte calórico/ proteico	Evitar administração excessiva de calorias e proteínas
Flebites	Administração periférica de soluções com osmolaridade > 900 mOsmol/kg	Rubor Edema Dor no local da punção Obstrução e parada do gotejamento	Troca do acesso periférico Início de NP central	Atentar para osmolaridade Reduzir eletrólitos e outros aditivos da NP Aumentar o aporte lipídico e diminuir a glicose
Sepse relacionada ao cateter	Técnica inapropriada Manipulação inadequada NP contaminada	Febre sem foco Calafrios Sinais flogísticos no local de inserção	Remoção do cateter e inserção em outro sítio Cultura de sangue, ponta e secreções	Cuidados rigorosos na inserção e na manutenção do cateter
Coléstase (eventual icterícia)	Deficiência de secreção biliar por falta de nutrientes; excesso de infusão de glicose, lipídeos e aminoácidos Precipitação da bile e formação de calculose biliar	Aumento progressivo da bilirrubina sérica total e enzimas canaliculares	Evitar hiperalimentação Uso de emulsão lipídica com ômega-3 NP cíclica	Uso do trato digestivo de forma precoce

NP: nutrição parenteral.

Thompson BT, Steingrub J, Hite RD, Moss M, et al. Initial trophic vs full enteral feeding in patients with acute lung injury: the EDEN randomized trial. JAMA 2012;307(8):795-803.

Rice TW, Mogan S, Hays MA, Bernard GR, Jensen GL, Wheeler AP. Randomized trial of initial trophic versus full-energy enteral nutrition in mechanically ventilated patients with acute respiratory failure. Crit Care Med 2011;39:967-74.

Shronts EP. Nutrition assesment. In: Merritt R (ed.). The ASPEN nutrition support practice manual. 2.ed. Silver Spring: ASPEN Publishers; 2005.

Waitzberg DL, Castro MG. Planejamento da terapia nutricional. In: Waitzberg DL. Nutrição oral, enteral e parenteral na prática clínica. 4.ed. São Paulo: Atheneu; 2009.

Waitzberg DL, Gama-Rodrigues J, Correia MITD. Desnutrição hospitalar no Brasil. In: Waitzberg DL. Nutrição oral, enteral e parenteral na prática clínica. 3.ed. São Paulo: Atheneu; 2000. p.385-97.

Waitzberg DL, Pinto Jr PE, Cecconello I. Indicação, formulação e monitorização em NPT central e periférica. In: Waitzberg DL. Nutrição oral, enteral e parenteral na prática clínica. 3.ed. São Paulo: Atheneu; 2000.

Whelan K, Judd PA, Taylor MA. Defining and reporting diarrhea during enteral tube feeding: do health professionals agree? J Hum Nutr Diet 2003;16:21-6.

79 NUTRIÇÃO APÓS CIRURGIA BARIÁTRICA

Paula Machado Guidi, Melina Gouveia Castro

A cirurgia bariátrica e metabólica é destinada ao tratamento da obesidade e das doenças associadas ao excesso de gordura corporal ou agravadas por ele. Sua realização vem crescendo muito no Brasil (Tabela 1), assim como a incidência de obesidade.

Tabela 1	Número de cirurgias bariátricas realizadas no Brasil
Ano	Cirurgias realizadas
2003	16.000
2004	18.000
2005	22.000
2006	29.500
2007	33.000
2008	38.000
2009	45.000 (25% por videolaparoscopia)
2010	60.000 (35% por videolaparoscopia)

Dados da Sociedade Brasileira de Cirurgia Bariátrica e Metabólica

Entre os tipos de cirurgia bariátrica, existem técnicas restritivas (banda gástrica), mistas com predomínio de restrição (*bypass* gástrico) e mistas com predomínio disabsortivo (derivação biliopancreática – DBP). Quanto maior o componente disabsortivo, maior será a incidência de complicações nutricionais (Tabelas 2 e 3).

Os pacientes submetidos a cirurgia bariátrica devem manter acompanhamento nutricional no pós-operatório, além de realizar a reposição de micronutrientes específicos (Tabela 4).

-MRCM.indb 325 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Principais complicações nutricionais por tipo de cirurgia			
	Banda gástrica	<i>Bypass</i> gástrico	DBP
% de perda do excesso de peso	< 40	65-75	70-80
Desnutrição proteica	Não	Menos comum	Sim
Anemia	Não	Sim	Sim
Deficiência de vitamina B12	Não	Sim	Sim
Deficiência de ferro	Não	Sim	Sim
Deficiência de cálcio	Não	Sim	Sim
Deficiência de folato	Nenhuma	Menos comum	Sim
Deficiência de vitamina lipossolúvel	Não	Rara	Sim
Doença metabólica óssea	Rara	Sim	Sim

DBP: derivação biliopancreática.

Tabela 3 Prevalência de deficiências nutricionais 1 ano após cirurgia bariátrica			
Principais deficiências	Prevalência em 1 ano		
Proteínas	19%		
Vitamina A	18%		
Vitamina D	57%		
Vitamina E	4-10%		
Vitamina B1 (tiamina)	49%		
Vitamina B12	11%		
Folato	12%		
Zinco	36%		
Cobre	14%		
Ferro	15%		

Tabela 4 Recomendação para rotina de suplementação após cirurgia bariátrica			
Suplementação	Dosagem		
Polivitamínicos	1-2×/dia		
Citrato de cálcio com vitamina D	1.200-2.000 mg/dia + 400-800 UI/dia		
Ácido fólico	400 mcg/dia		
Ferro com vitamina D (mulheres, menstruação)	40-65 mg/dia		
Vitamina B12	≥ 350 mcg/dia VO ou 1.000 mcg/mês IM ou 3.000 mcg a cada 6 meses IM ou 500 mcg/semana, por via intranasal		

Foi adaptada uma pirâmide com as principais orientações nutricionais para o paciente pós-cirurgia bariátrica (Figura 1).



Figura 1 Pirâmide alimentar adaptada para pós-operatório de cirurgia bariátrica.

BIBLIOGRAFIA

Derek J. Stocker. Endocrinol Metabol Clin N $\,$ Am 2003;32:437-57.

Mechanick JI, Kushner RF, Sugerman HJ, Gonzalez-Campoy JM, Collazo-Clavell ML, Guven S, et al. American Association of Clinical Endocrinologists, The Obesity Society, and American Society for Metabolic & Bariatric Surgery medical guidelines for clinical practice for the perioperative nutritional, metabolic, and nonsurgical support of the bariatric surgery patient. Endocr Pract 2008;14(Suppl 1):1-83.

Moizé VL, Pi-Sunyer X, Mochari H, Vidal J. Nutritional pyramid for postgastric bypass patients. Obes Surg 2010;20(8):1133-41.

Toh SY, Zarshenas N, Jorgensen J. Prevalence of nutrient deficiencies in bariatric patients. Nutrition 2009;25(11-12):1150-6.

HIPERTENSÃO

MARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO

80

HIPERTENSÃO ESSENCIAL

Maria Helena Sampaio Favarato

HAS é condição de alta prevalência e esta aumenta de acordo com o avançar da idade. Esse aumento com a idade é principalmente da PA sistólica, que, por sua vez, está associada a maior dificuldade de controle com medicações em comparação com a hipertensão diastólica (90% de controle da PA diastólica em comparação com 60-70% de controle da PA sistólica em grandes ensaios clínicos). A mortalidade por doença cardiovascular aumenta progressivamente com a elevação da PA a partir de $115 \times 75 \, \mathrm{mmHg}$.

A prevalência na população brasileira é > 30% (37,8% em homens e 32,1% em mulheres). É o diagnóstico mais comum nos EUA.

O aumento do risco cardiovascular é contínuo, consistente e independente de outros fatores, o que confere grande importância às medidas de prevenção e rastreamento.

Os níveis de detecção são preconizados atualmente por causa do aumento da prevalência relacionado com o envelhecimento da população e da alta morbidade cardiovascular associada. Novas classificações incluem "pré-hipertensão", grupo em que intervenções precoces e modificação do estilo de vida modificariam a progressão para HAS. Essa denominação não corresponde a uma categoria da doença, mas a um grupo de pessoas que deve receber atenção no sentido da prevenção de complicações.

Segundo as novas recomendações, o nível de PA deve ser atingido dentro de 30 dias após o início do tratamento por meio do aumento da dose inicial ou da associação com outros anti-hipertensivos.

As recomendações apresentadas são baseadas nas VII diretrizes brasileiras e na diretriz americana de hipertensão ("The eighth report on the Joint National Comittee on prevention, detection, evaluation and treatment of high blood pressure" – JNC8).

DIAGNÓSTICO E CLASSIFICAÇÃO

O diagnóstico é feito com a medida adequada da PA apresentando valores aumentados em pelo menos 2 medidas separadas por intervalo de cerca de 2 semanas.

Aferição da PA fora do consultório deve ser considerada para confirmar diagnóstico de HAS e identificar seu tipo, detectar episódios de hipotensão e maximizar a previsão de risco cardiovascular.

Medida adequada da PA

A PA deve ser medida em toda consulta médica. Recomenda-se sua aferição a cada dois anos, pelo menos, para os adultos com PA \leq 120 \times 80 mmHg, e anualmente para aqueles com PA entre 120 \times 80 mmHg e 140 \times 90 mmHg.

- Aparelhos calibrados.
- Equipe treinada.
- Paciente sentado, com o dorso recostado na cadeira, por pelo menos 10 minutos e sem que as pernas estejam cruzadas: deve-se evitar a ingestão de cafeína ou álcool ou fumar por pelo menos 30 minutos e evitar exercícios físicos 60 minutos antes da medida.
- Manguito com 80% da circunferência do braço: a medida é feita aproximadamente no meio do braço, devendo-se posicionar o manguito sem folgas 2-3 cm acima da fossa cubital; em braços com circunferência > 50 cm, quando manguitos apropriados não estão disponíveis, a medida deve ser feita no antebraço, com ausculta da artéria radial.
- Método auscultatório preferencial: deve-se palpar o pulso radial até desaparecer para estimar a PA sistólica; em seguida, desinsufla-se o manguito e insufla-o rapidamente de novo, até 20-30 mmHg acima da PA sistólica estimada, para depois desinsuflá-lo a uma velocidade de 2 mmHg/s. A PA sistólica é definida pelo aparecimento dos primeiros sons de Korotkoff, e a diastólica, pelo seu desaparecimento (fase V de Korotkoff). Se os batimentos persistirem até o valor 0, deve-se considerar a fase IV de Korotkoff (abafamento dos sons) como PA diastólica e anotar os valores de sitólica/diastólica/0.

-MRCM.indb 327 12/5/17 4:05 PM

Os valores encontrados devem ser informados ao paciente e anotados, sem "arredondar", bem como o membro e a posição em que a medida foi obtida.

Em uma 1ª avaliação, a PA deve ser medida nos 4 membros, devendo-se encaminhar o paciente para investigação caso a diferença de PA seja > 20 ou 10 mmHg para as pressões sistólica e diastólica, respectivamente. A cada consulta, realiza-se a medida 3 vezes, com intervalo mínimo de 1 minuto entre elas. Considera-se como real a média das 2 últimas medidas. As medidas devem ser realizadas nas posições supina e sentada em pacientes com sintomas sugestivos de hipotensão postural, idosos, diabéticos, pacientes com disautonomias, etilistas e/ou em uso de medicações anti-hipertensivas.

Classificação

Tabela 1 Classificação da PA de acordo com a medida casual em ambulatório			
Classificação	PA sistólica (mmHg)	PA diastólica (mmHg)	
Ótima	< 120	< 80	
Normal	< 130	< 85	
Limítrofe	130-139	85-89	
Hipertensão estágio 1	140-159	90-99	
Hipertensão estágio 2	160-179	100-109	
Hipertensão estágio 3	≥ 180	≥ 110	
Hipertensão sistólica isolada	≥ 140	< 90	

Caso sistólica e diastólica se enquadrem em categorias diferentes, deve-se considerar sempre a maior medida.

Adaptada de Sociedade Brasileira de Cardiologia/Sociedade Brasileira de Hipertensão/ Sociedade Brasileira de Nefrologia. VI diretrizes brasileiras de hipertensão. Arq Bras Cardiol 2010;95(1 supl 1):1-51.

Situações que atrapalham o diagnóstico

- Efeito do jaleco branco: ocorrem diferenças nas medidas de PA obtidas durante a consulta e fora dela, seja por meio de medida ambulatorial da PA (MAPA), de medida residencial da PA (MRPA) ou de automedida da PA (AMPA), com valor ≥ 20 mmHg na sistólica e 10 mmHg na diastólica. Define-se hipertensão do jaleco branco quando o paciente apresenta medidas persistentemente elevadas durante as consultas e médias de PA normais nas outras medidas. Tais pacientes apresentam mais complicações cardiovasculares em comparação com pacientes normotensos, e até 70% deles progridem para HAS ao longo de 10 anos.
- Hipertensão mascarada: valores normais de PA no consultório e medidas de PA elevadas por meio de MAPA, MRPA ou AMPA. Tais pacientes devem ser acom-

panhados, pois têm risco de complicações semelhantes aos hipertensos. Deve ser considerada em pacientes com PA limítrofe ou com PA normal durante a consulta, mas que apresentam lesões de órgãos-alvo.

Medidas complementares da PA

MAPA

A MAPA é o registro intermitente dos valores de PA durante um período de 24 horas, nas quais o paciente deve exercer suas atividades habituais. São realizadas medidas a cada 15 minutos durante o período de vigília e a cada 20 minutos durante o sono. O comportamento da PA durante as 24 horas e, principalmente, durante o sono dá informações acerca do prognóstico do indivíduo, e as medidas da MAPA são mais acuradas que as medidas de consultório para predizer eventos clínicos como IAM, AVC, retinopatia e insuficiência renal. Os limites aceitáveis são: < 130 \times 80 mmHg na média de 24 horas da PA; < 135 \times 85 mmHg na vigília; < 120 \times 70 mmHg durante o sono.

Os valores geralmente são menores do que durante a consulta (20-35% dos pacientes hipertensos sofrem o efeito do avental branco).

A MAPA fornece porcentagem das medidas elevadas, descenso noturno e carga pressórica total.

As indicações para sua realização são: suspeita de hipertensão do avental branco, suspeita de hipertensão refratária, sintomas que sugiram hipotensão, hipertensão episódica e disfunção autonômica.

AMPA

A AMPA é feita por pacientes ou familiares, não profissionais de saúde, visando ter uma estimativa do comportamento da PA no domicílio e durante as atividades habituais do paciente. As medidas devem ser todas anotadas, e são considerados anormais valores > 130 \times 85 mmHg. Podem ser usados aparelhos semiautomáticos, desde que validados e checados anualmente.

MRPA

Para o registro da MRPA, devem ser obtidas 3 medidas pela manhã, antes da 1ª refeição e do uso de medicamentos, e 3 à noite, antes do jantar, em um período de 5 dias, ou 2 medidas em cada horário durante 7 dias. Em comparação com a MAPA, é mais simples e barata, mas não traz importantes informações sobre o comportamento da PA durante o sono. Apesar de não haver consenso na literatura, admite-se como alterados valores > $130 \times 85 \text{ mmHg}$.

PREVENÇÃO PRIMÁRIA DA HAS

Identificação e modificação dos fatores de risco

Alguns fatores, modificáveis ou não, são associados ao desenvolvimento de HAS, como:

- idade:
- gênero (HAS é mais comum em homens do que em mulheres até a 6ª década de vida; depois, essa tendência se inverte);
 - etnia (prevalência mais alta em negros);
- excesso de peso (obesidade e obesidade centrípeta relacionam-se com o desenvolvimento de HAS);
- excesso de ingestão de sódio: segundo as novas recomendações da American Heart Association, a ingestão deve ser limitada a 1.500 mg/dia para a população geral;
- ingestão de álcool: a ingestão crônica de álcool pode aumentar a PA e a mortalidade cardiovascular, independentemente de outras características demográficas;
 - sedentarismo;
- fatores socioeconômicos: há estudos mostrando a influência negativa de baixos índices socioeconômicos no desenvolvimento de HAS.

Medidas não farmacológicas

- Alimentação saudável.
- Ingestão moderada de sódio e álcool.
- Ingestão regular de potássio.
- Realização de atividade física.
- Cessação do tabagismo.

Medidas farmacológicas

Não há evidências definitivas sobre o uso de medicações para prevenção do desenvolvimento de HAS em indivíduos sem evidências de doença cardiovascular com PA limítrofe.

1ª CONSULTA/AVALIAÇÃO INICIAL

A 1ª consulta é realizada com os objetivos de confirmar o diagnóstico e verificar a possibilidade de se tratar de hipertensão secundária (Capítulo 81), identificar comorbidades, identificar lesões de órgãos-alvo e estratificar o risco cardiovascular global para planejamento terapêutico.

Anamnese

Deve-se obter história clínica completa com tempo de diagnóstico, tratamentos prévios, fatores de risco, indícios de hipertensão secundária, aspectos socioeconômicos e de estilo de vida e recordatório completo de medicações em uso, incluindo medicações adquiridas sem receita médica e substâncias ilícitas.

Exame clínico

- Medida da PA nos 4 membros.
- Circunferência abdominal (até 88 cm para mulheres e 102 cm para homens).
 - Estigmas de hipertensão secundária.
 - Ausculta de aorta abdominal.

Índice tornozelo-braquial

O índice tornozelo-braquial (ITB) é determinado a partir da divisão do valor de PA sistólica no tornozelo pelo valor da PA sistólica no braço ipsilateral. Deve-se realizar a medida nos 2 lados e considerar o lado que tiver maior valor braquial:

- > 0,9: normal;
- 0,71-0,9: obstrução leve;
- 0,41-0,7: obstrução moderada;
- < 0,4: obstrução grave.</p>

Indica-se a determinação do ITB nas seguintes condições:

- idade de 50-69 se o paciente for tabagista ou portador de DM;
 - idade > 70 anos:
 - claudicação vascular;
 - alteração de pulsos em membros inferiores;
- aterosclerose manifesta (cardíaca, renal ou carotídea).

Exames laboratoriais na 1ª consulta

- Urina tipo 1.
- Potássio.
- Creatinina, com estimativa do *clearance*.
- Glicemia em jejum.
- Colesterol total e frações e TG.
- Ácido úrico.
- ECG.

Avaliação complementar

- RX de tórax: se houver suspeita de insuficiência cardíaca, aneurisma de aorta e acometimento pulmonar.
- Ecocardiograma: se houver suspeita de insuficiência cardíaca ou pacientes sem hipertrofia ao ECG, mas com ≥ 2 fatores de risco cardiovascular.
- Microalbuminúria: se houver diabetes concomitante, síndrome metabólica ou ≥ 2 fatores de risco cardiovascular.
- Doppler de carótidas: para pacientes com doença aterosclerótica manifesta, sopro carotídeo ou evidências de doença cerebrovascular.
- Teste ergométrico: se houver suspeita de insuficiência coronária estável, diabetes ou história familiar

-MRCM.indb 329 12/5/17 4:05 PM

positiva de insuficiência coronária (o paciente deve ter a PA controlada).

• Hb glicada ou teste de tolerância oral à glicose: pacientes com glicemia em jejum de 100-126 mg/dL.

Deve-se avaliar o risco cardiovascular global – que pode ser determinado pelo escore de Framingham ou outros modelos multidimensionais – e o risco adicional relacionado à HAS (Tabela 2). A VII Diretriz Brasileira de Hipertensão sugere, baseada na Diretriz Brasileira de Prevenção Cardiovascular, a estratificação do risco cardiovascular global em 3 etapas:

- identificação de doença aterosclerótica e seus equivalentes: formas clínica, subclínica, DM ou doença renal crônica;
- análise do escore de risco global: algoritmo de previsão de evento em 10 anos, sendo considerados como risco intermediário homens com escore entre 5-20% e mulheres entre 5-10%; e alto risco homens > 20% e mulheres > 10%:
- reclassificação do risco conforme presença de fatores agravantes: história familiar em parente de primeiro grau homem < 55 ou mulher < 65 anos; síndrome metabólica; microalbuminúria (30-300 mg/g) ou albuminúria (< 300 mg/g); parada cardiorrespiratória aumentada; espessura médio-intimal de carótidas > 1mm; escore de cálcio coronário > 100 ou > p75; ITB < 0,9.

Fatores de risco cardiovascular para avaliação de risco adicional no hipertenso

- Sexo masculino.
- Idade: homens \geq 55 anos ou mulheres \geq 65 anos.
- História de doença cardiovascular prematura em parentes de 1º grau: homens < 55 anos ou mulheres < 65 anos.
 - Tabagismo.
- Dislipidemia: colesterol total > 190 mg/dL; LDL-colesterol > 115 mg/dL; HDL-colesterol < 40 mg/dL

nos homens ou < 46 mg/dL nas mulheres; triglicérides > 150 mg/dL.

- Resistência à insulina: glicemia plasmática em jejum (100-125 mg/dL); teste oral de tolerância à glicose (140-199 mg/dL em 2 horas); hemoglobina glicada (5,7-6,4%).
- Obesidade: IMC \geq 30 kg/m²; circunferência abdominal \geq 102 cm nos homens ou \geq 88 cm nas mulheres.

Lesão de órgão-alvo na avaliação do risco adicional no hipertenso

- Hipertrofia ventricular esquerda ao ECG ou ecocardiograma.
- Espessura médio-intimal da carótida > 0,9mm ou placa carotídea.
- Velocidade de onda de pulso carótido-femoral > 10 m/s.
 - ITB < 0.9.
- Doença renal crônica estágio 3 (RFG-e 30-60 mL/min/1,73m²).
- Albuminúria entre 30-300 mg em 24 horas ou relação albuminacreatinina urinária 30-300 mg/g.

Com esses dados, consegue-se estimar o risco cardiovascular adicional à HAS (Tabela 2).

CONSULTAS DE ACOMPANHAMENTO AMBULATORIAL

A avaliação ambulatorial do paciente deve ter os seguintes objetivos:

- verificar o estilo de vida e propor intervenções necessárias;
 - identificar outros fatores de risco cardiovascular;
 - avaliar a presença de lesões em órgãos-alvo;
 - avaliar a aderência ao tratamento proposto;
- identificar complicações relacionadas ao tratamento;
- verificar o controle pressórico na consulta e MRPA ou AMPA.

Tabela 2 Estratificação de risco no paciente hipertenso de acordo com fatores de risco adicionais, presença de lesão em órgão-alvo e de doença cardiovascular ou renal				
	PAS 130-139 ou PAD 85-89	HAS estágio 1 PAS 140-159 ou PAD 90-99	HAS estágio 2 PAS 160-179 ou PAD 100-109	HAS estágio 3 PAS ≥ 180 ou PAD ≥ 110
Sem fator de risco	Sem risco adicional	Risco baixo	Risco moderado	Risco alto
1-2 fatores de risco	Risco baixo	Risco moderado	Risco alto	Risco alto
≥ 3 fatores de risco	Risco moderado	Risco alto	Risco alto	Risco alto
Presença de LOA,	Risco alto	Risco alto	Risco alto	Risco alto

DCV: doença cardiovascular; DRC: doença renal crônica; LOA; lesão em órgão-alvo; PAD: pressão arterial diastólica; PAS: pressão arterial sistólica.

Adaptada de: Malachias MVB, Souza WKSB, Plavnik FL, Rodrigues CIS, Brandão AA, Neves MFT, et al. VII diretriz brasileira de hipertensão arterial. Arq Bras Cardiol 2016; 107(3 supl 3):1-83.

Exame clínico

- Medida da PA nos 4 membros.
- IMC e circunferência abdominal.
- Fundo de olho.
- Ausculta de carótidas, femorais e abdominal.
- Palpação da tireoide.
- Exame cardiopulmonar completo.
- Palpação abdominal em busca de alterações renais, massas e aneurisma de aorta.
 - Membros inferiores (pulsos e edema).
 - Exame neurológico.

Avaliação de hipotensão postural

Presente quando há uma queda da PA entre as posições supina e sentada de > 20 mmHg na sistólica e > 10 mmHg na diastólica, a hipotensão postural é mais comum em idosos e diabéticos. Suas causas incluem depleção de volume, disfunção barorreflexa, insuficiência autonômica e venodilatadores (como alfabloqueadores).

Identificação das lesões de órgão-alvo

- ECG com sobrecarga ventricular esquerda.
- Ecocardiograma com hipertrofia ventricular esquerda.
- Espessura médio-íntima de carótida > 0,9 mm ou identificação de placa aterosclerótica.
 - ITB < 0.9.
- Clearance estimado de creatinina < 60 mL/min/1,73 m².
- Microalbuminúria > 30 mg/24 horas ou relação albumina/creatinina > 30 mg/g.
 - Velocidade de onda de pulso > 12 m/s.

Hipertensão resistente

Define-se como PA não controlada apesar do uso de três ou mais anti-hipertensivos em doses adequadas, incluindo-se preferencialmente um diurético, ou em uso de 4 ou mais medicamentos com controle pressórico.

Algumas causas devem ser descartadas, como:

- medidas inadequadas da PA, p. ex., feitas com manguito de tamanho inapropriado;
 - hipertensão do jaleco branco;
 - má aderência à medicação e à dieta hipossódica;
- interações medicamentosas e uso de drogas com efeito hipertensor, p. ex., AINH, descongestionantes com vasopressor, drogas ilícitas.

Exames de controle anual

- Fundo de olho.
- Urina tipo 1.
- ECG.

- Função renal com potássio.
- Ácido úrico.
- Colesterol total e frações e TG.
- Glicemia em jejum.

TRATAMENTO

A decisão terapêutica deve se basear no risco cardiovascular global e levar em consideração o valor da PA, fatores de risco, comorbidades associadas e a presença de lesões de órgãos-alvo.

Indica-se tratamento medicamentoso para indivíduos com PA \geq 160 x 100 mmHg e/ou risco cardiovascular alto. Para indivíduos em estágios 1 e 2 com risco cardiovascular baixo ou moderado, aguardar 3 a 6 meses com modificações de estilo de vida. As metas pressóricas são:

- < 140 × 90 mmHg para HAS estágios 1 e 2 com risco cardiovascular baixo ou moderado e HAS estágio 3;
- < 130 × 80 mmHg para HAS estágios 1 e 2 com risco cardiovascular alto.

Embora essas sejam as recomendações da VII diretriz brasileira de hipertensão, duas populações merecem ser individualizadas: DM, pacientes de alto risco em que essa meta não foi definitivamente demonstrada; e pacientes com doença arterial coronariana, nos quais existem evidências de aumento de eventos cardiovasculares com PA < 120×70 , particularmente com a PAD < 60 mmHg. Assim, nessa população, a meta deve ficar entre 120×70 mmHg e 130×80 mmHg.

Educação do paciente e abordagem multidisciplinar devem ser enfatizadas para que haja adesão adequada à terapêutica.

Medidas não farmacológicas (Tabela 3)

Modificações no estilo de vida têm impacto no desenvolvimento de HAS em indivíduos com PA limítrofe e também minimizam complicações nos pacientes hipertensos, devendo, portanto, ser indicadas para todos os indivíduos. São elas:

- perda de peso: perda de cerca de 4,5 kg leva a redução da PA e, muitas vezes, promove a prevenção da HAS, mesmo que o peso ainda fique acima do normal;
- dietary approaches to stop hypertension (dieta DASH):
 rica em frutas, vegetais e laticínios com baixo teor de gordura, possui altos teores de cálcio e potássio;
- restrição de sódio: recomenda-se a ingestão de até 1.500 mg/dia de sódio;
- atividade física moderada: pelo menos 30 minutos na maioria dos dias da semana;
- redução do consumo de álcool: 30 g/dia (2 doses)
 para homens e 15 g/dia (1 dose) para mulheres;

-MRCM.indb 331 12/5/17 4:05 PM

Tabela 3 Resumo	das recomendações de modificação do estilo de vida e seu impacto na redução da PA sistó	ólica
Medida	Recomendação	Redução na PA sistólica
Perda de peso	Manter IMC até 25 kg/m² até 65 anos, até 27 kg/m² após 65 anos e circunferência abdominal $<$ 80 para mulheres e $<$ 94 para homens	5-20 mmHg/10 kg
Dieta DASH	Dieta rica em frutas, vegetais e laticínios com baixo teor de gordura saturada e total	8-14 mmHg
Restrição de sódio	2 g de sódio ou 5 g de NaCl	2-8 mmHg
Atividade física Atividade física moderada: por 30 minutos na maioria dos dias da semana Atividade aeróbica: pelo menos 30 min, 3 a 5 ×/semana, 50-70% da FC _{máx} Treinamento resistido: 2-3 ×/semana, 1-3 séries de 8-10 exercícios para os principais grupos musculares		4-9 mmHg
Consumo moderado de álcool	30 g/dia para homens e 15 g/dia para mulheres	2-4 mmHg

Dieta DASH: dietary approaches to stop hypertension, FC_{mak}: frequência cardíaca máxima.

Adaptada de Malachias MVB, Souza WKSB, Plavnik FL, Rodrigues CIS, Brandão AA, Neves MFT, et al. VII diretriz brasileira de hipertensão arterial. Arg Bras Cardiol 2016;107(3 supl 3):1-83.

• cessação do tabagismo: não afeta diretamente a pressão, mas sempre é recomendável pelo aumento na sobrevida e pelo controle de outros fatores de risco cardiovascular.

Tratamento farmacológico

O tratamento farmacológico tem o objetivo de controlar a PA e reduzir morbidade e mortalidade cardiovascular. O benefício do tratamento está relacionado ao grau de redução da PA, não no uso de uma ou outra classe de medicação anti-hipertensiva. Assim, qualquer um desses pode ser utilizado para iniciar o tratamento. São considerados anti-hipertensivos de primeira linha diuréticos tiazídicos, inibidor da enzima conversora de angiotensina (iECA) ou bloqueador do receptor de angiotensina (BRA), bloqueador do canal de cálcio ou betabloqueador, quando indicação específica. A terapêutica medicamentosa combinada, utilizando combinação de anti-hipertensivos para o início do tratamento, está indicada para os pacientes hipertensos em estágios 2 e 3, conforme as diretrizes brasileiras, e naqueles em estágio 1 com risco cardiovascular alto ou muito alto.

Os pacientes com doença renal crônica e/ou proteinúria beneficiam-se do uso de iECA ou BRA e devem receber essas medicações sempre que possível. O uso simultâneo de iECA e BRA não deve ser indicado.

CLASSES DE MEDICAÇÕES ANTI-HIPERTENSIVAS

Diuréticos

São utilizados principalmente os diuréticos tiazídicos em baixas doses. Seu efeito inicial é diurético e natriurético. Após 4-6 semanas, predomina o efeito de di-

minuição da resistência vascular periférica. De acordo com resultados de estudos, o tiazídico de preferência é a clortalidona.

Tabela 4 Estratégias para o uso de anti-hipertensivos		
Estratégia	Descrição	Detalhes
A	Começar com 1 droga, titular até dose máxima, e então iniciar uma 2ª droga	Adicionar, após falência da dose máxima da 1ª medicação, iECA, BRA, tiazídico ou bloqueador do canal de cálcio; e, em caso de falência, acrescentar 3ª droga
В	Começar com 1 droga, e adicionar a 2ª antes de se atingir dose máxima da 1ª	Após a adição da 2ª droga, titular ambas para dose máxima
С	Começar com 2 drogas ao mesmo tempo, seja na forma de associação em comprimidos ou separadamente	Indicação em PA > 160 × 110 mmHg

BRA: bloqueadores do receptor de angiotensina; iECA: inibidores da enzima conversora de angiotensina.

Adaptada de James PA, Oparil S, Carter BL, Cushman WC, Dennison-Himmelfarb CD, Handler J, et al. 2014 evidence-based guideline for the management of high blood pressure in adults. Report from the panel members appointed to the 8th Joint National Committee (JNC8). JAMA 2014;11(5):507-20.

Os diuréticos de alça são utilizados em insuficiência renal com *clearance* de creatinina < 30 mL/min e em situações em que o manejo de volume se torna prioritário, como insuficiência cardíaca. Os diuréticos poupadores de potássio têm menor potência diurética, mas são úteis no controle da hipopotassemia.

Seus principais efeitos adversos são hipopotassemia, hipomagnesemia e hiperuricemia. Os tiazídicos podem induzir intolerância à glicose.

Tabela 5 Principais medicações diuréticas		
Medicação	Posologia	
Clortalidona	12,5-25 mg/dia	
Hidroclorotiazida	12,5-25 mg/dia	
Furosemida	Iniciar 20-40 mg/dia e titular conforme necessidade	
Espironolactona	25-100 mg/dia	
Hidroclorotiazida + amilorida	25/2,5 ou 50/5 mg	

Inibidores adrenérgicos

Ação central

Alfametildopa, clonidina e guanabenzo estimulam os receptores alfa-1-adrenérgicos no SNC, reduzindo o tônus simpático. Têm seu papel principalmente como drogas de 2ª linha, em adjuvância com outras medicações, uma vez que seu efeito hipotensor isolado é discreto. Por atuarem no SNC, provocam efeitos adversos como sedação, sonolência, boca seca, hipotensão postural e disfunção erétil. A alfametildopa é contraindicada se houver insuficiência hepática e pode desencadear anemia hemolítica. Por seu perfil de segurança, é indicada para controle pressórico na gestação. Pode haver hipertensão-rebote quando se suspende abruptamente a clonidina.

Tabela 6 Principais inibidores adrenérgicos de ação central		
Medicação	Posologia	
Clonidina	0,2-0,6 mg em 2-3 doses/dia	
Alfametildopa	0,5-1,5 g em 2-3 doses/dia	
Reserpina	12,5-25 mg em 1-2 doses/dia	

Betabloqueadores

Os betabloqueadores promovem a redução do débito cardíaco por diminuição da frequência cardíaca e diminuição da força de contração. Betabloqueadores de 3ª geração, como o carvedilol, também proporcionam vasodilatação periférica. Além de controlar a PA, reduzem a morbimortalidade cardiovascular em pacientes com idade < 60 anos. São indicados em pacientes com insuficiência cardíaca, coronariopatias e arritmias. O propranolol é útil se houver, em associação à hipertensão, tremor essencial, síndromes hipercinéticas, enxaqueca e hipertensão portal.

Retardam a condução atrioventricular, sendo contraindicados em bloqueio atrioventricular (BAV) de 1º grau > 240 ms e BAV de 2º e 3º graus. Podem, por meio de ação sobre o receptor beta-2-adrenérgico, provocar broncoespasmo. Outros efeitos adversos podem ser astenia, depressão, disfunção sexual, insônia, pesadelos e

vasoconstrição periférica (reflexa, por queda do débito cardíaco). Podem descompensar insuficiência cardíaca quando da sua introdução, pois têm efeitos de crono e inotropismo negativos. Sua suspensão abrupta pode levar a hiperatividade simpática e hipertensão-rebote.

Tabela 7 Principais betabloqueadores		
Medicação	Posologia	
Propranolol	40-240 mg em 2-3 doses/dia	
Atenolol	25-100 mg em 1-2 doses/dia	
Carvedilol	12,5-50 mg em 1-2 doses/dia	
Metoprolol	50-200 mg em 1-2 doses/dia	
Bisoprolol	2,5-10 mg em 1-2 doses/dia	

Alfabloqueadores

Prescritos primordialmente em associação com outras drogas, pela baixa eficácia como monoterapia, os alfabloqueadores podem induzir efeito de tolerância, com doses necessárias progressivamente maiores. Promove melhora sintomática em pacientes com hiperplasia prostática benigna. Seu principal efeito adverso é a hipotensão postural.

Tabela 8 Principais alfabloqueadores		
Medicação	Posologia	
Doxazosina	1-16 mg/dia	
Prazosina	1-20 mg/dia	

Vasodilatadores diretos

Os vasodilatadores diretos promovem vasodilatação por ação no relaxamento da camada muscular vascular, reduzindo, assim, a resistência vascular periférica. Em decorrência da vasodilatação, levam a sobrecarga de volume e taquicardia reflexa, devendo ser utilizados em associação com outras drogas, especialmente diuréticos e betabloqueadores. Minoxidil tem efeito adverso adicional de hipertricose.

Tabela 9 Principais vasodilatadores diretos		
Medicação	Posologia	
Minoxidil	2,5-80 mg em 2-3 doses/dia	
Hidralazina	50-150 mg em 2-3 doses/dia	

Bloqueadores dos canais de cálcio

Os bloqueadores dos canais de cálcio diminuem a concentração de cálcio nas células musculares lisas vasculares, provocando seu relaxamento e consequente redução da resistência vascular periférica. As principais rea-

-MRCM.indb 333 12/5/17 4:05 PM

ções adversas do grupo são cefaleia, rubor facial e edema maleolar. Os bloqueadores dos canais de cálcio não di-hidropiridínicos, verapamil e diltiazem, podem provocar depressão miocárdica e BAV. Os di-hidropiridínicos têm ação predominantemente em vasculatura periférica, alcançando a queda da PA sem queda da frequência cardíaca ou do inotropismo.

Tabela 10 Principais bloqueado	Principais bloqueadores dos canais de cálcio	
Medicação	Posologia	
Verapamil	120-480 mg em 1-2 doses/dia	
Diltiazem	180-480 mg em 1-2 doses/dia	
Anlodipino	2,5-10 mg/dia	
Nifedipino Oros/nifedipino Retard	30/20-60 mg em 0,5-3 doses/dia	

iECA

Os iECA reduzem a produção de aldosterona e têm efeito sobre a regulação simpática e sobre a excreção de água e sódio, bem como sobre a reabsorção de potássio. Reduzem a incidência de mortalidade cardiovascular em pacientes com hipertensão, insuficiência cardíaca, IAM (especialmente se evoluem com disfunção contrátil) e em pacientes de alto risco para doença aterosclerótica. São úteis na profilaxia secundária de AVC. Retardam o declínio renal em diabéticos e em portadores de outras nefropatias, além de terem efeito antiproteinúrico. Pacientes com idade > 18 anos e doença renal crônica, independentemente de serem negros ou de terem diagnóstico de diabetes, devem ser incluídos no esquema terapêutico pois há melhora dos desfechos renais.

Tosse induzida por alterações no sistema da bradicinina pelo bloqueio da ECA e angioedema são efeitos adversos. Em decorrência do aumento da reabsorção de potássio, podem induzir hiperpotassemia. Por provocarem vasodilatação da arteríola eferente e vascocontrição da arteríola aferente no glomérulo, podem levar a perda de função renal, principalmente se houver doença renovascular bilateral ou unilateral em paciente com rim único. Seu uso em pacientes com doença renal pode levar a aumento da creatinina plasmática, mas, em longo prazo, seu efeito é benéfico.

Tabela 11 Principais iECA	l
Medicação	Posologia
Captopril	25-150 mg em 2-3 doses/dia
Enalapril	5-40 mg em 1-2 doses/dia
Lisinopril	5-20 mg/dia
Ramipril	2,5-10 mg/dia

iECA: inibidores da enzima conversora de angiotensina.

BRA

Os BRA são úteis para tratamento de hipertensão, bem como são protetores para pacientes com insuficiência cardíaca, na prevenção de AVC e nefroprotetores em pacientes com DM tipo 2, seja com nefropatia incipiente, seja estabelecida. O perfil de contraindicações é semelhante ao dos iECA, mas não desencadeiam tosse.

Tabela 12 Principais BRA		
Medicação	Posologia	
Candesartana	8-32 mg/dia	
Irbesartana	150-300 mg/dia	
Losartana	25-100 mg/dia	
Olmesartana	20-40 mg/dia	
Telmisartana	40-160 mg/dia	
Valsartana	80-320 mg/dia	

BRA: bloqueadores do receptor de angiotensina

Inibidor direto da renina

O único inibidor direto da renina é o alisquireno. Sua ação resulta na inibição da produção da angiotensina. Ensaios clínicos demonstraram efeitos anti-hipertensivos similares aos de outros agentes, e estudos de curta duração demonstraram redução da morbimortalidade cardiovascular e renal, hipertrofia de ventrículo esquerdo e proteinúria. Apesar de boa tolerabilidade, pode induzir *rash*, diarreia, tosse e aumento da CPK.

Tabela 13 Alisquireno	
Medicação	Posologia
Alisquireno	150-300 mg/dia

INDICAÇÕES ESPECIAIS DE TERAPÊUTICA

Doença arterial coronária (Capítulo 87)

Na doença arterial coronária estão indicados betabloqueadores, que diminuem a PA, reduzem sintomas de angina e diminuem a mortalidade. Reduzem também o débito cardíaco e a frequência cardíaca, diminuindo o consumo de oxigênio pelo miocárdio. Aumentam o intervalo de condução atrioventricular.

Caso os betabloqueadores não sejam suficientes, ou caso haja contraindicações a seu uso, podem ser utilizados bloqueadores dos canais de cálcio, que reduzem tensão vascular periférica e coronária, melhorando a perfusão miocárdica.

Insuficiência cardíaca (Capítulo 85)

Hipertensão está altamente associada ao risco de insuficiência cardíaca.

Para o estágio A, no qual há fatores de risco para insuficiência cardíaca, sem alterações estruturais ou sintomas, o tratamento deve incluir controle adequado da PA e de outros fatores de risco, como hipercolesterolemia e hiperglicemia. São agentes anti-hipertensivos preferenciais os iECA e os diuréticos tiazídicos. No estágio B, no qual há disfunção ventricular (fração de ejeção do ventrículo esquerdo < 0,4) sem sintomas associados, são recomendados iECA e betabloqueadores, mesma medicação indicada para o estágio C, em que há sintomatologia manifesta. Podem ser necessários para manejo de sintomas diuréticos de alça, e a espironolactona pode encontrar indicação em uma parte desses, com sintomatologia mais exuberante (classes funcionais III e IV da New York Heart Association). Pacientes em estágio D podem necessitar, ainda, de inotrópicos e outras medidas de suporte, além das medicações citadas.

DM (Capítulo 67)

Duas condições muito comuns e que se associam amplamente com doença cardiovascular são as complicações oftalmológicas e a insuficiência renal. A PA sistólica correlaciona-se de maneira mais fidedigna que a diastólica com a progressão da nefropatia diabética. Deve-se manter PA até 130×80 mmHg, conforme orientações das sociedades de diabetes. Deve-se dar preferência aos iECA ou BRA pelo efeito antiproteinúrico.

Doença renal crônica (Capítulo 127)

Recomendação de alvo de PA < 130×80 mmHg e necessidade quase global de 2 drogas anti-hipertensivas para controle.

Pacientes com doença cerebrovascular (Capítulo 49)

Nenhum agente específico se mostrou melhor que os outros para prevenção de doença cerebrovascular entre pacientes hipertensos. O controle pressórico deve ser o objetivo para sua profilaxia.

Hipertrofia de ventrículo esquerdo

Indivíduos com hipertrofia de ventrículo esquerdo (HVE) podem ter até o dobro do risco de eventos cardiovasculares. Essa doença pode ser caracterizada pelo aumento da espessura da parede, pela redução da contratilidade e pela redução do tamanho do ventrículo ao final da diástole. O ECG é altamente específico, mas menos sensível que o ecocardiograma para sua detecção.

Seu tratamento inclui dieta com restrição de sódio, perda de peso e diminuição da PA. Os melhores resultados foram encontrados nos estudos com iECA e diuréticos. Betabloqueadores foram os agentes menos eficazes em induzir reversão da HVE, e bloqueadores dos canais de cálcio apresentaram efeito intermediário.

Retinopatia hipertensiva

A HAS pode afetar a retina, a coroide e o nervo óptico. A manifestação mais comum é retinopatia, com estreitamento arteriolar focal ou generalizado.

Doença arterial periférica (Capítulo 96)

O tratamento anti-hipertensivo não melhora os sintomas, mesmo com o uso de agentes com efeito vasodilatador. Estudos recentes mostram que não há efeito significativo sobre o perímetro de marcha com o uso de betabloqueadores, portanto, o uso desses agentes é possível em pacientes com doença arterial periférica. Outros aspectos devem ser considerados, como uso de estatinas, controle glicêmico, condicionamento e cessação do tabagismo.

Hipertensão em mulheres

Ocorre um incremento da prevalência após a 5ª década de vida, igualando-se à prevalência no sexo masculino na 6ª década. Mulheres são mais propensas a ter a hipertensão controlada, em comparação aos homens.

Estudos sobre o efeito da terapia de reposição hormonal sobre a PA são inconsistentes. Os anticoncepcionais hormonais podem aumentar a PA e induzir hipertensão, mesmo em mulheres jovens e com o uso de pílulas com baixa concentração de estrogênios.

iECA e BRA são teratogênicos e devem ser evitados em mulheres em idade fértil. Durante a gestação, a droga de escolha é a metildopa. Outros agentes, especialmente o betabloqueador pindolol, podem ser considerados. Diuréticos são provavelmente seguros. Para nutrizes, podem ser utilizados metildopa, hidralazina e propranolol. iECA e BRA também devem ser evitados nessa situação. Diuréticos podem reduzir o volume de leite produzido.

Hipertensão na população idosa

Nos idosos, é mais frequente a ocorrência do hiato auscultatório, que consiste no desaparecimento dos sons durante a deflação do manguito, geralmente entre o final da fase I e o começo da fase II dos sons de Korotkoff, resultando em valores falsamente baixos para a PA sistólica ou falsamente altos para a PA diastólica. Pode acontecer, ainda, superestimação da PA, pelo enrijecimento vascular e pela palpação da artéria radial mesmo acima da PA sistólica.

-MRCM.indb 335 12/5/17 4:05 PM

A PA sistólica aumenta quase linearmente com a idade. Perda de peso e redução da ingestão de sódio são particularmente interessantes em indivíduos idosos, com até 40% dos pacientes que adotam dieta adequada tendo a possibilidade de reduzir medicações anti-hipertensivas. Nessa população, deve-se titular cautelosamente as doses dos anti-hipertensivos e considerar efeitos colaterais e interações medicamentosas no momento de escolha.

Disfunção erétil (Capítulo 139)

Intercorrência comum em indivíduos > 60 anos de idade, a disfunção erétil pode ser decorrente tanto da vasculopatia associada a hipertensão quanto do efeito colateral de medicações anti-hipertensivas. Evitar o sedentarismo, o tabagismo e a obesidade são medidas capazes de reduzir a incidência de disfunção erétil.

BIBLIOGRAFIA

James PA, Oparil S, Carter BL, Cushman WC, Dennison-Himmelfarb CD, Handler J, et al. 2014 evidence-based guideline for the management of high blood pressure in adults. Report from the panel members appointed to the 8th Joint National Committee (JNC8). JAMA 2014;11(5):507-20.

Sociedade Brasileira de Cardiologia/Sociedade Brasileira de Hipertensão/ Sociedade Brasileira de Nefrologia. VI diretrizes brasileiras de hipertensão. Arq Bras Cardiol 2010;95(1 supl 1):1-51.

81

HIPERTENSÃO SECUNDÁRIA

Desiderio Favarato

A hipertensão arterial é uma doença cardiovascular de grande prevalência na população adulta brasileira; varia de 9% na 3ª década de vida até 50% da 6ª década em diante.

A maioria dos casos de hipertensão não tem causa conhecida e é chamada hipertensão primária, "essencial" ou idiopática, que compreende 95% dos pacientes. A etiologia da hipertensão secundária em crianças e adolescentes pode variar com a faixa etária. Assim, as causas mais frequentes são:

- no 1º ano de vida: trombose de artéria ou veia renal, estenose de artéria renal, anomalias congênitas do rim, coarctação da aorta, displasia broncopulmonar, doença renovascular, nefropatia parenquimatosa, causas iatrogênicas e tumores;
- do 1º ao 10º ano de vida: nefropatia parenquimatosa, doença renovascular, coarctação da aorta, tumores, causas endócrinas e iatrogênicas;

> 10 até 18 anos: causas iatrogênicas, nefropatia parenquimatosa, causas endódrinas e coarctação da aorta.

A Tabela 1 apresenta as causas mais habituais de hipertensão arterial em adultos.

Tabela 1 Causas de hipertensão secundária
Renovascular (displasia fibromuscular, estenose de artéria renal)
Nefropatia parenquimatosa
Endócrina
■ Feocromocitoma
■ Hiperaldosteronismo primário
■ Síndrome de Cushing
Acromegalia e hipotireoidismo
■ Obesidade
Síndrome da apneia do sono
Coarctação de aorta
latrogênica
■ Hormonal/contraceptivo oral
- AINH
 Simpaticomiméticos (descongestionantes, anorexígenos, cocaína chá de efedra)
■ Anfetaminas
Abuso de álcool
■ Ciclosporina
■ Eritropoetina
Alcaçuz (ácido glicirrízico)

HIPERTENSÃO RENOVASCULAR

A aterosclerose é a etiologia predominante da hipertensão renovascular (85-90%), seguida da doença fibromuscular (10%) e, mais raramente, de oclusão aguda de artéria renal (embolia, trauma) (< 2%), arterite de Takayasu (< 1%) e dissecção de aorta acometendo artérias renais (< 1%).

A suspeita diagnóstica de hipertensão renovascular deve ser feita diante de:

- hipertensão de início súbito ou grave;
- hipertensão resistente ao tratamento;
- insuficiência renal inexplicável;
- edema agudo de pulmão súbito inexplicável;
- insuficiência cardíaca inexplicável;
- piora da função renal com o uso de inbidores da enzima conversora da angiotensina (iECA);
 - retinopatia hipertensiva graus III ou IV;
- doença vascular generalizada (doença arterial obstrutiva periférica);
- hipertensão antes dos 30 anos ou hipertensão grave após os 55 anos de idade;

- ausência de história familiar para hipertensão arterial;
 - sopro abdominal ou em flanco;
- alterações em exames: hipopotassemia, hipertrofia miocárdica, tamanhos dos rins discrepantes (> 1,5 cm com cicatriz cortical ou rins pequenos bilateralmente acompanhados de cicatrizes corticais), proteinúria discreta com sedimento normal.

EXAMES DIAGNÓSTICOS

O padrão-ouro para o diagnóstico é a arteriografia seletiva renal digital, contudo é invasiva e muitas vezes são necessárias as medidas de pressões e dosagem de renina em veias renais para elucidá-lo.

Lesão com repercussão hemodinâmica significativa é caracterizada pela razão entre pressão a jusante da lesão e aquela da aorta < 0,9 e razão entre reninemia da veia renal do rim afetado e do rim contralateral > 1,7.

A USG com Doppler é método aceitável para diagnóstico, mas se for negativo com presença de alta suspeita clínica da doença há indicação de ângio-TC ou ângio-RNM para afastar definitivamente a hipótese da doença, principalmente na suspeita de displasia fibromuscular.

TRATAMENTO

O tratamento medicamentoso pode ser aquele habitualmente indicado no tratamento da hipertensão essencial. Embora seja descrita piora da função renal com o uso de iECA ou BRA, essas medicações são bem toleradas na hipertensão renovascular, porém devem ser evitadas nas estenoses renais bilaterais ou unilateral na presença de comprovação de piora da função renal com seu uso.

O tratamento percutâneo com o implante de *stent* continua controverso. O estudo Stenting for renal artery lesions (Astral) não demonstrou benefícios, mas nesse estudo foram excluídos os pacientes com indicação para o procedimento. Assim, atualmente, o procedimento é indicado quando houver progressão da lesão renal em prazo de 6-12 meses ou quando a pressão não puder ser controlada com medicações.

CAUSAS ENDÓCRINAS

FEOCROMOCITOMA

O feocromocitoma é um tumor das células cromafins e está presente em 0,01-0,1% dos hipertensos. Em cerca de 80% dos casos, a localização é suprarrenal; os demais, em tecidos extra-adrenais, podem ser denominados paragangliomas. Os feocromocitomas podem ser esporádicos ou fazer parte de síndromes (p. ex., neoplasia endócrina múltipla 2, von Hippel-Lindau, síndrome do paraganglioma 4 – complexo da succinato-desidrogenase).

Diagnóstico

A investigação de feocromocitoma está indicada quando houver os sintomas clássicos com episódios de hipertensão acompanhados de cefaleia e sudorese, história familiar de feocromocitoma ou na detecção incidental de massa em suprarrenal em exame de imagem para outros fins. Cerca de 10% dos portadores são normotensos; metade dos pacientes com PA elevada têm hipertensão fixa, e a outra metade, lábil.

A dosagem de metanefrinas e normetanefrinas em urina de 24 horas ou no plasma é o método diagnóstico mais acurado. A sensibilidade da dosagem no plasma é próxima de 100%, contudo, tem menor especificidade que a dosagem na urina. No caso do exame em urina de 24 horas, o paciente deve ser orientado a não usar, nos 3-5 dias anteriores, substâncias que possam levar a resultados falso-positivos, como acetoaminofeno, benzodiazepínicos, buspirona, cafeína, cocaína, diuréticos, dopamina e agentes dopaminérgicos, levodopa, inibidores da monoamino-oxidase, metoclopramida, metildopa, nicotina, simpatomiméticos, antidepressivos tricíclicos e vasodilatadores. Relação alta da concentração plasmática de normetanefrinas para norepinefrina ou relação alta de metanefrinas para epinefrina sugerem presença de feocromocitoma.

Para localização, o método preferido é a cintilografia com compostos análogos à norepinefrina, como metaiodobenzilguanidina (123/131I-MIBG) – a diferença entre o iodo 123 e o 131 é que o último tem meia-vida muito longa, de 8 dias, enquanto a do 1° é de 13 horas. Pode-se usar o PET-scan com flúor-di-hidroxifenilalanina (18-F-FDOPA) ou flúor-di-hidroxifeniletilamina (18-F-Fdopamina). Na suspeita de malignidade, com tumores ou metátases não produtores de catecolaminas, pode-se empregar o PET-scan com flúor-deoxiglicose (18-F-FDG).

Tratamento

O tratamento de escolha é a ressecção cirúrgica do tumor. Os alfabloqueadores são os medicamentos de escolha para o controle da PA antes da cirurgia; e os betabloqueadores, para controle da frequência cardíaca – só devem ser adicionados após o uso de alfabloqueadores, nunca isolados, pois podem desencadear crises hipertensivas. Os diuréticos devem ser evitados, pois agravam a hipotensão postural causada pelos alfabloqueadores.

-MRCM.indb 337 12/5/17 4:05 PM

HIPERALDOSTERONISMO PRIMÁRIO

O córtex suprarrenal é dividido em 3 camadas: zona glomerulosa, mais externa, produtora de mineralocorticoides; zona fasciculada, central, produtora de glicocorticoides; e a camada mais interna, a reticular, produtora de andrógenos.

Foi Conn, em 1955, que descreveu a síndrome que leva seu nome, a qual consistia em hipertensão arterial, episódios de paralisia muscular por hipopotassemia e tumor em suprarrenal.

A prevalência do hiperaldosteronismo primário varia com a gravidade da hipertensão arterial, contudo, pode ser responsável por até 10% dos casos, e a frequência de hipopotassemia varia de 30-60% dos casos.

As bases moleculares do hiperaldosteronismo primário foram reveladas:

- mutações do canal de potássio (KCNJ5) levam à permeabilidade ao sódio nesse canal, levando a despolarização celular e influxo de cálcio;
- mutação das ATPases: a mutação da ATP1A1 acarreta perda da atividade da bomba de sódio/potássio e leva também a despolarização celular e influxo de cálcio, enquanto a deleção do gene da ATP2B3 que codifica a ATPase cálcio-dependente resulta na distorção do sítio intracelular de ligação do cálcio e dificulta o clareamento intracelular desse íon;
- mutação do canal do cálcio (CACNA1D) acarreta maior sensibilidade do canal de cálcio, que se despolariza a potenciais menores;
- mutação da sinalização aberrante Wnt/beta-catenina.

Os secretagagos de aldosterona como angiotensina II, potássio ou hormônio adrecorticotrófico induzem à ativação dos canais de potássio e à ativação das vias sinalizadoras de transdução ativadas pelo cálcio, aumentando a expressão da síntese de enzimas sintetizadoras de aldosterona das células da zona glomerular adrenal.

Em 95% dos casos, essas mutações são esporádicas e em 5%, hereditárias. Os correlatos patológicos do hiperaldosteronismo primário são a hiperplasia adrenal cortical seguida pelo adenoma e, mais raramente, carcinomas de adrenais.

As etiologias mais comuns de hiperaldosteronismo primário são:

- idiopática: adenoma produtor de aldosterona (até 30% dos casos), hiperplasia suprarrenal uni e bilateral (60% dos casos);
- tumores ectópicos produtores de aldosterona: ovário e rins;

- hiperaldosteronismo familiar tipo I com gene híbrido da sintase 11-beta-hidroxilase/aldosterona e suprimível por dexametasona;
- hiperaldosteronismo familiar tipo 2, expressão quimérica dos genes CYP11B1/CYP11B2;
- hiperaldosteronismo familiar tipo 3, mutação do gene do canal de potássio sensível ao ATP (KCNJ5).

Diagnóstico

O teste de rastreamento mais usado é a razão entre aldosterona e renina plasmática. Uma razão > 20 (aldosterona em ng/dL e renina direta em ng/mL/h) é altamente sugestiva de hiperaldosteronismo primário. Os níveis de renina e aldosterona são influenciados pelo horário da colheita, pela volemia, pela posição do paciente e pelo tratamento em uso.

A colheita deve ser feita em condições padronizadas: natriurese entre 75-150 mEq/24 horas; correção da hipopotassemia, pois se for intensa pode haver inibição parcial da secreção de aldosterona; e interrupção de medicamentos (espironolactona, por 6 semanas; e diuréticos, betabloqueadores, iECA e BRA, por 15 dias). Se forem necessárias medicações anti-hipertensivas, devem ser usados os antagonistas de cálcio de meia-vida longa e os alfabloqueadores, que influenciam pouco os níveis hormonais.

Assim, observadas essas condições e com o paciente em jejum, acordado, fora da cama por pelo menos 2 horas e sentado por pelo menos 15 minutos, entre 7h00 e 9h00 da manhã, são dosados sódio, potássio, renina, aldosterona e cortisol.

Um algoritmo de confirmação inicia-se pelo teste de supressão pela fludrocortisona.

A determinação do tipo de hiperaldosteronismo é verificada pela sequência de testes: se o teste do gene híbrido for positivo, o diagnóstico de hiperaldosteronimso familiar tipo I está feito; se for negativo, deve-se realizar TC ou RNM e, em seguida, a coleta de amostra de sangue em veias renais.

O diagnóstico diferencial é feito com o hiperaldosteronismo secundário, com renina elevada: hipertensão renovascular, coarctação de aorta, tumores secretores de renina, insuficiência cardíaca, síndrome nefrótica, síndrome de Gitelman (inativação do gene codificador do cotransportador de sódio e cloreto sensível a tiazídico no tubo distal) e síndrome de Batter (alteração do gene NKCC2, cotransportador de Na-K-Cl 2, da porção espessa ascendente da alça de Henle).

Tratamento

O tratamento é cirúrgico nos casos de acometimento unilateral.

Os pacientes com hiperaldosteronismo bilateral ou aqueles com hiperaldosteronismo unilateral sem indicação ou recusa de cirurgia podem ser tratados com medicamentos:

- espironolactona em doses de 50-400 mg/dia: os efeitos colaterais são muito frequentes; dentre eles, a ginecomastia, com mastodínia e a disfunção erétil em homens e, em mulheres, aumento da mama e irregularidades menstruais;
- esplerenona, bloqueador seletivo do receptor de aldosterona, em doses de até 100 mg/dia, contudo é menos eficaz no controle da hipertensão;
- amilorida, com dose de 5-20 mg/dia, nesta última dividida em 2 doses.

O hiperaldosteronismo familiar tipo I pode ser tratado com dexametasona, espironolactona ou amilorida.

Há pelo menos 2 compostos inibidores da sintase de aldosterona em estudos de fase 2, contudo, têm risco de hipoaldosteronismo e um deles, em doses mais elevadas, causa inibição da secreção do hormônio adrenocorticotrófico (ACTH). Os iECA e BRA não têm efeito nos níveis de aldosterona.

SÍNDROME DE CUSHING

O quadro clínico da síndrome de Cushing pode incluir muitas alterações, p. ex., obesidade, fácies de lua cheia, diminuição da libido em cerca de 90% dos casos, pele fina, diminuição do crescimento, irregularidade menstrual, hipertensão arterial em cerca de 80% casos, hirsutismo, depressão ou labilidade emocional, equimoses fáceis, intolerância à glicose, fraqueza muscular (proximal) em 60-70% casos, osteopenia ou fraturas, nefrolitíase em cerca de 50% dos casos.

Deve-se sempre excluir causas secundárias da síndrome, como administração VO ou parenteral de glicocorticoides; contudo, mesmo preparações inalatórias e tópicas têm sido culpadas por essa síndrome.

Diagnóstico

Os testes de rastreamento de hipercorticalismo são: excreção urinária de 24 horas de cortisol (sensibilidade diminuída se a filtração glomerular estiver < 60 mL/min/1,73 m²); teste de supressão noturna com 1 mg de dexametasona (resultado positivo se o cortisol matinal for > 50 nmol/L) – pode ser alterado pelo uso de pílula anticoncepcional por influência na globulina transportadora de cortisol –; e nível de cortisol noturno na saliva > 4 nmol/L.

A causa mais comum é pelo adenoma hipofisário produtor de ACTH, presente em cerca de 80% dos pa-

cientes, seguido por tumores adrenais secretores de cortisol e, muito raramente, outras causas.

O exame de imagem mais usado é a RNM com uso de contraste de gadolíneo. Lesão > 6 mm na presença dos sinais da doença, e cortisol e ACTH elevados confirmam o diagnóstico. A colheita de sangue no seio petroso bilateralmente pode ser usada. Se a RNM e a colheita de sangue no seio petroso não identificar a hipófise como fonte do ACTH, estão indicadas TC ou RNM de suprarrenal.

Tratamento

O tratamento é a ressecção do tumor feita por meio de ressecção transfenoidal do adenoma ou adrenalectomia.

O tratamento medicamentoso pode ser feito com o uso de medicações bloqueadoras da esteroidogênese, como cetoconazol, 400-1.200 mg/dia, ou mitotano, 0,5-12 g/dia (o último é utilizado em câncer de suprarrenal); bloqueadores do receptor de glicocorticoide, como a mifepristona – proibida no Brasil por ser abortiva; ou com medicações que reduzem a secreção hipofisária de ACTH, como análogos da somastatina (pasireotida) ou agonistas de dopamina (cabergolina).

O controle da PA com os medicamentos habituais (tiazídicos, iECA, BRA e antagonistas de cálcio) pode ser pouco eficaz, e pode haver a necessidade de adicionar algum bloqueador da esteroidogênese.

APNEIA OBSTRUTIVA DO SONO

A síndrome da apneia obstrutiva do sono é determinada pela presença de mais de 15 episódios por hora de crises de hiponeia ou apneia (15-30 episódios configuram síndrome moderada, e > 30 episódios, acentuada) acompanhados de insaturação arterial. Ela tem sido relacionada ao aumento de eventos cardiovasculares maiores e à maior prevalência de hipertensão arterial. Os mecanismos mais prováveis são o aumento da atividade simpática e da inflamação e a disfunção endotelial. Não foram comprovados níveis aumentados de aldosterona ou renina.

TRATAMENTO

O tratamento da apneia do sono pelo uso de pressão respiratória positiva contínua (CPAP) controla a PA, diminui a sonolência diurna e diminui os eventos cardiovasculares.

COARCTAÇÃO DE AORTA

A coarctação de aorta deve ser sempre suspeitada na presença de hipertensão em crianças e em casos de hipertrofia miocárdica com insuficiência cardíaca em jovens. Com frequência, é acompanhada de valva aórtica bicúspide.

-MRCM.indb 339 12/5/17 4:05 PM

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico pode ser feito com exame clínico, hipertrofia de musculatura de tórax e membros superiores, hipotrofia de membros inferiores, pulsos diminuídos em membros inferiores, e diferença de 10 mm na PA entre membro superior direito e membros inferiores. Observa-se, ainda, sopro sistólico mais audível em dorso esquerdo, entre a escápula e a coluna.

Os exames de imagem, como o ecocardiograma, a ângio-TC e a ângio-RNM fazem o diagnóstico anatômico da doenca.

Nos casos de evolução de longa distância, RX de tórax pode revelar corrosão dos arcos costais pelo aumento de calibre das artérias intercostais.

A coarctação é considerada de repercussão hemodinâmica quando a diferença de PA entre a porção proximal e distal for de pelo menos 20 mmHg, na presença de hipertensão.

TRATAMENTO

O tratamento tradicional é por meio de cirurgia, podendo-se realizar angioplastia em casos selecionados. Quanto aos medicamentos, usam-se os anti-hipertensivos habituais.

POR MEDICAÇÕES E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

ANTICONCEPCIONAIS

O uso de anticoncepcianais pode ser acompanhado de aumento dos níveis pressóricos de mulheres com história familiar de hipertensão ou de hipertensão na gravidez. Tal aumento é imputado ao progestágeno presente na pílula, entretanto, não tem sido encontrado aumento de mortalidade pelo uso crônico de anticoncepcionais orais.

ANTI-INFLAMATÓRIOS

Vários estudos demonstraram elevação da PA média de 5-10 mmHg. Essa elevação da PA está associada ao aumento da resistência vascular dos leitos esplâncnicos, principalmente renal. As prostaglandinas, derivadas do ácido araquidônico, por ação das ciclo-oxigenases, modulam a vasodilatação, a filtração glomerular, a secreção tubular de sódio e água, a neurotransmissão adrenérgica e o sistema renina-angiotensina-aldosterona. Esses efeitos foram menos observados com ibuprofeno, ácido acetilsalicílico e piroxicam.

Os efeitos anti-hipertensivos dos tiazídicos, da furosemida, dos beta e alfabloqueadores e dos iECA são diminuídos pelos AINH. Aparentemente, não interagem

com os antagonistas de cálcio ou estimulantes simpáticos centrais (alfametildopa e clonidina).

Os pacientes de maior risco são os negros e hipertensos com baixos níveis de renina, os quais devem ter a PA, a função renal e os níveis de potássio monitorizados com frequência.

SIMPATICOMIMÉTICOS

Descongestionantes nasais

Os descongestionantes nasais são aminas simpaticomiméticas com variável grau de ação alfa e beta-adrenérgica, tanto por ação direta nos receptores, quanto por liberação de norepinefrina na fenda pré-sináptica. O uso VO pode levar a vasoconstrição, aumento de PA e bradicardia reflexa, por ação alfa-adrenérgica, e taquicardia e elevação da PA por ação beta-adrenérgica. Os mais comuns são a pseudoefedrina e a fenilefrina. O uso tópico nasal não está associado a esses efeitos.

Sibutramina, cocaína, anfetaminas e chá de efedra

A sibutramina pode elevar as pressões sistólica e diastólica em 2 mmHg, contudo, com a redução de peso, esse efeito é anulado, podendo ocorrer até diminuição dos níveis pressóricos. O que deve ser lembrado é que em pacientes obesos hipertensos a perda de peso significativa pode levar meses.

O uso de cocaína causa agudamente taquicardia e hipertensão.

As anfetaminas são potentes vasopressores, causam aumento da frequência cardíaca e de 5 mmHg na pressão sistólica. Deve-se lembrar que redução média de 2 mmHg tem sido relacionada à diminuição de eventos cardiovasculares em hipertensos em vários estudos randomizados prospectivos.

O chá de efedra pode causar taquicardia e elevação de até 14 mmHg na pressão sistólica, com poucos efeitos na pressão diastólica.

ABUSO DE ÁLCOOL

O uso abusivo crônico do álcool está associado ao aumento dos tônus simpático renal e suprarrenal com diminuição da excreção de sal e elevação da pressão. É considerada a maior causa prevenível de hipertensão, e estima-se que seja responsável por 5-10% dos casos de hipertensão. O uso abusivo habitual está associado com mais frequência a níveis pressóricos > 160×100 mmHg. Consumo > 30 g/dia de álcool eleva a PA sistólica e diastólica em cerca de 2 mmHg. É causa frequente de descontrole da PA.

-MRCM.indb 340 12/5/17 4:05 PM

ALCACUZ

O alcaçuz contém ácido glicirrízico, que bloqueia a conversão renal do cortisol em cortisona, e este se liga avidamente aos receptores mineralocorticoides renais.

A ingestão crônica do alcaçuz pode causar intoxicação crônica dessa substância e cursar com hipertensão arterial, alcalose metabólica, hipopotassemia e baixa atividade plasmática de renina, isto é, um quadro semelhante ao hiperaldosteronismo.

BIBLIOGRAFIA

Shimamoto K, Ando K, Fujita T, Hasebe N, Higaki J, Horiuchi M, et al. The Japanese Society of Hypertension guidelines for the management of hypertension (JSH 2014). Hypertens Res 2014;37(4):253-390.

82 URGÊNCIAS E EMERGÊNCIAS HIPERTENSIVAS

Cesar de Albuquerque Gallo, Maria Helena Sampaio Favarato

Aumento de PA é uma importante demanda nos serviços de emergência de adultos, porém nem todo aumento corresponde a emergência ou urgência hipertensiva, ou seja, não se deve intervir de forma enérgica em todos. Estudos de incidência realizados nos EUA estimam em 1% o risco de hipertensos desenvolverem quadro de urgência/emergência hipertensiva durante a vida. No Brasil, crise hipertensiva corresponde a 1,7% de todos os atendimentos em PS de clínica médica, sendo a urgência mais comum que a emergência. Dentre as emergências, as mais comuns são edema pulmonar agudo e AVC.

Redução abrupta da PA pode ser deletéria. O objetivo de redução da PA nas emergências hipertensivas é de 10-25% nas primeiras 2 horas, com normalização a ser alcançada em 24-48 horas.

DEFINIÇÕES

- Crise hipertensiva: elevação aguda da PA, acompanhada de sinais e sintomas. Consensos de HAS geralmente apontam PA > 180 × 110 mmHg, porém, em casos de rápida instalação (p. ex., síndrome nefrítica ou doença hipertensiva específica da gestação), pode haver sintomas (inclusive lesão de órgão-alvo) mesmo com níveis pressóricos inferiores.
- Urgência hipertensiva (definição controversa na literatura): elevação da PA geralmente $> 180 \times 110$ mmHg, sem lesão de órgãos-alvo ativa, porém com histórico de

lesão prévia, que alguns estudos chamam de presença de fatores de risco (p. ex., história de IAM prévio ou AVC).

- Emergência hipertensiva: crise hipertensiva em que há lesão aguda de órgãos-alvo. O objetivo da terapêutica é a redução de 10-25% da PA média, nas primeiras 2 horas, e normalização dos níveis pressóricos em 24-48 horas. As principais síndromes são:
 - hipertensão acelerada-maligna;
 - encefalopatia hipertensiva;
 - AVC;
 - dissecção de aorta;
 - edema agudo dos pulmões;
 - IAM;
 - glomerulonefrite difusa aguda;
 - eclâmpsia/pré-eclâmpsia.

FISIOPATOLOGIA

Aumento da pressão hidrostática acima da capacidade de autorregulação vascular do órgão-alvo, levando a lesão endotelial, fenômenos isquêmicos e hemorrágicos. Alguns estudos mostram importante papel de resposta inflamatória via interleucinas com fator de crescimento vascular expresso e proliferação de células do tecido vascular.

AVALIAÇÃO INICIAL

- História: diagnóstico prévio de HAS e comorbidades; sintomas neurológicos, cardiovasculares e visuais; uso de medicações hipertensoras (anfetaminas, cocaína, outras drogas ilícitas); aderência à terapêutica para controle de PA.
- Exame clínico: palpação de pulsos e medida da PA nos 4 membros; exame neurológico com fundoscopia; ausculta cardíaca e pulmonar; verificação da presença de edema de membros inferiores; frequência cardíaca e respiratória; exame do *ictus* cardíaco; hepatomegalia; estase jugular; sopros cardíacos e abdominais; massas pulsáteis.
- Laboratório: ECG (primeiros 10 minutos), RX de tórax (primeiros 30 minutos), Ht, urina tipo 1, função renal, glicemia, eletrólitos, marcadores de necrose miocárdica; deve-se considerar pedir peptídeo natriurético cerebral (BNP) e tentar identificar e tratar as causas desencadeantes.

TRATAMENTO ESPECÍFICO

Crise hipertensiva (assintomática ou oligossintomática)

Não são recomendados vasodilatadores EV.

Estudos não mostram benefício em relação a mortalidade ou mesmo evolução de lesão de órgão-alvo na

-MRCM.indb 341 12/5/17 4:05 PM

redução abrupta dos níveis de PA. Estudos menores (ensaios clínicos de menor impacto e relatos de caso) mostram efeitos deletérios dessa redução, como piora da função renal ou até acidente isquêmico transitório, principalmente com vasodilatores de ação rápida como nifedipino.

Os pacientes, em sua maioria, são hipertensos crônicos, com história de má aderência, mantendo níveis pressóricos elevados por períodos longos. Mais importante que a redução abrupta nos níveis de PA é a orientação quanto à adesão à terapêutica já proposta ao paciente e, se necessário, encaminhamento a acompanhamento ambulatorial.

Caso o paciente esteja com dor, deve-se realizar analgesia e reavaliar a PA. Considera-se o uso de benzodia-zepínicos se o pico hipertensivo estiver acompanhado de exacerbação de sintomas ansiosos.

Urgência hipertensiva

Uso de vasodilatador EV não está indicado.

Também não está comprovado benefício no tratamento, porém, pelo risco associado, orienta-se redução de PA que pode não começar no PS. Deve-se dar preferência aos vasodilatadores VO de meia-vida curta (a maioria dos estudos é feita com clonidina e hidralazina).

A principal recomendação nessa população de risco é o acompanhamento ambulatorial precoce.

Hipertensão acelerada-maligna

Hipertensão com alteração de fundo de olho, especialmente papiledema, além de retinopatia hipertensiva graus III e IV. Os sintomas mais comuns são alterações visuais, cefaleia e mal-estar. Múltiplos órgãos e sistemas podem estar envolvidos.

Pode acontecer no contexto de HAS secundária.

Fisiopatologia

Alteração vascular com necrose fibrinoide de arteriolas e proliferação miointimal das pequenas artérias gerando lesão endotelial. À microscopia, observam-se vasoconstrição, trombos em microcirculação e edema cerebral. Há territórios com vasoconstrição e com vasodilatação, além de hiperativação adrenérgica e do sistema renina-angiotensina-aldosterona.

Exames

Os exames realizados para seu diagnóstico são ECG, RX de tórax, hemograma, função renal com eletrólitos, marcadores de necrose miocárdica e glicemia. Deve-se considerar TC de crânio e punção liquórica, bem como a realização de ecocardiograma.

Tratamento

O tratamento depende da apresentação clínica: quando não complicada, ou seja, sem papiledema, perda de função renal ou alterações cardiovasculares e neurológicas, deve ser considerada urgência hipertensiva; quando houver disfunção de órgão-alvo, deve-se considerar como emergência e iniciar nitrato EV, com redução até 20% da PA média inicial em 1 hora. Não se deve reduzir a PA diastólica para < 100-110 mmHg, podendo-se normalizar a pressão em 2-3 dias com medicação VO.

AVC (Capítulo 49)

No AVC isquêmico, ocorre perda da autorregulação do fluxo sanguíneo cerebral na zona de penumbra. Assim, o fluxo depende diretamente da PA e sua redução abrupta pode levar a extensão da área isquêmica. A redução, então, não deve exceder 10-20% da PA média basal.

A redução da PA com agentes EV está indicada somente se PA sistólica > 220 mmHg e/ou PA diastólica > 120 mmHg, adotando-se níveis mais baixos após trombólise com plasminogênio tecidual (t-PA) – 185 \times 110 mmHg antes da trombólise e 180 \times 105 mmHg durante a trombólise – ou AVC hemorrágico, com alvo 185 \times 110 mmHg.

Encefalopatia hipertensiva

A encefalopatia hipertensiva resulta da elevação da PA acima dos limites de autorregulação do fluxo sanguíneo cerebral, com consequentes quebra de barreira hematoencefálica, aumento da permeabilidade vascular com micro-hemorragias e edema cerebral. Caracteriza-se por hipertensão, alteração do nível de consciência e papiledema.

É mais comumente observada em pacientes previamente normotensos (jovens com glomerulonefrite ou eclâmpsia), pois em hipertensos de longa data a curva de fluxo × pressão é deslocada para a direita, tolerando-se níveis mais altos de pressão sem perda da autorregulação.

Os sinais e sintomas são de hipertensão intracraniana: cefaleia, vômitos em jato e alterações da consciência, como coma e convulsões.

A presença de papiledema é comprobatória (Capítulo 274). Deve-se procurar também hemorragias e exsudatos.

Exames

Os exames para se realizar o diagnóstico são ECG, RX de tórax, exames gerais com função renal e marcadores de necrose miocárdica. Deve-se realizar TC de crânio para descartar outras causas de hipertensão intracraniana e identificar achados sugestivos de encefalopatia hipertensiva, como leucoencefalopatia com acometimento principalmente da substância branca parieto-occipital.

Tratamento

O tratamento é feito com a administração de:

- nitroprusseto de sódio, EV: com o objetivo de redução da PA inicialmente, 10-20% da PA média inicial ou PA diastólica de 100 mmHg, o que for mais alto;
- anticonvulsivantes caso haja convulsões recorrentes ou estado de mal epiléptico: diazepam durante a crise (10-20 mg) e fenitoína para evitar recorrência (dose total de 15-20 mg/kg diluídos em SF, com velocidade de infusão de 50 mg/min).

IAM (Capítulo 87)

O objetivo do tratamento da hipertensão é reduzir a PA sem aumentar a frequência cardíaca, a fim de se reduzir o consumo miocárdico. O controle da PA também ajuda na analgesia.

Nitratos são as drogas de escolha, pois reduzem a pré-carga e promovem vasodilatação coronária. Também podem ser utilizados betabloqueadores.

Dissecção de aorta (Capítulo 94)

Dor lancinante retroesternal com irradiação para o dorso associada à clínica das complicações: AVC, IAM, hemopericárdio, insuficiência cardíaca, insuficiência renal aguda e sinais de isquemia em outros órgãos. Acompanham sintomas adrenérgicos como palidez, diaforese e taquicardia.

Observa-se a presença de pulsos assimétricos, com diferença de PA diastólica > 20 mmHg.

Diagnóstico

Devem ser solicitados ecocardiograma e ângio-TC. Quanto ao ecocardiograma, o exame transesofágico apresenta maior sensibilidade (98 × 75% do transtorácico). Eventualmente, pode ser feito diagnóstico por meio de ângio-RNM, mas com necessidade de deslocamento do paciente e tempo maior de duração do exame.

Outros exames que devem ser realizados são: ECG, RX de tórax, hemograma, marcadores de necrose miocárdica, função renal com eletrólitos, TP, TTPa e urina tipo 1.

Quanto ao acometimento, a dissecção de aorta pode ser classificada em tipos A e B de Stanford:

- tipo A: envolve aorta proximal, com indicação de tratamento cirúrgico preferencialmente após estabilização clínica;
- tipo B: envolve dissecções distais, geralmente de tratamento clínico. Os pacientes devem ser avaliados por equipe cirúrgica assim que se determina o diagnóstico.

Não há consenso sobre o alvo a ser atingido, mas sabe-se que a PA deve ser mantida no menor nível tolerado pelo paciente, aceitando-se redução mais rápida, de 25% nas primeiras horas. É imperativo o uso de betabloqueadores antes dos vasodilatadores, evitando taquicardia reflexa e, assim, piora do dano.

Os betabloqueadores objetivam manter a frequência cardíaca < 60 bpm. Deve-se utilizar agente EV (metoprolol, propranolol ou esmolol). Caso haja contraindicação ao betabloqueador, pode-se tentar controlar a frequência cardíaca com bloqueador dos canais de cálcio EV (verapamil ou diltiazem).

Insuficiência ventricular esquerda aguda e edema agudo dos pulmões

O aumento da PA pode desencadear edema agudo dos pulmões (EAP) por aumento abrupto da pós-carga.

Deve-se solicitar exames de RX de tórax, ECG, gasometria, função renal, BNP ou NT-proBNP e marcadores de necrose miocárdica. O objetivo é tentar identificar e tratar os fatores desencadeantes. Deve-se considerar ecocardiograma e pesquisa de isquemia.

Tratamento

Deve-se fazer avaliação em sala de emergência, com monitorização e oximetria de pulso e aporte de oxigênio caso necessário.

O paciente deve ser mantido em decúbito elevado.

VNI com pressão positiva (preferencialmente CPAP, porém BiPAP também tem benefício) reduz a mortalidade. Isso ocorre pois há uma diminuição da pressão transmural decorrente do aumento da pressão intratorácica, reduzindo a pós-carga; além de diminuição da pré-carga pela redução do retorno venoso (o qual depende de pressão negativa na caixa torácica) e aumento de pressão alveolar acima da pressão hidrostática do vaso (impedindo o extravasamento de líquido para o alvéolo).

Para se obter uma redução do volume circulante, deve-se administrar diuréticos (furosemida, 0,5-1 mg/kg).

Com o objetivo de facilitação do trabalho hemodinâmico, recomenda-se a administração de:

nitratos EV: a nitroglicerina promove vasodilatação venosa, o que faz com que o volume se redistribua no território periférico, melhorando a congestão. Com doses mais altas, ocorre progressivo efeito arteriodilatador e redução da pós-carga (dose inicial de 5-10 mcg/min, titulada a cada 3-5 minutos); o nitroprusseto, por sua vez, tem potente ação arteriodilatadora, sendo efetivo para redução da PA. Deve ser evitado em casos de suspeita de isquemia, pois pode evitar o efeito teórico do fenômeno de roubo de fluxo no território coronário (dose inicial de 0,3-0,5 mg/kg/min). Ambos, nitroglicerina e nitroprusseto, podem causar cefaleia por vasodilatação

-MRCM.indb 343 12/5/17 4:05 PM

e meta-hemoglobinemia. É necessário ter cautela na utilização de inibidores da fosfodiesterase, pelo risco de vasodilatação induzida pelo óxido nítrico e hipotensão. O nitroprusseto é fotossensível;

morfina: também é venodilatador; diminui a sensação de dispneia e ativação do sistema nervoso simpático, levando a menor consumo de oxigênio pelo miocárdio; também facilita a tolerância à VNI. Deve ser feita diluição, com aplicação venosa de 1-5 mg a cada 5-30 minutos. É importante ter cuidado com o rebaixamento do nível de consciência.

Após a resolução do quadro agudo, deve ser feita a introdução de inibidores da enzima conversora da angiotensina (iECA) VO ou outros vasodilatores VO (hidralazina, clonidina etc.).

Complicações renais

Insuficiência renal pode ser causa ou consequência da hipertensão. É fundamental diferenciar pacientes agudos de crônicos (por meio de história, exame clínico, presença de anemia, tamanho renal e sedimento urinário).

Observam-se as seguintes complicações:

- glomerulonefrite aguda;
- síndrome hemolítico-urêmica/púrpura trombocitopênica trombótica: há dano da célula endotelial, com expressão de moléculas de adesão e deposição de fibrina, cuja deposição na parede vascular pode induzir plaquetopenia e destruição de hemácias, com consequentes lesões isquêmicas renal e cerebral. O diagnóstico envolve a presença de púrpura, plaquetopenia e provas de hemólise. Há a presença > 1% de esquizócitos no sangue periférico. O tratamento é feito com plasmaférese.

Pré-eclâmpsia/eclâmpsia

- Pré-eclâmpsia: hipertensão, edema periférico e proteinúria > 3 g/24 horas. É observada após a 20ª semana de gestação, com maior prevalência em primigestas.
- Eclâmpsia: tríade de pré-eclâmpsia associada a sintomas neurológicos que podem envolver convulsões, confusão mental e coma. O tratamento requer sulfato de magnésio em altas doses por via IM.
- Síndrome HELLP: hemólise, elevação de enzimas hepáticas, queda da contagem de plaquetas (*low platelet count*); pode ser observada na gestação, com o uso de ciclosporina ou infecções, como por *Escherichia coli* produtora de shiga-toxina.

Deve-se iniciar o tratamento hipotensor se PA > 180 \times 110 mmHg, evitando-se abaixar para < 150 \times 90 mmHg.

Pela teratogenicidade, o uso de iECA e antagonistas do receptor de angiotensina é contraindicado. Dá-se preferência à metildopa até 1,5 g/dia em 3 tomadas. Na ausência de resposta, pode-se associar nifedipino, betabloqueadores (pindolol) ou, mais raramente, diuréticos.

Crise simpática

Ocorre em decorrência de overdose de cocaína, intoxicação por simpaticomiméticos ou inibidores da monoaminoxidase, feocromocitoma e retirada abrupta de anti-hipertensivos ("efeito rebote", mais comum com agentes centrais e betabloqueadores).

Deve-se considerar quadro de abstinência (Capítulo 59).

Na intoxicação por cocaína, o uso de betabloqueadores deve ser cauteloso, por conta do risco de hiperatividade alfa-adrenérgica (Capítulo 252).

MEDICAÇÕES EV

Furosemida

- Apresentação: ampolas de 20 mg/2 mL.
- Dosagem: bolus inicial de 0,5-1 mg/kg, repetir conforme resposta.
- Deve-se quantificar a diurese e observar sódio, potássio e creatinina.

Betabloqueadores

Devem ser administrados de maneira lenta, em cerca de 5 minutos.

Evita-se sua administração em EAP ou insuficiência ventricular esquerda aguda.

Deve-se observar, após cada dose, ausculta pulmonar, PA, frequência cardíaca e oximetria de pulso.

Esmolol

- Apresentação: ampolas de 2.500 mg/10 mL (250 mg/mL) e 1.000 mg/mL (100 mg/mL).
- Diluição: 2 ampolas de 2.500 mg em 500 mL ou 1 ampola em 250 mL, com concentração final de 10 mg/mL.
 - Dose de ataque: 0,5 mg/kg/min.
 - Manutenção: até 0,3 mg/kg/min.

Metoprolol

- Apresentação: ampolas de 5 mg/5 mL (1 mg/mL).
- Infusão: 1 mg/min, ou seja, 5 mg em 5 minutos – esperar 5-10 minutos e repetir, até o máximo de 15 mg.

Deve-se observar, entre as doses, frequência cardíaca, PA, oximetria de pulso e ausculta pulmonar.

Propranolol

- Apresentação: ampolas de 10 mg/mL.
- Dose total: 0,2 mg/kg, dividida em 3 doses iguais.

Deve-se realizar cada dose em 2-5 minutos e repetir após 5-10 minutos, até completar a dose total. Entre as doses, observam-se frequência cardíaca, PA, oximetria de pulso e ausculta pulmonar.

Nitratos

Nitroglicerina

- Apresentação: ampolas de 5-10 mL, 5 mg/mL.
- Diluição: em SF ou SG; deve ser preparada em recipiente de vidro (diluição habitual: nitroglicerina, 50 mg + SF, 240 mL, EV em bicarbonato de sódio, 200 mcg/mL).
- Iniciar com 5 mcg/min e aumentar 5 mcg/min a cada 3-5 minutos.
- Efeitos adversos: cefaleia, hipotensão e taquicardia reflexa. Não utilizar em conjunto com inibidores da fosfodiesterase-5.

Doses altas de nitroglicerina apresentam risco de metemoglobinemia.

Nitroprusseto

- Apresentação: ampola de 2 mL (25 mg/mL).
- Diluição: preferencial em SG. É necessária fotoproteção (diluição habitual: nitroprusseto de sódio, 50 mg + SG, 248 mL, EV, em bicarbonato de sódio, 200 mcg/mL).

Doses altas em pacientes com disfunção renal aumentam risco de toxicidade por cianeto ou tiocianato e acidose metabólica com hiperlactatemia. Podem ocorrer hipotensão, cefaleia, palpitações, desorientação, náuseas. É fundamental ter cautela em síndrome coronária, pelo risco de roubo de fluxo. Deve-se ter cuidado com o uso recente de inibidores da fosfodiesterase-5. Não administrar no mesmo acesso de soluções alcalinas.

BIBLIOGRAFIA

Feitosa-Filho GS, Lopes RD, Poppi NT, Guimarães HP. Hypertensive emergencies. Rev Bras Ter Intensiva 2008;20(3):305-12.

Kessler CS, Joudeh Y. Evaluation and treatment of severe asymptomatic hypertension. Am Family Physician 2010;81(4):470-6.

Marik PE, Varon J. Hypertensive crises: challenges and management. Chest 2007;131:1949-62.

Malachias MVB, Souza WKSB, Plavnik FL, Rodrigues CIS, Brandão AA, Neves MFT, et al. VII diretriz brasileira de hipertensão arterial. Arq Bras Cardiol 2016; 107(3 supl 3):1-83.

Martin JFV, Loureiro AAC, Cipullo JP. Hypertensive crisis: clinical-therapeutic updating. Arq Ciênc Saúde 2004;11(4):253-61.

Perez MI, Musini VM. Pharmacological interventions for hypertensive emergencies: a Cochrane systematic review. J Hum Hypert 2008; 22:596-607.

-MRCM.indb 345 12/5/17 4:05 PM

SEÇÃO 11

DOENÇAS CARDIOVASCULARES

LUCAS JOSÉ TACHOTTI PIRES

FUNDAMENTOS DE ELETROCARDIOGRAFIA

Rafael Saad

ROTEIRO DE INTERPRETAÇÃO DO ECG

- Ritmo.
- Frequência cardíaca (1.500/RR).
- Duração de: onda P, intervalo PR, complexo QRS e intervalo OT.
 - Orientação da onda P.
 - Orientação do complexo QRS.
 - Alterações do segmento ST.

TÉCNICA PARA REALIZAÇÃO DO ECG

O paciente deve estar em decúbito dorsal horizontal, relaxado e com a pele limpa.

Locais dos eletrodos

A localização dos eletrodos é feita conforme mostrado nas Figuras 1 e 2:

- plano frontal (DI, DII, DIII, aVR, aVL, aVF):
- RA: braço direito;
- LA: braço esquerdo;
- RL: perna direita;
- LL: perna esquerda;
- plano horizontal (precordiais):
- V1: IV espaço intercostal paraesternal direito;
- V2: IV espaço intercostal paraesternal esquerdo;
- V3: ponto médio entre V2 e V4;
- V4: V espaço intercostal, na linha hemiclavicular esquerda;
- V5: linha horizontal a partir de V4 na linha axilar anterior esquerda;
- V6: linha horizontal a partir de V4 na linha axilar média esquerda;
 - derivações extras:
- V7: linha horizontal a partir de V4 na linha axilar posterior esquerda;

- V8: linha horizontal a partir de V4 na linha infraescapular esquerda;
 - V3R: ponto médio entre V1 e V4R;
- V4R: V espaço intercostal, na linha hemiclavicular direita.

Para avaliar melhor a onda P, utilizando leitura em DI, colocar o eletrodo do braço direito no II espaço intercostal direito e o eletrodo do braço esquerdo no IV espaço intercostal à direita (derivação de Lewis) ou à esquerda (derivação de Golub).

Valores normais

- Onda P = 0,08-0,11 segundo.
- Intervalo PR = 0,12-0,2 segundo (variação conforme idade e frequência cardíaca).
 - Intervalo QRS = 0,08-0,11 segundo.

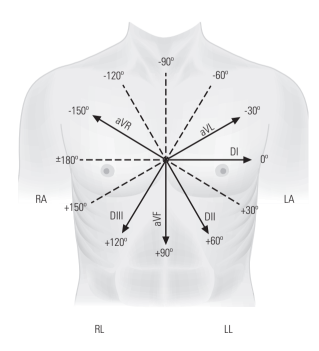


Figura 1 Sistema hexaxial de derivações (plano frontal). RA: braço direito; LA: braço esquerdo; RL: perna direita; LL: perna esquerda.

-MRCM.indb 346 12/5/17 4:05 PM

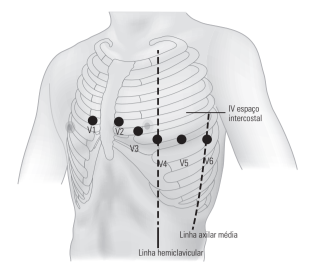


Figura 2 Posição dos eletrodos precordiais (plano horizontal).

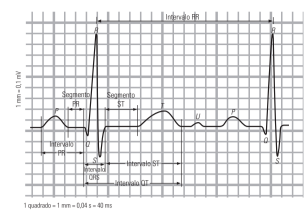


Figura 3 Traçado de ECG e valores de referência.

- Intervalo QT = 0,34-0,44 segundo (utilizar fórmula de Bazett para QT corrigido: QT corrigido = QT/\sqrt{RR} em segundos).
- Orientação normal da onda P: 0 a +90° no plano frontal.
- Orientação normal do complexo QRS: -30° a +90° no plano frontal; para trás no plano horizontal.
 - Frequência cardíaca = 60-100 bpm.

O cálculo da frequência cardíaca é feito com a fórmula 1.500/RR (sendo RR a distância entre 2 complexos QRS em milímetros). Como regra prática, utilizando-se a distância entre 2 complexos QRS de ritmo regular, considera-se que a cada 5 mm (1 quadrado maior do traçado de ECG) a frequência cardíaca decai: 300 - 150 - 100 -75 - 60 - 50 bpm.

Tabela 1 Resumo das principais alterações eletrocardiográficas

Sobrecarga atrial direita (SAD)

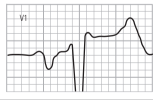
- Onda P pontiaguda com amplitude > 2,5 mm em DII, DIII e aVF
- Sinal de Peñaloza-Tranchesi (voltagem de QRS de V1 < 1/3 em relação a V2)



Sobrecarga atrial esquerda (SAE)

- Duração de P > 0,1 segundo (2,5 mm); onda P bífida em DII, DIII e aVF
- Sinal de Morris (onda P difásica com componente negativo > positivo em V1, componente negativo > 1 mm²)





Sobrecarga ventricular direita (SVD)

■ Desvio do eixo QRS para a direita, R dominante em V1 e S profunda em V5 e V6



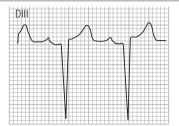
(continua)

-MRCM.indb 347 12/5/17 4:05 PM

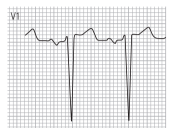
Sobrecarga ventricular esquerda (SVE)

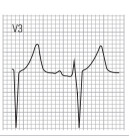
- Sokolow e Lyon: soma da amplitude S em V1 ou V2 + R em V5 ou V6 > 35 mm (se idade < 25 anos. > 40 mm)
- *Strain*: alteração da repolarização ventricular em V5 e V6
- Cornell: R em aVL + S em V3 > 20 mm (para mulheres) ou > 28 mm (para homens)
- Cornell modificado: R em aVL > 11 mm (na presença de BDAS, > 13 mm)
- Romhilt-Estes: se ≥ 5 pontos, SVE, se = 4 pontos, SVE provável
- Sokolow: 3 pontos
- Strain: 3 pontos
- Morris: 3 pontos
- Desvio QRS para a esquerda: 2 pontos
- QRS alargado: 1 ponto
- Lewis: R em D1 > 15 mm
- Casale: S em D3 > 15 mm
- Gubner: R em D1 + S em D3 > 22 mm
- Na presença de BRE: S de V2 > 30 mm e S de V3 > 25 mm; Sokolow > 40 mm; R em aVL > 11 mm; e Morris positivo (SAE associado)

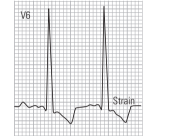






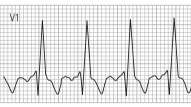






Bloqueio de ramo direito (BRD)

- QRS alargado ≥ 0,12 s
- QRS positivo em V1
- S empastado em V5-V6





Bloqueio de ramo esquerdo (BRE)

- QRS alargado ≥ 0,12 s
- Orientação QRS normal (negativo em V1)
- Ondas R nas derivações esquerdas (em "torre")





Bloqueio divisional anterossuperior (BDAS)

- QRS desviado para a esquerda, além de -30°
- S em DIII > S em DII

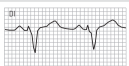


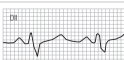




Bloqueio divisional posteroinferior (BDPI)

- QRS desviado para a direita, além de +90° (geralmente, +120°)
- R em DIII > R em DII







(continua)

Bradicardia sinusal

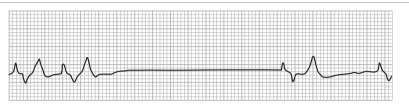
Onda P com orientação normal e frequência cardíaca < 50 bpm



Parada sinusal

Ausência de ondas P por períodos longos,

> 2 s

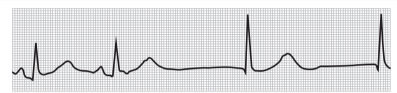


Escapes

■ Batimentos tardios de origem não sinusal

Ritmo de escape

Após escape, não há retorno ao ritmo de base, p. ex., ritmo de escape juncional



Bloqueio sinoatrial (BSA)

■ Falha de condução do nó sinusal para átrios e ventrículos; ocorre após encurtamento progressivo do PP (BSA tipo I) ou corresponde ao dobro do RR (BSA tipo II), com ausência de onda P no período de pausa



Bloqueio atrioventricular (BAV) de 1° grau

■ Todas as P conduzem; PR > 0,2 s (valor de referência varia conforme idade e frequência cardíaca)



BAV de 2° grau Mobitz I

■ Algumas ondas P não conduzem; presença do fenômeno de Wenckebach (aumento progressivo do intervalo PR até que ocorra o bloqueio)



BAV de 2° grau Mobitz II

Algumas ondas P não conduzem; intervalo PR fixo, comumente com QRS largo



BAV de 3° grau (BAV total)

■ Nenhuma onda P conduz; dissociação atrioventricular; comumente com QRS largo



(continua)

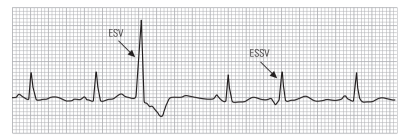
12/5/17 4:05 PM

Extrassístole (batimento precoce) ventricular (ESV)

■ QRS alargado, não precedido de onda P

Extrassístole supraventricular (ESSV)

 QRS geralmente estreito, semelhante ao do ritmo de base



Bigeminismo

■ Para cada batimento cardíaco normal, uma extrassístole intercalada



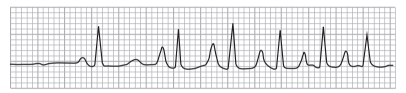
Taquicardia sinusal

- Onda P com orientação normal e frequência cardíaca > 100 bpm
- Secundária a causas extracardíacas ou cardíacas



Taquicardia atrial

 Ondas P anômalas (não sinusais), frequência atrial geralmente de 150-250 bpm



Taquicardia juncional

■ Onda P negativa antes do QRS (P retrógrada); ou onda P não é visível; ou onda P retrógrada após o QRS (ilustração)



Fibrilação atrial

- Ausência de P
- Linha de base isoelétrica ou com irregularidades finas (onda f — melhor evidenciada em V1)
- Ritmo (RR) muito irregular (irregularmente irregular)
- Frequência atrial: 350-700/min
- Resposta ventricular pode ser alta (frequência cardíaca > 100 bpm), baixa (< 60 bpm) ou normal

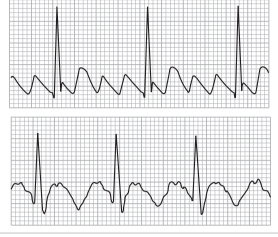


(continua)

-MRCM.indb 350 12/5/17 4:05 PM

Flutter atrial

- Ondas F (aspecto de dente de serrote)
- Frequência atrial: 250-350/min
- BAV (2:1, 3:1 ou 4:1)
- RR constante ou pouco variável
- Ondas F negativas em DII, DIII e aVF (*flutter* comum)

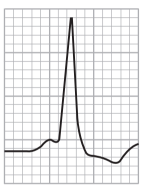


Taquicardia paroxística supraventricular (mecanismos de reentrada)

- Taquicardia por reentrada nodal:
 Origem da arritmia no nó atrioventricular,
 circuito utilizando via rápida no sentido
 ascendente e via lenta no sentido
 descendente. Se QRS basal normal, durante
 taquicardia, aparecem ondas s (pseudo s) em
 parede inferior (DII, DIII e aVF) e pseudo r' em
 V1, representando ativação retrógrada atrial
 (deve ocorrer até 100 ms após início do QRS)
 Após reversão da taquicardia, geralmente
 ECG normal, com desaparecimento dos
 pseudo s e r'
- Taquicardia por reentrada atrioventricular (Wolff-Parkinson-White):

Presença de feixe anômalo atrioventricular com QRS basal apresentando pré-excitação (onda delta + PR curto)





Pré-excitação ventricular (onda delta)

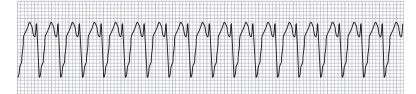
Taquicardia ventricular (TV) monomórfica

- Não sustentada: duração < 30 s
- Sustentada: duração > 30 s

≥ 3 QRS alargados (consecutivos e precoces); QRS não precedidos de onda P; frequência cardíaca > 100 bpm

Torsades de pointes (torção das pontas)

- Taquicardia ventricular polimórfica em que os complexos aumentam e diminuem com certo sincronismo ao redor da linha de base, caracterizando movimento em espiral
- É associado a aumento do intervalo QT (congênito ou secundário a drogas)





(continua)

-MRCM.indb 351

Fibrilação ventricular

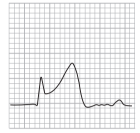
■ Ritmo caótico; ausência de complexos QRS e ondas T, substituídos por ondulações irregulares e de frequência elevada



Infarto agudo do miocárdio (IAM)

Localização da parede (artéria provável):

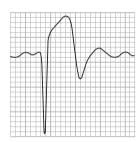
- DII, DIII e aVF: inferior (coronária direita)
- V1 e V2: septal (descendente anterior)
- V3 e V4: anterior (diagonal)
- DI, aVL, V5 e V6: lateral (circunflexa)
- V1 a V6: anterior extenso (coronária esquerda)
- V3R, V4R: ventrículo direito (coronária direita)
- V7 e V8: posterior ou dorsal (imagem em espelho em V1-V3 - infradesnivelamento de ST) (coronária direita ou circunflexa)



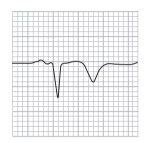
Supradesnivelamento de ST (primeiros minutos)



Ondas Q (aproximadamente 6 horas)



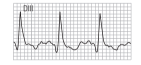
Inversão de T



Regressão do supradesnivelamento

Tromboembolismo pulmonar (TEP)

- Taquicardia sinusal
- Padrão S1Q3T3 (onda S em DI, onda Q e T invertida em DIII)
- Distúrbio ou bloqueio de ramo direito





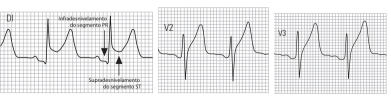
Lesão cerebral aguda

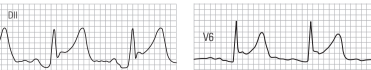
- Ondas T gigantes cerebrais (negativas, profundas e simétricas)
- Prolongamento do intervalo QT



Pericardite

- Taquicardia sinusal
- Supradesnivelamento difuso do segmento
- Infradesnivelamento do segmento PR
- Ondas T achatadas ou negativas





(continua)

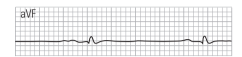
-MRCM.indb 352 12/5/17 4:05 PM

Derrame pericárdico

- \blacksquare Baixa voltagem em todo o traçado (< 0,5 mV no plano frontal e < 1 mV no plano horizontal)
- Alternância elétrica (variações da amplitude do QRS a cada batimento)
- Taquicardia sinusal

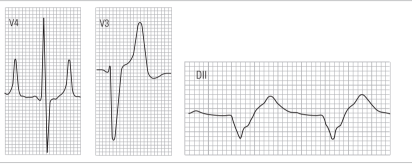
Hipotireoidismo

■ Baixa voltagem em todo o traçado; bradicardia sinusal



Hiperpotassemia

- Aumento da amplitude da onda T (T "em tenda")
- Alargamento de QRS
- Desaparecimento de onda P
- Padrão sinusoidal



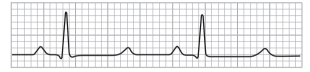
Hipopotassemia

- Achatamento de onda T
- Proeminência da onda U



Hipocalcemia

■ Aumento do intervalo QT



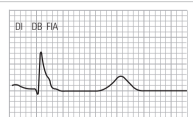
Hipercalcemia

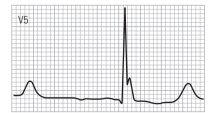
■ Diminuição do intervalo QT



Hipotermia

- Onda J ou O de Osborn (alargamento do QRS à custa de um entalhe final, entre o término do QRS e o início do segmento ST)
- Bradicardia sinusal
- Aumento do intervalo QT





(continua)

-MRCM.indb 353 12/5/17 4:05 PM

Taquicardia juncional não paroxística
 Dissociação atrioventricular
 Taquicardia bidirecional

Tabela 1 Resumo das principais alterações eletrocardiográficas Ação digitálica Onda T achatada Segmento ST infradesnivelado e côncavo (em "colher") Intervalo QT diminuído Intervalo PR aumentado Intoxicação digitálica (arritmias) Extrassístoles ventriculares bigeminadas Extrassístoles ventriculares polimórficas Taquicardia atrial com BAV variável

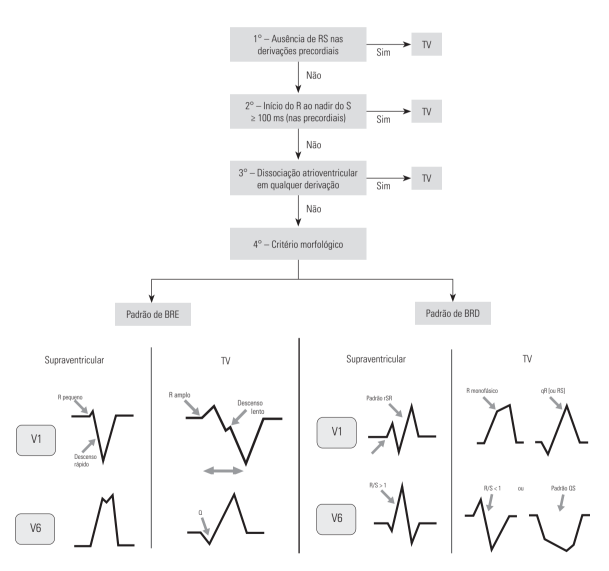


Figura 4 Algoritmo (critérios) de Brugada: diferenciação das taquicardias de complexo largo — taquicardia ventricular (TV) × taquicardia supraventricular com aberrância. BRD: bloqueio de ramo direito; BRE: bloqueio de ramo esquerdo.

-MRCM.indb 354 12/5/17 4:05 PM

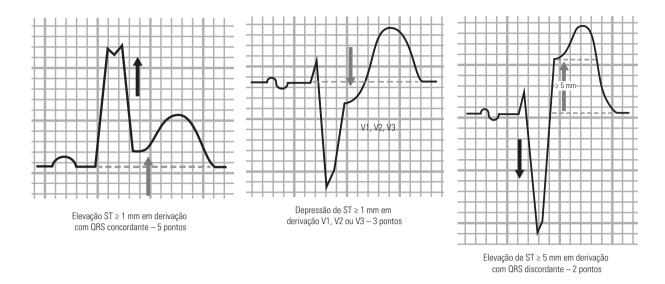


Figura 5 Algoritmo de Sgarbossa. ≥ 3 pontos: 90% de especificidade de IAM com supradesnivelamento de ST (sensibilidade de 36%).

BIBLIOGRAFIA

Eckardt L, Breithardt G, Kirchhof P. Approach to wide complex tachycardias in patients without structural heart disease. Heart 2006;92;704-11.

Friedman AA. Eletrocardiograma em 7 aulas: temas avançados e outros métodos. Barueri: Manole; 2011.

Friedman AA, Grindler J, Oliveira CARO. Diagnóstico diferencial no eletrocardiograma. Barueri: Manole; 2007.

Mangrum JM, DiMarco JP. The evaluation and management of bradicardia. N Engl J Med 2000;342(10):703-9.

Pastore CA, Pinho JA, Pinho C, Samesima N, Pereira-Filho HG, Kruse JCL, et al. III Diretrizes da Sociedade Brasileira de Cardiologia sobre Análise e Emissão de Laudos Eletrocardiográficos. Arq Bras Cardiol 2016;106(4Supl.1):1-23.

Sgarbossa EB, Pinski SL, Barbagelata A, Underwood DA, Gates KB, Topol EJ, et al. Electrocardiographic diagnosis of evolving acute myocardial infarction in the presence of left bundle-branch block. N Engl J Med 1996;334(8):481-7.

84 ARRITMIAS

Luciana Sacilotto

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As arritmias cardíacas pertencem à rotina de unidades de emergências, UTI e ambulatórios. Representam 12-20% dos atendimentos hospitalares.

Os pacientes com distúrbios do ritmo cardíaco se apresentam em condições variáveis de gravidade, desde palpitações benignas ocasionais, que não requerem exa-

mes complementares, até parada cardiorrespiratória (PCR) com significativo impacto social.

O tratamento compreende mudanças comportamentais, antiarrítmicos, estudo eletrofisiológico e ablação por radiofrequência, além de implante de marca-passo.

Mecanismo das arritmias cardíacas

A base iônica das arritmias tem implicação clínica e terapêutica. São divididas em categorias:

- distúrbios na formação do impulso (automatismo e atividade deflagrada): clinicamente, as arritmias por automatismo têm início e término graduais (aquecimento/desaquecimento) e são suprimidas por ritmos de frequência mais elevada, o que é conhecido como *overdrive supression*;
- distúrbios na condução (reentrada): têm início e término súbitos, sendo interrompidas por drogas bloqueadoras (adenosina) ou cardioversão elétrica;
 - distúrbios mistos (ambos os tipos).

Abordagem do paciente

Os sinais e os sintomas maiores em arritmia cardíaca são palpitação, fadiga, síncope ou pré-síncope e morte súbita cardíaca (MSC). Uma mesma arritmia cardíaca pode ser bem tolerada e assintomática para alguns indivíduos e, para outros, debilitante.

História clínica detalhada permite a formulação das hipóteses iniciais. Os exames complementares podem esclarecer o diagnóstico ou prover dados para a estrati-

-MRCM.indb 355 12/5/17 4:05 PM

ficação de risco. A etapa inicial consiste em identificar causas secundárias para os sintomas (hipotensão, infecção, distúrbio hidroeletrolítico, anemia, isquemia miocárdica, doenças inflamatórias, hipertireoidismo, hipo/hiperglicemia, medicações bradi ou taquicardizantes, intoxicação exógena e aumento de catecolaminas por tumores, como feocromocitoma).

Por conta do amplo espectro de gravidade, é preciso reconhecer de imediato os fatores de risco para MSC tanto em pacientes ambulatoriais como naqueles em unidades de emergência. Os principais critérios são individuais (idade, doença cardíaca conhecida ou suspeita) e familiares (MSC precoce, ou seja, com idade < 40 anos). As circunstâncias deflagradoras dos sintomas são importantes na estratificação de risco (estresse físico ou emocional), bem como o comprometimento hemodinâmico resultante da arritmia (baixo débito, síncope com trauma).

O exame físico deve ser direcionado para identificação de cardiopatias estruturais, entretanto não exclui a presença de arritmias potencialmente fatais. Aproximadamente 5-10% das MSC ocorrem em indivíduos com coração normal, em razão de anormalidades elétricas primárias: Wolff-Parkinson-White e canalopatias cardíacas (síndrome do QT longo congênito, síndrome de Brugada, taquicardia ventricular polimórfica catecolaminérgica).

O ECG basal oferece informações de grande valia para estratificação de risco (sinais de cardiopatia estrutural ou de canalopatias); entretanto, para fins diagnósticos, o padrão-ouro é o ECG em vigência de sintomas, já que quaisquer arritmias encontradas em outros momentos não necessariamente explicam os sintomas do paciente.

Demais exames complementares (exames laboratoriais, teste ergométrico, ecocardiograma, Holter de 24 horas, monitor de eventos, cintilografia miocárdica, teste de inclinação [tilt test], RNM, cineangiocoronariografia e estudo eletrofisiológico) podem ser necessários e planejados de maneira eletiva ou emergencial.

QUADRO CLÍNICO

Palpitações podem ser taquicárdicas, com pausas, sustentadas ou breves, regulares ou irregulares. O início e o término dos sintomas direcionam o raciocínio: início gradual sugere taquicardia sinusal; ao passo que término abrupto ou após manobra vagal (tosse, massagem do seio carotídeo, manobra de Valsalva) sugere taquicardia paroxística supraventricular (TPSV), mais frequentemente taquicardia por reentrada nodal (TRN) e taquicardia atrioventricular (TAV) associada à presença de via acessória. Idade, sexo e fatores acompanhantes auxi-

liam o diagnóstico. Palpitações regulares, em mulheres de 40 anos, com *frog* (sensação de batimento no pescoço pela contração atrial contra valvas atrioventriculares fechadas) sugerem fortemente TRN; já em homens em idade mais precoce, associadas a dor precordial, estão mais relacionadas à TAV. Idosos com palpitações irregulares e sensação de coração chacoalhando podem sofrer de fibrilação atrial.

Síncope, pré-síncope ou fadiga estão relacionadas a sintomas de baixo débito cardíaco. Podem ocorrer de maneira abrupta (reflexo vasovagal, bloqueios atrioventriculares – BAV intermitentes ou taquiarritmias) ou insidiosa e persistente (bradicardias sustentadas).

EXAMES COMPLEMENTARES

O registro dos sintomas do paciente, sejam palpitações, síncope ou pré-síncope, independentemente do exame utilizado (ECG, teste ergométrico, Holter ou monitor de eventos), direciona a investigação e o tratamento.

ECG

ECG de 12 derivações em vigência dos sintomas (ECG "de crise") é definitivo para o diagnóstico do paciente, abreviando sua investigação. Deve-se fornecer o ECG ao paciente e orientar para que seja tratado como um documento. O eixo e a morfologia da onda P e do complexo QRS, a relação P/QRS e o ritmo são também importantes em condições basais, quando se investiga o substrato da arritmia.

Teste ergométrico

Pacientes que apresentam sintomas de arritmia associada ao estresse físico ou emocional podem ser avaliados durante o teste ergométrico, em que há exposição adrenérgica em ambiente com monitorização cardíaca. Assim, podem-se documentar arritmias ventriculares, provocar arritmias supraventriculares, determinar a relação entre arritmia e atividade física, adicionar informações relativas ao mecanismo da arritmia e, portanto, auxiliar na escolha do antiarrítmico.

Para avaliação de bradicardias, o teste ergométrico é útil para verificar a resposta cronotrópica ao exercício e, em algumas situações, pode demonstrar atividade vagal exacerbada durante a recuperação.

Monitorização cardíaca prolongada

A monitorização eletrocardiográfica prolongada é de fundamental importância. A documentação de extrassístoles atriais e ventriculares, sua relação com as atividades cotidianas, sua densidade e sua complexidade são importantes para a determinação da etiologia e do

-MRCM.indb 356 12/5/17 4:05 PM

prognóstico e são ferramentas para acompanhamento clínico e terapêutico. Por um lado, quando há correlação da arritmia com sintomas, o diagnóstico clínico é confirmado; por outro, quando não há, deve-se ter cautela com a conclusão diagnóstica, pois a arritmia encontrada pode não ser o objeto da investigação, levando a falhas de interpretação.

Quando o paciente ainda apresenta sintomas e o registro não documenta alterações no ritmo, outras causas devem ser investigadas (hipotensão arterial, refluxo gastroesofágico, dentre outras). Durante a monitorização de 24 horas, 25-50% dos pacientes apresentam queixas, sendo que em apenas 10% das vezes são causadas por arritmia.

Em jovens saudáveis, é muito comum o registro de arritmias sem implicação clínica. As mais comuns são bradicardia sinusal com frequência cardíaca de 35-40 bpm, arritmia sinusal com pausas, bloqueio sinoatrial e BAV de 1° e 2° graus (tipo Wenckebach), principalmente durante o sono.

A forma clássica de monitorização prolongada é o Holter de 24 horas, cuja acurácia depende da frequência dos sintomas. As extrassístoles atriais e ventriculares, em geral, podem ser flagradas nesse período de observação, entretanto, TPSV e síncope em raras situações ocorrem diariamente, o que dificulta o diagnóstico.

Outros métodos disponíveis são a telemetria, quando o paciente tem indicação de internação; o Holter estendido para 48 horas ou 7 dias; e, mais recentemente, o monitor de eventos (*loop recorder*). Este monitor permite gravações periódicas e automáticas ao longo de 7 ou 14 dias e sua maior vantagem é o acionamento da gravação quando o paciente tem sintomas. O aparelho resgata os traçados dos últimos minutos que antecederam a gravação, evitando assim que sintomas fugazes como síncopes sem pródromo não sejam registrados. Quando os sintomas são ainda menos frequentes, é possível indicar o monitor de eventos implantável, que pode fornecer registros prolongados, de até 2 anos.

Teste de inclinação (tilt test)

No teste de inclinação, o indivíduo é monitorizado (PA e ECG) na posição supina e na ortostática (a 70°). Pode ser utilizado para avaliação de síncope vasovagal, hipersensibilidade do seio carotídeo, disautonomias e taquicardias posturais. As principais indicações são:

- história sugestiva, porém não conclusiva para síncope vasovagal;
- síncope sugestiva de mecanismo reflexo na presença de doença cardíaca, após exaurida investigação para síncope cardiogênica;

- episódio de síncope isolada em situações de alto risco (ocorrência ou risco de lesão física ou com implicação ocupacional);
 - diagnóstico diferencial em síncope convulsiva;
 - suspeita de pseudossíncope psicogênica;
- taquicardia ou fadiga sugestiva de disautonomia ou síndrome postural ortostática taquicardizante.

O *tilt test* não é recomendado como controle terapêutico.

As respostas positivas ao teste de inclinação podem ser classificadas em:

- mista (queda da PA sistólica > 30 mmHg e da frequência cardíaca > 10%);
- vasodepressora (queda da PA sistólica > 30 mmHg sem alterações significativas da frequência cardíaca);
- cardioinibitória (presença de assistolia > 3 segundos ou bloqueios atrioventriculares além da queda da PA).

Outros tipos de resposta ao teste de inclinação incluem:

- hipotensão postural (queda da PA sistólica > 20 mmHg ou < 90 mmHg ou queda da PA diastólica > 10 mmHg);
- resposta disautonômica (queda gradual e progressiva da PA);
- síndrome postural ortostática taquicardizante: incremento de mais de 30 bpm na frequência cardíaca logo após a inclinação e mantida durante a exposição > 40 bpm em jovens entre 12-19 anos, na ausência de hipotensão postural.

Em pacientes com suspeita de síncope por hipersensibilidade do seio carotídeo, conforme anamnese detalhada (idosos, com fatores desencadeantes específicos, ligados a rotação ou compressão cervical), há indicação de realizar massagem do seio carotídeo. A manobra pode ser realizada em ortostase, por 10 segundos, quando não houver contraindicação (AVC recente, sopro ou estenose carotídea). O critério diagnóstico é a presença de assistolia > 3 segundos (cardioinibitória) ou queda da PA sistólica > 50 mmHg (vasodepressora), acompanhada dos sintomas prévios.

Vale ressaltar que a resposta ao teste de inclinação é significativa quando há reprodutibilidade dos sintomas, tanto para síncope neurocardiogênica como para hipersensibilidade do seio carotídeo, disautonomia e síndrome ortostática postural taquicardizante.

Estudo eletrofisiológico invasivo

O estudo eletrofisiológico invasivo consiste na monitorização cardíaca endocavitária em concomitância com

-MRCM.indb 357 12/5/17 4:05 PM

os eletrodos periféricos. São inseridos cateteres multipolares através da veia femoral e/ou da veia jugular, com o posicionamento de eletrodos em sítios cardíacos específicos, para monitorização ou estimulação cardíaca.

A condução atrioventricular pode ser mensurada com o posicionamento de 1 eletrodo no His (próximo ao folheto septal da valva tricúspide), determinando os intervalos de condução de átrio para His (intervalo AH; normal em 60-125 ms) e de His para ventrículos (intervalo HV; normal em 35-55 ms).

A estimulação cardíaca atrial ou ventricular pode precipitar o episódio clínico de taquicardia, sendo, nesse caso, ferramenta diagnóstica e terapêutica. Quando o paciente tem queixa sugestiva de TPSV e o estudo eletrofisiológico demonstra essa arritmia, muito provavelmente a ablação por radiofrequência será eficaz. Entretanto, respostas falso-negativas (estudo eletrofisiológico sem indução de arritmia em paciente que a tem), bem como falso-positivas (indução de arritmia não clínica), são frequentes e podem dificultar a interpretação dos resultados. Alterações do tônus autonômico pela posição supina durante o exame, variabilidade da atividade elétrica circadiana e, no dia a dia, utilização de estímulos artificiais (estímulo elétrico) são algumas das razões da disparidade entre os resultados obtidos e as ocorrências clínicas espontâneas.

Outra função do estudo eletrofisiológico é a estratificação de risco de MSC em pacientes com disfunção ventricular e síncope ou taquicardia inexplicadas, principalmente quando há dúvida quanto à indicação de um cardiodesfibrilador implantável (CDI). Existem doenças, entretanto, nas quais o uso da cardioestimulação não é recomendado para a estratificação, como na síndrome do QT longo e a cardiomiopatia hipertrófica.

DIAGNÓSTICO

Extrassístoles

Os batimentos ectópicos precoces podem emergir dos átrios ou dos ventrículos e, menos comumente, do sistema de condução. Os pacientes queixam-se de batimentos irregulares ou impulso precordial; entretanto, muitas vezes, são assintomáticos, com a arritmia ocasionalmente detectada em consulta médica ou exame periódico.

Taquicardias

As taquicardias podem ser supraventriculares ou ventriculares. A distinção é feita por meio do ECG de 12 derivações durante a arritmia. As taquicardias de intervalo RR regular e QRS estreitos (< 120 ms) ocorrem por despolarização dos ventrículos através do sistema His-Purkinje, logo, são consideradas supraventriculares (Figura 1). Nesse tipo de taquicardia, deve-se identificar o local de inserção da onda P entre 2 complexos QRS (intervalo RP' – Figura 1), bem como a relação entre P e QRS (p. ex., 1:1, 2:1, 3:1). O registro do final da arritmia fornece dados adicionais nas arritmias supraventriculares: quando a arritmia termina em P retrógrada o registro é sugestivo de TRN e TAV; quando em QRS, favorece o diagnóstico

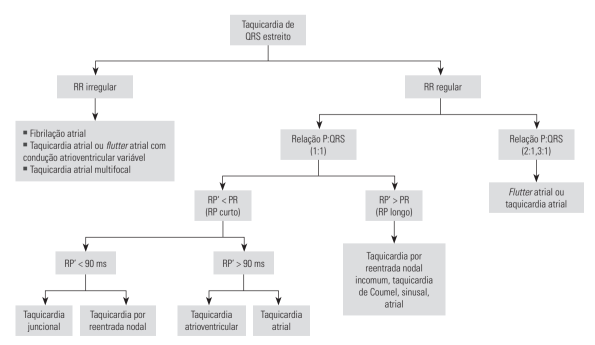


Figura 1 Algoritmo para diagnóstico diferencial da taquicardia de QRS estreito.

-MRCM.indb 358 12/5/17 4:05 PM

de taquicardia atrial. A medicação utilizada para reverter a arritmia também auxilia o diagnóstico diferencial, pois a adenosina mais comumente reverte TRN e TAV.

As taquicardias em que o intervalo RR é irregular, na maioria das vezes, constituem casos de fibrilação atrial, sendo os diagnósticos diferenciais taquicardia atrial (presença de linha isoelétrica entre os complexos) ou *flutter* atrial com condução variável (presença das ondas "F").

Quando os complexos QRS são largos (> 120 ms), utilizam-se algoritmos para diferenciar arritmias ventriculares de supraventriculares com aberrância de condução (Figuras 2 e 3).

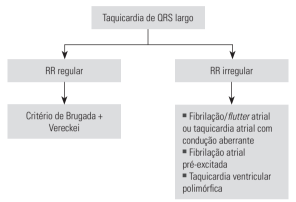


Figura 2 Algoritmo para diagnóstico diferencial da taquicardia de QRS largo.

Depois de reconhecida a taquicardia ventricular (TV), é importante estabelecer sua relação com cardiopatia estrutural, mais especificamente disfunção ventricular, pois é o que determina o prognóstico e o tratamento. Pode ser difícil a distinção da TV com taquicardias atriais pré-excitadas, ou seja, com condução anterógrada pela via acessória, pois a presença da onda delta falseia a interpretação dos algoritmos de Brugada e Vereckei. No caso de fibrilação atrial pré-excitada, em que a característica mais relevante é a irregularidade de RR, não se pode aplicar tais algoritmos (estabelecidos para RR regular). Além disso, as diferentes morfologias de complexo QRS e os diferentes graus de pré-excitação ventricular são patognomônicos de fibrilação atrial pré-excitada.

Fibrilação atrial e *flutter* atrial

Geralmente, a fibrilação atrial cursa com palpitações taquicárdicas irregulares e sensação de coração "chacoalhando" ou "tremendo"; entretanto, algumas vezes é assintomática ou oligossintomática, manifestando-se apenas com fadiga e cansaço.

O tempo de início da arritmia e o tipo de tratamento escolhido classificam a fibrilação atrial em:

- episódio único;
- paroxística: reversão espontânea, usualmente < 7 dias;

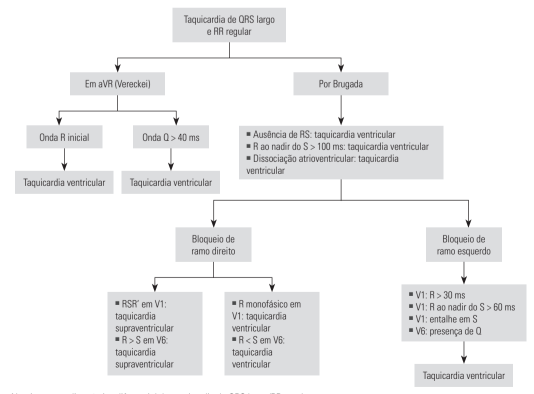


Figura 3 Algoritmo para diagnóstico diferencial da taquicardia de QRS largo/RR regular.

-MRCM.indb 359 12/5/17 4:05 PM

- persistente: reversão química ou elétrica programada, comumente > 7 dias;
- persistente de longa duração: reversão programada, fibrilação atrial > 1 ano;
- permanente: quando se opta por controle da frequência cardíaca, ou seja, não se programa reversão.

O *flutter* atrial segue a classificação da fibrilação atrial:

- paroxístico: circuito macrorreentrante;
- persistente: circuito microrreentrante;
- permanente.

O flutter paroxístico e o persistente podem ocorrer no mesmo paciente em diferentes estágios de evolução da doença atrial.

Os sintomas do *flutter* atrial podem se assemelhar aos das TPSV, por serem de início e término súbitos e com palpitações regulares; no entanto, a evolução da arritmia, a forma de tratamento e o risco cardioembólico o aproximam da fibrilação atrial.

Bradicardias

As bradicardias podem ter curso assintomático ou gerar fadiga, síncope e pré-síncope. É importante classificar o nível do acometimento do sistema de condução para estimar o prognóstico e a urgência do tratamento.

Denomina-se bloqueio infra-hissiano aquele em que há complexos QRS alargados, frequências cardíacas muito baixas (< 40 bpm), períodos de TV não sustentadas e, principalmente, comprometimento hemodinâmico, quando há risco de assistolia ou fibrilação ventricular (FV). Logo, exigem internação e implante de marca-passo provisório.

Durante episódios de taquicardia atrial (*flutter* atrial, taquicardia atrial ou fibrilação atrial), o sistema de condução íntegro mantém uma condução rápida para os ventrículos, geralmente > 100 bpm. Quando a resposta ventricular é bradicárdica (< 60 bpm), principalmente quando apresenta complexo QRS alargado e sintomas de baixo débito, também pode necessitar de tratamento de urgência.

Os bloqueios ou retardos supra-hissianos são avaliados conforme a sintomatologia, por terem comportamento mais benigno. São eles: bradicardia sinusal, paradas sinusais, BAV de 1° grau ou de 2° grau Mobitz I.

PCR recuperada

A principal causa de PCR em adultos é a insuficiência coronariana. Quando a PCR é recuperada, após o período de reabilitação clínica e neurológica, o indivíduo deve ser submetido à investigação etiológica. O ritmo da PCR, quando disponível, é importante na investigação.

TV ou FV ocorrem em eventos coronarianos, enquanto que a *torsades de pointes* se relaciona a distúrbios elétricos primários ou secundários a alterações eletrolíticas. A atividade elétrica sem pulso direciona a investigação para distúrbios metabólicos (intoxicação, hipovolemia, hipóxia, hiperpotassemia, hipotermia e acidose) ou mecânicos (tromboembolismo pulmonar, IAM, tamponamento cardíaco e pneumotórax hipertensivo).

Quando a PCR é atendida em ambiente extra-hospitalar, deve-se ter um relatório da equipe de atendimento inicial, a fim de explorar se o desfibrilador externo automático considerou o ritmo chocável e se houve desfibrilação com sucesso.

Depois de excluídas as causas mais prevalentes, o paciente pode apresentar uma doença elétrica primária congênita ou uma arritmia fatal secundária a cardiomiopatia herdada. As mais comuns, ainda que raras, são: síndrome do QT longo congênita, cardiomiopatia hipertrófica, cardiopatia arritmogênica do ventrículo direito, síndrome do QT curto congênita, síndrome de Brugada, torsades de pointes por extrassístoles ventriculares de acoplamento ultracurto, miocárdio não compactado, TV polimórfica catecolaminérgica, síndromes da repolarização e FV idiopática.

O ECG basal está alterado na maioria desses pacientes. O ecocardiograma é fundamental na verificação de cardiopatia estrutural. Em algumas situações, tem de ser complementado com RNM cardíaca. Na ausência do fator etiológico identificado, o indivíduo pode ainda ser submetido a testes provocativos (ergométrico ou farmacológico), a fim de desmascarar doenças ocultas (p. ex., teste com bloqueadores dos canais de sódio para síndrome de Brugada e com epinefrina para síndrome do QT longo).

TRATAMENTO

Extrassístoles

As extrassístoles atriais são comumente automáticas e requerem tratamento apenas para controle de sintomas (betabloqueadores, bloqueadores dos canais de cálcio não di-hidropiridínicos, pidolato de magnésio, propafenona).

Extrassístoles ventriculares podem ser avaliadas sob 2 condições: em pacientes com coração estruturalmente normal, cujo tratamento é semelhante ao das extrassístoles atriais; e em pacientes com cardiomiopatia ou canalopatia, nos quais é necessário realizar estratificação clínica invasiva quanto ao risco de MSC. Em pacientes sintomáticos, com cardiomiopatia, a única droga disponível para controle de sintomas é a amiodarona.

-MRCM.indb 360 12/5/17 4:05 PM

Taquicardias

Os pacientes com TPSV, ou seja, taquicardias com QRS estreito e RR regular, devem ser avaliados e monitorados em sala de emergência. Primeiramente, o paciente deve ser orientado a realizar a manobra de Valsalva. Sua execução, recentemente revisada pelo ensaio clínico REVERT, foi padronizada na posição supina, com elevação passiva dos membros inferiores após força expiratória de cerca de 40 mmHg por 15 segundos. A força pode ser realizada contra o êmbolo de uma seringa de 10 mL, tentando movê-lo.

Em indivíduos < 60 anos e sem arteriopatia cerebral conhecida (ou sopro carotídeo), procede-se à massagem do seio carotídeo por 5-10 segundos. Em geral, a manobra de Valsalva é mais eficiente que a massagem carotídea. É contraindicado o uso da pressão ocular. Na ausência de resposta, a droga indicada é a adenosina. A resposta a essas manobras informa a respeito da origem da arritmia (Figura 4).

Os demais medicamentos usados na sala de emergência são verapamil, diltiazem e metoprolol, todos EV, com menor evidência dos betabloqueadores. A taxa de sucesso na reversão após a manobra vagal ou as medicações bloqueadoras do nó atrioventricular é de 80-98%. A cardioversão elétrica sincronizada é recomendada quando há instabilidade clínica ou refratariedade às medicações; é ineficiente quando há início e término espontâneos recorrentes.

Nas arritmias de QRS largo e RR regular, classificadas como taquicardias supraventriculares com aberrância de condução, a conduta é a mesma determinada para TPSV.

O tratamento definitivo, indicado principalmente para pacientes com sintomas recorrentes, é a ablação por radiofrequência da via lenta nodal (TRN) ou da via acessória (TAV). Quando as crises são autolimitadas, sem prejuízo na qualidade de vida, os pacientes podem usar betabloqueadores ou bloqueadores dos canais de cálcio não di-hidropiridínicos (verapamil ou diltiazem), desde que o ECG de base não apresente pré-excitação ventricular. Nesse caso, as drogas de escolha para profilaxia de crises são propafenona ou sotalol, por bloquearem tanto o nó atrioventricular quanto a via acessória. Evita-se o uso de amiodarona, pois, em geral, os pacientes são jovens, com coração estruturalmente normal e provavelmente farão uso da medicação em longo prazo.

Quando se trata de TV, são comuns o comprometimento hemodinâmico e a necessidade de cardioversão elétrica sincronizada ou desfibrilação ventricular (quando não há capacidade de sincronização pela alta frequência cardíaca ou por colapso hemodinâmico). Há, entretanto, situações, principalmente na ausência de cardiopatia estrutural, nas quais a TV é estável. Em ambiente monitorizado e pronto para cardioversão elétrica, é possível administrar adenosina, verapamil ou diltiazem, antiarrítmicos eficientes para a reversão de TV idiopáticas, incluindo as TV fasciculares. Quando há suspeição de cardiopatia estrutural, deve-se preferir o ataque de amiodarona EV.

O tratamento da TV, em longo prazo, requer a distinção entre TV idiopática benigna e TV relacionada a uma cicatriz (IAM, doença de Chagas, cardiomiopatia hipertrófica, cardiopatia arritmogênica de ventrículo direito, miocardite e miocárdio não compactado). No caso da TV idiopática, os antiarrítmicos eficazes são verapamil e diltiazem (específicos para TV fasciculares), propafenona e sotalol. Quando a TV é relacionada à disfunção ventricular, deve-se considerar o uso de CDI, em razão do risco de MSC. A ablação por radiofrequência é importante tanto para os pacientes sem risco de MSC (profilaxia de sintomas) como para os pacientes com arritmias potencialmente fatais, para evitar terapias do CDI.

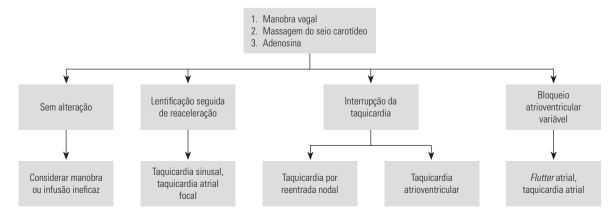


Figura 4 Terapia e diagnóstico das taquicardias. Se não houver reversão, considerar bloqueadores dos canais de cálcio e betabloqueadores.

-MRCM.indb 361 12/5/17 4:05 PM

Fibrilação e *flutter* atrial

O tratamento da fibrilação e do *flutter* atrial tem 2 vertentes: controle dos sintomas e avaliação do risco cardioembólico. O tratamento dos sintomas pode ser alcançado pelo controle do ritmo ou pelo controle da frequência cardíaca.

Na fibrilação atrial de início recente (Figura 5), geralmente sintomática, deve-se optar por controle de ritmo. O preparo para cardioversão elétrica inclui orientação ao paciente, sedação e heparinização (heparina não fracionada em bolus, seguida de manutenção, se houver indicação). A anticoagulação deve ser estendida por 4 semanas após a reversão para ritmo sinusal, apenas se o paciente apresentar pelo menos 1 fator de risco cardiovascular (idade > 65 anos, diabetes, hipertensão arterial, doença arterial coronariana ou periférica, cardiopatia). O risco cardioembólico deve ser mensurado após cardioversão química ou elétrica e a qualquer momento quando o paciente apresenta mais de 1 episódio entre os quais pelo menos 1 seja documentado. Nesse caso, se a fibrilação atrial é não valvar, deve-se aplicar o escore de CHA₂DS₂VASc (Tabela 1) para terapia antitrombótica de longo prazo, sendo que os indivíduos de risco moderado (homem com escore = 1, mulher com escore = 2) podem ter benefício do anticoagulante e os indivíduos de risco elevado (homem com escore ≥ 2 , mulher com escore \geq 3) devem ser anticoagulados. O paciente que tem indicação de anticoagulação deve ser estratificado quanto ao risco de sangramento (Tabela 2). Se a fibrilação atrial for

valvar ou houver doença reumática, principalmente estenose mitral ou presença de prótese mecânica, os pacientes já têm risco elevado de fenômenos tromboembólicos e, portanto, não se utiliza o CHA₂DS₂VASc.

Tabela 1	Escore CHA ₂ DS ₂ VASc	
	Fator de risco	Pontuação
С	Disfunção ventricular*	1
Н	HAS	1
А	Idade > 75 anos	2
D	DM	1
S	AVC ou acidente isquêmico transitório (<i>stroke</i>)	2
V	Doença vascular	1
А	Idade 65-74 anos	1
Sc	Sexo feminino	1

^{*} Fração de ejeção do ventrículo esquerdo < 40%

Em pacientes com fibrilação atrial de início incerto ou > 48 horas, deve-se considerar anticoagulação prévia ou ecocardiograma transesofágico (Figura 6). Após reversão para ritmo sinusal, o paciente pode ter indicação de antiarrítmico de manutenção, ser orientado ao uso da "pílula do bolso" ou ainda ser submetido à ablação por radiofrequência (Figura 7). Para esses pacientes, a anticoagulação de longo prazo deve ser considerada e, independentemente do sucesso terapêutico, não se deve sus-

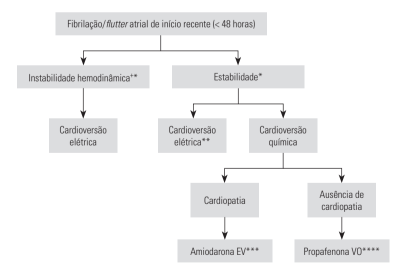


Figura 5 Tratamento de fibrilação/*flutter* atrial de início recente. *Sinais de instabilidade: dispneia, dor torácica anginosa, hipotensão, rebaixamento do nível de consciência ou síncope. * Administração de heparina não fracionada (*bolus* e manutenção): não há evidência para o uso de heparina de baixo peso molecular ou novos anticoagulantes VO. Em pacientes estáveis, pode-se observar sem intervenção por 6-12 horas, desde que não ultrapasse as 48 horas, para permitir reversão espontânea. ** Cardioversão química ou elétrica pode ser escolha do paciente, desde que não ultrapasse 48 horas. *** Amiodarona: 15 mg/min, por 10 minutos, seguida de 1 mg/min, por 6 horas e 0,5 mg/min nas 18 horas restantes. **** Propafenona: 450 mg (peso < 70 kg) ou 600 mg (peso > 70 kg) em pacientes que não fazem uso de antiarrítmicos previamente.

-MRCM.indb 362 12/5/17 4:05 PM

pender a medicação em pacientes de alto risco, já que episódios de fibrilação atrial assintomáticos apresentam o mesmo risco cardioembólico.

Tabela 2	Escore HASBLED	
	Fator de risco	Pontuação
Н	HAS*	1
А	Função renal ou hepática alterada**	1 ou 2
S	AVC ou acidente isquêmico transitório (<i>stroke</i>)	1
В	Sangramento prévio (bleeding)	1
L	Labilidade de INR***	1
Е	Idade > 65 anos (<i>elderly</i>)	1
D	Drogas ou álcool****	1 ou 2

^{*} PA sistólica > 160 mmHg; ** função renal alterada: creatinina > 2,3 mg/dL, função hepática: cirrose, bilirrubina > $2\times$ o limite normal ou AST/ALT > $3\times$ o limite normal; *** < 60% na faixa terapêutica; **** drogas: antiplaquetários, AINH ou abuso de álcool.

A "pílula do bolso" é indicada para reversão química domiciliar, permitida apenas para indivíduos de coração estruturalmente normal que já foram submetidos à cardioversão intra-hospitalar com propafenona, ou seja, em quem os riscos da droga em dose de ataque já foram testados.

No tratamento crônico da fibrilação atrial, pode-se mudar a estratégia conforme a evolução clínica (controle de ritmo *versus* controle da frequência cardíaca) (Figuras 7 e 8). Como não há benefício comprovado na escolha entre as estratégias mencionadas, prioriza-se o controle do ritmo na fibrilação atrial sintomática; na fibrilação atrial de alta resposta ventricular, quando há dificuldade em se

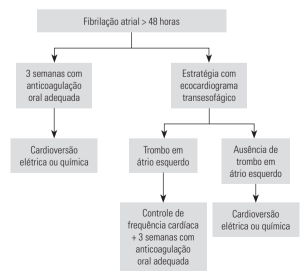


Figura 6 Tratamento de fibrilação/*flutter* atrial de início incerto ou > 48 horas.

obter o controle de frequência cardíaca (uso de cronotrópicos negativos em altas doses e/ou combinação); e em casos de dilatação ventricular por taquicardiomiopatia.

Na falência de controle de ritmo (com drogas e ablação) e no controle de frequência, se o paciente mantiver sintomas e alta resposta ventricular, a ablação do nó atrioventricular com implante de marca-passo pode ser uma alternativa.

Os anticoagulantes utilizados e disponíveis para uso no Brasil são varfarina, dabigatrana, rivaroxabana e apixabana (Tabela 3). Os novos anticoagulantes VO não exigem controle de coagulograma e não apresentam interação alimentar, o que facilita o manejo da anticoagulação. Apesar disso, deve-se controlar a função renal 2-3 vezes ao ano (medicação não recomendada quando *clearance* < 30 mL/min). Para fibrilação atrial em pacientes com estenose mitral moderada a importante ou com prótese valvar mecânica, a única medicação permitida é a varfarina.

Bradicardias

As bradicardias sintomáticas são divididas em estáveis ou instáveis. Quando instáveis (hipotensão, má perfusão, dor precordial, alteração do nível de consciência), requerem monitorização na sala de emergência, preparação de drogas EV cronotrópicas positivas (atropina, dopamina ou epinefrina), além de indicação de marca-passo transcutâneo ou transvenoso (Figura 9). Nas bradicardias estáveis, o tratamento depende da topografia da lesão (infra-hissiana ou supra-hissiana).

As bradicardias sinusais são comumente vistas em pacientes vagotônicos, como jovens atletas. Podem ser acompanhadas de paradas sinusais, em geral, \leq 3 segundos,

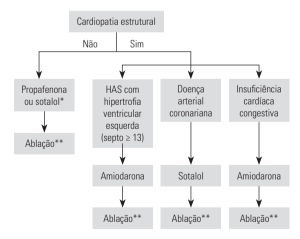


Figura 7 Escolha da estratégia terapêutica no controle de ritmo cardíaco.
* Sotalol requer monitorização do intervalo QT. Deve-se considerar o uso de betabloqueador em fibrilação atrial adrenérgica;
** a ablação pode ser indicada como tratamento inicial ou após falha de 1 medicação antiarrítmica (preferência do paciente sob orientação médica).

-MRCM.indb 363 12/5/17 4:05 PM

Tabela 3 Resumo das principais características dos novos anticoagulantes orais em fibrilação atrial não valvar				
Droga	Dabigatrana	Rivaroxabana	Apixabana	Edoxabana*
Mecanismo	Inibidor da trombina	Inibidor do fator Xa	Inibidor do fator Xa	Inibidor do fator Xa
Excreção	80% renal	2/3 hepática, 1/3 renal	25% renal, 75% fecal	50% renal
Dose	150 mg, $2\times$ /dia, ou 110 mg, $2\times$ /dia	20 mg, 1 \times /dia, ou 15 mg, 1 \times /dia	5 mg, $2 \times$ /dia, ou 2,5 mg, $1 \times$ /dia	60 mg, $1 \times$ /dia, ou 30 mg, $1 \times$ /dia
Ajuste de dose sugerido	Conforme escore de sangramento HAS-BLED	15 mg, quando CICr 30-49 mL/min	2,5 mg, se 2 dos critérios: Cr > 1,5 mg/dL; idade > 80 anos; peso < 60 kg	30 mg (ou 15 mg), se CICr < 50 mL/min
Critérios de exclusão	CICr < 30 mL/min	CICr < 30 mL/min	Cr > 2,5 mg/dL ou CICr < 25 mL/ min	CICr < 30 mL/min
Meia vida	12-17 horas	5-13 horas	9-14 horas	10-14 horas
Sangramento IC**	Maior segurança	Maior segurança	Maior segurança	Maior segurança
Ensaio	RELY	ROCKET-AF	ARISTOTLE	ENGAGE-AF

^{*} Ainda não disponível; ** em relação à varfarina. IC: intracraniano.

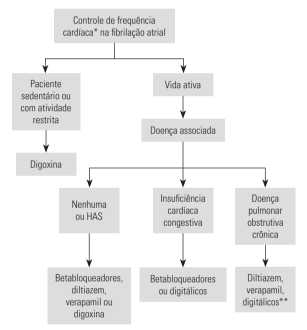


Figura 8 Controle de frequência cardíaca na fibrilação atrial. * O controle da frequência cardíaca pode ser estrito (60-80 bpm no repouso e 90-115 bpm no exercício moderado) ou leniente (< 110 bpm no repouso). O controle estrito é preferível em pacientes sintomáticos e/ou com insuficiência cardíaca congestiva; ** bloqueadores beta-1 seletivos podem ser usados na doença pulmonar obstrutiva crônica, desde que não se exacerbe o broncoespasmo.

além de BAV de 2º grau Mobitz I. Nesses pacientes, os períodos de frequências cardíacas mais baixas são observados durante o sono. Não há indicação de intervenção farmacológica ou de marca-passo. O prognóstico, em longo prazo, é benigno.

O BAV de 2º grau Mobitz II ou o BAV de 3º grau (total), em geral, denotam doença avançada do sistema de condução, com bloqueio infra-hissiano e risco de arrit-

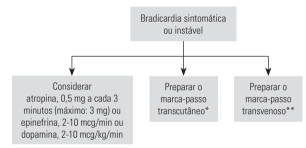


Figura 9 Manejo da bradicardia na sala de emergência. * Sedação (midazolam, 3-5 mg, EV, ou fentanil, 2 mcg/kg, EV), instalação de eletrodos (é preferível na frente e atrás), frequência de disparo (60-90 bpm, conforme necessidade), energia aplicada (inicia-se com 30 mA e ocorre aumento gradual até a espícula corresponder ao QRS, com pulso). Usar preferencialmente o modo de estimulação em demanda. O uso do marca-passo transcutâneo é por tempo limitado (método transitório); ** à beira do leito ou direcionado com fluoroscopia. Não necessita de sedação. Coloca-se eletrodo ventricular através de acesso venoso profundo, preferencialmente jugular interno.

mia potencialmente fatal, com consequente indicação de marca-passo provisório até que seja revertida a circunstância que levou à sua ocorrência ou até o implante de marca-passo definitivo, nos casos de irreversibilidade. A exceção é o BAV total congênito, que pode apresentar ritmo de substituição adequado e, portanto, não exigir a indicação de marca-passo logo no diagnóstico. Nesse caso, o marca-passo deve ser considerado, levando-se em conta sintomas (síncope ou fadiga), resposta cronotrópica ao esforço, arritmias ventriculares complexas e dilatação ventricular.

BIBLIOGRAFIA

Appelboam A, Reuben A, Mann C, Gagg J, Ewings P, Barton A, et al. Postural modification to the standard Valsalva manoeuvre for emergency treatment of supraventricular tachycardias (REVERT): a randomised controlled trial. Lancet 2015;386(10005):1747-53.

Kirchhof P, Benussi S, Kotecha S, Ahlsson A, Atar D, Casadei B, et al. 2016 ESCA Guideline for the management of atrial fibrillation developed in collaboration with EACTS. Eur Heart J 2016;37(38):2893-962.

Page RL, Joglar JA, Caldwell MA, Calkins H, Conti JB, Deal BJ, et al. 2015 ACC/AHA/HRS Guideline for the management of adult patients with supraventricular tachycardia: a report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Clinical Practice Guidelines and the Heart Rhythm Society. J Am Coll Cardiol. 2016;67(13):e27-115.

Sheldon RS, Grubb BP 2nd, Olshansky B, Shen WK, Calkins H, Brignole M, et al. 2015 heart rhythm society expert consensus statement on the diagnosis and treatment of postural tachycardia syndrome, inappropriate sinus tachycardia, and vasovagal syncope. Heart Rhythm 2015;12(6):e41-63.

Zipes DP, Jalife J. Cardiac electrophysiology: from cell to bedside. 5.ed. Philadelphia: Elsevier; 2009.

85

INSUFICIÊNCIA CARDÍACA

Fabiana Goulart Marcondes-Braga, Luis Fernando Bernal da Costa Seguro, Fernando Bacal

INSUFICIÊNCIA CARDÍACA CRÔNICA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A insuficiência cardíaca é uma síndrome clínica em que o coração se torna incapaz de ofertar oxigênio aos tecidos em taxa adequada às suas demandas ou o faz às custas de elevação da sua pré-carga. As causas de insuficiência cardíaca podem ser:

- condições cardíacas (redução da capacidade cardíaca de perfundir os diferentes órgãos): afecções em diferentes estruturas do coração desde o pericárdio até afecções endocárdicas, sendo as mais frequentes aquelas que acometem o miocárdio. As cardiomiopatias podem ser secundárias a diferentes etiologias: isquêmica, chagásica, hipertensiva, valvar, alcoólica, dilatada idiopática, miocardite, restritiva, de depósito, miocárdio não compactado;
- condições extracardíacas (modificação das necessidades metabólicas dos tecidos): beribéri, anemia, hipertireoidismo e sepse.

EPIDEMIOLOGIA

O envelhecimento da população contribui com o aumento na prevalência da insuficiência cardíaca, que é a via final comum da maioria das doenças que acometem o coração. Essa síndrome é altamente prevalente em todo o país e é ainda mais frequente em regiões endêmicas para doença de Chagas.

Apesar dos avanços no tratamento medicamentoso e nos cuidados multidisciplinares observados nas últimas 2 décadas, a insuficiência cardíaca ainda é uma síndrome clínica associada à alta mortalidade. Segundo dados do DataSUS de 2011, as doenças do sistema circulatório são a principal causa de mortalidade no Brasil (21%), sendo a insuficiência cardíaca a principal responsável pelos óbitos de origem cardiovascular nesse período (28%) e a principal causa cardiovascular de internação hospitalar (22%).

QUADRO CLÍNICO

É composto por sintomas e sinais de congestão (pulmonar e sistêmica) e/ou sintomas e sinais de baixo débito.

Os sinais e os sintomas de congestão são:

- dispneia aos esforços, ortopneia, dispneia paroxística noturna, tosse;
- taquipneia e/ou dispneia, cianose, crepitação pulmonar;
- dor abdominal, sensação de plenitude pós-prandial precoce, náuseas e vômito, aumento de volume abdominal, edema de membros inferiores, ganho de peso;
 - presença de estase jugular e refluxo hepatojugular;
 - presença de 3ª bulha;
 - edema simétrico de membros inferiores;
 - hepatomegalia;
- sinais de derrames intracavitários (ascite, derrame pleural).

Os sinais e os sintomas de baixo débito são:

- tontura, turvação visual, síncope ou pré-síncope, diminuição de débito urinário e extremidades frias;
- queda do estado geral, diminuição de pressão de pulso, hipotensão arterial, extremidades frias (braços e coxas) e tempo de enchimento capilar lentificado;
- alteração de nível de consciência (sonolência, confusão mental, agitação psicomotora) e oligúria;
- na avaliação do índice cardíaco à beira do leito, a presença de pressão percentual de pulso (PA sistólica PA diastólica/PA sistólica) < 25% sugere índice cardíaco < 2,2 L/min/m² enquanto a presença de pulso pedioso sugere índice cardíaco > 2,5 L/min/m².

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de insuficiência cardíaca pode ser definido com base em dados de história clínica e exame físico. De acordo com os critérios de Framingham, é estabelecido pela presença simultânea de 2 critérios maiores ou 1 critério maior + 2 critérios menores (Tabela 1).

-MRCM.indb 365 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Cr	ritérios de Framingham		
Critérios maiores de Framingham			
Dispneia paro	xística noturna		
Turgência jugu	ılar		
Crepitações po	ulmonares		
Cardiomegalia	(em RX de tórax)		
Edema agudo	de pulmão		
Perda de peso	> 4,5 kg em 5 dias em resposta ao tratamento		
Aumento da p	Aumento da pressão venosa central (> 16 cmH ₂ O)		
Refluxo hepatojugular			
3ª bulha			
Critérios mer	Critérios menores de Framingham		
Edema de tornozelos bilateral			
Tosse noturna			
Dispneia aos esforços ordinários			
Hepatomegalia			
Derrame pleural			
Diminuição da capacidade funcional em 1/3 da máxima registrada previamente			

Os critérios de Boston para o diagnóstico de insuficiência cardíaca levam em consideração características de 3 categorias diferentes. Cada categoria pode ser pontuada com até 4 pontos e, assim, a pontuação total tem valor máximo de 12 pontos (Tabela 2). Pontuação < 4 torna o diagnóstico de insuficiência cardícada "improvável"; de 5-7 pontos, o diagnóstico é considerado "possível"; e de 8-12 pontos, o diagnóstico é "definitivo".

Taquicardia (frequência cardíaca > 120 bpm)

Tabela 2 Critérios de Boston		
Categoria I: história	Pontos	
Dispneia em repouso	4	
Ortopneia	4	
Dispneia paroxística noturna	3	
Dispneia ao caminhar no plano	2	
Dispneia ao subir escadas	1	
Categoria II: exame físico		
Frequência cardíaca > 110 bpm	2	
Frequência cardíaca de 91-110 bpm	1	
Turgência jugular > 6 cmH ₂ 0 + hepatomegalia ou edema	3	
Turgência jugular > 6 cmH ₂ 0	2	
Crepitantes pulmonares além das bases	2	
Crepitantes pulmonares apenas nas bases	1	
Sibilos	3	
3 ^a bulha cardíaca	3	

(continua)

Tabela 2 Critérios de Boston	
Categoria III: RX de tórax	
Edema pulmonar alveolar	4
Edema pulmonar intersticial	3
Derrame pleural bilateral 3	
Índice cardiotorácico > 0,5	
Redistribuição de fluxo para os lobos superiores 2	

EXAMES COMPLEMENTARES

Apesar do diagnóstico de insuficiência cardíaca ser eminentemente clínico, os exames complementares são importantes. Além de confirmarem o diagnóstico, fornecem dados sobre o grau de remodelamento cardíaco e o prognóstico e permitem definir a etiologia da cardiomiopatia. Entre os exames complementares existentes, são de especial valor:

- ECG: alguns achados podem sugerir etiologias específicas. Presença de ondas Q, ausência de progressão de R nas derivações precordiais e alterações de repolarização sugerem etiologia isquêmica; a associação de bloqueio de ramo direito (BRD) e bloqueio divisional anterossuperior (BDAS) esquerdo sugere doença de Chagas; baixa voltagem no plano frontal sugere doença de depósito e derrame pericárdio; presença de bloqueio de ramo esquerdo (BRE), além de apresentar valor prognóstico, é fator de risco para a presença de dissincronia interventricular;
- RX de tórax: a presença de índice cardiotorácico > 0,5 define cardiomegalia e favorece o diagnóstico de disfunção sistólica. O achado de área cardíaca normal sugere insuficiência cardíaca com fração de ejeção preservada;
- Holter de 24 horas: indicado em pacientes com insuficiência cardíaca que apresentem queixa de palpitações ou história de síncope. Permite diagnosticar arritmias intermitentes (atriais ou ventriculares), apresentando implicação terapêutica e prognóstica;
- ecocardiograma em modo Doppler: método de eleição para documentação da disfunção cardíaca, uma vez que fornece informações anatômicas e funcionais, além de ser de fácil acesso, rápido e seguro. Permite definir o tamanho das câmaras (na sístole e na diástole), a espessura das paredes, a massa ventricular, a contração segmentar, a presença de trombos, o pericárdio, a definição das disfunções valvares de maneira anatômica e funcional, a medida indireta da PA sistólica do ventrículo direito e a avaliação da fração de ejeção. Por meio do Doppler pulsátil com medida do fluxo de enchimento do ventrículo esquerdo, define disfunção diastólica que, associada aos sintomas de insuficiência cardíaca e

-MRCM.indb 366 12/5/17 4:05 PM

função sistólica normal, proporciona o diagnóstico de insuficiência cardíaca com fração de ejeção preservada. O método transesofágico pode ser utilizado nos pacientes em que há limitação técnica para o ecocardiograma convencional, em especial nos pacientes com cardiopatias congênitas e valvares complicadas (prótese, endocardite), e também para avaliar a presença de trombos atriais. O ecocardiograma em modo Doppler tecidual tem sido utilizado para definição de dissincronia intra e interventricular, informação que pode ser utilizada para indicação de terapia de ressincronização ventricular. Para avaliação de coronariopatia, incluindo extensão de isquemia e viabilidade miocárdica, existe a opção do estresse com dobutamina. O ecocardiograma é recomendado para o acompanhamento dos pacientes com insuficiência cardíaca apenas quando existe alteração significativa do quadro clínico, sugerindo melhora pronunciada ou piora da função cardíaca;

- medicina nuclear: a ventriculografia radioisotópica (gated blood-pool) permite estimar de maneira altamente reprodutível as funções ventriculares esquerda e direita, bem como a motilidade regional (pode ser um método alternativo ao ecocardiograma para definição de função ventricular nos pacientes com janela acústica inadequada). A cintilografia de perfusão miocárdica (tálio ou sestamibi-Tc) com estresse físico ou farmacológico (adenosina, dipiridamol ou dobutamina) permite avaliar a presença de coronariopatia. Além disso, tálio e tomografia por emissão de prótons (PET) podem ser utilizados também para pesquisa de viabilidade miocárdica. A cintilografia com gálio permite avaliar a presença de inflamação, sendo indicada para pesquisa de miocardite;
- RNM: método de grande acurácia para avaliação de anatomia cardíaca, função biventricular, contratilidade segmentar e pericárdio. Pode ser utilizada para pesquisa de isquemia e viabilidade;
- ergoespirometria: método de avaliação da capacidade funcional pela análise de gases respiratórios. Define os limiares ventilatórios, a resposta ventilatória e o pico de consumo de oxigênio (VO₂). Tem valor prognóstico (pacientes com VO₂ < 10 mL/kg/min têm alta mortalidade). Outro parâmetro que parece demonstrar valor prognóstico é a inclinação da curva (*slope*) da relação ventilação-minuto e consumo máximo de dióxido de carbono (VM/VCO₂);
- cinecoronariografia: permite definição etiológica na suspeita de etiologia isquêmica;
- avaliação hemodinâmica: permite a análise direta das pressões intracardíacas e intravasculares. Tais medidas são importantes na avaliação de pacientes candidatos ao transplante cardíaco, uma vez que resistência

pulmonar elevada sem alteração diante do uso de vasodilatadores (hipertensão pulmonar fixa) pode contraindicar sua realização. Não se recomenda avaliação hemodinâmica rotineira para acompanhamento;

- biópsia endomiocárdica: pode ser útil em casos de insuficiência cardíaca de etiologia indefinida, particularmente em doenças de depósito e inflamatórias (amiloidose, hemocromatose, sarcoidose, miocardite). Seu uso rotineiro não está indicado. É utilizada para diagnóstico e controle de rejeição em pacientes transplantados;
- peptídeo natriurético do tipo B (BNP) ou fração N-terminal do BNP (NT-proBNP): produzidos pelos ventrículos, são liberados mediante a expansão do volume ventricular e sobrecarga de pressão. Estão elevados na insuficiência cardíaca. Relacionam-se diretamente ao prognóstico e à gravidade da doença e podem ser utilizados para monitorizar a resposta ao tratamento. Valores normais de BNP tornam pouco provável o diagnóstico de insuficiência cardíaca, sendo método interessante para o diagnóstico diferencial de dispneia na sala de emergência;
- outros exames laboratoriais: a avaliação laboratorial inicial dos pacientes com insuficiência cardíaca tem por objetivo identificar a gravidade e a presença de condições clínicas associadas. Rotineiramente, recomenda-se a coleta de hemograma, eletrólitos, função renal, glicemia, função hepática, urina tipo 1, perfil lipídico e perfil tireoidiano.

CLASSIFICAÇÃO

Pode ser classificada de acordo com a evolução e a progressão da doença. Essa forma de categorização reflete modelo fisiopatológico, que considera a insuficiência cardíaca a via final comum a diferentes doenças cardíacas em indivíduos com fatores de risco. Essa representação com caráter contínuo possui implicações preventivas, prognósticas e também terapêuticas.

Tabela 3 Classificação segundo a progressão da doença (estadiamento)		
Α	Alto risco	Pacientes sob risco de desenvolver insuficiência cardíaca, mas sem doença estrutural perceptível e sem sintomas atribuíveis à doença
В	Disfunção assintomática	Pacientes que adquiriram lesão estrutural cardíaca, mas ainda sem sintomas atribuíveis à insuficiência cardíaca
С	Disfunção sintomática	Pacientes com lesão estrutural cardíaca e sintomas atuais ou pregressos de insuficiência cardíaca
D	Refratário	Pacientes com sintomas em repouso, refratários ao tratamento para insuficiência cardíaca

-MRCM.indb 367 12/5/17 4:05 PM

A classificação proposta pela New York Heart Association avalia a presença e a intensidade da dispneia em pacientes com insuficiência cardíaca. Tal classificação é útil na prática diária por ser de fácil aplicação e apresentar valor prognóstico.

Tabela 4 Classificação proposta pela New York Heart Association (NYHA)	
Classe funcio	onal
Classe I	Ausência de sintomas (dispneia) durante atividades cotidianas
Classe II	Sintomas desencadeados por atividades cotidianas ou moderados esforços
Classe III	Sintomas desencadeados em atividades menos intensas que as cotidianas ou pequenos esforços
Classe IV	Sintomas em repouso

TRATAMENTO NÃO FARMACOLÓGICO

Dieta

A avaliação nutricional é de fundamental importância na insuficiência cardíaca. Pode haver tanto ganho excessivo de peso secundário à retenção hidrossalina quanto redução de peso decorrente de caquexia cardíaca.

A restrição hídrica deve ser feita de acordo com a condição clínica do paciente, seguida de ajuste de dose de diuréticos. Em média, a ingestão de líquidos sugerida é de 1.000-1.500 mL em pacientes sintomáticos com risco de hipervolemia.

Quanto à restrição de sódio, no passado, preconizava-se até 2 g/dia; no entanto, a dieta com baixo teor de sódio (2 g) foi associada à redução de ingestão de proteína, ferro, zinco, selênio e vitamina B12 e ao aumento da ativação neuro-hormonal, o que pode ser prejudicial para o estado nutricional do paciente. Restrição da ingestão de sal para 3 g só beneficiou pacientes com insuficiência cardíaca avançada. Dieta com teor normal de sódio (6 g) foi associada à melhor evolução e, em metanálise, a restrição de sódio aumentou a mortalidade; entretanto, outros estudos mostraram benefício da restrição de sódio. Assim, ainda não está bem definido o valor ideal de sódio a ser usado na dieta de pacientes com insuficiência cardíaca, por isso deve ser adaptado à situação clínica do paciente.

Reabilitação cardíaca

Estudos demonstram que a prática de exercícios físicos é segura em pacientes com insuficiência cardíaca e pode gerar benefícios em relação à qualidade de vida; no entanto, o estudo com maior número de pacientes incluídos, ACTION-HF, não demonstrou redução de mortali-

dade total e reinternações, havendo apenas benefício em relação à qualidade de vida. As conclusões desse estudo negativo para mortalidade e positivo para segurança podem ser criticadas pela baixa aderência. A reabilitação cardíaca está indicada em pacientes com insuficiência cardíaca crônica estável.

TRATAMENTO FARMACOLÓGICO

Inibidores da enzima conversora de angiotensina (iECA)

Inibem a ação da enzima conversora de angiotensina e, portanto, reduzem a produção de angiotensina II, reduzindo a pré e a pós-carga. Estudos com diferentes iECA (enalapril, captopril, ramipril) demonstraram seus efeitos sobre redução de sintomas, internações e mortalidade, inclusive no pós-IAM, o que confere efeito de classe a esse medicamento. Deve-se priorizar a otimização da dose, tentando atingir as doses-alvo descritas.

Tosse seca pode ocorer (10-20% dos casos) pelo efeito sobre as bradicininas (nessa situação, está indicada a troca pelos bloqueadores dos receptores de angiotensina - BRA). Além disso, podem ocorrer também hipotensão, principalmente em situações de hipovolemia; insuficiência renal e hiperpotassemia, que dificultam o manejo clínico dos iECA. Valores de potássio > 5,5 mEg/L e de creatinina > 3 mg/dL são contraindicação para o início da terapêutica com iECA. A conduta na piora da função renal é dependente dos níveis de creatinina: em elevações de creatinina < 50%, deve-se manter a dose de iECA; em aumentos de 50-100%, reduzir a dose pela metade; e em elevações > 100%, deve-se suspender os iECA e substituí-los pela associação hidralazina e nitrato. Entre as contraindicações absolutas estão: estenose de artéria renal bilateral e gravidez. Estão indicados para todos os pacientes com disfunção ventricular, sintomáticos ou assintomáticos.

Tabela 5 Inibidores da enzima conversora de angiotensina		
Droga	Dose inicial	Manutenção
Benazepril	2,5 mg/dia	5-10 mg, a cada 12 horas
Captopril	6,25 mg, a cada 8 horas	25-50 mg, a cada 8 horas
Enalapril	2,5 mg/dia	10 mg, a cada 12 horas
Lisinopril	2,5 mg/dia	5-20 mg/dia
Quinapril	2,5-5 mg/dia	5-10 mg/dia
Perindopril	2 mg/dia	4 mg/dia
Ramipril	1,25-2,5 mg/dia	2,5-5 mg, a cada 12 horas
Cilazapril	0,5 mg/dia	1-2,5 mg/dia
Fosinopril	10 mg/dia	20 mg/dia
Trandolapril	1 mg/dia	4 mg/dia

Bloqueadores dos receptores de angiotensina II (BRA)

Agem de forma seletiva, bloqueando os receptores do subtipo AT1 da angiotensina II, liberando a ação da AT-2. Assim, promovem redução dos níveis de aldosterona e catecolaminas e vasodilatação arterial com consequente diminuição da resistência vascular periférica. Não interferem na degradação da bradicinina, reduzindo a incidência de tosse. Estudos randomizados revelaram que os BRA têm efeito semelhante aos iECA em relação à mortalidade e, portanto, estão indicados em pacientes intolerantes aos iECA.

Devem ser iniciados também com doses baixas, sendo titulados progressivamente até atingir doses máximas toleráveis. São contraindicados na gravidez, e seus principais efeitos colaterais são insuficiência renal e hiperpotassemia. Em casos refratários ao tratamento medicamentoso otimizado, incluindo dose máxima de iECA, existe a opção de associação de BRA, porém deve-se tomar cuidado em relação ao alto risco de hiperpotassemia.

Tabela 6 Bloqueadores dos receptores de angiotensina II		
Droga	Dose inicial	Manutenção
Candesartana	4-8 mg/dia	32 mg/dia
Valsartana	80 mg/dia	320 mg/dia
Losartana	50 mg/dia	100 mg/dia
Irbesartana	150 mg/dia	300 mg/dia

Betabloqueadores

Classe de medicamentos heterogênea por apresentar diferenças em relação à seletividade de bloqueio (beta-1, beta-2 e alfa-1), à farmacocinética e à farmacodinâmica. Portanto, não se pode considerar um efeito de classe como para os iECA.

Geram melhora da função ventricular e dos sintomas, redução das hospitalizações, reversão do remodelamento miocárdico e redução da mortalidade. Até o presente momento, 4 betabloqueadores mostraram-se benéficos na insuficiência cardíaca:

carvedilol: betabloqueador não seletivo com efeito sobre os receptores beta-1, beta-2 e alfa-1; deve ser administrado em 2 tomadas, procurando-se atingir a dose-alvo de 50 mg/dia;

- succinato de metoprolol: betabloqueador beta-1 seletivo de liberação prolongada que pode ser administrado em tomada única até que se atinja a dose-alvo de 200 mg/dia;
- bisoprolol: betabloqueador de alta seletividade beta-1, de tomada única, cuja dose-alvo é de 10 mg/dia;
- nebivolol: betabloqueador beta-1 seletivo associado à liberação de óxido nítrico, de tomada única, cuja dose-alvo é 10 mg/dia. Seu uso foi testado apenas em pacientes com idade > 70 anos.

Os betabloqueadores devem ser iniciados com o paciente estável, sem sinais clínicos de descompensação (congestão e/ou baixo débito cardíaco), em doses baixas, seguidas de titulação lenta e progressiva, de acordo com a tolerância individual, até atingir as doses-alvo, uma vez que no início do tratamento pode ocorrer piora da função cardíaca.

Apesar da ausência de estudos específicos que envolvam pacientes chagásicos, o uso de betabloqueador pode ser tentado em pacientes sintomáticos com disfunção ventricular sistólica, tomando-se cuidado com a maior tendência a bradiarritmias, bloqueios e hipotensão por insuficiência cardíaca direita. As contraindicações ao uso de betabloqueadores são bloqueios atrioventriculares avançados, doença arterial periférica grave, asma brônquica e doença pulmonar obstrutiva grave.

Até recentemente, preconizava-se a introdução de betabloqueador apenas após tratamento com iECA já em dose otimizada; mas após a publicação do estudo CIBIS III, que mostrou não haver diferença entre iniciar a terapêutica com iECA ou betabloqueador, hoje preconiza-se a introdução desses 2 fármacos precocemente com otimização simultânea. A prioridade na otimização é dependente do perfil de cada paciente.

Antagonistas da aldosterona

Bloqueiam a produção de aldosterona e, portanto, reduzem a formação e a deposição de colágeno no miocárdio e reduzem a retenção de sódio e água. Entre os efeitos adversos possíveis estão ginecomastia e hiperpotassemia, que são frequentes por causa da associação com iECA ou BRA no tratamento da insuficiência cardíaca.

Tabela 7 Betabloqueadores			
Droga	Seletividade do betarreceptor	Dose inicial	Manutenção
Bisoprolol	Beta-1 seletivo	1,25 mg/dia	10 mg/dia
Succinato de metoprolol	Beta-1 seletivo	12,5 mg/dia	200 mg/dia
Carvedilol	Beta-1, beta-2, alfa-1	3,125 mg, 2×/dia	25 mg, 2×/dia
Nebivolol	Beta-1 seletivo	1,25 mg/dia	10 mg/dia

-MRCM.indb 369 12/5/17 4:05 PM

Níveis de potássio > 5,5 mEq/dL indicam necessidade de suspensão do medicamento.

A espironolactona foi testada e está indicada em pacientes com disfunção de ventrículo esquerdo em classe funcional III-IV, por ter demonstrado redução de mortalidade nesse grupo de pacientes. Deve ser usada na dose de 25-50 mg/dia.

A eplerenona foi testada em pacientes em classe funcional II, demonstrando redução de mortalidade geral e redução de eventos combinados, sendo, portanto, também indicada nesse subgrupo de pacientes com insuficiência cardíaca.

Diuréticos

Promovem natriurese e diurese, o que gera alívio dos sintomas. Sua utilização é indiscutível para melhora dos sintomas de hipervolemia e congestão.

- Diuréticos de alça: inibem o transporte de sódio e cloro para o meio intracelular por inibirem a bomba de sódio, potássio e cloro na porção espessa da alça de Henle. Apresentam início de ação rápido, meia-vida curta (1 hora e 30 minutos) e duração de efeito de aproximadamente 6 horas furosemida (metabolização predominantemente renal; taxa de absorção: 10-100%) e bumetanida (metabolização hepática; taxa de absorção: 80-100%). Quando o paciente está tomando doses altas de furosemida e passa a ter resposta não satisfatória de diurese, a troca por bumetanida pode gerar aumento da diurese e alívio dos sintomas.
- Diuréticos tiazídicos: inibem o transporte de sódio e cloro para o meio intracelular no túbulo contorcido distal. Demonstram potência inferior, início de ação mais tardio (2 horas), meia-vida mais longa e duração de ação mais prolongada (12 horas) quando comparados aos diuréticos de alça. São úteis em pacientes com insuficiência cardíaca avançada já em uso de altas doses de diurético de alça e com baixa resposta, para potencializar o efeito diurético. Os principais efeitos colaterais são eletrolíticos (hipopotassemia, hipomagnesemia, hipercalcemia) e metabólicos (hiperuricemia, hipertrigliceridemia, hiperglicemia e hipercolesterolemia).

Tabela 8 Diuréticos	
Droga	Dose inicial
Diuréticos de alça	
■ Furosemida	20 mg/dia
■ Bumetanida	1 mg/dia (ajustar de acordo com congestão)
Diuréticos tiazídicos	
■ Hidroclorotiazida	25-50 mg/dia
■ Clortalidona	12,5-50 mg/dia
■ Indapamida	2,5-5 mg/dia

Hidralazina e nitrato

A hidralazina é um vasodilatador direto que promove redução da resistência vascular periférica com consequente aumento do débito cardíaco. Pode causar cefaleia, rubor, edema e discreta elevação da frequência cardíaca.

Os nitratos promovem relaxamento da musculatura lisa vascular por liberação de óxido nítrico. Em doses mais baixas, promovem apenas venodilatação, porém em doses mais altas são capazes de gerar dilatação arterial. Seus efeitos adversos incluem hipotensão postural, principalmente em pacientes hipovolêmicos, e tolerância, o que pode ser evitado aumentando-se o período de horas livres de uso do nitrato.

A associação hidralazina-isossorbida reduziu a mortalidade em pacientes com insuficiência cardíaca quando comparado ao placebo e em negros demonstrou redução de mortalidade e hospitalização quando associada à terapia-padrão. Hidralazina e nitrato estão indicados em pacientes que apresentam contraindicação para uso de iECA ou BRA (insuficiência renal e hiperpotassemia) e sua associação aos iECA pode ser avaliada em casos refratários ao tratamento clínico otimizado.

Tabela 9 Hidralazina e nitrato				
Droga	Dose inicial	Manutenção		
Hidralazina	12,5 mg, $3\times$ /dia	100 mg, 3×/dia		
Mononitrato de isossorbida	20 mg, $3\times$ /dia	40 mg, 3×/dia		

Digoxina

Age na bomba de Na-K-ATPase, promovendo aumento do cálcio intracelular, o que gera efeito inotrópico positivo. Modula a ativação neuro-hormonal por meio da redução da atividade simpática, estimulando a ação vagal. Entre os efeitos adversos estão sintomas gastrointestinais, neurológicos, arritmias atriais, ventriculares e bloqueios atrioventriculares. Cuidado especial para evitar intoxicação digitálica deve ser tomado em pacientes com disfunção renal. As doses habituais atualmente variam de 0,125-0,25 mg/dia. Contribuem para reduzir sintomas, porém não exercem efeito sobre a mortalidade. Seu uso está preconizado para pacientes sintomáticos e para controle da resposta ventricular em pacientes com fibrilação atrial.

Ivabradina

Inibidor específico e seletivo da corrente *If* do nó sinoatrial, que modula o influxo das correntes iônicas, gerando redução da frequência cardíaca no repouso e no esforço. Um estudo demonstrou redução do evento combinado morte cardiovascular e internação por piora da insuficiência cardíaca quando associado à terapêutica-padrão otimizada. A dose inicial deve ser de 5 mg, 2 vezes ao dia, podendo ser aumentada para 7,5 mg, 2 vezes ao dia, conforme resposta da frequência cardíaca. Assim, a ivabradina pode ser usada em pacientes em ritmo sinusal que já estejam otimizados com o tratamento clínico em uso de dose plena de betabloqueador e permaneçam sintomáticos com frequência cardíaca > 70 bpm.

Tabela 10	Ivabradina		
Droga	Dose inicial	Manutenção	
Ivabradina	5 mg, $2\times$ /dia	7,5 mg, $2\times$ /dia	

LCZ696

É um novo componente que combina moléculas de um BRA (valsartana) com um inibidor da neprilisina (sacubitril), enzima responsável pela degradação de peptídeos natriuréticos. Tal composto foi avaliado em pacientes com IC crônica, fração de ejeção ≤ 40%, NYHA II-IV, com BNP > 150 pg/mL ou NT pró-BNP > 600 pg/mL. O estudo foi interrompido precocemente, com tempo de acompanhamento médio de 27 meses por ter demonstrado superioridade do LCZ696 em relação ao iECA (enalapril) em reduzir morte e hospitalização por insuficiência cardíaca. Como efeitos colaterais, podem ocorrer hipotensão e angioedema. A dose inicial (sacubitril/valsartana) é de 100 mg (49/51), 2 vezes/dia, até 200 mg (97/103), 2 vezes/dia. De acordo com as diretrizes europeia e americana de 2016, o uso do LCZ696 é recomendado para pacientes que persistirem sintomáticos a despeito do tratamento clínico otimizado com iECA e betabloqueador, em substituição ao iECA. O medicamento ainda não está liberado/disponível para uso no Brasil.

Antiarrítmicos

A amiodarona é um antiarrítmico da classe III que pode inibir arritmias ventriculares, porém não apresenta efeito benéfico sobre a mortalidade. Seu uso está indicado para manutenção de ritmo sinusal, controle de frequência em pacientes com fibrilação atrial e tratamento de arritmia ventricular geralmente associada ao uso de cardiodesfibrilador implantável (reduzindo a frequência de choques). Os antiarrítmicos das classes IA (quinidina), IC (propafenona) e III (sotalol), exceto a amiodarona, estão proscritos para uso na insuficiência cardíaca. Os betabloqueadores são seguros e eficazes antiarrítmicos e são considerados, hoje, a principal terapia antiarrítmica da insuficiência cardíaca. São responsáveis por redução de mortalidade total e principalmente de morte súbita.

Anticoagulantes

O uso de anticoagulantes não se justifica na insuficiência cardíaca por si só, porém há subgrupos de pacientes com insuficiência cardíaca em que fenômenos tromboembólicos são mais frequentes, dentre eles a presença de fibrilação atrial paroxística, persistente ou permanente; a presença de trombos cavitários com características emboligênicas; além daqueles com história de fenômenos tromboembólicos prévios. Existem, também, algumas etiologias de insuficiência cardíaca que cursam com maior chance de fenômenos tromboembólicos, como o miocárdio não compactado associado à fração de ejeção do ventrículo esquerdo < 40%.

TRATAMENTO CIRÚRGICO

Revascularização miocárdica

A revascularização miocárdica é recomendada a pacientes com disfunção ventricular e lesão grave (> 50%) de tronco de coronária esquerda (TCE) ou equivalente (estenose > 70% de artéria descendente anterior e circunflexa) ou que mantêm angina CCS III ou IV apesar do tratamento clínico. Esta recomendação é baseada em opinião de especialistas.

O papel da revascularização miocárdica em pacientes com doença arterial coronária significativa (lesão de artéria descendente anterior ou doença multiarterial, com exceção de lesão de TCE ou equivalente) e disfunção ventricular importante (fração de ejeção ≤ 35%) foi avaliado no estudo STICH. Em uma primeira análise deste estudo, que comparou o benefício da revascularização miocárdica associada ao tratamento clínico otimizado versus tratamento clínico otimizado isoladamente, não se observou redução no desfecho primário (mortalidade por qualquer causa) após um acompanhamento médio de 56 meses, embora já se tenha evidenciado redução de morte cardiovascular e morte por qualquer causa ou hospitalização. Recentemente, foi publicada uma análise dos resultados do estudo no acompanhamento tardio (média de 10 anos). Nesta análise foi demonstrada redução significativa de todos os desfechos. Observou-se redução de 16% na mortalidade por qualquer causa, de 21% na mortalidade cardiovascular e 28% no desfecho combinado de morte por qualquer causa ou hospitalização.

Na prática clínica, a revascularização miocárdica deve ser considerada em pacientes com disfunção ventricular e doença coronariana significativa. Os casos devem ser avaliados individualmente pelo *heart team* (equipe formada por cardiologista clínico com experiência em tratamento de pacientes com insuficiência cardíaca, cirurgião cardíaco e hemodinamicista), considerando o

-MRCM.indb 371 12/5/17 4:05 PM

status clínico do paciente, a anatomia coronariana, a possibilidade de revascularização completa e a coexistência de doença valvar e comorbidades.

Correção de insuficiência mitral

A correção da insuficiência mitral pode aliviar os sintomas de insuficiência cardíaca em pacientes selecionados com disfunção ventricular esquerda e insuficiência valvar mitral significativa. Tal procedimento pode ser considerado em pacientes que apresentam contraindicação para o transplante cardíaco e persistem sintomáticos, desde que apresentem anatomia favorável, porém não existem estudos que definam o papel dessa estratégia na sobrevida de pacientes com insuficiência cardíaca. Mais recentemente, tem sido descrito o reparo percutâneo da valva mitral com o MitraClip. Estudos têm demonstrado segurança em relação ao procedimento e efeitos positivos em relação à melhora dos sintomas, porém ainda são necessários estudos que avaliem o impacto prognóstico. Alguns estudos randomizados estão em andamento e pretendem esclarecer os reais benefícios dessa estratégia terapêutica.

Terapia de ressincronização cardíaca

A presença de BRE pode indicar dissincronias inter e intraventricular, que geram comprometimento da função miocárdica. Nesse contexto, a terapia de ressincronização cardíaca tem o objetivo de corrigir as disfunções eletromecânicas de pacientes com insuficiência cardíaca avançada. Tal procedimento envolve o implante de 1 eletrodo no ventrículo esquerdo, além dos eletrodos atrial e ventricular direito, visando sincronizar a contração de ambos os ventrículos e, com isso, melhorar a função cardíaca.

Vários estudos demonstraram que essa terapia é capaz de proporcionar melhora da qualidade de vida, redução significativa da classe funcional e incremento da distância percorrida em 6 minutos e do pico de VO₂. Mais recentemente, também foi demonstrado benefício da terapia em relação à mortalidade. À luz do conhecimento atual, a terapia de ressincronização cardíaca:

- está indicada a pacientes com ritmo sinusal, em classe funcional III, com fração de ejeção do ventrículo esquerdo \leq 35%, em tratamento clínico otimizado, com QRS \geq 150 ms e morfologia de BRE (com base nos estudos Companion e Care-HF);
- pode ser usada em pacientes com ritmo sinusal, portadores de cardiodesfibrilador implantável (CDI), em classe funcional II, com fração de ejeção do ventrículo esquerdo \leq 35%, em tratamento clínico otimizado, com QRS \geq 150 ms. Apresenta maior benefício em pacientes com BRE e do sexo feminino (com base no estudo RAFT);

■ pode ser usada em pacientes com insuficiência cardíaca de fração de ejeção reduzida independentemente da classe funcional da NYHA, que tenham indicação de marca-passo ventricular e bloqueio atrioventricular de alto grau para reduzir a morbidade (com base no estudo BLOCK-HF).

Cardiodesfibrilador implantável (Capítulo 92)

Aproximadamente 30-50% dos óbitos por insuficiência cardíaca ocorrem por morte súbita e cerca de 80% delas decorre de arritmias cardíacas como fibrilação ventricular e taquicardia ventricular sustentada. O CDI é um dispositivo que tem a capacidade de detectar a presença de arritmia ventricular e revertê-la. Seu benefício na prevenção secundária é indiscutível, uma vez que pacientes vítimas de parada cardiorrespiratória têm altíssimo risco de novo evento em 6-12 meses. Para prevenção secundária, o CDI está indicado em pacientes:

- com disfunção ventricular recuperados de morte súbita por fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada de causa não reversível:
- com doença cardíaca estrutural e documentação de taquicardia ventricular sustentada estável ou instável;
- com síncope recorrente clinicamente significativa que apresentem taquicardia ventricular sustentada instável ou fibrilação ventricular no estudo eletrofisiológico invasivo.

Em relação à prevenção primária, vários estudos avaliaram o benefício da terapia em pacientes com cardiomiopatia isquêmica e não isquêmica, revelando redução de mortalidade. Tal procedimento, no entanto, tem custo elevado, e análises de custo-efetividade têm sido realizadas com o intuito de melhor definir sua indicação. No Brasil, as limitações de incorporação da indicação de CDI na prevenção primária são claras em razão do custo elevado no cenário da medicina pública. Assim, para prevenção primária, o CDI pode ser considerado em pacientes:

- com cardiomiopatia isquêmica com fração de ejeção ≤ 35%, após pelo menos 6 meses do infarto, em classes funcionais II e III, com tratamento clínico otimizado e sem baixa expectativa de vida em 1 ano (com base no estudo Madit II);
- com cardiomiopatia dilatada não isquêmica com fração de ejeção ≤ 35%, em classes funcionais II e III, com tratamento clínico otimizado (com base no estudo SCDHeft, que incluiu pacientes isquêmicos e não isquêmicos).

Dispositivos de assistência ventricular

Estão indicados como ponte para transplante (em pacientes em que o suporte medicamentoso, incluindo dro-

(continuação)

gas vasoativas, não é suficiente para manutenção do estado circulatório); ponte para recuperação do miocárdio (miocardites, periparto) ou terapia de destino (insuficiência cardíaca terminal sem perspectiva de outro tratamento, com contraindicação para o transplante cardíaco).

Transplante cardíaco

Apesar do avanço na terapêutica clínica e no suporte com dispositivos implantáveis, ainda existem pacientes que se tornam realmente refratários ao tratamento da insuficiência cardíaca. Nesse grupo, deve-se iniciar avaliação para transplante. Suas indicações incluem: classes funcionais III e IV refratárias, com tratamento medicamentoso otimizado, $VO_2 < 10 \text{ mL/kg/min}$, ausência de contraindicações (hipertensão pulmonar, idade > 70 anos, diabetes com lesão grave de órgãos-alvo, entre outras).

PROGNÓSTICO

A insuficiência cardíaca continua sendo uma doença de altas morbidade e mortalidade a despeito dos avanços no tratamento medicamentoso nas últimas décadas. A Tabela 11 reúne os principais preditores de mau prognóstico.

Tabela 11	Preditores de mau prognóstico		
História			
Idade > 65 anos, classe funcional III-IV			
Caquexia, ar	norexia, síncope		
Má aderênci	a ao tratamento		
DM, depressão			
Doença pulmonar, apneia do sono			
Parada cardiorrespiratória revertida, múltiplas internações			
Exame físic	0		
Congestão, má perfusão, hipotensão, taquicardia			
Presença de	3ª bulha		
Exames lab	oratoriais		
Na < 130 mE	q/L		
BNP elevado			
Citocinas elevadas			
Ativação neuro-hormonal (norepinefrina)			
Anemia (Hb < 11 g%)			
Creatinina > 2,5 mg/dL			
Alteração hemodinâmica			
Redução do débito cardíaco			
Exames lab	oratoriais		
Elevação de pressão de artéria pulmonar e pressão capilar pulmonar			
Elevação do	gradiente transpulmonar		
Elevação da resistência vascular sistêmica			
Alteração estrutural e funcional			

(continua)

Tabela 11 Preditores de mau prognóstico

Cardiomegalia (índice cardiotorácico > 0,55)

Dilatação progressiva do ventrículo esquerdo

Aumento do índice de massa do ventrículo esquerdo, do diâmetro do átrio esquerdo e do ventrículo direito

Fração de ejeção do ventrículo esquerdo < 30%

Insuficiência mitral e tricúspide

Padrão restritivo/pseudonormal

Etiologia

Chagásica

Isquêmica

Alteração eletrofisiológica

Fibrilação atrial

Arritmias complexas (taquicardia ventricular sustentada e não sustentada)

Bloqueio de ramo esquerdo (dissincronia)

Onda T alternante

QT longo

Alteração de dispersão do QT

Redução da variabilidade de frequência cardíaca

Capacidade para exercício

Baixo pico de VO₂

Aumento do slope VE/VCO2

Diminuição da distância de 6 minutos

Intolerância ao exercício

BNP: peptídeo natriurético atrial do tipo B.

INSUFICIÊNCIA CARDÍACA AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A insuficiência cardíaca aguda é caracterizada por início ou progressão rápida de sintomas e sinais de insuficiência cardíaca que resulta na necessidade de intervenção urgente e não planejada. Pode decorrer de disfunção cardíaca aguda (sem a presença de diagnóstico prévio de insuficiência cardíaca) ou de exacerbação aguda de um quadro crônico (Capítulo 82).

Entre suas causas estão: síndrome coronariana aguda, miocardite, disfunção valvar aguda, emergências hipertensivas, bradi e taquiarritmias e tamponamento cardíaco.

São fatores precipitantes de descompensação de insuficiência cardíaca: ingestão excessiva de sal e água, má aderência ao tratamento medicamentoso, isquemia miocárdica, arritmias, HAS, tromboembolismo pulmonar, febre e infecção, anemia, carências nutricionais, disfunção tireoidiana, diabetes descompensado, insuficiência renal, gravidez, consumo excessivo de álcool, uso de drogas ilícitas,

-MRCM.indb 373 12/5/17 4:05 PM

esforço físico excessivo e efeito de fármacos (drogas que retêm água ou inibem as prostaglandinas: AINH, esteroides, estrógenos, andrógenos, clorpropamida, minoxidil; drogas inotrópicas negativas: antiarrítmicos, antagonistas de cálcio, antidepressivos tricíclicos; ou drogas cardiotóxicas: citostáticos como a adriamicina > 400 mg/m²).

EPIDEMIOLOGIA

É a principal causa de internação por doença cardiovascular e a 1ª causa de internação em pessoas com idade > 60 anos no Brasil.

QUADRO CLÍNICO E CLASSIFICAÇÃO

Com base na avaliação clínica, o perfil hemodinâmico do paciente pode ser classificado de acordo com presença ou ausência de sinais de congestão (seco ou úmido) e adequação da perfusão (quente ou frio) (Figura 1).

EXAMES COMPLEMENTARES

- Exames laboratoriais: fazem parte da avaliação inicial do paciente hemograma, glicemia, eletrólitos, ureia, creatinina, enzimas hepáticas, hormônio estimulante da tireoide (TSH), urina tipo 1, marcadores de necrose miocárdica (na suspeita de síndrome coronariana aguda), gasometria arterial e lactato (na presença de sinais de baixo débito).
- BNP e NT-proBNP: em paciente com suspeita de insuficiência cardíaca aguda, BNP < 100 pg/mL ou NT-proBNP < 300 pg/mL afastam o diagnóstico; valores de BNP > 500 pg/mL ou NT-proBNP > 900 pg/mL (idade < 70 anos) e > 1.800 pg/mL (idade > 70 anos) confirmam o diagnóstico.
- ECG: exame simples que auxilia na identificação da etiologia da insuficiência cardíaca e da causa da descompensação (arritmias cardíacas, alterações do segmen-

Sinais de congestão

Não Sim

A B

C

Figura 1 Perfil hemodinâmico dos pacientes com insuficiência cardíaca aguda.

to ST sugestivas de síndrome coronariana aguda etc.). A presença de ECG normal é incomum na insuficiência cardíaca aguda.

- RX de tórax: permite a avaliação da congestão pulmonar e ajuda na diferenciação da causa da dispneia. A avaliação da silhueta cardíaca pode sugerir a presença de cardiopatia dilatada, sinais de tamponamento cardíaco e/ou algumas valvopatias que podem estar envolvidas na causa da insuficiência cardíaca.
- Ecocardiograma: ferramenta para avaliação de alterações funcionais e estruturais causadoras ou relacionadas à insuficiência cardíaca. Na forma aguda, pode auxiliar na definição de causas de descompensação (derrame pericárdico, disfunção nova de ventrículo direito que pode sugerir tromboembolismo como causa da descompensação, disfunção valvar nova, alteração segmentar).
- Cineangiocoronariografia: está indicada na suspeita de síndrome coronariana aguda, visto que a revascularização percutânea ou cirúrgica melhora o prognóstico desse grupo de pacientes.
- Cateter de artéria pulmonar (de Swan-Ganz): sua utilização tem sido mais restrita atualmente, por não haver evidência de benefício do seu uso rotineiro. Trata-se de ferramenta que pode auxiliar quando há dúvida diagnóstica, para a distinção entre choque cardiogênico e não cardiogênico. Pode também ser útil em pacientes hemodinamicamente instáveis que não respondem de forma previsível à terapia usual.

TRATAMENTO

O tratamento da insuficiência cardíaca aguda deve ser baseado no perfil hemodinâmico do paciente e envolve medidas para suporte ventilatório, eliminação de fluidos, redução de pré e pós-carga e, em alguns casos, inotropismo. É importante ressaltar que o início precoce do uso de droga vasoativa, quando indicado, está associado a menor mortalidade intra-hospitalar e menor tempo de internação hospitalar. Durante o tratamento, deve-se evitar a suspensão de betabloqueador nos pacientes que faziam uso prévio dessa classe de medicação. Nos pacientes com sinais de baixo débito, pode-se considerar a redução em 50% da dose usada cronicamente, sendo necessária a suspensão da droga apenas nos pacientes com maior instabilidade hemodinâmica. Na Figura 2, está representado um algoritmo sugerido para o tratamento de insuficiência cardíaca aguda.

Oxigênio e assistência ventilatória

Para otimizar a oferta de oxigênio aos tecidos, é importante que se mantenha saturação arterial próxima do

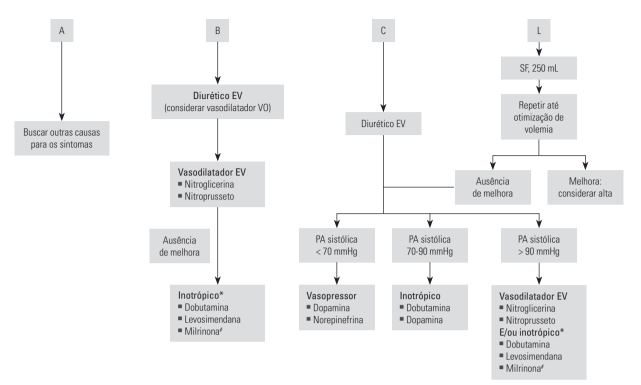


Figura 2 Tratamento da insuficiência cardíaca aguda de acordo com o perfil hemodinâmico. * Se em uso de betabloqueador, dar preferência para levosimendana ou milrinona. * Não deve ser utilizada em etiologia isquêmica aguda.

normal (pelo menos > 90%). Caso necessário, deve-se utilizar uma fonte suplementar de oxigênio.

Em caso de congestão pulmonar mais significativa, deve ser considerado o uso de VNI. Além de melhorar a oxigenação e contribuir para a redução do retorno venoso, a VNI leva à redução do esforço respiratório e, consequentemente, da demanda metabólica da musculatura respiratória. A ventilação mecânica invasiva (com IOT) pode ser necessária em casos de insuficiência respiratória acompanhada de rebaixamento de nível de consciência ou de outras contraindicações para uso de VNI.

Diuréticos

Os diuréticos levam à melhora rápida de sintomas relacionados à sobrecarga de volume. Eles promovem natriurese e diurese, melhorando consequentemente sintomas de congestão venosa pulmonar e edema. No entanto, não devem ser utilizados isoladamente no tratamento para insuficiência cardíaca aguda.

Até o momento, não há evidência conclusiva sobre qual é a melhor abordagem na terapia com diuréticos. Em geral, inicia-se com a administração de doses moderadas de diurético de alça (p. ex., 0,5-1 mg/kg de furosemida EV) e, quando esta não for suficiente, pode-se tentar doses mais altas, infusão contínua da droga ou ainda a associação com diuréticos tiazídicos ou antagonistas de aldosterona.

Vasodilatadores

O uso de vasodilatadores está indicado sempre que a PA permitir. A redução da pós-carga facilita o esvaziamento ventricular, levando a aumento do débito cardíaco. Têm efeito também na redução da pré-carga, melhorando a congestão pulmonar. Além disso, a melhora do fluxo sanguíneo renal pode levar a aumento da diurese, contribuindo para a redução da pré-carga.

- Nitroprusseto de sódio: potente vasodilatador arterial. É capaz de melhorar o desempenho ventricular esquerdo, tendo também efeito vasodilatador pulmonar e diminuindo a pós-carga ventricular direita. Seu uso requer monitorização contínua da PA (preferencialmente, de forma invasiva), restringindo-se à sala de emergência ou à UTI. A dose inicial é de 0,3 mcg/kg/min, titulada a cada 5 minutos até melhora hemodinâmica.
- Nitroglicerina: tem ação venodilatadora predominante, com efeito vasodilatador arterial observado em doses maiores. Seu emprego é particularmente útil nos casos de isquemia miocárdica sem hipotensão, pelo efeito no aumento do fluxo coronariano. Deve ser evitada nos casos de disfunção ventricular direita. A dose inicial é de 10 mcg/min, podendo ser titulada a cada 5 minutos até o controle dos sintomas ou o surgimento de efeitos colaterais limitantes. Seu uso prolongado não é recomendado em virtude do efeito de tolerância farmacológica.

-MRCM.indb 375 12/5/17 4:05 PM

Inotrópicos

O uso de drogas inotrópicas está indicado na presença de hipoperfusão tecidual refratária ao ajuste de volemia e uso de vasodilatador (quando tolerado). Seu benefício na melhora de parâmetros hemodinâmicos é contrabalanceado parcialmente pelo aumento do risco de arritmias e, em alguns casos, pela piora de isquemia miocárdica por aumento de gasto energético. As classes de drogas utilizadas são: agonistas beta-adrenérgicos (dobutamina e dopamina), inibidores de fosfodiesterase e sensibilizadores de cálcio.

- Dobutamina: droga com ação inotrópica positiva que age pela estimulação de receptores beta-adrenérgicos. Seu efeito no aumento da frequência cardíaca é menor que o de outras catecolaminas, porém em pacientes com fibrilação atrial pode levar a aumento significativo da resposta ventricular por facilitar a condução atrioventricular. A dose utilizada é de 2-20 mcg/kg/min.
- Dopamina: catecolamina endógena precursora da norepinefrina. Em baixas doses (< 2 mcg/kg/min), age apenas em receptores dopaminérgicos periféricos, causando vasodilatação, predominantemente renal e esplâncnica. Na dose de 2-10 mcg/kg/min, a dopamina estimula receptores beta-adrenérgicos, levando a aumento da contratilidade miocárdica e, consequentemente, do débito cardíaco. Em doses maiores (> 10 mcg/kg/min), tem efeito em receptores alfa-adrenérgicos, com aumento de resistência vascular periférica, sendo útil em pacientes hipotensos.
- Inibidores de fosfodiesterase: o efeito inotrópico dos inibidores de fosfodiesterase ocorre pela inibição da degradação do AMP-cíclico, aumentando a disponibilidade e a concentração de cálcio no miócito. Seu efeito, portanto, mantém-se mesmo com o uso concomitante de betabloqueador. Possuem também efeito vasodilatador periférico e pulmonar, por meio da produção de óxido nítrico. A milrinona, droga dessa classe disponível para o uso no Brasil, é hoje usada sem *bolus*, em infusão contínua de 0,375-0,75 mcg/kg/min. Não deve ser utilizada nos pacientes com coronariopatia aguda e na presença de hipotensão (PA sistólica < 85 mmHg).
- Sensibilizadores de cálcio: agem aumentando a sensibilidade da troponina C ao cálcio já disponível no citoplasma, sem sobrecarga adicional nem incremento de consumo de oxigênio. Aumentam a contratilidade miocárdica em grau comparável aos outros inotrópicos e possuem ação vasodilatadora por ativação de canais de potássio ATP-dependentes. Seu uso não é indicado na presença de hipotensão (PA sistólica < 85 mmHg). A droga dessa classe disponível no Brasil é a levosimendana. Deve ser administrada em infusão contínua de 0,05-0,2 mcg/kg/min por 24 horas, sem dose de ataque.

Tabela 12 Inotrópicos				
Droga	Dose			
Vasodilatadores				
■ Nitroglicerina	Iniciar 10-20 mcg/min, aumentar até 200 mcg/min			
■ Nitroprusseto	Iniciar 0,3 mcg/kg/min, aumentar até 5 mcg/kg/min			
Inotrópicos				
■ Dobutamina	2-20 mcg/kg/min			
■ Dopamina	2-20 mcg/kg/min			
■ Milrinona	0,375-0,75 mcg/kg/min (correção pela função renal)			
■ Levosimendana	0,1 mcg/kg/min por 24 horas (pode ser reduzida para 0,05 mcg/kg/min ou aumentada até 0,2 mcg/kg/min de acordo com a resposta)			

Dispositivos de assistência circulatória

No paciente com quadro de choque cardiogênico refratário, a instalação de dispositivos de assistência circulatória deve ser a opção terapêutica, quando disponível, muitas vezes como ponte para tratamentos definitivos (como revascularização percutânea ou cirúrgica no infarto ou na estabilização hemodinâmica visando ao transplante cardíaco). Eles reduzem o trabalho ventricular e bombeiam o sangue em direção ao sistema arterial, aumentando o fluxo periférico e aos órgãos.

PROGNÓSTICO

Dados brasileiros indicam que a mortalidade intra-hospitalar do paciente internado por insuficiência cardíaca aguda é de cerca de 7%; no entanto, no paciente internado em choque cardiogênico, é > 60%. As taxas de mortalidade no ano seguinte à internação por insuficiência cardíaca são maiores do que nos pacientes que não necessitaram de internação, e a taxa de re-hospitalização em 12 meses após a alta hospitalar é de 50%.

BIBLIOGRAFIA

Bocchi EA, Marcondes-Braga FG, Ayub-Ferreira SM, Rohde LE, Oliveira WA, Almeida DR, et al.; Sociedade Brasileira de Cardiologia. III diretriz brasileira de insuficiência cardíaca crônica. Arq Bras Cardiol 2009;93(1 supl. 1):1-71.

Bocchi EA, Marcondes-Braga FG, Bacal F, Ferraz AS, Albuquerque D, Rodrigues D, et al.; Sociedade Brasileira de Cardiologia. Atualização da diretriz brasileira de insuficiência cardíaca crônica – 2012. Arq Bras Cardiol 2012;98(1supl. 1):1-33.

Hollenberg SM, Teerlink JR. Acute heart failure: emerging from the shadows. Crit Care Med 2008;36(1 Suppl. 1):S1-S2.

McMurray JJ, Adamopoulos S, Anker SD, Auricchio A, Böhm M, Dickstein K, et al. ESC Committee for Practice Guidelines. ESC guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure 2012: the Task Force for the Diagnosis and Treatment of Acute and Chronic Heart Failure 2012 of the European Society of Cardiology. Developed in collaboration with the Heart Failure Association of the ESC. Eur Heart J 2012;33(14):1787-847.

McMurray JJ, Packer M, Desai AS, Gong J, Lefkowitz MP, Rizkala AR, et al; PARADIGM-HF Investigators and Committees. Angiotensin-

-MRCM.indb 376 12/5/17 4:05 PM

neprilysin inhibition versus enalapril in heart failure. N Engl J Med 2014;371(11):993-1004.

Montera MW, Almeida RA, Tinoco EM, Rocha RM, Moura LZ, Réa-Neto A, et al.; Sociedade Brasileira de Cardiologia. II diretriz brasileira de insuficiência cardíaca aguda. Arq Bras Cardiol 2009;93(3 supl. 3):1-65.

Ponikowski P, Voors AA, Anker SD, Bueno H, Cleland JG, Coats AJ, et al; Authors/Task Force Members. 2016 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure: The Task Force for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure of the European Society of Cardiology (ESC). Developed with the special contribution of the Heart Failure Association (HFA) of the ESC. Eur Heart J 2016;37(27):2129-200.

Stevenson LW. Tailored therapy to hemodynamic goals for advanced heart failure. Eur J Heart Fail 1999;1:251-7.

Velazquez EJ, Lee KL, Jones RH, Al-Khalidi HR, Hill JA, Panza JA, et al; STICHES Investigators. Coronary-artery bypass surgery in patients with ischemic cardiomyopathy. N Engl J Med 2016;374(16):1511-20.

Yancy CW, Jessup M, Bozkurt B, Butler J, Casey DE Jr, Colvin MM, et al. 2016 ACC/AHA/HFSA Focused update on new pharmacological therapy for heart failure: an update of the 2013 ACCF/AHA Guideline for the management of heart failure: a report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Clinical Practice Guidelines and the Heart Failure Society of America. JACC 2016;68(13):1476-88.

86 DOR TORÁCICA

Fernando Ramos de Mattos

A dor torácica é uma queixa altamente frequente no cenário do atendimento em PS.

Pode ter diversas causas, algumas de elevadas morbidade e mortalidade, para as quais é imprescindível a rapidez no diagnóstico (Tabela 1). Entre essas causas, o principal enfoque é dado às síndromes coronarianas agudas (SCA) tanto pela sua alta prevalência populacional, quanto por caracterizar-se, por vezes, por início insidioso e um pouco vago.

ABORDAGEM INICIAL DO PACIENTE

Deve-se considerar dor torácica qualquer sensação desagradável relatada pelo paciente e que se localize abaixo do nariz e acima da cicatriz umbilical.

Para esses pacientes, deve-se sistematizar a avaliação a fim de determinar a probabilidade de SCA e, dessa forma, definir a conduta a ser tomada.

IDENTIFICAÇÃO DE FATORES DE RISCO E ANTECEDENTE DE DOENÇA ATEROSCLERÓTICA

Deve-se identificar e contabilizar os fatores de risco que o paciente possui entre os citados a seguir:

■ DM;

Tabela 1 Principais causas de dor torácica				
Doença coronariana	Obstrutiva	Artéria coronária anômala Ponte miocárdica Vasoespasmo Aterosclerose/trombo Dissecção Vasculites Êmbolo (séptico, átrio esquerdo)		
	Não obstrutiva	HAS Estenose aórtica Insuficiência aórtica Miocardiopatia hipertrófica		
Dissecção de aort	a			
Miocardite				
Pericardite				
Tromboembolismo	pulmonar			
Osteomuscular				
Dispepsia/espasm	no esofágico			
Pleurite				
Herpes-zóster				
Pneumotórax				
Rotura de esôfago				
Causas psiguiátrio	220			

- HAS:
- dislipidemia (caracterizada por HDL baixo e/ou LDL alto);
- idade: > 60 anos (o risco aterosclerótico se eleva para homens com idade > 45 anos e mulheres com idade > 55 anos; no entanto, aos 60 anos tende a igualar-se, configurando risco independente do sexo, motivo pelo qual utiliza-se este corte);
 - tabagismo;
- antecedente familiar de evento cardiovascular precoce (evento em familiar de 1° grau do sexo masculino com idade < 55 anos ou do sexo feminino com idade < 65 anos).

Deve-se questionar o paciente sobre antecedente de doença aterosclerótica ou eventos cardiovasculares prévios.

AVALIAÇÃO DA DOR

A caracterização da dor é feita com base nas seguintes variáveis:

- 1. característica e localização:
- característica: aperto, queimação, opressão, peso;
- localização: retroesternal, precordial, epigástrica;
- 2. irradiação e/ou fatores associados:

-MRCM.indb 377 12/5/17 4:05 PM

- irradiação: dorso, mandíbula, membros superiores (principalmente esquerdo), ombros, pescoço;
- fatores associados: náuseas, dispneia, sudorese, vômitos, palidez;
 - 3. fatores de melhora e/ou piora:
 - piora: esforço físico, estresse emocional;
 - melhora: uso de nitrato, repouso.

Com base nesses grupos de variáveis, é possível proceder à categorização da dor:

- tipo A (definitivamente anginosa): apresenta características dos 3 grupos;
- tipo B (provavelmente anginosa): apresenta características de 2 dos 3 grupos;
- tipo C (provavelmente não anginosa): apresenta características de apenas 1 dos 3 grupos;
- tipo D (definitivamente não anginosa): não apresenta as características descritas.

Uma vez categorizada a dor, é importante definir a intensidade de esforço necessária para desencadeá-la, conforme classificação da Canadian Cardiovascular Society (CCS):

- CCS I: esforços extra-habituais;
- CCS II: esforços habituais;
- CCS III: esforços menores que os habituais;
- CCS IV: mínimos esforços ou repouso.

Assim, determina-se:

- dor torácica dos tipos A ou B, CCS I ou II, há >
 2 meses: angina estável.
- dor torácica tipo A ou B que se inicia como CCS III/IV ou que progride subitamente de CCS I/II para CCS III/IV: angina instável;
- dor torácica tipo A ou B, CCS I ou II, há < 2 meses: angina de início recente (nesse caso, ao apresentar-se em uma unidade de emergência, a abordagem clínica deve ser similar à realizada no quadro de angina instável e o tratamento é como o de uma SCA até prova contrária);

A anamnese deve ser complementada com ECG de 12 derivações e exame físico detalhado (é importante sempre pesquisar simetria de pulsos e PA).

PROBABILIDADE DE SÍNDROME CORONARIANA AGUDA

- Baixa probabilidade (< 15%): dor tipo D ou dor tipo C com \leq 1 fator de risco (exceto DM ou aterosclerose manifestada) com ECG normal e exame físico normal.
- Moderada probabilidade (15-85%): dor tipo C com DM ou aterosclerose manifestada ou \geq 2 dos demais fatores de risco ou com ECG sugestivo de cardio-

patia estrutural (onda Q antiga, bloqueio de ramo antigo, sobrecarga ventricular esquerda significativa).

■ Alta probabilidade (> 85%): dor tipo A ou tipo B independentemente dos demais itens, ou dor tipo C com exame físico com alterações sugestivas de isquemia aguda (congestão pulmonar, 3ª bulha, insuficiência mitral nova, hipotensão) ou ECG com alterações isquêmicas agudas (supradesnível, infradesnível ou alteração dinâmica do segmento ST, taquicardia ventricular, fibrilação ventricular, bloqueio de ramo novo, onda Q nova).

DEFINIÇÃO DA ESTRATÉGIA CONFORME OS CENÁRIOS

- Alta probabilidade: iniciar tratamento para SCA (Capítulo 87).
- Baixa probabilidade: pesquisar diagnósticos diferenciais.
- Moderada probabilidade: iniciar procedimentos do protocolo/unidade de dor torácica.

Unidade de dor torácica

Na maioria dos serviços, a unidade de dor torácica não se configura como uma unidade física, mas, sim, como um conjunto de procedimentos a serem realizados de maneira protocolar.

Consiste em manter o paciente em observação e idealmente monitorizado. A monitorização consiste em: marcadores de necrose miocárdica (CKMB e troponina – *kits* mais recentes de troponina ultrassensível podem mostrar alterações já a partir de 3-6 horas após o início dos sintomas), ECG e exame físico. Essa monitorização deve ser repetida a cada 3 horas (ou a qualquer momento, em caso de mudança clínica), por 9-12 horas após o início (ou última mudança clínica significativa) da dor.

Caso o paciente apresente alteração em 1 dos itens a qualquer momento, deve-se iniciar tratamento para SCA.

Se após o término dos procedimentos da unidade de dor torácica todos os dados mantiverem-se normais, 2 opções podem ser realizadas:

- alta com retorno ambulatorial cardiológico precoce para estratificação;
- teste não invasivo: teste de esforço, cintilografia de perfusão miocárdica com estresse físico ou farmacológico ou ecocardiograma com estresse (lembrar que não se deve realizar um teste provocativo antes de concluída a monitorização da unidade de dor torácica sem alterações). Se o teste for positivo, deve-se iniciar tratamento para SCA; se for negativo, considera-se a hipótese de SCA afastada. A angiotomografia de artérias coronárias é um outro método diagnóstico que pode ser bastante útil nes-

-MRCM.indb 378 12/5/17 4:05 PM

te cenário por apresentar bom valor preditivo negativo, podendo desta forma descartar com segurança SCA por doença arterial coronária crítica naqueles que se apresentarem com resultado normal.

BIBLIOGRAFIA

Cesar LA, Mansur AP, Armaganijan D, Amino JG, Sousa AC, Simão AF, et al. Diretrizes de doença coronariana crônica: angina estável. Arq Bras Cardiol 2004;83(Supl. 2):6-43.

Sabatine MS, Cannon CP. Approach to the patient with chest pain. In:
Bonow RO, Mann DL, Zipes DP, Libby P, Braunwald E (eds.).
Braunwald's heart disease: a textbook of cardiovascular medicine.
9.ed. Philadelphia: Elsevier Saunders; 2012. p.1076-86.

DOENÇA ISQUÊMICA DO CORAÇÃO

Fernando Ramos de Mattos, Tatiana de Carvalho Andreucci Torres Leal

FORMA CRÔNICA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Em sua forma crônica, a doença isquêmica do coração é representada predominantemente pela doença arterial coronariana (DAC). Na imensa maioria dos casos, o substrato causal é a doença aterosclerótica. A aterosclerose consiste em um processo contínuo, composto por elementos imunológicos, infecciosos e principalmente inflamatórios que envolvem o endotélio arterial, culminando na formação da placa composta por uma capa de fibrose e um núcleo lipídico. Essa placa, por sua vez, gera graus progressivos de oclusão vascular.

O surgimento e a evolução dessa condição estão ligados à presença de fatores de risco e a condições predisponentes (Capítulo 86).

Outras apresentações não relacionadas à doença aterosclerótica podem estar associadas à ocorrência de angina, como vasoespasmo, uso de drogas, hipertrofia ventricular, entre outros.

EPIDEMIOLOGIA

A doença cardiovascular é a principal causa de mortalidade no Brasil e no mundo, sendo responsável por > 7 milhões de óbitos por ano.

DAC é responsável por 12,8% de todas as mortes (equivalente a 1/3 das mortes causadas por doenças cardiovasculares). No Brasil, foi responsável por aproximadamente 100 mil mortes no ano de 2011.

Estima-se que entre 60 e 79 anos de idade aproximadamente 23% dos homens e 15% das mulheres apresentem doença isquêmica do coração. Aos 80 anos de idade, esses índices chegam a 33 e 22%, respectivamente.

QUADRO CLÍNICO

O diagnóstico pode ser feito com base na história de angina e na presença de ≥ 1 fator de risco para doença arterial aterosclerótica. Em 50% dos casos, a apresentação inicial é a *angina pectoris*.

Os pacientes com relato de angina em repouso de início agudo, angina de início recente e angina com piora progressiva (angina "em crescendo") devem ser considerados portadores de angina instável e ser classificados conforme sua estratificação de risco.

A angina típica é caracterizada por dor ou desconforto em região torácica (precordial, retroesternal ou epigástrica), aperto ou queimação que irradia para ambos os ombros, mandíbula ou membro superior esquerdo, desencadeada por esforços e que melhora ao repouso ou com uso de nitrato. É acompanhada ou não de náuseas, sudorese ou vômitos. Classicamente, idosos, mulheres e diabéticos podem apresentar manifestações atípicas.

O exame físico é frustro e geralmente os achados estão associados aos fatores de risco, como manifestação subclínica ou sistêmica de aterosclerose em outros territórios.

São fatores de risco clássicos para doença aterosclerótica: idade (homens com idade > 45 anos e mulheres com idade > 55 anos), hipertensão arterial, diabetes, dislipidemia, tabagismo, história familiar de DAC precoce (idade < 55 anos para homens e < 65 anos para mulheres).

São considerados agravantes de risco: insuficiência renal, microalbuminúria, síndrome metabólica e proteína C-reativa > 3 mg/dL.

EXAMES COMPLEMENTARES

ECG

ECG está indicado para todos os pacientes com dor torácica ou suspeita de angina:

- exame normal não exclui a presença de obstrução coronária;
- alterações de repolarização, como inversão de onda T ou infradesnivelamento de segmento ST, e presença de onda Q patológica (área eletricamente inativa) podem estar relacionadas à isquemia miocárdica.

Teste ergométrico

Teste ergométrico está indicado para pacientes com probabilidade pré-teste intermediária e que apresentam ECG passível de interpretação:

-MRCM.indb 379 12/5/17 4:05 PM

- portadores de bloqueio do ramo esquerdo, sobrecarga ventricular esquerda, pré-excitação ventricular e presença de ritmo de marca-passo podem ter um teste inconclusivo: para esse grupo de pacientes, é mais indicada a realização de método associado à imagem, como ecocardiograma com estresse, cintilografia de perfusão miocárdica e RNM cardíaca de perfusão;
- são considerados achados positivos: ocorrência de angina durante o teste e surgimento de infradesnivelamento do segmento ST > 1 mm (medido a 80 ms do ponto J) em morfologias horizontal e descendente.

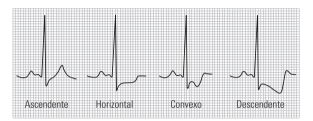


Figura 1 Morfologias do infradesnivelamento do segmento ST.

Ecocardiograma

O ecocardiograma possibilita avaliação da função sistólica e diastólica, de alterações da motilidade ventricular, das valvas cardíacas e do pericárdio. Sabe-se que os pacientes com disfunção ventricular têm maiores taxas de morbidade e mortalidade. Esse exame permite avaliar, ainda, o comprometimento da valva aórtica, que, quando estenótica, também é causadora de angina.

O ecocardiograma com estresse é um método não invasivo que pode ser realizado com estresse físico ou farmacológico (infusão de dobutamina). O estresse farmacológico é mais indicado para pacientes que não são capazes de se exercitar ou atingir uma frequência cardíaca ideal. O estresse cardiovascular pode gerar hipoperfusão na região irrigada por uma artéria epicárdica com obstrução, reproduzindo isquemia e, portanto, gerando alteração transitória de sua motilidade.

Cintilografia de perfusão miocárdica

A cintilografia de perfusão miocárdica pode ser realizada em pacientes com moderada ou alta probabilidade de DAC com estresse físico ou farmacológico.

Geralmente, é indicada para pacientes com teste ergométrico inconclusivo por alterações eletrocardiográficas prévias ou incapacidade de realizar exercícios até uma faixa de frequência cardíaca adequada.

O uso do radiofármaco ou a realização de exercícios produzem vasodilatação coronariana e, dessa forma, hiperfluxo. Em regiões com obstrução epicárdica e perfusão prejudicada, há pouca captação do radiofármaco. Regiões com necrose miocárdica mostram-se com hipocaptação persistente também no repouso, sem modificações durante o estresse.

É possível verificar viabilidade em áreas de necrose com o uso do radioisótopo tálio em sua leitura tardia.

Ângio-TC de artérias coronárias e medida do escore de cálcio

A ângio-TC de artérias coronárias é um estudo da anatomia, sem avaliação de funcionalidade ou isquemia. Apesar de não invasiva, necessita de radiação e da infusão de contraste iodado.

Está indicada principalmente para paciente com moderada probabilidade de DAC, para aqueles cuja cintilografia foi inconclusiva ou para pacientes sintomáticos, mas com exames normais.

A avaliação do escore de cálcio define o risco de DAC com alto valor preditivo negativo. Há a possibilidade da realização exclusiva da quantificação do escore de cálcio. Nessas situações, não há necessidade do uso de constraste iodado.

RNM cardíaca

A RNM pode ser usada tanto para avaliação de alterações estruturais quanto para avaliação de isquemia (durante estresse farmacológico) e viabilidade miocárdica pela análise do realce tardio. Utiliza-se o gadolínio como contraste.

Áreas com > 50% de necrose têm uma metabolização lentificada do gadolínio. Dessa forma, na avaliação tardia das imagens, observa-se um realce em comparação com as áreas viáveis. Conforme a distribuição do realce, é possível ainda diferenciar necrose de causa isquêmica daquelas geradas por causa inflamatória, como em miocardites.

Cineangiocoronariografia

A cineangiocoronariografia tem indicação precisa para pacientes sobreviventes de morte súbita de causa cardíaca, com histórico de taquicardia ventricular mal tolerada e com sintoma de angina associado à apresentação de estigmas de insuficiência cardíaca.

Pode ser indicada também para pacientes com grande limitação nas atividades diárias, apesar da otimização terapêutica, assim como na ocorrência de declínio da função ventricular, quando há demonstração de grandes áreas de isquemia ou quando se observam sinais de gravidade nos testes não invasivos.

A realização da ventriculografia é opcional e possibilita a avaliação de alterações segmentares de motilidade.

Há possibilidade de realizar o exame já com programação do tratamento percutâneo no mesmo tempo.

CLASSIFICAÇÃO

A classificação mais usada se baseia na apresentação funcional e está diretamente relacionada aos sintomas e à limitação aos esforços. Segundo a Canadian Cardiovascular Society, a classificação da angina é feita da seguinte forma:

- classe I: assintomático ou angina aos esforços extenuantes;
 - classe II: angina aos esforços extra-habituais;
 - classe III: angina aos esforços habituais;
- classe IV: angina aos mínimos esforços ou angina ao repouso.

TRATAMENTO

O tratamento é multidisciplinar e engloba modificações do hábito de vida, realização de exercícios, dieta, reabilitação, fármacos antianginosos e revascularização (percutânea ou cirúrgica):

- dieta e atividade física: os pacientes devem ser orientados quanto à importância da modificação do estilo de vida, com uma dieta equilibrada para manutenção de peso corpóreo (alvo de IMC: 18,5-24,9 kg/m²) e manutenção, idealmente, de frequência regular de atividade física aeróbica moderada (30-60 minutos de treino, 5-7 vezes por semana), e sempre serem estimulados a cessar o tabagismo;
 - antiagregantes:
- ácido acetilsalicílico (AAS) está indicado para todos os pacientes na dose de 85-162 mg/dia, indefinidamente, salvo na presença de contraindicações (clopidogrel, 75 mg, pode ser substituto do AAS em pacientes alérgicos);
- associação de AAS e outros inibidores da P2Y12 como os tienopiridínicos (clopidogrel, prasugrel e ticagrelor) pode trazer benefícios para pacientes de muito alto risco cardiovascular, a despeito do alto risco de sangramento. Também estão indicados para pacientes submetidos à angioplastia coronariana (por no mínimo 30 dias-1 ano quando stent convencional; por 6 meses-1 ano quando stent farmacológico e após evento coronariano por pelo menos 1 ano com ou sem a realização de angioplastia;
- anticoagulantes: em pacientes com doença coronária crônica e estável, com necessidade de anticoagulação contínua a depender do risco tromboembólico e do risco de sangramento, opta-se por manter apenas o anticoagulante sem associação com AAS. Na opção pela varfarina, deve-se manter o INR-alvo em 2-3;
- betabloqueadores são a classe de droga antianginosa de escolha para pacientes com DAC:

- atenolol (dose máxima de 200 mg/dia em 1 ou 2 tomadas) e propranolol (dose máxima de 120 mg/dia, em 2 ou 3 tomadas) são usados na maior dose tolerada, com o objetivo de manter a frequência cardíaca em torno de 60 bpm. Seu uso está contraindicado em pacientes portadores de bloqueios atrioventriculares de 2º grau Mobitz II, avançado ou total;
- apenas 20% dos pacientes portadores de doença pulmonar obstrutiva crônica desenvolvem broncoespasmo induzido por betabloqueadores. Assim, nesse contexto, apenas a presença de sibilância no exame físico contraindica o uso;
- em pacientes com disfunção ventricular (fração de ejeção < 40%), sua prescrição é mandatória, limitando-se ao uso de metoprolol, carvedilol e bisoprolol, na maior dose tolerada, salvo contraindicações;
- inibidores da enzima conversora da angiotensina (iECA) e bloqueadores do receptor da angiotensina (BRA):
- iECA (p. ex., captopril, enalapril, ramipril, lisinopril) estão indicados para pacientes portadores de hipertensão arterial, DM, disfunção ventricular e doença renal crônica;
- BRA (p. ex., losartana, valsartana, candesartana, olmesartana) têm indicação similar, devendo ser usados na presença de intolerância ou alergia aos iECA;
 - bloqueadores dos canais de cálcio:
- estão indicados os não di-idropiridínicos (diltiazem e verapamil) e de longa duração: eficazes para reduzir os sintomas e não aumentam a ocorrência de eventos agudos. Podem ser usados em substituição aos betabloqueadores como 1ª escolha;
- os di-idropiridínicos de ação longa (anlodipino e nifedipino de liberação prolongada) podem ser associados aos betabloqueadores quando estes não controlarem a angina;
- nitratos não reduzem a mortalidade nos pacientes portadores de DAC, mas melhoram os sintomas, a tolerância aos esforços e a qualidade de vida:
- mononitrato de isossorbida e propatilnitrato, de ação prolongada, e dinitrato de isossorbida, de ação mais curta, podem ser usados para alívio rápido de sintomas.
 Frequentemente, os pacientes apresentam cefaleia como efeito colateral;
- nitratos não devem ser administrados a pacientes que utilizaram, nas últimas 48 horas, inibidores da fosfodiesterase-5, como sildenafila, indicados para disfunção erétil;
- ivabradina, 5-20 mg, 1-2 vezes ao dia, é um inibidor específico da corrente If do nó sinusal, reduzindo exclusivamente a frequência cardíaca, sem afetar a contratilidade ventricular ou a PA. Seu uso é indicado em

-MRCM.indb 381 12/5/17 4:05 PM

associação com betabloqueadores como adjuvante à terapia antianginosa ou de forma isolada (em intolerantes aos betabloqueadores) em pacientes com frequência cardíaca > 60 bpm. Em estudos de não inferioridade, sua eficácia foi semelhante às do atenolol e do anlodipino;

- trimetazidina, 20 mg, 2-3 vezes ao dia, tem efeito exclusivamente metabólico e intracelular. Não modifica parâmetros hemodinâmicos e, portanto, não influencia fluxo coronário, PA e frequência cardíaca. Idealmente, não deve ser utilizada como monoterapia no controle da angina;
- estatinas: as principais opções de drogas desse grupo, com diferentes intensidades de ação na diminuição dos níveis lipídicos, são: sinvastatina, pravastatina, atorvastatina e rosuvastatina;
- ezetimiba, 10 mg, 1 vez ao dia, é usada para agregar efeito na redução do LDL-c em associação com a estatina. É a 1ª opção para pacientes intolerantes à estatina.

De acordo com a "V diretriz de dislipidemia e prevenção de aterosclerose da Sociedade Brasileira de Cardiologia", em pacientes portadores de aterosclerose manifesta e doença arterial coronária, deve-se manter o LDL-c alvo < 70 mg/dL. Diferentemente das diretrizes brasileiras e europeias, a recomendação americana de 2013 se baseou exclusivamente em estudos clínicos randomizados. Como os ensaios clínicos avaliaram apenas doses fixas de fármacos e não alvos terapêuticos, por essa diretriz, não se adota metas lipídicas, sugerindo apenas reduções percentuais do LDL-c conforme a categoria de risco dos pacientes. Assim, indivíduos com doença arterial coronária se beneficiariam do tratamento intensivo (redução de 50% do LDL-c) ou moderado (redução de 30-50% no LDL-c) com estatinas.

Tratamento cirúrgico e percutâneo

A indicação de revascularização cirúrgica ou percutânea deve ser individualizada.

O tratamento cirúrgico tem melhores resultados, de modo geral, em pacientes multiarteriais, naqueles com lesão obstrutiva > 50% em tronco da artéria coronária esquerda, em diabéticos e em portadores de disfunção ventricular quando comprovada a viabilidade miocárdica. Pacientes portadores de lesões obstrutivas em artéria descendente anterior em sua porção proximal também têm indicação cirúrgica preferencial, principalmente se houver fração de ejeção < 50% ou anatomia coronariana complexa.

Para pacientes com lesões obstrutivas uni ou biarteriais, com anatomia favorável que facilite o procedimento percutâneo, a angioplastia com *stent* é preferida. O *stent* farmacológico mostra melhores resultados quando comparado ao *stent* convencional, reduzindo as taxas de reestenose, novos eventos agudos e recorrência de angina. Entretanto, pela sua reepitelização tardia, o uso prolongado de antiagregação dupla é indicado.

Terapias alternativas

Algumas terapias consideradas alternativas (p. ex., estimulação neural, revascularização transmiocárdica a *laser*, com ou sem infusão de células-tronco em tecidos necrosados) são indicadas para o tratamento de angina refratária, com bons resultados, e podem ser usadas em casos selecionados.

PROGNÓSTICO

Tratamento medicamentoso associado ou não a tratamento percutâneo ou cirúrgico, além do controle dos fatores de risco, visam reduzir a mortalidade e o risco de eventos coronarianos agudos, assim como melhorar a qualidade de vida, reduzindo os sintomas de angina.

Tanto pacientes portadores de disfunção ventricular quanto aqueles com grandes áreas de isquemia induzida têm taxa de mortalidade anuais em torno de 3%.

FORMA AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Também chamada de síndrome coronariana aguda (SCA) ou síndrome isquêmica miocárdica instável (SIMI), a forma aguda da doença isquêmica do coração consiste em surgimento de redução súbita do lúmen vascular de uma artéria coronária, resultando, por sua vez, em isquemia.

Comumente, ocorre uma instabilização de uma placa aterosclerótica por meio de ruptura, com ulceração ou erosão, gerando exposição de seu núcleo lipídico para a corrente sanguínea e início de um processo trombótico intra-arterial através da ativação plaquetária e da deposição de fibrina, reduzindo abruptamente o calibre arterial. Caso esse processo ocasione oclusão total do vaso, ocorre um IAM com supradesnivelamento do segmento ST. Os graus intermediários de obstrução determinam IAM sem supradesnivelamento do segmento ST e angina instável, que têm como diferencial a presença ou não de necrose, respectivamente.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência de internações hospitalares por IAM com supradesnivelamento do segmento ST nos dados europeus e americanos atualmente é de 66-77:100.000 internações ao ano. Estima-se, na Europa, que 1 em cada 6 homens e 1 em cada 7 mulheres morrerão de IAM.

No Brasil, estima-se que 29% dos óbitos sejam decorrentes de doenças cardiovasculares e que, entre elas, 24% estão relacionadas à SCA.

Estima-se que, em 2011, o custo das SCA para o SUS foi de pouco mais de R\$ 522 milhões.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico engloba dor torácica geralmente insidiosa até atingir o pico de intensidade. A dor se caracteriza como aperto, queimação, opressão ou peso. Sua localização pode ser retroesternal, precordial ou epigástrica, com irradiação para dorso, mandíbula, membros superiores (principalmente esquerdo), ombros e pescoço. A dor apresenta piora relacionada a esforço físico e estresse emocional e melhora com o uso de nitrato e repouso.

Podem ser acompanhadas, ainda, de sintomas autonômicos como náuseas, vômitos, sudorese (eventualmente descrita como fria) e mal-estar intenso indefinido.

Outros sinais e sintomas cardiovasculares observados podem ser dispneia, palpitações, pré-síncope, síncope, má-perfusão de extremidades, estase jugular e presença de 3ª bulha.

EXAMES COMPLEMENTARES

- ECG: essencial na investigação de qualquer suspeita de SCA para diagnóstico ou investigação de possíveis condições cardíacas predisponentes. As principais alterações a serem pesquisadas são: supradesnivelamento, infradesnivelamento ou alteração dinâmica do segmento ST, taquicardia ventricular, fibrilação ventricular, bloqueio de ramo (antigo ou novo), onda Q (antiga ou nova) e sobrecarga ventricular esquerda significativa.
- Marcadores de necrose miocárdica: deve-se pesquisar troponinas e CKMB.
- RX de tórax: utilizada para identificar sinais de congestão pulmonar e alargamentos mediastinais presentes no importante diagnóstico diferencial da dissecção aórtica.
- Eletrólitos (principalmente potássio, cálcio, magnésio, fósforo e sódio): distúrbios hidroeletrolíticos não corrigidos na vigência de SCA aumentam o risco de eventos arritmogênicos.
- Função renal: disfunções renais podem influenciar na escolha terapêutica e aumentar o risco de sangramento.
- Hemograma: utilizado para identificar possíveis causas secundárias para SCA, como anemia significativa. Além disso, como os antiplaquetários fazem parte do tratamento, é importante ter uma contagem de plaquetas inicial.
- Coagulograma: auxilia na monitorização do risco de sangramento.

 Glicemia capilar: o mau controle glicêmico na fase aguda se associa a pior prognóstico cardiovascular.

DIAGNÓSTICO

A abordagem diagnóstica e a condução inicial desses casos na unidade de emergência são abordados no Capítulo 86.

CLASSIFICAÇÃO

Uma vez identificada a presença de SCA, para definir o tratamento o paciente deverá ser classificado entre 2 categorias:

- SCA com supradesnivelamento do segmento ST (ou IAM com supradesnivelamento do segmento ST): presença de elevação de pelo menos 0,1 mV (habitualmente, 1 mm) do segmento ST em pelo menos 2 derivações anatomicamente contíguas ou presença de bloqueio de ramo esquerdo novo;
- SCA sem supradesnivelamento do segmento de ST: engloba IAM sem supradesnivelamento do segmento ST e angina instável.

Nos pacientes do grupo SCA sem supradesnivelamento do segmento ST, deve-se aplicar algum método de estratificação de risco a fim de orientar o tratamento. Entre as diversas formas atualmente validadas, as mais utilizadas, por sua praticidade, são as classificações de Braunwald modificada (Tabela 1) e o escore de risco TIMI (Tabela 2).

Assim, o paciente pode ser categorizado nos seguintes cenários:

- SCA com supradesnivelamento do segmento ST;
- SCA sem supradesnivelamento do segmento ST de risco baixo;
- SCA sem supradesnivelamento do segmento ST de risco intermediário;
- SCA sem supradesnivelamento do segmento ST de risco alto.

TRATAMENTO

Uma vez que o quadro clínico é classificado, pode--se iniciar a terapêutica mais adequada a cada cenário da seguinte forma:

- AAS (para todos os cenários): iniciar com 200 mg, macerados, VO, salvo se houver contraindicação absoluta; seguidos de 100 mg, VO, 1 vez ao dia;
- tienopiridínicos: recomenda-se a utilização de clopidogrel, em dose de ataque de 300-600 mg, VO, e manutenção com 75 mg/dia em todos os cenários de SCA. Dois novos antiagregantes plaquetários (prasugrel e ticagrelor) têm destaque como alternativas ao clopidogrel:

-MRCM.indb 383 12/5/17 4:05 PM

Características	Alto risco	Risco moderado	Baixo risco
História	■ Idade > 75 anos ■ Dor progressiva (presente nas últimas 48 horas)	 Idade de 70-75 anos Infarto prévio Doença vascular periférica Revascularização prévia Diabetes Uso de ácido acetilsalicílico 	
Dor precordial	■ Dor prolongada ao repouso (> 20 minutos)	■ Angina > 20 minutos em repouso, aliviada espontaneamente ou com nitrato	 Sintomas novos de angina classe III ou IV da Canadian Cardiovascular Society nas últimas 2 semanas Sem dor prolongada em repouso (> 20 minutos)
Exame físico	 Edema pulmonar Sopro regurgitativo mitral novo Presença de 3^a bulha Hipotensão Bradicardia Taquicardia 		
ECG	 Alteração dinâmica do segmento ST Infradesnivelamento do segmento ST > 0,5 mm Bloqueio de ramo novo Taquicardia ventricular sustentada 	■ Inversão da onda T > 2 mm ■ Presença de ondas Q patológicas	■ Normal ou mantido durante a dor
Marcadores séricos de isquemia (troponina T, troponina I, CKMB)	Acentuadamente elevados (> percentil 99)	Discretamente elevados (> nível de detecção e < percentil 99)	Normais

Deve-se classificar o paciente pelo critério de maior risco presente.

Tabela 2 Escore de risco TIMI	
Característica	Pontuação
ldade ≥ 65 anos	1
Angina grave recente (início ≤ 24 horas)	1
≥ 3 fatores de risco para doença arterial coronariana*	1
Uso de ácido acetilsalicílico nos últimos 7 dias	1
Doença coronariana conhecida (estenose ≥ 50%)	1
Infradesnivelamento do segmento ST ≥ 0,5 mm	1
Elevação de marcadores cardíacos	1

^{*} Fatores de risco: hipertensão, hipercolesterolemia, diabetes, tabagismo, história familiar + doença arterial coronariana.

Pontuação: 0-2 - risco baixo; 3-4 - risco intermediário; 5-7 - risco alto.

– prasugrel (SCA com supradesnivelamento do segmento ST e sem supradesnivelamento do segmento ST de risco intermediário ou alto): deve ser utilizado apenas após conhecida a anatomia coronariana por cineangiocoronariografia e com intervenção percutânea já programada. Administra-se dose de ataque de 60 mg, VO, e manutenção de 10 mg, 1 vez ao dia (recomenda-se manutenção de 5 mg, 1 vez ao dia, para pacientes com idade > 75 anos ou peso < 60 kg, apesar de não ter sido estudada dessa forma nessa população). Deve-se evitar sua utilização em pacientes com antecedente pes-

soal de AVC ou ataque isquêmico transitório. É contraindicado para pacientes que receberam fibrinolíticos ou sem terapia de reperfusão;

- ticagrelor (todos os cenários de SCA independentemente da anatomia coronariana): administra-se ataque de 180 mg, VO, e manutenção de 90 mg, 2 vezes ao dia. Já figura nas mais recentes diretrizes europeias como antiagregante de escolha para associar ao AAS, por conta de seu melhor perfil de eficácia e segurança. É contraindicado para pacientes que receberam fibrinolíticos ou sem terapia reperfusão;
- anticoagulantes: são recomendados em todos os cenários das SCA sem supradesnivelamento do segmento ST. As opções possíveis são: fondaparinux, heparinas não fracionadas ou enoxaparina (não se recomenda associação ou substituição entre os tipos de heparina durante o tratamento, em razão de associação com aumento de sangramento);
- enoxaparina: na SCA com supradesnivelamento do segmento ST, inicia-se com ataque de 30 mg, EV, seguido de 1 mg/kg, SC, a cada 12 horas (pacientes com idade > 75 anos devem receber a dose de 0,75 mg/kg, SC, a cada 12 horas e não devem receber ataque EV. Em pacientes com *clearance* de creatinina < 30 mL/min, pode-

-MRCM.indb 384 12/5/17 4:05 PM

-se administrar a dose de 1 mg/kg, SC, 1 vez ao dia, preferencialmente se a dosagem de anti-Xa estiver disponível);

- heparina não fracionada: em pacientes com peso
 ≤ 80 kg, realizar ataque de 60 UI/kg, EV, seguido de infusão inicial em bomba de 12 UI/kg/h, EV. Em pacientes com peso > 80 kg, deve-se realizar ataque de 5.000 UI, EV, seguido de infusão em bomba de 1.000 UI/h, EV. Realiza-se medida de TTPa a cada 6 horas em todas as situações para correção de infusão (Tabela 3);
- fondaparinux: utilizar 2,5 mg, SC, 1 vez ao dia. Apresenta melhor perfil de segurança quanto a sangramento e maior risco de trombose de cateter em procedimento hemodinâmico, podendo ser opção interessante em pacientes que serão submetidos a estratificação não invasiva e/ou com alto risco de sangramento. É contraindicado para pacientes com SCA com supradesnivelamento do segmento ST submetidos a angioplastia primária;
- inibidores da glicoproteína IIb/IIIa: podem ser considerados nas SCA sem supradesnivelamento do segmento ST de alto risco ou a critério da equipe de hemodinâmica. No Brasil, dispõe-se da tirofibana, que deve ser utilizada na dose de 0,4 mg/kg/min, EV, por 30 minutos, seguida de manutenção de 0,1 mg/kg/min, EV, e do abciximabe:
- betabloqueadores: devem ser introduzidos nas primeiras 24 horas das SCA se o quadro clínico permitir. Dá-se preferência a doses iniciais menores e fármacos de meia-vida mais curta, como o propranolol, 10-20 mg, VO, a cada 8 horas, podendo-se avaliar a resposta e ampliar a dose nas administrações seguintes, se necessário. É importante atentar para as contraindicações, como asma/doença pulmonar obstrutiva crônica grave, bradicardia, bloqueios atrioventriculares avançados, hipotensão e congestão pulmonar;
- iECA: devem ser introduzidos nas primeiras 24 horas das SCA se o quadro clínico permitir. Dá-se preferência a doses iniciais menores e fármacos de meia-vida mais curta, como o captopril, 6,25-12,5 mg, VO, a

- cada 8 horas, podendo-se avaliar a resposta e ampliar a dose nas administrações seguintes, se necessário. É importante atentar para as contraindicações, como injúria renal aguda, hiperpotassemia, estenose bilateral de artéria renal, hipotensão e infarto de ventrículo direito;
- estatinas: devem ser mantidas no paciente que já as utiliza e introduzidas para os que ainda não as utilizavam, em todas as SCA. Habitualmente, dispõe-se de sinvastatina (20-40 mg, VO, à noite), atorvastatina (20-80 mg) e rosuvastatina (10-40 mg, preferencialmente à noite);
- nitratos: são venodilatadores e reduzem o consumo de oxigênio miocárdico por meio da redução da pré-carga (por esse motivo, são contraindicados no IAM com supradesnivelamento de ventrículo direito). Na abordagem inicial, pode-se administrar isossorbida, 5 mg, por via sublingual, repetindo-se a dose a cada 5 minutos até a dose máxima de 15 mg. Como manutenção, dispõe-se da nitroglicerina, que deve ser iniciada na dose de 5-10 mcg/min e titulada a cada 5 minutos para alívio dos sintomas e/ou controle de PA (nesse cenário, não deve ser utilizado o nitroprusseto). Os nitratos podem ser utilizados em todos os cenários de SCA, na ausência de contraindicações;
- morfina: seu principal benefício é a venodilatação (deve ser evitada no IAM com supradesnivelamento de ventrículo direito), mas também traz alívio do desconforto torácico do paciente. Pode ser administrada na dose de 2-4 mg, EV, e repetida conforme critério clínico. Pode ser utilizada em todos os cenários de SCA se não existirem contraindicações;
- reperfusão: é o principal objetivo nas SCA com supradesnivelamento do segmento ST (realizada apenas nesses casos). Pode ser feita com fibrinolíticos ou angioplastia primária:
- fibrinolíticos devem ser iniciados em até 30 minutos após a chegada do paciente ao serviço médico (tempo porta-agulha): seu sucesso de reperfusão é similar ao da angioplastia primária se administrados nas primeiras

Tabela 3 Ajuste da in	nfusão de heparina conf	forme TTPa (meta: 50-70 segundos)		
TTPa	Ataque	Suspensão de infusão	Correção da velocidade de infusão*	Repetir TTPa
< 36 segundos	Repetir	0 minuto	+2 mL/h	6 horas
36-49 segundos	0	0 minuto	+1 mL/h	6 horas
50-70 segundos	0	0 minuto	Inalterado	6 horas
71-80 segundos	0	0 minuto	−1 mL/h	6 horas
81-100 segundos	0	30 minutos	−2 mL/h	6 horas
101-130 segundos	0	60 minutos	−3 mL/h	6 horas
> 130 segundos	0	60 minutos	−6 mL/h	6 horas

^{*} Em solução com heparina a 50 UI/mL e TTPa de controle de 26-36 segundos.

-MRCM.indb 385 12/5/17 4:05 PM

3 horas de sintomas (após isso, angioplastia é melhor). Apresenta como contraindicações absolutas doença terminal, neoplasia de SNC, AVC hemorrágico a qualquer tempo, AVC isquêmico nos últimos 6 meses, trauma significativo ou cirurgia de grande porte no último mês, sangramento ativo (exceto menstruação) e suspeita de dissecção de aorta. As opções disponvíveis são: estreptoquinase (1.500.000 UI, EV, em 1 hora), alteplase (rtPA – 15 mg, EV, em *bolus*; 0,75 mg/kg em 30 minutos; e 0,50 mg/kg em 60 minutos; com dose máxima de 100 mg) e tenecteplase (*bolus* único, EV, conforme o peso do paciente: < 60 kg – 30 mg; 60-70 kg – 35 mg; 70-80 kg – 40 mg; 80-90 kg – 45 mg; > 90 kg – 50 mg);

- angioplastia primária deve ser realizada em até 90 minutos após a chegada do paciente ao serviço médico (tempo porta-balão): caso seja necessária a transferência do paciente, deve ser considerado o tempo dela e, caso a meta não possa ser cumprida, optar então pela fibrinólise;
- angioplastia de resgate: devem ser encaminhados a centro de hemodinâmica para angioplastia de resgate aqueles pacientes submetidos à fibrinólise e que não apresentarem redução do supradesnivelamento do segmento ST de pelo menos 50% na derivação em que se apresentar maior, em até 90 minutos do início do fibrinolítico, e na vigência de sinais de disfunção ventricular esquerda e/ou grande área infartada.

Estratificação da doença

SCA sem supradesnivelamento do segmento ST de baixo risco: métodos não invasivos (teste ergométrico, cintilografia de perfusão miocárdica ou ecocardiograma com estresse) podem ser realizados tanto em ambiente hospitalar, quanto ambulatorialmente, desde que garantida avaliação cardiológica em até 72 horas e otimizado seu tratamento até então.

SCA sem supradesnivelamento do segmento ST de risco intermediário: a estratificação deve ser em ambiente hospitalar, seja de modo não invasivo ou invasivo (cineangiocoronariografia em 24-48 horas), a critério clínico.

SCA sem supradesnivelamento do segmento ST de alto risco: a estratificação deve ser invasiva, em 24-48 horas, sendo antecipada se houver sinais de mau prognóstico ou instabilidade.

SCA com supradesnivelamento do segmento ST submetidas à trombólise: a estratificação invasiva, idealmente, deve ser realizada nas primeiras 24-48 horas.

PROGNÓSTICO

Arritmias ventriculares malignas são consideradas causa precoce de mortalidade, sem relação com a área em

risco. Deve-se dar maior importância à monitorização e à ressuscitação precoce. Se o paciente é devidamente assistido, há pouca correlação com o prognóstico tardio.

Disfunção ventricular e choque cardiogênico são considerados causa tardia de mortalidade, com forte correlação com a área em risco. Deve-se dar maior importância ao atendimento precoce, à estabilização e à aplicação de terapias de reperfusão quando indicadas.

À beira do leito

- Abordagem inicial rápida ao paciente com desconforto torácico.
- Identificação do diagnóstico de síndrome coronariana aguda (Capítulo 86).
- Exame físico objetivo e parâmetros vitais em busca de sinais de instabilidade clínica.
- Monitorização completa.
- Categorização entre síndrome coronariana aguda com ou sem supradesnivelamento do segmento ST.
- Na síndrome coronariana aguda sem supradesnivelamento do segmento ST, estratificação do risco.
- Tratamento conforme categoria específica.
- Estratificação da doença de forma invasiva ou não invasiva conforme cenário clínico.

BIBLIOGRAFIA

Cesar LA, Ferreira JF, Armaganijan D, Gowdak LH, Mansur AP, Bodanese LC, et al. Diretriz de doença coronária estável da Sociedade Brasileira de Cardiologia. Arq Bras Cardiol 2014;103(2Supl.2):1-59

Fihn SD, Gardin JM, Abrams J, Berra K, Blankership JC, Dallas AP, et al. 2012 ACCF/AHA/ACP/AATS/PCNA/SCAI/STS Guideline for the diagnosis and management of patients with stable ischemic heart disease: a report of the American College of Cardiology Foundation/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines, and the American College of Physicians, American Association for Thoracic Surgery, Preventive Cardiovascular Nurses Association, Society for Cardiovascular Angiography and Interventions, and Society of Thoracic Surgeons. J Am Coll Cardiol 2012;60(24):e44-e164.

Nicolau JC, Timerman A, Marin-Neto JA, Piegas LS, Barbosa CJDG, Franci A. Diretrizes da Sociedade Brasileira de Cardiologia sobre angina instável e infarto agudo do miocárdio sem supradesnível do segmento ST. Arq Bras Cardiol 2014;102(3Supl.1):1-61.

Piegas LS, Timerman A, Feitosa GS, Nicolau JC, Mattos LAP, Andrade MD, et al. V diretriz da Sociedade Brasileira de Cardiologia sobre tratamento do infarto agudo do miocárdio com supradesnível do segmento ST. Arq Bras Cardiol 2015;105(2):1-105.

Roffi M, Patrono C, Collet JP, Mueller C, Valgimigli M, Andreotti F, Bax JJ, et al. 2015 ESC guidelines for the management of acute coronary syndromes in patients presenting without persistent ST-segment elevation: task force for the management of acute coronary syndromes in patients presenting without persistent ST-segment elevation of the European Society of Cardiology. Eur Heart J 2016;37(3):267-315.

Task Force on the management of ST-segment elevation acute myocardial infarction of the European Society of Cardiology; Steg PG, James SK, Atar D, Badano LP, Blömstrom-Lundgvist C, Borger MA, et al. ESC guidelines for the management of acute myocardial infarction in patients presenting with ST-segment elevation. Eur Heart J 2012;33(20):2569-619.

-MRCM.indb 386 12/5/17 4:05 PM

88 FEBRE REUMÁTICA

Guilherme Sobreira Spina, Tarso Augusto Duenhas Accorsi

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Surto agudo de febre reumática (doença reumática) é uma complicação autoimune tardia, não supurativa, que ocorre após faringoamigdalite estreptocócica em indivíduos geneticamente predispostos.

A cardiopatia reumática crônica (sequela valvar reumatismal ou valvopatia reumática crônica) é a valvopatia cardíaca sequelar, que aparece, geralmente, décadas após o surto agudo, e pode levar a sinais e sintomas de insuficiência cardíaca, arritmias, embolização sistêmica, hipertensão pulmonar e isquemia miocárdica.

EPIDEMIOLOGIA

A febre reumática é das doenças de mais difícil tradução em estatísticas de saúde, por possuir fase aguda muito infrequente e longo período assintomático. Apenas cerca de 5% dos portadores de febre reumática possuem fase aguda sintomática, enquanto a maioria dos portadores de sequelas reumáticas cardíacas graves só tem seu diagnóstico feito na fase final da doença, ao procurar o serviço médico com sintomas de insuficiência cardíaca decorrentes da valvopatia crônica.

Para o entendimento do impacto da febre reumática, é possível usar algumas estratégias, mas nenhuma delas é totalmente satisfatória. É possível, p. ex., estimar o número de casos de febre reumática aguda em uma determinada comunidade com base no número de pacientes sintomáticos, mas com essa estratégia só seriam contabilizados 5% dos pacientes. Em pesquisa na base de dados do DataSUS, o número de internações por febre reumática aguda também contabiliza apenas os 5% dos pacientes com febre reumática aguda sintomática que necessitam de internação. Ao se estimar o impacto da doença com base no número de cirurgias cardíacas por febre reumática, também haverá problema, já que muitos pacientes reumáticos necessitarão de tratamento cirúrgico na fase final de sua doença, que pode ser até meio século após a fase aguda. Além disso, o acesso à cirurgia cardíaca é limitado no Brasil, com muitos municípios sem acesso à cirurgia e serviços de referência com longas listas de espera. Por fim, outra proposta é realizar a triagem populacional de febre reumática por meio do rastreamento ecocardiográfico ou com exames físicos detalhados. Nessa estratégia, exames ecocardiográficos deveriam ser realizados em toda a população para que sequelas reumáticas pudessem ser detectadas precocemente e, assim, com profilaxia secundária, fosse possível impedir a progressão para lesões graves. Além dos problemas de implementação, com a impossibilidade da realização de exames ecocardiográficos de triagem em toda a população mesmo nos países mais ricos, há a questão de que o paciente jovem pode não ter sequelas reumáticas por ocasião do rastreamento e mesmo assim desenvolver a doença no futuro. A triagem populacional por exame físico poderia ser feita pelas equipes existentes de atenção básica à saúde, mas enfrenta o problema da falta de treinamento dos médicos em ausculta cardíaca. Quando realizada por médicos sem treinamento, a ausculta cardíaca tem baixa sensibilidade, mas, se realizada por médicos treinados, a acurácia pode ser comparável à triagem ecocardiográfica.

Partindo de um dado disponível no DataSUS, pode--se estimar o impacto atual e futuro da febre reumática: ocorrem 2.500 internações anuais por febre reumática. Segundo a estatística da Liga de Combate à Febre Reumática da FMUSP, apenas 5% dos pacientes com febre reumática aguda necessitam de internação, por isso estima-se que há 50 mil casos de febre reumática aguda sintomáticos anuais no Brasil. Considerando-se que apenas 5% dos pacientes possuem fase aguda sintomática, chega-se à marca de 1 milhão de pacientes que podem ter febre reumática anualmente, sintomáticos e assintomáticos. Assim, considerando-se que em média 40% dos pacientes que têm febre reumática têm cardite e, destes, aproximadamente 30% têm sequelas cardíacas, chega-se à assustadora marca de 120 mil pacientes que podem, todos os anos, desenvolver sequelas reumáticas cardíacas, sendo a grande maioria deles assintomática e que só vai estar ciente de sua valvopatia depois de várias décadas, quando iniciarem os sintomas de insuficiência cardíaca.

As devastadoras consequências da valvopatia reumática não são apenas cardiológicas: estatísticas de países com incidência de febre reumática semelhante à brasileira mostram que a febre reumática é responsável por 44,8% de todos os AVC isquêmicos embólicos, sendo a causa mais frequente de AVC em pacientes com idade < 40 anos e causando 4,31 casos preveníveis de AVC para cada 100 mil habitantes. Não é infrequente que a 1ª manifestação de febre reumática seja um AVC, pela alta trombogenicidade das valvopatias reumáticas.

QUADRO CLÍNICO

Uma das maiores dificuldades enfrentadas diante de um paciente com febre reumática é fechar o diagnósti-

-MRCM.indb 387 12/5/17 4:05 PM

co, já que não existem exames específicos ou patognomônicos da doença (o diagnóstico é clínico). Dessa forma, o diagnóstico sempre leva a angústia e insegurança, mesmo para médicos experientes. Casos muito típicos, como os portadores de coreia, são de fácil diagnóstico, enquanto pacientes com artrites isoladas e lesões cardíacas duvidosas são aqueles que apresentam as maiores dificuldades: um diagnóstico de febre reumática implica o uso de profilaxia secundária, tratamento longo, estigmatizante e desconfortável para o paciente. Já o não diagnóstico de um paciente reumático piora muito seu prognóstico, podendo levar a uma vida marcada por cirurgias valvares e suas inevitáveis complicações. Quando o paciente exibe fase aguda sintomática, esta em geral ocorre 2-4 semanas após a estreptococcia.

Para piorar o quadro, os conhecidos critérios de Jones (Tabela 1) para o diagnóstico da febre reumática são inúteis em aproximadamente 95% dos pacientes. Concebidos por Tomas Duckett Jones em 1944 e revisados diversas vezes desde então, esses critérios devem ser usados apenas para o diagnóstico de febre reumática aguda, não servindo para o diagnóstico de formas crônicas. Como a imensa maioria dos pacientes reumáticos, especialmente os valvopatas graves, não tem uma fase aguda sintomática, o uso desses critérios é bastante limitado.

Tabela 1 Critérios de Jones mo	odificados para o diagnóstico de
Critérios maiores	Critérios menores
Cardite	Artralgia
Artrite	Febre
Coreia	Aumento do intervalo PR
Eritema <i>marginatum</i>	Alterações laboratoriais — aumento de provas de atividade inflamatória
Nódulos subcutâneos	História de surto de febre reumática prévio

O diagnóstico de febre reumática é definido quando estão presentes 2 critérios maiores ou 1 critério maior e 2 menores, além de evidência de estreptococcia anterior (aumento nos títulos de ASLO, escarlatina recente), segundo as diretrizes estadunidenses mais recentes de febre reumática. A coreia, no entanto, por ser muito típica de febre reumática, pode isoladamente fechar o diagnóstico.

Os critérios da OMS (Tabela 2) são mais atualizados. Deve-se dar especial atenção à evidência de estreptococcia anterior. Essa evidência de contato com estreptococos é ocasional tanto nas últimas diretrizes estadunidenses quanto nas recomendações da OMS. No quadro mais típico de febre reumática, que é a coreia de Sydenham, raramente há evidência de infecção estreptocócica, pois a manifestação da coreia é tardia (muitos meses após a estreptococcia). Assim, a ausência de evidência

Tabela 2 Critérios da OMS para recorrência e cardiopatia reumá	a diagnóstico de 1° surto, tica crônica
Categorias diagnósticas	Critérios
1° episódio de febre reumática*	2 critérios de Jones maiores ou 1 maior e 2 menores + evidência de infecção estreptocócica anterior
Recorrência de febre reumática em paciente sem doença cardíaca reumática estabelecida†	2 critérios de Jones maiores ou 1 maior e 2 menores + evidência de infecção estreptocócica anterior
Recorrência de febre reumática em paciente com doença cardíaca reumática estabelecida	2 critérios de Jones menores + evidência de infecção estreptocócica anterior [‡]
Coreia de Sydenham Cardite reumática de início insidioso [†]	Não é exigida a presença de outra manifestação maior ou evidência de infecção estreptocócica anterior
Lesões valvares crônicas da febre reumática: diagnóstico inicial de estenose mitral pura ou dupla lesão mitral e/ou doença na valva aórtica, com características de envolvimento reumático§	Não há necessidade de critérios adicionais para o diagnóstico de febre reumática

- * Pacientes podem apresentar apenas poliartrite ou monoartrite + ≥ 3 sinais menores + evidência de infecção estreptocócica prévia. Esses casos devem ser considerados de "febre reumática provável" e orientados a realizar profilaxia secundária, sendo submetidos
- a avaliações cardiológicas periódicas.

 † Endocardite infecciosa deve ser excluída.
- * Alguns pacientes com recidivas não preenchem esses critérios.
- § Cardiopatia congênita deve ser excluída.

Adaptada de WHO Technical Report Series; 923. Genebra: WHO; 2004. WHO Expert Consultation on Rheumatic Fever and Rheumatic Heart Disease (2001: Genebra, Suíça). Rheumatic fever and rheumatic heart disease: report of a WHO Expert Consultation, Genebra, 2001.

de infecção estreptocócica não inviabiliza o diagnóstico de febre reumática. É muito frequente ocorrer justamente o oposto: diante de um paciente com evidências de infecção estreptocócica, procura-se desesperadamente fechar um diagnóstico de febre reumática. A evidência de estreptococcia mais usada habitualmente são os níveis de antiestreptolisina O (ASLO), solicitados frequentemente em crianças e adolescentes com artralgia ou mesmo assintomáticos, como se fosse um *screening* diagnóstico para febre reumática. O achado de títulos de ASLO bastante elevados gera ansiedade na mãe e preocupação no médico de que aquele paciente possa ser portador de febre reumática.

Apenas cerca de 3% da população tem predisposição para desenvolver febre reumática. Assim, em 97% da população o contato ou a infecção estreptocócica são curados espontaneamente, sem levar a qualquer tipo de sequela. Dessa forma, conclui-se que 97% dos pacientes com títulos de ASLO alterados são apenas pacientes normais que tiveram contato com estreptococos. Portanto, deve-se tranquilizar a família e o paciente e explicar que

é normal observar títulos elevados de ASLO em crianças e adolescentes que têm vida social normal, ou seja, vão à escola e participam de atividades e brincadeiras com outros indivíduos de idade semelhante. O achado de ASLO normal ou baixo é mais preocupante: esse paciente pode ter dificuldades de estabelecer contato social normal ou não está frequentando a escola.

Os critérios da OMS para o diagnóstico de febre reumática são mais completos e compatíveis com a realidade, resultado da elaboração por profissionais de diversos países com alta incidência de febre reumática. É importante destacar a categoria em que se inclui a maioria dos pacientes com febre reumática atendidos em cardiologia: aqueles que apresentam sequelas valvares tipicamente reumáticas, nos quais é possível fechar o diagnóstico sem usar nenhum dos critérios de Jones. Pacientes com dupla lesão mitral, estenose mitral pura ou lesões mitroaórticas com evidentes características de acometimento reumático (fusão comissural, abertura da valva mitral "em domo", folheto posterior fixo da valva mitral) podem ter seu diagnóstico de febre reumática sem nenhum exame ou critério adicional.

Os critérios de Jones foram "atualizados" em 2015 pela American Heart Association (AHA) – na verdade, a associação copiou *ipsis litteris* os critérios australianos para o diagnóstico da FR (Tabela 3).

Os critérios australianos, transmutados nos "novos" critérios de Jones, dividem os pacientes em alto e baixo risco para FR - originalmente a intenção era aumentar a sensibilidade dos critérios para populações de alta incidência de FR, notadamente os aborígines australianos; assim, um indivíduo de uma pequena tribo do deserto australiano é de alto risco, enquanto um morador de cidade é de baixo risco. A fim de aumentar a sensibilidade para a população de alto risco, foram incluídos como critérios maiores para a população de alto risco sintomas extremamente inespecíficos, como poliartralgia e monoartrite. Infelizmente a inclusão dessas características torna os critérios muito inespecíficos, fazendo que uma ampla gama de doenças infecciosas, inflamatórias e autoimunes possam ser caracterizadas como surto agudo de FR quando não o são.

Cabe ressaltar que no Brasil qualquer paciente deve ser incluído no grupo de alto risco das diretrizes. Entretanto, não recomendamos a utilização destes critérios por conta da baixa especificidade; os critérios da OMS são mais precisos nesse sentido.

O diagnóstico ecocardiográfico de FR foi proposto por publicação recente da World Heart Federation, detalhando critérios ecocardiográficos, ainda não validados, para o diagnóstico da FR. Esses critérios têm especial va-

lor ao permitir o diagnóstico de pacientes assintomáticos com lesões valvares reumáticas, que não poderiam ter diagnóstico pelos antigos critérios, possibilitando assim o diagnóstico da cardite assintomática e a prescrição de profilaxia secundária a esses pacientes. A validação prospectiva destes critérios é de extrema importância para que o diagnóstico ecocardiográfico da FR possa ser feito com segurança.

Tabela 3 Critérios de Jones rev	visados (2015)
Para todos os pacientes com evi estreptocócica (grupo A) prévia	dência de infecção
Diagnóstico: surto agudo	2 critérios maiores; ou 1 maior + 2 menores
Diagnóstico: surto recorrente	2 critérios maiores; 1 maior + 2 menores; ou 3 menores
Critérios maiores	
Populações de baixo* risco: Cardite — clínica e/ou subclínica** Artrite — apenas poliartrite Coreia Eritema marginatum Nódulos subcutâneos	Populações de risco intermediário a alto: Cardite — clínica e/ou subclínica Artrite — monoartrite ou poliartrite/poliartralgia Coreia Eritema marginatum Nódulos subcutâneos
Critérios menores	
Populações de baixo risco: ■ Poliartralgia ■ Febre (≥ 38,5°C) ■ VHS ≥ 60 mm/h ou PCR ≥ 3 mg/dL ■ Aumento de PR, considerando variabilidade pela idade	Populações de risco intermediário a alto: ■ Monoartralgia ■ Febre (≥ 38°C) ■ VHS ≥ 30 mm/h ou PCR ≥ 3 mg/dL ■ Aumento de PR, considerando variabilidade pela idade
WI 110 1 I 4 (1) 0 400 000	2 1 1 1/2 //

^{*} Incidência de surto reumático \leq 2:100.000 escolares ou doença cardíaca reumática \leq 1:1.000 pessoas por ano.

- insuficiência mitral patológica: vista em pelo menos 2 incidências; largura do jato ≥ 2 cm em pelo menos 1 incidência; velocidade de pico > 3 m/s; jato holossistólico em pelo menos 1 curva do Doppler;
- insuficiência aórtica patológica: vista em pelo menos 2 incidências; largura do jato ≥ 1 cm em pelo menos 1 incidência; velocidade de pico > 3 m/s; jato holodiastólico em pelo menos 1 curva do Doppler.

Cardite

A cardite é a manifestação mais temível da febre reumática por gerar sequelas valvares, que são as mais graves consequências dessa doença. Apesar da gravidade, a cardite aguda em geral é assintomática e sua fase crônica pode ficar assintomática por décadas até que a sobrecarga crônica determinada pelas lesões valvares leve ao aparecimento de insuficiência cardíaca. Em textos mais antigos, era comum dividir a cardite em leve, moderada e grave, divisão que hoje não deve ser utilizada. Assim, qualquer cardite sintomática deve ser classificada como

-MRCM.indb 389 12/5/17 4:05 PM

^{**} Valvulite reumática pela ecocardiografia (devem estar presentes todos os critérios em cada valva):

grave, enquanto cardites assintomáticas – grande maioria – são as representantes atuais das antigas cardites leves e moderadas.

A cardite reumática é uma pancardite, pois afeta os 3 folhetos do coração. Dessa forma, tem-se pericardite, miocardite e endocardite reumáticas juntamente causando, quando sintomático, um quadro clínico peculiar. Ela se inicia em geral 2-4 semanas após a estreptococcia e pode durar 4-12 semanas em quadros mais graves. Em adultos, há relatos de pericardites reumáticas com duração > 6 meses.

A pericardite reumática pode ser a mais sintomática manifestação da cardite aguda. Causa os tradicionais sintomas de dor precordial com melhora postural e atrito pericárdico à ausculta. Não há descrição de tamponamento cardíaco por pericardite reumática. O achado anatomopatológico é de pericardite fibrinosa, sendo a descrição de "pericardite em pão com manteiga" notória e bastante próxima à realidade. A pericardite reumática não deixa sequelas nem evolui para formas constritivas ou crônicas de pericardite, tendo resolução espontânea.

A miocardite reumática pode ser extremamente grave e até levar ao óbito, especialmente em pacientes com sequelas valvares reumáticas graves. Manifesta-se por taquicardia, sinais e sintomas de insuficiência cardíaca e presença de 3ª bulha. Leva a disfunção miocárdica grave e transitória, não cursando com elevação de marcadores de necrose miocárdica, o que pode diferenciá-la de miocardites virais ou de outras etiologias, nas quais há elevação de troponinas cardíacas. Em um 1º surto, os sintomas podem ter início insidioso, com a instalação de quadro de insuficiência cardíaca ao longo de dias ou semanas; mas em portadores de valvopatias graves pode levar à súbita descompensação, com início abrupto de sintomas de insuficiência cardíaca ou até instalação de choque cardiogênico.

Na anatomia patológica da miocardite reumática, observa-se o único achado patognomônico da doença: os nódulos de Aschoff. Consistem em granulomas frouxos, com um centro com necrose fibrinoide, cercados de células epitelioides, células gigantes multinucleadas (células de Aschoff) e abundantes linfócitos de permeio. O achado de nódulos de Aschoff permite o diagnóstico com certeza de febre reumática e é bastante útil para o diagnóstico diferencial com outras miocardites quando há espécimes disponíveis para anatomia patológica. Assim como no caso da pericardite, não é infrequente o achado de nódulos de Aschoff no exame anatomopatológico de valvas reumáticas excisadas cirurgicamente, demonstrando que aquele paciente estava em atividade reumática.

Especialmente em pacientes com valvopatias com grande repercussão hemodinâmica e naqueles com disfunção ventricular, a cardite pode ter efeitos desastrosos. Por isso, deve-se dar especial atenção à profilaxia secundária nesses pacientes, devendo-se continuar a profilaxia secundária mesmo em pacientes com próteses valvares mitroaórticos.

A cardite reumática é classificada em 3 formas clínicas:

- forma aguda clássica: cardite sintomática, com taquicardia, sopros novos de regurgitação (p. ex., insuficiência mitral, insuficiência aórtica ou sopro de Carrey-Coombs) e aumento da área cardíaca em RX de tórax. O ECG pode revelar bloqueio atrioventricular de 1º grau, e o exame ecocardiográfico mostra frequentemente dilatação de câmaras cardíacas, com função miocárdica no limite inferior, derrame pericárdico e espessamento pericárdico se o exame for realizado em boas condições técnicas, pode ser possível visualizar as verrucosidades reumáticas em borda livre das valvas. As provas de atividade inflamatória, como alfa-1-glicoproteína ácida, fração alfa-2 da eletroforese de proteínas, proteína C-reativa e velocidade de hemossedimentação encontram-se bastante elevadas. Constitui a minoria dos casos;
- forma assintomática crônica do adulto: característica de pacientes em geral com idade > 20 anos que procuram assistência médica por sintomas de insuficiência cardíaca decorrentes de sequelas valvares reumatismais. Observa-se quadro insidioso de dispneia a esforços, relacionado não a processo inflamatório, mas, sim, a consequências hemodinâmicas das valvopatias. Quando da apresentação clínica, esses pacientes não apresentam sinais clínicos ou laboratoriais de atividade inflamatória;
- forma de rápida evolução da criança: variante da forma assintomática crônica do adulto na qual a criança apresenta sintomas de insuficiência cardíaca decorrentes de sequelas valvares reumáticas com repercussão hemodinâmica significativa. Ao contrário da forma aguda clássica, esses pacientes não apresentam evidência de atividade inflamatória. Assim como a forma crônica do adulto, a descompensação cardíaca é decorrente das consequências hemodinâmicas das sequelas cardíacas.

Artrite

A artrite da febre reumática observada atualmente difere muito da clássica descrição de poliartrite migratória de grandes articulações. Hoje, o quadro mais observado também acomete grandes articulações, mas é uma poliartrite em geral aditiva e assimétrica. Uma das características mais marcantes é a presença de intensos sintomas dolorosos e de limitação de movimentação significativa com sinais inflamatórios frustros. Tanto em

crianças como em adultos, pode levar frequentemente a limitações funcionais consideráveis, sendo particularmente comum a impossibilidade de deambulação por dor articular.

A artrite é a manifestação de febre reumática aguda que mais segue o padrão clássico: geralmente, inicia-se 2-4 semanas após a estreptococcia e sua duração é de 4-6 semanas. Em pacientes adultos, pode ter maior duração, de até 6 meses, e pode haver quadros com sintomas dolorosos mais intensos e mais persistentes, que muitas vezes são resistentes ao uso de AINH. Essas manifestações peculiares da artrite em pacientes mais velhos permitem classificar a artrite como uma entidade peculiar denominada artrite da febre reumática do adulto.

A artrite da febre reumática não deixa sequelas; entretanto, deve-se sempre ter atenção redobrada ao diagnosticar quadros articulares em pacientes reumáticos, pois estes estão mais predispostos ao desenvolvimento de outras doenças autoimunes, sendo particularmente frequente a associação de artrite reumatoide e febre reumática. Portadores de febre reumática têm predisposição geral à autoimunidade. Assim, mesmo que um paciente já tenha o diagnóstico de febre reumática, qualquer artrite nova merece amplo diagnóstico diferencial.

Coreia

A coreia é a manifestação mais típica da febre reumática e isoladamente permite o diagnóstico com grande segurança. Possui muitas particularidades, como a apresentação tardia, iniciando-se 4-8 meses após a estreptococcia. Por ter apresentação tardia, no momento do início da coreia as evidências de infecção estreptocócica como o ASLO não estão mais presentes. É 3-4 vezes mais frequente no sexo feminino, em geral antes da puberdade. É bastante rara em meninos pós-púberes.

A coreia é formada por uma tríade: movimentos involuntários, hipotonia e labilidade emocional. Caracteriza-se por movimentos amplos, despropositados, que pioram com o estresse e desaparecem no sono. A labilidade emocional é causada tanto pelo mecanismo fisiopatológico da coreia quanto pela inabilidade para controlar os movimentos. A hipotonia pode ser um sintoma precoce da doença: queixa de deixar cair objetos ou falta de força podem ser sinais coreicos iniciais.

A piora dos movimentos com situações de estresse pode ser utilizada para exacerbar os movimentos coreicos e permitir, assim, o diagnóstico em pacientes com quadros mais leves. Podem ocorrer também movimentos involuntários no tronco e na face. Pacientes com acometimento mais grave podem ter dificuldades de fala e de deglutição, causadas por movimentos involuntários

de língua e da musculatura oral. Na coreia, a fasciculação e os movimentos involuntários da língua levaram à descrição do quadro como "línguas em saco de vermes".

A fisiopatologia da coreia envolve hiperatividade dopaminérgica e diminuição da neurotransmissão GABAérgica. Esse desbalanço é causado por anticorpos antinúcleo caudado, gerados pela resposta humoral (Th2) à infecção estreptocócica.

Atualmente, admite-se que a coreia reumática pode deixar sequelas neurológicas: pacientes com coreia reumática são mais predispostos ao desenvolvimento de transtorno obsessivo-compulsivo, a ter tiques e à síndrome de Tourette. Além disso, mulheres que tiveram coreia podem ter retorno dos sintomas sem novo surto durante a gestação ou durante o uso de anticoncepcionais orais. Essa recorrência coreica sem novo surto é chamada de coreia *gravidarum* ou coreia gravídica e é prova de que a coreia deixa sequelas neurológicas que, embora sutis, são persistentes.

Há outras manifestações neurológicas que ocorrem após estreptococcias, conhecidas coletivamente como PANDAS: transtorno obsessivo-compulsivo e tiques relacionados à estreptococcia. Ainda não se sabe se o PANDAS seria uma entidade isolada ou apenas uma manifestação atípica da coreia da febre reumática.

Manifestações cutâneas

As manifestações cutâneas da febre reumática são o eritema *marginatum* e os nódulos subcutâneos. Embora sejam critérios maiores de Jones, são manifestações raras e que pouco contribuem para o diagnóstico de febre reumática.

O eritema *marginatum* é uma manifestação raríssima no Brasil. Apresenta fundo humoral e se caracteriza por máculas róseas, com bordas ativas, eritematosas e centro claro, em regressão. As máculas são confluentes, não pruriginosas e sem descamação. Em geral, ocorrem em tronco e raiz de membros (chamadas classicamente de região de "traje de banho"). Há relatos de que o eritema *marginatum* pode ser provocado pela aplicação de calor (compressas quentes) em região torácica ou abdominal em paciente com febre reumática aguda. Sua ocorrência é evanescente, aparecendo e desaparecendo em algumas horas sem provocar nenhum sintoma, seja dor ou prurido. Por essas características e por estar localizado em área geralmente coberta, frequentemente passa despercebido.

Os nódulos subcutâneos são móveis e indolores. Podem ser aderidos a tendões e, geralmente, ocorrem em superfícies extensoras, couro cabeludo e dorso. Assim como a cardite, são manifestação de resposta Th1 e, por-

-MRCM.indb 391 12/5/17 4:05 PM

tanto, associam-se à cardite grave. Devem ser diferenciados dos nódulos reumatoides que ocorrem em outras doenças autoimunes.

TRATAMENTO

Cardite

Toda miocardite reumática sintomática deve ser tratada agressivamente com corticoterapia. O corticosteroide de escolha é a prednisona, VO, em dose de 1-2 mg/kg em crianças e de 60-80 mg em adultos. Deve ser mantida em dose máxima por aproximadamente 6 semanas, após as quais procede-se à retirada progressiva, com redução semanal de 10-20% da dose. O uso de corticoterapia nesses pacientes deve ser precedido por tratamento para estrongiloidíase, de preferência após comprovada a presença do parasita por parasitológico de fezes. Entretanto, em casos graves, faz-se o tratamento empírico de estrongiloidíase a fim de se prevenir o desenvolvimento de estrongiloidíase disseminada.

Deve-se também instituir repouso no leito, restrição hidrossalina e terapêutica para insuficiência cardíaca com digitálicos, diuréticos e vasodilatadores, como os inibidores da enzima conversora de angiotensina (iECA). Não é recomendada a utilização de betabloqueadores como o carvedilol em pacientes com miocardite reumática, pois o processo inflamatório já provoca acentuada diminuição do inotropismo, que pode ser ainda mais diminuído por essas medicações; além disso, não há trabalhos com demonstração de benefício desse tipo de fármaco nessa situação.

Em cardite refratária ao uso de corticoterapia VO, pode ser utilizada pulsoterapia EV. Em geral, é usada a metilprednisolona na dose de 1 g para adultos. Nos casos graves, deve-se lembrar que a cardite reumática leva à disfunção miocárdica intrínseca, portanto, os sintomas de insuficiência cardíaca não são apenas decorrentes das valvopatias – por isso, não se indica apenas tratamento cirúrgico em pacientes com cardite aguda grave refratários a tratamento, sendo necessária também a ação incisiva no processo inflamatório miocárdico, neste caso com a pulsoterapia.

O controle clínico do tratamento faz-se principalmente pela clínica, sendo a frequência cardíaca ao repouso o guia mais confiável para o acompanhamento da terapia. Provas de atividade inflamatória são úteis para acompanhar a remissão da doença, sendo especialmente úteis a fração alfa-2 da eletroforese de proteínas e a alfa-1-glicoproteína ácida, que geralmente se elevam no início da atividade reumática e seguem seu curso clínico. A velocidade de hemossedimentação tende a ficar eleva-

da semanas ou meses após a resolução da atividade reumática, enquanto a dosagem de proteína C-reativa tende a se normalizar antes que a cardite esteja resolvida.

Artrite

A artrite da febre reumática geralmente responde bem a qualquer anti-inflamatório, sendo que a medicação mais comumente usada na prática clínica é o naproxeno, na dose de 500 mg, 2-3 vezes ao dia. Doses realmente anti-inflamatórias de ácido acetilsalicílico (80-100 mg/kg para crianças, 4-6 g/dia para adultos) são de pouco uso na prática clínica. Além da posologia extremamente incômoda (4 vezes ao dia), a tolerabilidade dos salicilatos em doses tão elevadas limita seu uso prático.

Coreia

O entendimento da fisiopatologia da coreia guia o tratamento: em casos graves, são usados antagonistas dopaminérgicos como o haloperidol em dose baixa (1-3 mg, VO, 1 vez ao dia, somente pela manhã, pois a coreia não se manifesta à noite). Por conta do risco de discinesia tardia, o haloperidol só deve ser usado em casos graves. Pacientes com sintomas mais leves devem ser tratados com agonistas GABAérgicos, como o valproato de sódio.

Manifestações cutâneas

Nenhuma das manifestações cutâneas da febre reumática requer tratamento específico.

PROGNÓSTICO

Conforme já exposto, o prognóstico depende da manifestação clínica inicial e do número de surtos agudos que o indivíduo tiver. Tem-se pior prognóstico quando o acometimento valvar crônico, responsável pela morbidade e pela mortalidade tardia, for maior.

PROFILAXIAS

Primária

Para impedir que novos casos continuem surgindo, o mais importante é realizar adequadamente a profilaxia primária da febre reumática, impedindo que indivíduos suscetíveis venham a contrair a doença. Infecções (faringites e amigdalites) por estreptococos beta-hemolíticos do grupo A não diagnosticadas e não tratadas adequadamente, em indivíduos sensíveis, podem levar a surto de febre reumática. Assim, é necessário um esquema eficaz não só de tratamento, mas também de prevenção de infecção pelos estreptococos.

Fatores socioeconômicos estão relacionados a essas infecções e, portanto, a casos de febre reumática. A febre

-MRCM.indb 392 12/5/17 4:05 PM

reumática é considerada classicamente uma doença derivada de más condições de vida da população, aglomerações e de um sistema de saúde que não consegue dar à população assistência adequada. Assim, o tratamento adequado das infecções estreptocócicas passa pela melhora das condições de vida da população, especialmente aquela de mais baixa renda que, por viver em condições favoráveis à disseminação dos estreptococos (precárias condições de higiene, aglomerações e maior promiscuidade) e sem acesso ao sistema de saúde, é a mais suscetível à febre reumática.

A profilaxia primária pressupõe a erradicação precoce da infecção de orofaringe por estreptococos beta-hemolíticos do grupo A, o que previne o aparecimento da febre reumática. É baseada no diagnóstico precoce dos portadores de infecções estreptocócicas de orofaringe e em seu tratamento com antibióticos bactericidas. O diagnóstico rápido é essencial. A infecção deve ser tratada nos primeiros dias do quadro, pois a persistência do microrganismo por > 1 semana acarretará, nos indivíduos suscetíveis, a sequência de reações imunológicas que irá provocar o surto de febre reumática.

O quadro clínico da amigdalite estreptocócica inclui dor de garganta, por vezes intensa, impedindo a deglutição, febre alta (> 38°C), adenopatia cervical e submandibular e petéquias em palato e úvula. Geralmente, não há secreção nasal ou tosse, sendo o diagnóstico diferencial feito com outras infecções das vias aéreas superiores, como as causadas por vírus. Podem ser realizados exames laboratoriais para o diagnóstico da estreptococcia, como a cultura de orofaringe, que em geral tem baixa positividade, e os testes rápidos. Esses testes muitas vezes são de difícil obtenção e retardariam o tratamento adequado da estreptococcia, motivo pelo qual em saúde pública geralmente o procedimento mais adequado é tratar com antibióticos todas as infecções de garganta com a mínima possibilidade de serem bacterianas. Esse regime mais agressivo de uso de antibióticos é adequado a situações de alta prevalência de estreptococos no ambiente ou em surtos epidêmicos de amigdalite aguda.

O antibiótico de eleição é a penicilina G benzatina, em dose única de 600.000 UI para crianças de até 25 kg e 1.200.000 UI para pacientes com peso superior, em injeção IM profunda, em dose única. A grande vantagem desse regime está relacionada a seu baixo custo com grande eficácia sem a necessidade de repetir o tratamento. Considerando-se o tratamento VO, a droga de escolha ainda é a fenoximetilpenicilina (penicilina V), na dose de 500.000 UI, a cada 12 horas para crianças e em intervalo mais frequente (a cada 8 ou 6 horas) para adultos. Deve-se lembrar que o tratamento antibiótico deve ser mantido por

pelo menos 10 dias para que se possa prevenir a ocorrência de febre reumática. Novos tratamentos para a amigdalite, como com macrolídeos ou cefalosporinas, podem ser efetivos na erradicação do estreptococo, mas, por serem medicamentos de alto custo, têm seu emprego limitado na amigdalite estreptocócica. Para pacientes alérgicos à penicilina, pode-se usar a eritromicina, 10-12 mg/kg, a cada 8 horas ou 500 mg, a cada 6 horas, também durante 10 dias (Tabela 4). As sulfas são inadequadas para o tratamento das amigdalites estreptocócicas, pois não são bactericidas e, portanto, não previnem a febre reumática.

Secundária

Para pacientes que já têm o diagnóstico de febre reumática, é indicada a profilaxia secundária para a prevenção de novos surtos (Tabela 4).

A droga de escolha é a penicilina G benzatina, 600.000 UI, para crianças com peso < 25 kg e 1.200.000 UI com peso superior. No Brasil, a profilaxia secundária deve ser realizada com aplicações de penicilina G benzatina com intervalo máximo de 3 semanas. Considerando-se que o maior risco de recorrência da febre reumática ocorre nos 2 primeiros anos após o surto reumático, nesse período a penicilina deve ser administrada a cada 15 dias e, após esse período, deverá ser administrada com intervalos de 21 dias. Pela alta prevalência de febre reumática e de infecções estreptocócicas no Brasil, não devem ser usadas aplicações mensais de penicilina benzatina por não proporcionarem proteção adequada. Para pacientes com alergia à penicilina, está indicada a sulfadiazina, 1 g/dia, sendo necessário o controle de possíveis quadros leucopênicos.

Os critérios de suspensão da profilaxia são:

- pacientes sem acometimento cardíaco, apenas com manifestação articular ou coreia "pura": suspender aos 18 anos ou 5 anos após o surto reumático;
- pacientes com cardite durante o surto agudo que não apresentam sequelas tardias: suspender aos 25 anos ou 10 anos após o último surto reumático;
- pacientes nos quais é retirada a profilaxia e os sintomas retornam: manter profilaxia por mais 5 anos.

Pacientes com acometimento cardíaco, mesmo discreto, deverão ter profilaxia prolongada, de preferência por toda a vida, e quando isso não for possível até a 4ª década de vida. Pacientes que têm contato ocupacional frequente com os estreptococos, como os que trabalham em escolas e creches, necessitam de cuidado especial e devem fazer uso da profilaxia secundária enquanto trabalharem em tais atividades, independentemente da idade. Nesse sentido, a formação de centros para o acom-

-MRCM.indb 393 12/5/17 4:05 PM

Agente	Dose	Via	Duração
Profilaxia primária			
Penicilina G benzatina	Pacientes < 25 kg — 600.000 UI Pacientes > 25 kg — 1.200.000 UI	IM	Dose única
■ Amoxicilina	Crianças — 50 mg/kg, a cada 8 horas, por 10 dias Adultos — 500 mg, a cada 8 horas, por 10 dias	VO	10 dias
■ Eritromicina (para pacientes alérgicos à penicilina)	Crianças — 40 mg/kg/dia, a cada 6 horas, por 10 dias Adultos — 500 mg, a cada 6 horas, por 10 dias	VO	10 dias
Profilaxia secundária			
Penicilina G benzatina	1.200.000 UI, a cada 15 dias, nos 2 primeiros anos após o surto e a cada 21 dias nos anos subsequentes	IM	Tabela 5
■ Penicilina V	250 mg, 2×/dia	VO	
Sulfadiazina (para pacientes alérgicos à penicilina)	0,5 g, 1×/dia, para pacientes < 25 kg 1 g, 1×/dia para pacientes > 25 kg	VO	
Eritromicina (para pacientes alérgicos à penicilina e à sulfadiazina)	250 mg, 2×/dia	VO	

panhamento da profilaxia secundária da febre reumática deve ser incentivada, pois permite o acompanhamento adequado de portadores de febre reumática e pesquisa ativa nos casos de absenteísmo, pois a falta de aderência entre adolescentes e famílias migrantes leva à grande incidência de recidivas (Tabela 5).

Tabela 5 Duração da profilaxi febre reumática	a antibiótica em pacientes com
Categoria	Duração
Febre reumática sem cardite	5 anos ou até os 18 anos de idade, o que for mais longo
Febre reumática com cardite sem sequela valvar ou com sequela valvar mínima	Pelo menos 10 anos após o último surto ou até os 25 anos de idade, o que for mais longo
Febre reumática com cardite e sequela valvar grave	Pelo menos até os 40 anos de idade Algumas vezes, pela vida inteira (p. ex., exposição ocupacional)

BIBLIOGRAFIA

Albert DA, Harel L, Karrison T. The treatment of rheumatic carditis: a review and meta-analysis. Medicine (Baltimore) 1995;74:1-12.

Block SL, Hedrick JA, Tyler RD. Comparative study of the effectiveness of cefixime and penicillin V for the treatment of streptococcal pha-ryngitis in children and adolescents. Pediatr Infect Dis J 1992; 11:919-25.

Burke JB. Erythema marginatum. Arch Dis Child 1955;30:359-65.

Carapetis JR. Rheumatic heart disease in developing countries. N Engl J Med 2007;357:439-41.

Cilliers AM. Rheumatic fever and its management. BMJ 2006;333:1153-6.Dajani AS, Kessler SL, Mendelson R, Uden DL, Todd WM. Cefpodoxime proxetil vs penicillin V in pediatric streptococcal pharyngitis/tonsillitis. Pediatr Infect Dis J 1993;12:275-9.

Ferrieri P; Jones Criteria Working Group. Proceedings of the Jones Criteria workshop. Circulation 2002;106:2521-3.

Gewitz MH, Baltimore RS, Tani LY, Sable CA, Shulman ST, Carapetis J, et al. Revision of the Jones criteria for the diagnosis of acute rheumatic fever in the era of Doppler echocardiography – a scientic statement from the American Heart Association. Circulation 2015; 131:1806-18.

Guidelines for the diagnosis of rheumatic fever. Jones Criteria, 1992 update.

Special Writing Group of the Committee on Rheumatic Fever, Endocarditis, and Kawasaki Disease of the Council on Cardiovascular Disease in the Young of the American Heart Association. JAMA 1992;268:2069-73.

Hooton TM. A comparison of azithromycin and penicillin V for the treatment of streptococcal pharyngitis. Am J Med 1991;91:23S-26S.

Lue HC, Wu MH, Wang JK, Wu FF, Wu YN. Three- versus four-week administration of benzathine penicillin G: effects on incidence of streptococcal infections and recurrences of rheumatic fever. Pediatrics 1996;97(6 Pt 2):984-8.

Markowitz M, Gerber MA, Kaplan EL. Treatment of streptococcal pharyngotonsillitis: reports of penicillin's demise are premature. J Pediatr 1993;123:679-85.

Meira ZM, Goulart EM, Colosimo EA, Mota CC. Long term follow up of rheumatic fever and predictors of severe rheumatic valvar disease in Brazilian children and adolescents. Heart 2005;91:1019-22.

Moorthy LN, Gaur S, Peterson MG, Landa YF, Tandon M, Lehman TJ. Poststreptococcal reactive arthritis in children: a retrospective study. Clin Pediatr (Phila) 2009;48:174-82.

Pichichero ME, Margolis PA. A comparison of cephalosporins and penicillin in the treatment of group A streptococcal pharyngitis: a meta-analysis supporting the concept of microbial copathogenicity. Pediatr Infect Dis J 1991;10:275-81.

Reményi B, Wilson N, Steer A, Ferreira B, Kado J, Kumar K, et al. World Heart Federation criteria for echocardiographic diagnosis of rheumatic heart disease – an evidence-based guideline. Nat Rev Cardiol 2012;9:297-309.

Sacks L, Feinstein AR, Taranta A. A controlled psychologic study of Sydenham's chorea. J Pediatr 1962;61:714-22.

Still JG. Management of pediatric patients with group A beta-hemolytic Streptococcus pharyngitis: treatment options. Pediatr Infect Dis J 1995;14:S57-S61.

Stollerman GH. Rheumatic fever. Lancet 1997;349:935-42.

Tanaka ACS. Febre reumática: critérios diagnósticos e tratamento. In: Timerman A, Cesar LAM (eds.). Manual de cardiologia – Socesp. São Paulo: Atheneu: 2000.

Tibazarwa KB, Volmink JA, Mayosi BM. Incidence of acute rheumatic fever in the world: a systematic review of population-based studies. Heart 2008;94:1534-40.

WHO Technical Report Series; 923. Genebra: WHO; 2004. WHO Expert Consultation on Rheumatic Fever and Rheumatic Heart Disease (2001: Genebra, Suíça). Rheumatic fever and rheumatic heart disease: report of a WHO Expert Consultation, Genebra, 2001.

89

VALVOPATIAS

Antônio Sérgio de Santis Andrade Lopes, Lucas José Tachotti Pires, Flávio Tarasoutchi

DEFINIÇÃO, ETIOLOGIA E EPIDEMIOLOGIA

As valvopatias são frequentes na população brasileira, sobretudo por causa da elevada prevalência de doença reumática, sendo responsáveis por muitas internações por doenças cardiovasculares. O manejo dessas doenças valvares requer experiência clínica e bom senso para determinação do momento oportuno para intervenção cirúrgica.

- Estenose mitral resulta fundamentalmente de sequela reumatismal, caracterizando-se por espessamento, fusão comissural e calcificação dos folhetos valvares, com imposição de resistência ao deflúvio atrial esquerdo. Apresenta maior incidência nas mulheres (relação 9:1). A idade de apresentação clínica varia com o grau de acometimento reumático (número e intensidade dos surtos de cardite), sendo mais frequente na 3ª e na 4ª décadas de vida.
- Insuficiência mitral consiste na regurgitação atrial de parte do volume sistólico ventricular esquerdo em decorrência de incompetência valvar de origem primária (valvopatia reumática, prolapso valvar mitral) ou secundária (funcional). O prolapso valvar mitral representa a 2ª causa de insuficiência mitral, com prevalência de até 2% na população geral. Manifesta-se geralmente na 5ª década de vida.
- Estenose aórtica possui peculiaridade epidemiológica no Brasil por apresentar incidência bimodal, com picos de prevalência na população jovem (etiologia reumática e bicúspide) e na população idosa (degenerativa/ aterosclerótica). Caracteriza-se por obstrução ao fluxo sistólico na via de saída do ventrículo esquerdo. Incide em 3-5% da população com idade > 75 anos.

■ Insuficiência aórtica resulta de incompetência valvar secundária à disfunção da raiz aórtica (aneurismas de aorta torácica, dissecção etc.) ou dos folhetos valvares (endocardite infecciosa, reumática, entre outros). Quando relacionada à etiologia reumática, incide principalmente nos homens (relação de 3:1).

QUADRO CLÍNICO

Uma boa anamnese, com busca ativa por sintomas e sinais de alarme, é fundamental para o manejo adequado do portador de valvopatia. Sintomas e sinais de insuficiência cardíaca (IC) são pontos cardinais nas doenças valvares, servindo como determinantes da indicação cirúrgica.

Em 2014, a diretriz norte-americana de valvopatias classificou as valvopatias em estádios, com base na história natural das mesmas, e de acordo com anatomia valvar, repercussão funcional e presença de complicadores (como hipertensão pulmonar, disfunção ventricular ou fibrilação atrial de início recente) e/ou sintomas, conforme listado a seguir:

- estádio A pacientes em risco: alteração valvar anatômica ainda sem repercussão hemodinâmica e sem sintomas;
- Estádio B valvopatia em progressão (p. ex., espessamento de folhetos e fusão comissural), ainda de grau discreto ou moderado, sem complicadores nem sintomas;
- estádio C valvopatia importante assintomática. Pode ser classificada como C1 (sem complicadores) ou C2 (com complicadores);
 - estádio D valvopatia importante sintomática.

Entre a miríade de manifestações, destacam-se dispneia aos esforços, ortopneia, dispneia paroxística noturna, edema periférico, estase jugular, tosse seca e fadiga.

Palpitações taquicárdicas, geralmente relacionadas à fibrilação atrial, associam-se à valvopatia mitral.

As valvopatias aórticas, sobretudo a estenose aórtica, costumam determinar angina aos esforços e síncope.

Sinais de IC direita como ascite, edema periférico, hepatomegalia e estase jugular são comumente relacionados à valvopatia mitral com hipertensão pulmonar do tipo pós-capilar; no entanto, podem ocorrer em valvopatias aórticas em grau avançado de evolução, geralmente com disfunção ventricular esquerda.

As valvopatias aórticas possuem repercussões típicas na onda de pulso arterial periférica. O pulso do tipo parvus et tardus, com ascensão lenta e baixa amplitude, é típico de estenose aórtica. Já o pulso arterial do tipo martelo d'água com alta amplitude e curta duração indica insuficiência aórtica.

-MRCM.indb 395 12/5/17 4:05 PM

O *ictus cordis* pode auxiliar na identificação das valvopatias. Lesões valvares regurgitantes (insuficiência aórtica e mitral) determinam sobrecarga de volume ao ventrículo esquerdo, expressando-se por um *ictus* globoso, desviado para baixo e além da linha hemiclavicular esquerda.

A ausculta cardíaca geralmente revela a presença de sopros resultantes do fluxo turbilhonado no nível dos planos valvares. A estenose aórtica produz sopro sistólico de formato ejetivo (crescendo/decrescendo), com irradiação para fúrcula esternal. A insuficiência aórtica determina sopro diastólico aspirativo, com timbre agudo característico, denotando gravidade quando ocupa toda a diástole (holodiastólico). A ausculta de sopro sistólico regurgitativo, em platô, em focos do ápice, indica insuficiência de valvas atrioventriculares (insuficiência mitral ou tricúspide). A estenose mitral tipicamente promove sopro diastólico do tipo ruflar, com hiperfonese de 1ª bulha e estalido de abertura protodiastólico; na presença de ritmo sinusal ocorre, ainda, aumento do sopro ao final da diástole, o chamado reforço pré-sistólico.

EXAMES COMPLEMENTARES

Os exames complementares devem ser solicitados e interpretados após adequada anamnese e exame físico, visando à confirmação do diagnóstico anatômico.

ECG de 12 derivações deve ser solicitado sempre, por possibilitar rápida avaliação de repercussões atriais e/ou ventriculares das valvopatias. Padrões de sobrecarga ventricular esquerda associam-se à valvopatia aórtica anatomicamente significativa. Sobrecargas atriais, associadas ou não a distúrbios do ritmo, podem indicar lesões mitrais.

A análise da silhueta cardíaca (esquerda e direita) em RX de tórax pode trazer informações relevantes. Achados de duplo contorno atrial, elevação do brônquio-fonte esquerdo e abaulamento do arco médio (3º arco) indicam aumento atrial esquerdo, geralmente associado à valvopatia mitral. Aumento do índice cardiotorácico ocorre em associação ao remodelamento ventricular por sobrecarga volumétrica, tipicamente observado na insuficiência aórtica.

A ecocardiografia transtorácica em modo Doppler colorido deve ser solicitada para todos os pacientes com suspeita de doença valvar por possibilitar estabelecimento de diagnóstico anatômico/etiológico e avaliação de gravidade.

O cateterismo cardíaco completo, com aferição de pressões em câmaras direitas e esquerdas, avaliação de gradientes pressóricos e aorto/ventriculografia, é reservado para casos em que existe dúvida diagnóstica ou discordância entre achados clínicos e exames complementares.

Outros exames como biomarcadores, teste ergoespirométrico, ventriculografia radioisotópica e RNM cardíaca podem ser requisitados para auxiliar na definição de sintomas, função ventricular e definição do tratamento.

DIAGNÓSTICO E CLASSIFICAÇÃO

Para o diagnóstico preciso das valvopatias, é necessária uma adequada conjugação dos dados de anamnese, exame clínico e exames complementares.

A ecocardiografia em modo Doppler colorido, a partir de avaliação multiparamétrica, permite diagnóstico e avaliação de gravidade das doenças valvares, com categorização em 3 níveis: discreta, moderada e importante (Tabelas 1 a 4).

A adequada classificação das valvopatias de acordo com sua gravidade é fundamental, na medida em que lesões anatomicamente significativas são as que exigem intervenção cirúrgica ou percutânea, conforme a melhor indicação.

Essa avaliação ecocardiográfica, embora necessária, não deve substituir o exame clínico minucioso nem ser interpretada isoladamente.

Tabela 1 Classificação	da estenose mitral	
Lesão (grau)	Área (cm²)	Gradiente*
Discreta	> 1,5	< 5
Moderada	1,0-1,5	5-10
Importante	< 1,0	> 10

^{*} Gradiente médio em repouso (mmHg).

Tabela 2 Quantificação e classificação da estenose valvar aórtica Discreta Moderada Importante > 4 Velocidade do jato < 3 3-4 (m/s) Gradiente médio < 25 25-40 (mmHq) Área valvar (cm²) > 1,5 1,0-1,5 $< 1.0 (< 0.6 \text{ cm}^2/\text{m}^2)$

Tabela 3 Classificaç aórtica	ão ecocardioç	gráfica da insuf	iciência
	Discreta	Moderada	Importante
Vena contracta (cm)	< 0,3	0,3-0,59	≥ 0,6
Volume regurgitante (mL/batimento)	< 30	30-59	≥ 60
Fração regurgitante (%)	< 30	30-49	≥ 50
Área do orifício regurgitante (cm²)	< 0,1	0,1-0,29	≥ 0,3

-MRCM.indb 396 12/5/17 4:05 PM

Tabela 4 Classificação ecocardiográfica da insuficiência mitral				
	Discreta	Moderada	Importante	
Área do jato regurgitante com Doppler colorido (cm²)	Área pequena, jato central (< 4 cm² ou < 20% da área do átrio esquerdo)	20-40% da área do átrio esquerdo	> 40% da área do átrio esquerdo	
Vena contracta (cm)	< 0,3	0,3-0,69	≥ 0,7	
Volume regurgitante (mL/batimento)	< 30	30-59	≥ 60	
Fração regurgitante (%)	< 30	30-49	≥ 50	
Área do orifício regurgitante (cm²)	< 0,2	0,2-0,39	≥ 0,4	

TRATAMENTO

Tratamento farmacológico

A terapia farmacológica destina-se a aliviar os sintomas decorrentes da lesão valvar, sem impacto na progressão de doença. O método de resolução consiste na intervenção cirúrgica ou percutânea, conforme a melhor indicação.

A escolha das medicações exige conhecimento fisiopatológico da valvopatia.

Para manejo dos sintomas de IC, além das medicações específicas, recomendam-se medidas comportamentais como restrição hidrossalina.

O tratamento da estenose mitral sintomática exige controle da frequência cardíaca, na medida em que as taquicardias são mal toleradas por esses pacientes. As principais drogas utilizadas são os betabloqueadores, os bloqueadores dos canais de cálcio não di-idropiridínicos e os digitálicos (especialmente para pacientes em fibrilação atrial). Para alívio dos sintomas de hipertensão venocapilar pulmonar (dispneia e correlatos), é necessário o emprego de diuréticos, especialmente os de alça, como a furosemida.

Pacientes com lesões regurgitantes sintomáticas (p. ex., insuficiência mitral e aórtica) beneficiam-se da associação de diuréticos e vasodilatadores.

Para a estenose aórtica sintomática, é recomendado apenas o uso de diuréticos de alça, sendo proscrita a utilização de betabloqueadores em razão dos efeitos inotrópicos negativos.

Para pacientes em fibrilação atrial associada à doença valvar, é necessária a anticoagulação plena com varfarina, objetivando INR de 2-3. Em portadores de estenose mitral com evento cardioembólico prévio, também é recomendada a anticoagulação plena independentemente do ritmo cardíaco.

Tratamento intervencionista

A indicação de intervenção se fundamenta na documentação de valvopatia anatomicamente significativa e na presença de sintomas. Nos assintomáticos, requer avaliação clínica detalhada, com identificação de preditores de mau prognóstico.

No tratamento cirúrgico das valvas mitral e tricúspide, sempre que exequíveis, as cirurgias reparadoras (plásticas valvares) devem ser realizadas por possuírem melhores resultados.

No tratamento cirúrgico da valva aórtica, por outro lado, o mais frequente é a troca da valva por prótese biológica ou mecânica.

Nos casos de substituição valvar, a escolha do tipo de prótese (biológica ou mecânica) depende fundamentalmente de características do paciente (preferências, idade, cirurgia valvar prévia) e das condições de acesso aos serviços de saúde.

As Tabelas 5 a 9 resumem as principais indicações de intervenção nas valvopatias segundo as diretrizes atuais.

Nos pacientes com estenose valvar aórtica importante e que, apesar de terem indicação de tratamento cirúrgico, apresentam contraindicação ou alto risco para o procedimento por idade avançada, com aumento de fragilidade, ou pela presença de comorbidades que aumentem de forma significativa o risco operatório, é possível proceder ao implante de bioprótese valvar aórtica por cateter. O procedimento é feito em geral por via transfemoral, sendo possíveis ainda as vias transapical, subclávia e transaórtica. As indicações desse procedimento estão descritas na Tabela 10.

Em pacientes com insuficiência mitral significativa com indicação de intervenção, é possível atualmente o implante por via percutânea de um novo dispositivo chamado clipe mitral. Este clipe liga as extremidades das cúspides, gerando um duplo orifício na valva mitral. Está associado a menor número de complicações que a cirurgia e pode proporcionar melhora dos sintomas de insuficiência cardíaca. Entretanto, como seus resultados são piores que os resultados cirúrgicos (menor taxa de sobrevida livre de insuficiência mitral moderada a significativa ou de cirurgia para correção da valva mitral em 12 meses), o procedimento reserva-se aos pacientes com contraindicação à cirurgia.

-MRCM.indb 397 12/5/17 4:05 PM

Classe de recomendação	Indicação	Nível de evidência
Classe I	Pacientes com estenose mitral moderada a importante, sintomáticos (CF II, III ou IV) com anatomia valvar favorável, na ausência de trombo atrial esquerdo ou insuficiência mitral moderada a importante	А
Classe I	Pacientes com estenose mitral moderada a importante, assintomáticos, com anatomia valvar favorável à intervenção percutânea e hipertensão pulmonar (PSAP > 50 mmHg em repouso ou > 60 mmHg com atividade física) na ausência de trombo atrial esquerdo ou insuficiência mitral moderada a importante	С
Classe IIa	Pacientes com estenose mitral moderada a importante, sintomáticos (CF III ou IV), com morfologia não ideal para a valvuloplastia mitral (por cateter-balão e de alto risco ou com contraindicação à intervenção cirúrgica)	С
Classe IIb	Pacientes com estenose mitral moderada a importante, assintomáticos, com anatomia valvar favorável à intervenção percutânea e fibrilação atrial de início recente, na ausência de trombo atrial esquerdo ou insuficiência mitral moderada a importante	С
Classe III	Pacientes com estenose mitral discreta	С
Classe III	Pacientes com estenose mitral moderada a importante na vigência de trombo atrial esquerdo ou insuficiência mitral moderada a importante	С

CF: classe funcional; PSAP: pressão sistólica da artéria pulmonar.

Tabela 6 Recome	ndações para tratamento cirúrgico na estenose mitral	
Classe de recomendação	Indicação	Nível de evidência
Classe I	Pacientes com estenose mitral moderada a importante, sintomáticos (CF III ou IV), com contraindicações para valvuloplastia mitral por cateter-balão	В
Classe I	Pacientes com estenose mitral moderada a importante, sintomáticos (CF III ou IV), em centros sem equipe treinada para realização de valvuloplastia mitral por cateter-balão	В
Classe IIa	Pacientes com estenose mitral moderada a importante associada a eventos embólicos recorrentes, apesar de adequada anticoagulação	С
Classe IIa	Tratamento cirúrgico combinado da fibrilação atrial em pacientes com estenose mitral moderada a importante, sintomática (CF III ou IV), quando indicado tratamento cirúrgico da estenose mitral	С
Classe IIa	Pacientes com estenose mitral importante, assintomáticos (CF I ou II), com hipertensão pulmonar grave (PSAP ≥ 80 mmHg), não candidatos à valvuloplastia mitral por cateter-balão	С
Classe III	Pacientes com estenose mitral discreta	С

CF: classe funcional; PSAP: pressão sistólica da artéria pulmonar.

Tabela 7 Reco	mendações para tratamento cirúrgico na insuficiência mitral primária	
Classe de recomendação	Indicação	Nível de evidência
Classe I	Pacientes com insuficiência mitral crônica importante, sintomáticos (CF II, III ou IV), com FE > 30% e DsVE < 55 mm	В
Classe I	Pacientes com insuficiência mitral crônica importante, assintomáticos, com FE de 30-60% e DsVE ≥ 40 mm	В
Classe I	Plástica da valva mitral é preferível em relação à substituição valvar nos pacientes com insuficiência mitral crônica importante que necessitam de cirurgia, devendo ser realizada em centros com experiência no procedimento	С
Classe IIa	Plástica da valva mitral em pacientes com insuficiência mitral crônica por prolapso, importante, assintomáticos, com FE ≥ 60% e DsVE < 40 mm, desde que realizada em centros experientes, nos quais a taxa de sucesso estimada da plástica é > 90%	В
Classe IIa	Pacientes com insuficiência mitral crônica importante, assintomáticos, com função ventricular esquerda preservada e fibrilação atrial de início recente	С
Classe IIa	Pacientes com insuficiência mitral crônica importante, assintomáticos, com função ventricular esquerda preservada e com hipertensão pulmonar (PSAP > 50 mmHg em repouso ou > 60 mmHg com exercício)	С
Classe IIa	Tratamento cirúrgico combinado da fibrilação atrial em pacientes com insuficiência mitral moderada a importante, sintomática (CF III ou IV), quando indicado tratamento cirúrgico da insuficiência mitral	С

(continua)

(continuação)

Tabela 7 Reco	mendações para tratamento cirúrgico na insuficiência mitral primária	
Classe de recomendação	Indicação	Nível de evidência
Classe IIb	Plástica da valva mitral em pacientes com insuficiência mitral crônica reumática, importante, assintomáticos, com FE \geq 60% e DsVE $<$ 40 mm, desde que realizada em centros experientes, nos quais a taxa de sucesso estimada da plástica é $>$ 90%	В
Classe IIb	Pacientes com insuficiência mitral crônica importante decorrente de disfunção ventricular grave (FE < 30%) que apresentem sintomas persistentes (CF III ou IV) a despeito de tratamento otimizado para insuficiência cardíaca, incluindo estimulação com marca-passo biventricular	С
Classe III	Pacientes com insuficiência mitral crônica importante, assintomáticos, com FE ≥ 60% e DsVE < 40 mm, na ausência de hipertensão pulmonar ou fibrilação atrial de início recente, nos quais existe dúvida sobre a possibilidade de realização de plástica mitral	С

CF: classe funcional; DsVE: diâmetro sistólico de ventrículo esquerdo; FE: fração de ejeção; PSAP: pressão sistólica de artéria pulmonar.

Tabela 8 Indic	ações para tratamento cirúrgico na estenose aórtica	
Classe de recomendação	Indicação	Nível de evidência
Classe I	Pacientes com estenose aórtica importante sintomáticos	В
Classe I	Pacientes com estenose aórtica importante que serão submetidos à cirurgia de revascularização miocárdica, à cirurgia da aorta torácica ou a outra cirurgia valvar concomitante	С
Classe I	Pacientes com estenose aórtica importante e FE < 50%	С
Classe IIa	Pacientes com estenose aórtica moderada que serão submetidos à cirurgia de revascularização miocárdica, à cirurgia da aorta torácica ou a outra cirurgia valvar concomitante	В
Classe IIa	Pacientes com estenose aórtica importante, assintomáticos, que apresentem resposta anormal no teste de esforço (sintomas desproporcionais ao esforço realizado ou hipotensão)	С
Classe IIa	Pacientes com estenose aórtica importante, assintomáticos, com indicadores de pior prognóstico (área valvar < 0,7 cm², gradiente médio transvalvar aórtico > 60 mmHg e velocidade de jato transvalvar aórtico > 5 m/s), desde que o risco cirúrgico seja baixo	С
Classe IIb	Pacientes com estenose aórtica importante, assintomáticos, com alto risco de progressão da doença (idade avançada, calcificação valvar acentuada, doença arterial coronariana)	С
Classe IIb	Pacientes com estenose aórtica discreta a moderada que serão submetidos à cirurgia de revascularização miocárdica e que apresentem preditores de progressão rápida da estenose, como calcificação valvar acentuada	С
Classe IIb	Pacientes com estenose aórtica com gradiente médio < 40 mmHg e disfunção ventricular, mas com reserva contrátil	С
Classe IIb	Pacientes com estenose aórtica importante, assintomáticos, com arritmias ventriculares complexas durante o teste de esforço	С
Classe IIb	Pacientes com estenose aórtica importante assintomáticos, com hipertrofia ventricular importante (septo e parede posterior > 15 mm)	С
Classe III	Pacientes assintomáticos com estenose aórtica que não se encaixem nas indicações anteriores	В

FE: fração de ejeção.

Tabela 9 Recom	endações para tratamento cirúrgico na insuficiência aórtica	
Classe de recomendação	Indicação	Nível de evidência
Classe I	Pacientes com insuficiência aórtica importante sintomáticos	В
Classe I	Pacientes com insuficiência aórtica importante, assintomáticos, com FE < 50% em repouso	В
Classe I	Pacientes com insuficiência aórtica importante que serão submetidos concomitantemente à cirurgia de revascularização miocárdica, da aorta ou de outras valvas cardíacas	С
Classe I	Pacientes com insuficiência aórtica importante aguda ou agudizada de qualquer etiologia que leve à insuficiência cardíaca aguda	В

(continua)

-MRCM.indb 399 12/5/17 4:05 PM

Tabela 9 Recom	endações para tratamento cirúrgico na insuficiência aórtica	
Classe de recomendação	Indicação	Nível de evidência
Classe IIa	Pacientes com insuficiência aórtica de etiologia não reumática, importante, assintomáticos, com FE \geq 50%, mas com DdVE $>$ 75 mm ou DsVE $>$ 55 mm	В
Classe IIb	Pacientes com insuficiência aórtica de etiologia reumática, importante, assintomáticos, com FE \geq 50%, mas com DdVe $>$ 75 mm ou DsVE $>$ 55 mm	В
Classe IIb	Pacientes com insuficiência aórtica importante, assintomáticos, com FE ≥ 50%, mas com DdVE de 70-75 mm ou DsVE de 50-55 mm, associado à evidência de resposta anormal ao exercício	С
Classe IIb	Pacientes com insuficiência aórtica moderada que serão submetidos concomitantemente à cirurgia de revascularização miocárdica, da aorta ou de outras valvas cardíacas	С
Classe III	Pacientes com insuficiência aórtica importante, assintomáticos, com FE ≥ 50%, DdVE < 70 mm e DsVE < 50 mm	В

DdVe: diâmetro diastólico final do ventrículo esquerdo; DsVE: diâmetro sistólico final do ventrículo esquerdo; FE: fração de ejeção.

Tabela 10 Reco	mendações para implante de bioprótese valvar aórtica por via transfemoral na estenose aórtica	
Classe de recomendação	Indicação	Nível de evidência
Classe I	Pacientes com estenose aórtica importante com indicação de cirurgia da valva aórtica, mas com contraindicações ao tratamento cirúrgico convencional	В
Classe IIa	Pacientes com estenose aórtica importante com indicação de cirurgia da valva aórtica, porém com alto risco cirúrgico	В
Classe III	Pacientes com estenose aórtica importante sem contraindicação à cirurgia e sem alto risco cirúrgico	С

PROGNÓSTICO E ACOMPANHAMENTO

As valvopatias se caracterizam por longo período latente assintomático, com baixas morbidade e mortalidade; no entanto, quando ocorre o surgimento de sintomas, observa-se queda de sobrevida, com impacto negativo na qualidade de vida do paciente.

No acompanhamento clínico desses pacientes, a monitorização de sintomas é vital para identificação do momento ideal para intervenção.

Em razão da elevada incidência de endocardite infecciosa nos portadores de valvopatias, deve-se atentar para situações que envolvam risco de bacteremia, indicando profilaxia antimicrobiana (Capítulo 37).

Outro ponto importante para o acompanhamento dos valvopatas consiste na identificação dos candidatos à profilaxia secundária da febre reumática, para prevenção de novos surtos da doença (Capítulo 88).

BIBLIOGRAFIA

Nishimura RA, Otto CM, Bonow RO, Carabello BA, Erwin JP, Guyton RA, et al. 2014 AHA/ACC Guideline for the Management of Patients With Valvular Heart Disease: a report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines. Circulation 2014;129(23):e521-643.

Tarasoutchi F, Montera MW, Grinberg M, Barbosa MR, Piñeiro DJ, Sánchez CRM, et al. Diretriz brasileira de valvopatias – SBC, 2011/I Diretriz interamericana de valvopatias – SIAC, 2011. Arq Bras Cardiol 2011;97(5 supl.1):1-67.

Vahanian A, Alfieri O, Andreotti F, Antunes MJ, Barón-Esquivias G, Baumgartner H, et al. Guidelines on the management of valvular heart disease (version 2012). Eur Heart J 2012;33(19):2451-96.

90 ENDOCARDITE INFECCIOSA

João Ricardo Cordeiro Fernandes

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Endocardite é uma inflamação do endocárdio, camada mais interna do coração e das valvas cardíacas. Apesar de essa inflamação poder ser causada por uma variedade de doenças, a maioria dos casos deve-se a agentes infecciosos, daí o nome endocardite infecciosa.

EPIDEMIOLOGIA

Sua ocorrência é mais comum entre homens do que em mulheres (relação > 2:1). Tem maior incidência em idosos.

Estatísticas mundiais relatam a ocorrência de 3-10 episódios anuais a cada 100 mil pessoas. Trata-se de doença com elevada morbimortalidade.

São fatores predisponentes: valvopatia, próteses valvares, esclerose valvar degenerativa, uso de droga EV e procedimentos invasivos com risco de bacteremia, dispositivos intracardíacos (marca-passo, cardioversor desfibrilador implantável), cateteres de longa permanência (diálise, quimioterapia).

Os principais agentes etiológicos associados são *Streptococcus*, *Staphylococcus*, *Enterococcus*.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas mais comuns são:

- febre (presente em 80-85% dos casos);
- calafrios:
- sopro cardíaco, representando a lesão valvar predisponente ou indicativo de dano valvar novo (em geral, sopro regurgitante).

Outros sintomas menos comuns podem ser citados:

- sintomas gerais: anorexia, sudorese, perda de peso, dispneia, tosse, náusea e vômitos;
- manifestações periféricas: petéquias (em conjuntiva, mucosa bucal ou extremidades), hemorragias subungueais, nódulos de Osler (nódulos subcutâneos pequenos, nas polpas digitais ou ocasionalmente mais proximais, que persistem por horas a dias), lesões de Janeway (lesões maculares pequenas, eritematosas ou hemorrágicas, nas palmas e plantas, consequentes a eventos embólicos sépticos), infartos embólicos (p. ex., nos dígitos), manchas de Roth (infrequentes hemorragias retinianas ovais com palidez central);
- sintomas musculoesqueléticos: p. ex., artralgia e mialgia;
- embolias sistêmicas sintomáticas: em SNC (sintomas neurológicos focais, tontura, cefaleia, encefalopatia), artérias mesentéricas (gerando dor abdominal), extremidades, baço;
- insuficiência cardíaca congestiva: secundária a alteração ou destruição valvar, miocardite, fístula intracardíaca;
- insuficiência renal: secundária à glomerulonefrite mediada por imunocomplexos.

EXAMES COMPLEMENTARES

O ecocardiograma transtorácico (ETT) e/ou transesofágico (ETE) é indicado para todo paciente com suspeita de endocardite infecciosa o mais precocemente possível (preferencialmente em até 12 horas da avaliação inicial). Vegetação, abscesso ou nova deiscência de valva protética são alterações consideradas critério diagnóstico maior para endocardite infecciosa.

Recomenda-se a realização inicial de ETT quando houver suspeita de complicação anatômica (extensão pe-

rivalvar, vegetações), na presença de prótese valvar, dispositivo intracardíaco ou, ainda, se houver elevada suspeita clínica de endocardite infecciosa. A despeito de ETT negativo, sugere-se a realização de ETE.

A identificação de vegetações pode ser difícil em algumas situações, como lesões graves preexistentes (p. ex., prolapso de valva mitral com ruptura de cordoalha ou lesão degenerativa calcificada), vegetação muito pequena (< 2 mm) ou ausente (ainda não presente ou já embolizada) e endocardite infecciosa sem vegetação. O ETE tem melhor sensibilidade para identificar a presença de vegetações.

Quando a suspeita clínica de endocardite infecciosa ainda existe, a despeito de ETE inicial negativo, o exame deve ser repetido em 5-7 dias.

Além da importância no diagnóstico, a avaliação ecocardiográfica é também importante na identificação de eventuais complicações ou riscos de complicação (tamanho da vegetação, disfunção valvar, vegetações obstrutivas, abscessos, disfunção ventricular).

A realização intraoperatória de ecocardiograma é recomendada em todos os casos.

O ETT é recomendado no final do tratamento antibiótico para avaliação da função e da morfologia do coração e da valva.

Deve-se fazer ainda, na suspeita de endocardite infecciosa, coleta de 3 pares de hemocultura, através de punções venosas diferentes, obtidas em até 24 horas. Culturas sanguíneas positivas constituem o melhor achado diagnóstico para endocardite infecciosa. Os microrganismos típicos são: Streptococcus viridans, Streptococcus bovis, Staphylococcus aureus e grupo HACEK (Haemophilus parainfluenzae, Haemophilus aphrophilus, Actinobacillus actinomycetemcomitans, Cardiobacterium hominis, Eikenella corrodens, Kingella kingae).

Alguns exames laboratoriais não diagnósticos também podem ser úteis. Anemia normocrômica e normocítica é achado frequente, bem como aumento da proteína C-reativa e da velocidade de hemossedimentação.

DIAGNÓSTICO

Os critérios de Duke modificados (Tabela 1) constituem a classificação diagnóstica recomendada pelas principais sociedades de cardiologia.

CLASSIFICAÇÃO

A endocardite infecciosa de prótese é classificada em:

- precoce: < 1 ano após cirurgia valvar;
- tardia: > 1 ano após cirurgia valvar.

Outra classificação é feita de acordo com a forma de aquisição:

-MRCM.indb 401 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Critérios de Duke modificados

Critérios maiores

Isolamento de agentes típicos em 2 hemoculturas distintas (*Streptococcus viridans, Streptococcus bovis*, grupo HACEK, *Staphylococcus aureus* ou bacteriemia por enterococo adquirido na comunidade, na ausência de foco primário)

Microrganismo compatível isolado em hemoculturas persistentemente positivas

Única cultura ou sorologia positiva (IgG > 1:800) para Coxiella burnetii

Nova regurgitação valvar (aparecimento de sopro ou mudança de sopro preexistente não é suficiente)

Ecocardiograma com evidência de endocardite infecciosa (3 possíveis achados ecocardiográficos: massa intracardíaca oscilante ecogênica em sítio de lesão endocárdica, abscesso perivalvar e nova deiscência em valva prostética)

Critérios menores

Fator predisponente (uso de drogas injetáveis ou doença cardiovascular predisponente)

Febre > 38°C

Fenômenos vasculares (êmbolo arterial maior, infartos pulmonares sépticos, aneurisma micótico, hemorragia intracraniana, hemorragias conjuntivais, lesões de Janeway)

Fenômenos imunológicos (presença de fator reumatoide, glomerulonefrite, nódulos de Osler ou manchas de Roth)

Hemocultura positiva que não preencha critérios maiores (excluindo hemocultura positiva isolada para *Staphylococci* coagulase-negativos e organismos que não causam endocardite infecciosa comumente ou evidência sorológica de infecção ativa por organismo consistente com endocardite infecciosa)

São necessários para o diagnóstico definitivo: 2 critérios maiores; ou 1 critério maior e 3 menores: ou 5 critérios menores.

Diz-se que o diagnóstico é possível na presença de: 1 critério maior e 1 menor; ou 3 critérios menores

- associada com cuidados hospitalares;
- nosocomial: em paciente hospitalizado > 48 horas antes do surgimento dos sinais/sintomas consistentes com endocardite infecciosa;
- não nosocomial: sinais/sintomas iniciando-se < 48 horas após admissão de paciente com contato hospitalar (*home care*, terapia EV, hemodiálise, quimioterapia EV < 30 dias antes do início da endocardite infecciosa ou residente em casa de repouso ou local de cuidados de saúde de longo prazo);
- adquirida na comunidade: sinais e/ou sintomas iniciando-se < 48 horas após admissão do paciente, não preenchendo nenhum dos critérios anteriores.

TRATAMENTO

Tratamento clínico

A contagem dos dias de tratamento antibiótico deve ser iniciada a partir do 1° dia em que as hemoculturas são negativas quando elas eram inicialmente positivas. Pelo menos 2 pares de hemocultura devem ser obtidos a cada 24-48 horas até a resolução da infecção de corrente sanguínea.

Para pacientes com endocardite infecciosa de valva nativa que são submetidos à troca valvar, se a cultura do material ressecado é positiva, um novo curso total de tratamento antibiótico após a cirurgia valvar é recomendado.

O tratamento deve ser direcionado para o organismo isolado nas hemoculturas (Tabela 2).

Fungos

Candida e Aspergillus spp. predominam e são responsáveis por mortalidade > 50%. Os casos com Candida têm como tratamento-padrão administração de anfotericina lipossomal e intervenção cirúrgica pouco após o início da administração.

Tratamento prolongado com imidazólicos tem sido indicado após tratamento medicamentoso ou cirúrgico de endocardite infecciosa causada por fungos.

Tratamento empírico

Para o tratamento empírico, antes do isolamento da bactéria, deve-se considerar se o paciente recebeu antibiótico recentemente, se trata-se de infecção de valva nativa ou de prótese (neste caso, se precoce ou tardia) e a epidemiologia do local, com seu perfil de resistência antibiótica.

Para pacientes com quadro agudo rapidamente progressivo ou com instabilidade hemodinâmica necessitando de intervenção cirúrgica urgente, é apropriado iniciar o tratamento antibiótico logo após a coleta das culturas iniciais. Já para pacientes hemodinamicamente estáveis, com suspeita de endocardite infecciosa subaguda, especialmente aqueles que receberam antibióticos recentemente, recomenda-se aguardar os resultados das culturas iniciais antes da administração de terapia antibiótica empírica.

Tratamento cirúrgico

O tratamento cirúrgico está indicado para:

- insuficiência cardíaca moderada a significativa secundária à disfunção valvar;
- presença de complicações, como destruição protética importante, bloqueio atrioventricular total, abscesso anular ou aórtico, lesões penetrantes destrutivas, fístula intracardíaca:
- infecção descontrolada ou embolização recorrente e persistente, a despeito de terapia antimicrobiana apropriada (bacteremia ou febre de duração > 5-7 dias);

-MRCM.indb 402 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Opções terapêuticas para o t	ratamento clínico da endocardite	infecciosa	
Organismo isolado nas hemoculturas	Tratamento clínico		
Streptococci orais suscetíveis à penicilina (MIC < 0,1 mcg/mL)	Penicilina G, 12.000.000-18.000.000 UI/dia, EV, em 6 doses, ou ceftriaxona, 2 g/dia, EV ou IM, em dose únic diária, por 4 semanas		
	ou		
	penicilina G, 12.000.000-18.000.000 UI/dia, EV, em 6 doses, ou ceftriaxona, 2 g/dia, EV ou IM, em dose úni diária + gentamicina, 3 mg/kg/dia, EV ou IM, em dose única diária ou em 3 doses por 2 semanas		
	Se houver alergia a betalactâmicos: vancomicina, 30 mg/kg/dia, EV, em 2 doses, por 4 semanas		
	Prótese valvar: penicilina G ou ceftriaxona por 6 semanas, com ou sem gentamicina nas primeiras 2 seman		
Streptococci orais relativamente resistentes à penicilina (MIC 0,1-0,5 mcg/mL)		em 6 doses, ou ceftriaxona, 2 g/dia, EV ou IM, em dose única diária, por dia, EV ou IM, em dose única diária ou em 3 doses nas 2 primeiras semanas	
Staphylococcus spp.	Valva nativa	Oxacilina, 12 g/dia, EV, em 6 doses, por 6 semanas	
		Se houver alergia à penicilina ou em caso de <i>Staphylococci</i> meticilino-resistentes: vancomicina, 30 mg/kg/dia, EV, em 2 doses, por 6 semanas	
	Prótese valvar	Oxacilina, 12 g/dia, EV, em 6 doses + rifampicina, 900 mg/dia, VO, em 3 doses, por pelo menos 6 semanas + gentamicina, 3 mg/kg/dia, EV ou IM, em 3 doses nas primeiras 2 semanas	
		Se houver alergia à penicilina ou em caso de <i>Staphylococci</i> meticilino-resistentes: vancomicina, 30 mg/kg/dia, EV, em 2 doses + rifampicina, 900 mg/dia, VO, em 3 doses, por pelo menos 6 semanas + gentamicina, 3 mg/kg/dia, EV ou IM, em 3 doses nas primeiras 2 semanas	
Enterococcus spp. (também opção para Streptococcus viridans resistente à	Penicilina G, 18.000.000-30.000.000 por 4-6 semanas	O UI/dia, EV, em 6 doses + gentamicina, 3 mg/kg/dia, EV ou IM, em 3 doses	
penicilina)	ou		
	ampicilina, 12 g/dia, EV, em 6 doses + gentamicina, 3 mg/kg/dia, EV ou IM, em 3 doses, por 4-6 semanas		
	ou		
	vancomicina, 30 mg/kg/dia, EV, em 2 doses + gentamicina, 3 mg/kg/dia, EV ou IM, em 3 doses, por 6 semanas		
	ou		
	ampicilina 12 g/dia, EV, em 6 doses + ceftriaxona 2 g/dia, EV ou IM, dose única diária, por 4 a 6 semanas		
Microrganismos do grupo HACEK	Ceftriaxona, 2 g/dia, EV ou IM, em dose única diária, por 4 semanas (valva nativa) ou 6 semanas (prótese)		
	Obs: gentamicina não está recomendada por conta do elevado risco de nefrotoxicidade		
	ou		
	ampicilina + sulbactam, 12 g/dia, E	EV, em 6 doses, por 4 semanas	
IIC: concentração inibitória mínima.			

- ausência de tratamento antibiótico efetivo (fungos, Brucellae, Pseudomonas aeruginosa);
- endocardite de prótese por Staphylococcus aureus ou bactéria Gram-negativa não HACEK;
- nova endocardite de prótese após terapia antibiótica adequada < 6 meses.

Pacientes com AVC

Em pacientes com AVC isquêmico ou hemorrágico significativo, é prudente esperar pelo menos 4 semanas antes da realização do tratamento cirúrgico, caso a condição clínica do paciente permita.

BIBLIOGRAFIA

- Baddour LM, Wilson WR, Bayer AS, et al. Infective endocarditis in adults: diagnosis, antimicrobial therapy, and management of complications. A scientific statement for healthcare professionals from the American Heart Association (AHA). Circulation 2015;
- Habib G, Lancellotti P, Antunes MJ, Bongiorni MG, Casalta JP, Del Zotti F, et al. 2015 ESC Guidelines for the management of infective endocarditis. The Task Force for the Management of Infective Endocarditis of the European Society of Cardiology (ESC). Eur Heart J 2015;36(44):3075-128.
- Mann DL, Zipes DP, Libby P, Bonow RO, Braunwald E (eds.). Braunwald's Heart Disease: a textbook of cardiovascular medicine. 10th ed. Philadelphia: Elsevier Saunders; 2015. p.1524-43.

-MRCM.indb 403 12/5/17 4:05 PM

91

PERICARDIOPATIAS

Thiago Luis Scudeler

PERICARDITE AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A pericardite aguda é uma doença comum causada por inflamação do pericárdio e pode ocorrer como entidade isolada ou secundária à doença sistêmica. Pode ocorrer com ou sem derrame pericárdico.

Representa a complicação mais comum (25-40% dos pacientes) e precoce (3-10 dias após o evento) do IAM. Sua ocorrência se correlaciona com a extensão da área de necrose, sendo mais frequente no IAM de parede anterior, e está associada com maior mortalidade e maior incidência de insuficiência cardíaca congestiva.

A Tabela 1 mostra as principais causas de pericardite aguda.

Tabela 1 Etiologia da pericardite a	iguda	
Causa	Incidência	
Idiopática*	85-90%	
Neoplasias	7%	
Doenças inflamatórias ou autoimunes	3-5%	
Tuberculose	4%	
Viral (coxsackies A e B, ecovírus, HIV, influenza, citomegalovírus, herpes vírus)	1-2%	
Bacteriana (<i>Staphylococcus</i> , <i>Pneumococcus</i> , <i>Streptococcus</i>)	1-2%	
IAM**	5-20%	
Uremia	5% dos renais crônicos pré-diálise e 13% após início da diálise	
Trauma na parede torácica	Rara (< 1%)	
Radiação na parede torácica	Rara (< 1%)	
Após cardiotomia ou cirurgia torácica	Rara (< 1%)	
Drogas e toxinas (procainamida, hidralazina, isoniazida, fenitoína)	Rara (< 1%)	

^{*} Muitos casos de pericardite aguda idiopática provavelmente são de etiologia viral, mas testes sorológicos para identificação de vírus específicos não são recomendados em razão do alto custo e do fato de que sua identificação não altera o manejo da doença.
** Paricardita a IAM

EPIDEMIOLOGIA

A pericardite aguda é a doença que mais comumente acomete o pericárdio. Suas exatas incidência e prevalência são desconhecidas, uma vez que muitos casos são subdiagnosticados. Em autópsia, sua frequência está em torno de 1%.

Homens entre 16-65 anos têm maior risco de apresentarem pericardite aguda do que mulheres na mesma faixa etária.

QUADRO CLÍNICO

As principais manifestações da pericardite aguda são: dor torácica, atrito pericárdico, alterações eletrocardiográficas e derrame pericárdico. Pelo menos 2 dessas manifestações devem estar presentes para se fazer o diagnóstico. A ausência de derrame pericárdico não exclui o diagnóstico de pericardite.

É comum a presença de febre baixa; no entanto, temperaturas > 38°C sugerem a possibilidade de pericardite purulenta.

Dor torácica é o sintoma mais frequente (> 95% dos casos), secundária à inflamação do pericárdio ou das estruturas adjacentes. É geralmente ventilatório-dependente e de início súbito, com piora na inspiração profunda e com a tosse (dor tipo pleurítica), tipo perfurante ou em peso, principalmente retroesternal. Intensifica-se pela posição supina e pelo decúbito dorsal e diminui quando o indivíduo se senta com o tronco inclinado para a frente. Pode irradiar para pescoço, costas, ombro esquerdo e, mais raramente, braço esquerdo e epigástrio. Dor na região do músculo trapézio se deve à irritação do nervo frênico e é altamente específica para pericardite.

No exame físico, o paciente frequentemente se apresenta ansioso, com febre baixa e taquicárdico. O atrito pericárdico, altamente específico para pericardite aguda, é causado pela fricção entre o pericárdio parietal e o visceral. É mais audível no bordo esternal esquerdo, variando com a intensidade dos movimentos respiratórios, com o paciente inclinado para a frente.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Exames laboratoriais: geralmente, há evidência de inflamação sistêmica, incluindo leucocitose e aumentos de velocidade de hemossedimentação e de proteína C-reativa. Muitos pacientes apresentam elevação de biomarcadores cardíacos (CKMB e troponina). Nesses casos, caracteriza-se um quadro de miopericardite e quase sempre há elevação do segmento ST no ECG. A apresentação clínica deve nortear a solicitação de exames adicionais como sorologias, anticorpos antinucleares, fator reumatoide, teste da tuberculina, sorologia para HIV, entre outros, pois sua solicitação de rotina ajuda pouco no esclarecimento da etiologia específica e não é custo-efetiva.
- ECG: as alterações eletrocardiográficas correspondem à inflamação do epicárdio, uma vez que o pericárdio parietal é eletricamente inerte. O ECG de 12 derivações nos pacientes com pericardite aguda mostra,

-MRCM.indb 404 12/5/17 4:05 PM

tipicamente, elevação difusa do segmento ST com concavidade voltada para cima e depressão do segmento PR, observada em cerca de 80% dos pacientes (Figura 1).

- RX de tórax: é normal na maioria dos pacientes com pericardite não complicada. Ajuda na avaliação de alterações do mediastino ou dos pulmões, em busca de etiologia específica (p. ex., tuberculose ou neoplasia de pulmão).
- Ecocardiograma: é normal na maioria dos pacientes; entretanto, a presença de derrame pericárdico corrobora o diagnóstico. O principal motivo para sua realização é excluir um derrame pericárdico silente. Também ajuda a avaliar a presença de tamponamento cardíaco associado e, consequentemente, a necessidade de drenagem pericárdica.
- Pericardiocentese: é indicada na presença de tamponamento cardíaco, suspeita de pericardite purulenta, tuberculosa ou neoplásica, ou derrame pericárdico grande ou sintomático refratário ao tratamento clínico.
- Biópsia pericárdica: tem pouca utilidade no diagnóstico, mas pode ser considerada nos pacientes com piora clínica persistente sem um diagnóstico etiológico definido apesar do tratamento clínico instituído.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito pela presença de pelo menos 2 dos seguintes critérios:

- dor torácica típica;
- atrito pericárdico;
- alterações eletrocardiográficas sugestivas;
- derrame pericárdico novo ou em piora.

TRATAMENTO

Não é mandatório pesquisar a etiologia da pericardite aguda em todos os pacientes, especialmente em países com baixa prevalência de tuberculose, por conta do curso benigno na grande maioria dos casos. A primeira recomendação é contraindicar atividade física. Atletas só devem retomar suas atividades físicas após a resolução dos sintomas e a normalização dos testes diagnósticos.

Pacientes com diagnóstico etiológico definido devem receber terapia específica para a doença de base, p. ex., a pericardite urêmica é tratada com diálise adequada.

A pericardite aguda idiopática é geralmente benigna e autolimitada, sem complicações significativas ou recorrências em 70-90% dos casos. A terapia-padrão para pericardite idiopática ou viral é com AINH. Os pacientes refratários aos AINH apresentam pior prognóstico, com aumento da incidência de pericardite recorrente e pericardite constritiva. A falha terapêutica sugere a presença de outra etiologia. Os agentes de escolha são o ácido acetilsalicílico (750-1.000 mg, a cada 6 ou 8 horas) e o ibuprofeno (600-800 mg, 3 vezes ao dia), por 1-2 semanas.

Nos pacientes com recorrência dos sintomas, a colchicina pode ser boa opção. A medicação também pode ser indicada no 1° episódio. A dose é de 2 mg no 1° dia seguidos de 0,5 mg, 1-2 vezes ao dia, por 3 meses no caso do 1° episódio e por 6-12 meses nos casos de pericardite recorrente. Pode ser usada isoladamente ou em associação com outros AINH. Os efeitos colaterais mais comuns são os gastrointestinais (náuseas, diarreia, vômitos). Pode causar, menos comumente, depressão medular, hepatotoxicidade e miotoxicidade.

O uso de glicocorticoides deve ser reservado a pacientes refratários à terapia com AINH e colchicina. Recomendam-se doses altas de glicocorticoides (prednisona, 1 mg/kg/dia), por 2-4 semanas, com redução gradual da dose. Baixas doses de glicocorticoides são usadas para tratar serosites em pacientes com doenças autoimunes como lúpus eritematoso sistêmico.

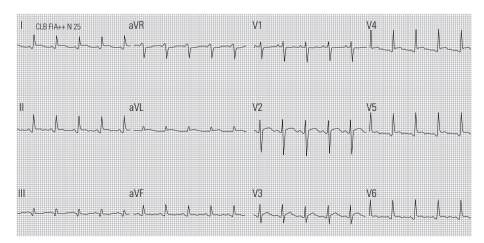


Figura 1 ECG de pericardite aguda que evidencia supradesnivelamento difuso do segmento ST e infradesnivelamento do intervalo PR, além de taquicardia sinusal.

-MRCM.indb 405 12/5/17 4:05 PM

ACOMPANHAMENTO

Pericardite não complicada requer acompanhamento curto. Recomenda-se intervalo de 7-10 dias após o início do tratamento para avaliar resposta ao tratamento e de 1 mês para checar provas de atividade inflamatória. Além disso, também deve-se fazer acompanhamento em caso de recorrência dos sintomas.

PROGNÓSTICO

A maioria dos pacientes com pericardite aguda tem curso benigno e autolimitado, com duração dos sintomas < 2 semanas e boa resposta ao tratamento com AINH; entretanto, existem alguns preditores de mau prognóstico:

- critérios maiores: febre > 38°C, início subagudo, falência terapêutica com AINH após 1 semana de tratamento, evidência de tamponamento cardíaco e derrame pericárdico significativo;
- critérios menores: imunodeprimidos, uso de anticoagulante VO, trauma agudo e miopericardite.

PERICARDITE RECORRENTE

Pericardite recorrente é diagnosticada pelo primeiro episódio de pericardite aguda, com um intervalo de 4-6 semanas ou mais livre de sintomas e evidência de subsequente recorrência da pericardite.

A taxa de recorrência de pericardite após um episódio inicial varia de 15-30% e pode atingir até 50% depois de uma primeira recorrência não tratada com colchicina.

TRATAMENTO

Pacientes com diagnóstico etiológico definido devem receber terapia específica para a doença de base. AINH e ácido acetilsalicílico (AAS) permanecem como a base do tratamento. Colchicina é considerada o tratamento padrão da pericardite recorrente. Nos casos de reposta incompleta ao tratamento com AINH/AAS ou colchicina, corticoides podem ser usados, mas devem ser acrescidos de doses baixas a moderadas de AINH/AAS e colchicina como tripla terapia.

DERRAME PERICÁRDICO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Derrame pericárdico é o aumento da quantidade de líquido pericárdico. As causas mais comuns são semelhantes às da pericardite aguda.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas surgem em decorrência da compressão de estruturas que circundam o coração (pulmões, estômago e nervo frênico) e incluem dor torácica, dispneia, disfagia e plenitude gástrica. Irritação do nervo frênico pode causar soluços.

Nos derrames pequenos, o exame físico não tem alterações. Derrames maiores causam abafamento de bulhas cardíacas e, em algumas ocasiões, sinais e sintomas de tamponamento cardíaco.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Exames laboratoriais: é preciso solicitar hemograma completo, provas de atividade inflamatória e outros testes conforme a suspeita clínica.
- ECG: observam-se baixa voltagem e alternância elétrica em derrames pericárdicos grandes (Figura 2).

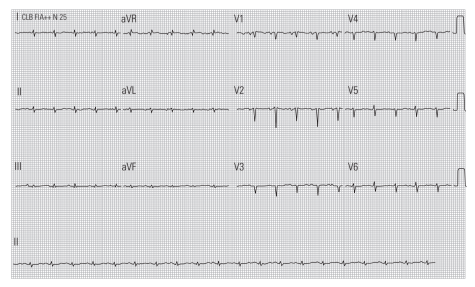


Figura 2 ECG de derrame pericárdico. Observa-se a presença de complexos QRS com baixa voltagem, além da alternância elétrica.

-MRCM.indb 406 12/5/17 4:05 PM

- RX de tórax: cardiomegalia geralmente ocorre quando há mais de 250 mL de líquido pericárdico.
- Ecocardiograma: permite a detecção do derrame pericárdico. Derrames grandes podem produzir uma situação chamada *swinging heart*, que é o movimento pendular que o coração faz, como se estivesse "nadando" no derrame (Figura 3).

Pericardiocentese

A pericardiocentese é indicada na presença de tamponamento cardíaco; na suspeita de pericardite purulenta, tuberculosa ou neoplásica; ou em derrame pericárdico grande (> 20 mm).

Na avaliação inicial do fluido pericárdico, deve-se verificar se o fluido é hemorrágico, purulento, quiloso ou citrino. Além disso, é necessário solicitar exame bacterioscópico e cultura, citologia, contagem de células, proteínas, glicose e DHL.

A Tabela 2 mostra a diferença entre transudato e exsudato e as causas mais comuns com base na análise do líquido pericárdico.

Tabela 2 Diferenciação entre exsudato e transudato			
Variáveis	Exsudato	Transudato	
Causas	Neoplasia Infecção Síndrome pós-pericardiotomia Doenças do colágeno	Radiação Uremia Hipotireoidismo Trauma	
Proteínas totais (g/dL)	> 3	< 3	
Proteína líquido/soro	> 0,5	< 0,5	
DHL líquido/soro	> 0,6	< 0,6	
Glicose líquido/soro	< 1	> 1	

TRATAMENTO

O manejo do derrame pericárdico se baseia no tratamento da etiologia e em pericardiocentese, quando indicada.

TAMPONAMENTO PERICÁRDICO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Um distúrbio primário que resulta do aumento da pressão intrapericárdica comprime todas as câmaras cardíacas e ocasiona diminuição do enchimento ventricular. A compressão do coração pelo pericárdio pressurizado causa aumento significativo da pressão venosa central e redução do débito cardíaco, levando ao choque, que pode ser rapidamente fatal se não for tratado de maneira adequada.

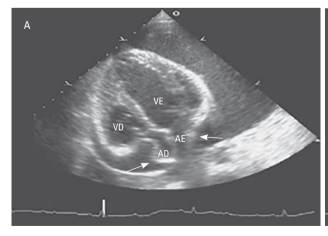
As causas de tamponamento incluem todas as causas de pericardite com derrame pericárdico e hemorragia na cavidade pericárdica.

QUADRO CLÍNICO

Os pacientes se apresentam bastante ansiosos, com dispneia e dor torácica.

Taquicardia sinusal é observada na maioria dos pacientes. Trata-se de uma resposta compensatória para a manutenção do débito cardíaco e, mesmo na ausência de hipotensão, pode indicar comprometimento hemodinâmico significativo.

O aumento da pressão venosa central pode ser visto pela turgência jugular. No traçado da pressão atrial direita, a perda do descenso y (abertura da valva tricúspide e esvaziamento atrial – diástole) com preservação do descenso x (correspondente ao relaxamento atrial) é sugestiva de tamponamento cardíaco.



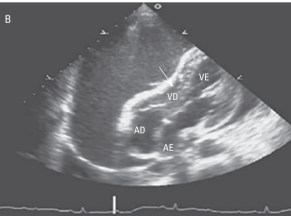


Figura 3 Derrame pericárdico com swinging heart. A: colapso dos átrios direito (AD) e esquerdo (AE) no final da diástole (setas). B: colapso diastólico do ventrículo direito (VD) (seta).

-MRCM.indb 407 12/5/17 4:05 PM

As bulhas cardíacas são tipicamente hipofonéticas, principalmente se o derrame pericárdico for volumoso. O sinal de Kussmaul, caracterizado pelo aumento ou pela não redução da pressão venosa (turgência jugular) com a inspiração, também pode estar presente.

O principal achado no exame físico é a presença do pulso paradoxal (queda na pressão sistólica durante a inspiração > 10 mmHg). Pode estar ausente nas seguintes situações: hipotensão arterial, insuficiência aórtica grave, defeitos do septo atrial ou hipertrofia ventricular direita sem hipertensão pulmonar. É importante lembrar que o pulso paradoxal não é patognomônico de tamponamento, podendo estar presente nos pacientes com asma, doença pulmonar obstrutiva crônica e choque hipovolêmico.

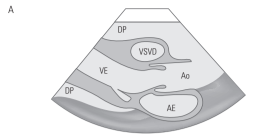
Denomina-se tríade de Beck a ocorrência de turgência jugular, hipotensão arterial e abafamento das bulhas.

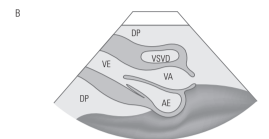
EXAMES COMPLEMENTARES

- ECG: são frequentes taquicardia sinusal e complexos QRS de baixa voltagem. Alternância elétrica do eixo QRS também pode ser encontrada e possui boa especificidade, porém baixa sensibilidade, para o diagnóstico de tamponamento.
- RX de tórax: nos tamponamentos agudos, a área cardíaca geralmente é normal, com campos pulmonares sem congestão.
- Ecocardiograma: embora o diagnóstico do tamponamento seja clínico, o ecocardiograma pode identificar o derrame pericárdico e avaliar variáveis hemodinâmicas. Os achados ecocardiográficos de tamponamento são:
- colapso diastólico das câmaras direitas (átrio e/ ou ventrículo – Figuras 4 e 5): acontece por causa da compressão dessas cavidades de baixa pressão pelo derrame pericárdico. É mais significativo durante a expiração, quando o retorno venoso é menor. O colapso atrial é mais sensível para o diagnóstico de tamponamento e geralmente ocorre no final da diástole (momento da contração atrial), mas o colapso do ventrículo direito durante > 1/3 da diástole é mais específico (mais comum na protodiástole);
- distensão da veia cava inferior e ausência da redução de seu diâmetro com a inspiração: são manifestações do aumento da pressão venosa no tamponamento.
- Avaliação hemodinâmica: equalização das pressões em relação ao átrio direito – ventrículo direito, pressão capilar pulmonar e pressão intrapericárdica (Figura 6).

DIAGNÓSTICO

A suspeita diagnóstica se baseia em dados clínicos (história e exame físico). A presença de derrame pericárdico no ecocardiograma com colapso das câmaras





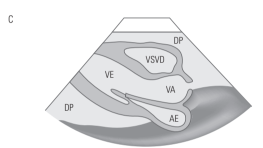


Figura 4 Ilustração de ecocardiograma evidenciando o colapso diastólico do ventrículo direito. A: sístole; B: diástole precoce; C: diástole tardia. AE: átrio esquerdo; Ao: aorta; DP: derrame pericárdico; VA: valva aórtica; VE: ventrículo esquerdo; VSVD: via de saída do ventrículo direito. Adaptada de Bonow RO, Mann DL, Zipes DP, Libby P, Braunwald E (eds.). Braunwald's heart disease: a textbook of cardiovascular medicine. 9.ed. Philadelphia: Elsevier Saunders; 2012.

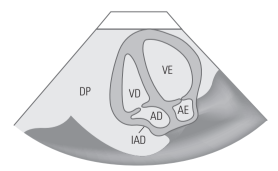


Figura 5 Ilustração de ecocardiograma evidenciando o colapso diastólico do átrio direito. AD: átrio direito; AE: átrio esquerdo; DP: derrame pericárdico; IAD: inversão do átrio direito; VD: ventrículo direito; VE: ventrículo esquerdo. Adaptada de Bonow RO, Mann DL, Zipes DP, Libby P, Braunwald E (eds.). Braunwald's heart disease: a textbook of cardiovascular medicine. 9.ed. Philadelphia: Elsevier Saunders; 2012.

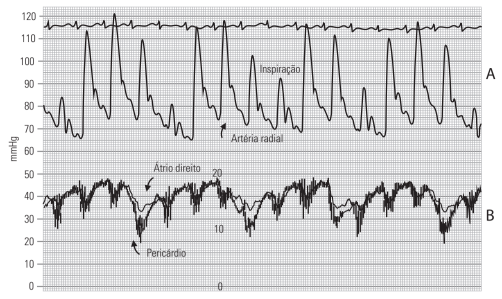


Figura 6 Traçado hemodinâmico evidenciando pulso paradoxal (A) e equalização das pressões do átrio direito e do pericárdio (B)

cardíacas, dilatação da veia cava inferior ou ausência da redução de seu diâmetro com a inspiração torna o diagnóstico altamente sugestivo. Sua confirmação, no entanto, só é feita por meio da resposta clínica e hemodinâmica à drenagem do fluido pericárdico.

TRATAMENTO

O tratamento do tamponamento cardíaco é a drenagem do derrame pericárdico. Expansão volêmica pode ter efeito transitório se o paciente estiver desidratado. Agentes inotrópicos são de pouca valia, pois há aumento significativo da estimulação adrenérgica endógena.

Nesses pacientes, ventilação mecânica com pressão positiva geralmente piora o estado hemodinâmico, pois diminui o enchimento ventricular. Nos pacientes com tamponamento e parada cardiorrespiratória, o benefício com pressões externas é mínimo, devendo-se realizar pericardiocentese com a máxima rapidez.

PERICARDITE CONSTRITIVA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A pericardite constritiva é uma alteração pós-inflamatória incomum do pericárdio, caracterizada por pericárdio espesso, fibrótico e, muitas vezes, calcificado, que frequentemente limita o enchimento diastólico dos ventrículos. Ocorre uma síndrome congestiva restritiva.

Pode ocorrer virtualmente após qualquer doença pericárdica.

Nos países em desenvolvimento, uma das principais causas ainda é a tuberculose. Outras causas importantes incluem: pericardite idiopática ou viral após cirurgia cardíaca; radiação do mediastino; doenças do colágeno; pós-infecciosas (tuberculose ou pericardite purulenta); ou outras (neoplasias, trauma, drogas, uremia).

QUADRO CLÍNICO

Os pacientes se apresentam tipicamente com sinais de sobrecarga de volume e/ou baixo débito cardíaco. Em razão da equalização das pressões cardíacas, a congestão sistêmica é muito mais significativa que a pulmonar. A sobrecarga de volume se manifesta por turgência jugular, hepatomegalia congestiva, ascite e edema periférico.

O baixo débito cardíaco se manifesta por dispneia aos esforços, fadiga, astenia e, na fase terminal, caquexia significativa. Nos estágios mais avançados, observam-se derrame pleural, anasarca e disfunção hepática significativa. O derrame pleural, quando presente, é mais comum à esquerda ou bilateral.

No pulso venoso, a característica mais importante é o descenso y acentuado. O sinal de Kussmaul pode ser encontrado. Esse sinal não é patognomônico de constrição, podendo ser observado em pacientes com disfunção de ventrículo direito, principalmente se associado à insuficiência tricúspide significativa. O pulso paradoxal ocorre em aproximadamente 1/3 dos pacientes com pericardite constritiva.

Na ausculta, o achado característico é o *knock* pericárdico, um ruído protodiastólico, mais bem auscultado na borda esternal esquerda ou no ápice cardíaco. Apresenta boa especificidade para o diagnóstico.

-MRCM.indb 409 12/5/17 4:05 PM

EXAMES COMPLEMENTARES

- ECG: alterações inespecíficas de onda T e segmento ST, taquicardia sinusal e complexos QRS com baixa voltagem.
- RX de tórax: a presença do anel de calcificação ao redor do coração, mais bem visualizado na incidência lateral, é muito sugestiva de pericardite constritiva, principalmente se o paciente apresentar sinais de insuficiência cardíaca direita. A maioria dos pacientes, no entanto, não apresenta calcificação pericárdica.
- Ecocardiograma: pode mostrar o pericárdio espessado e calcificado, sendo este mais bem visualizado no ETE. A fração de ejeção encontra-se preservada, com aumento das dimensões atriais.
- TC e RNM cardíacas: estes exames apresentam maior acurácia diagnóstica quando comparados ao ecocardiograma. Podem medir a espessura do pericárdio (normal < 2 mm). Espessamento pericárdico > 4 mm é muito sugestivo de constrição. É importante lembrar, entretanto, que até 18% dos pacientes que apresentam pericardite constritiva confirmada por cirurgia apresentam espessura pericárdica normal (< 2 mm). Nesses casos, considera-se o diagnóstico de epicardite.
- Avaliação hemodinâmica: equalização das pressões diastólicas do ventrículo direito e do ventrículo esquerdo. Pode-se observar o sinal da raiz quadrada (Figura 7) e aumento da pressão atrial direita. Os descensos y e x estão proeminentes nos traçados de pressão atrial e venosa.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

O diagnóstico diferencial deve ser feito com as cardiomiopatias restritivas (Tabela 3).

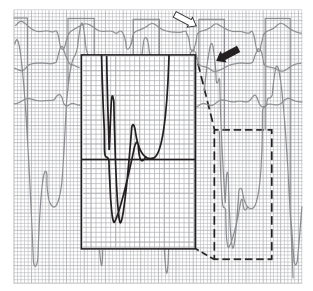


Figura 7 Equalização das pressões diastólicas do ventrículo direito (seta preta) e do ventrículo esquerdo (seta branca), bem como sinal da raiz quadrada.

TRATAMENTO

Alguns pacientes com início recente de constrição podem apresentar reversão com tratamento medicamentoso, com agentes anti-inflamatórios e colchicina.

Nos casos crônicos, o tratamento definitivo é a pericardiectomia, com ressecção extensa dos pericárdios visceral e parietal. Trata-se de operação de alto risco, com mortalidade > 6% (mesmo nos centros com maior experiência).

A maioria dos pacientes tem alívio dos sintomas após a cirurgia; entretanto, em alguns pacientes, a recuperação da função cardíaca normal pode durar vários meses.

Tabela 3 Características ecocardiográficas e hemodinâmicas da pericardite constritiva e da cardiomiopatia restritiva			
	Constrição	Restrição	
Descenso y proeminente	Presente	Variável	
Pulso paradoxal	~ 1/3 dos casos	Ausente	
Knock pericárdico	Presente	Ausente	
Equalização das pressões de enchimento dos lados direito e esquerdo	Presente	Presente	
Pressões de enchimento > 25 mmHg	Raras	Comuns	
Pressão sistólica da artéria pulmonar > 60 mmHg	Não	Comum	
Sinal da raiz quadrada	Presente	Variável	
Espessura da parede ventricular	Normal	Geralmente aumentada	
Tamanho dos átrios	Possível aumento do átrio esquerdo	Aumento biatrial	
Espessamento pericárdico	Aumentado	Normal	
"Salto" septal	Presente	Ausente	

-MRCM.indb 410 12/5/17 4:05 PM

PROGNÓSTICO

Pacientes com pericardite idiopática ou viral têm bom prognóstico em longo prazo. Aproximadamente 15-30% desses pacientes, se não tratados, desenvolvem pericardite recorrente. Além disso, tamponamento cardíaco raramente ocorre em pacientes com pericardite idiopática, sendo mais comum em pacientes com pericardite com etiologia específica, como neoplasia, tuberculose ou pericardite bacteriana.

São consideradas sinais de mau prognóstico as seguintes variáveis:

- insuficiência renal;
- HAS;
- disfunção ventricular esquerda;
- hiponatremia;
- idade avançada;
- doença induzida por radiação.

SÍNDROMES PERICÁRDICAS ESPECÍFICAS

PERICARDITE TUBERCULOSA

Apresenta mortalidade que varia de 17-40% em 6 meses após o diagnóstico.

O diagnóstico definitivo é estabelecido pela presença de bacilos da tuberculose no líquido pericárdico ou no exame histológico do pericárdio, por cultura ou proteína C-reativa (PCR).

Tratamento

O esquema com rifampicina, isoniazida, pirazinamida e etambutol por 2 meses seguidos por rifampicina e isoniazida por mais 4 meses é eficaz na maioria dos casos. Corticoide pode ser considerado em pacientes HIV negativos com pericardite tuberculosa e contraindicado a pacientes HIV positivos.

PERICARDITE PURULENTA

É um tipo raro de pericardite (< 1% dos casos).

Os organismos mais comumente envolvidos são estafilococos, estreptococos e pneumococos, enquanto as lesões predominantemente associadas são empiema (50%) ou pneumonia (33%).

Em pacientes imunossuprimidos ou em pós-operatório de cirurgia torácica, os agentes mais comuns são *S. aureus* (30%) e fungos (20%).

É necessário pericardiocentese de urgência para o diagnóstico.

A administração de antibióticos empíricos deve ser instituída o mais rapidamente possível. Recomenda-se a drenagem pericárdica.

Pericardite na insuficiência renal

Em pacientes com uremia, 3 diferentes patologias podem ser encontradas:

- pericardite urêmica: mais comum antes da diálise ou em até 8 semanas após o início do tratamento dialítico;
- pericardite dialítica: depois do início da diálise (geralmente após 8 semanas de seu início);
 - pericardite constrictiva: muito rara.

A incidência de pericardite em pacientes com lesão renal terminal é de aproximadamente 5%.

Quando um paciente com diálise adequada desenvolve pericardite, intensificação do procedimento deve ser considerada. Aspiração ou drenagem pericárdica podem ser consideradas em pacientes não responsivos à diálise.

SÍNDROME PÓS-LESÃO CARDÍACA

O diagnóstico pode ser estabelecido após uma lesão cardíaca seguida de critérios clínicos: febre sem outra causa; dor torácica pericárdica ou pleurítica; atrito pericárdico ou pleural; derrame pericárdico; e/ou derrame pleural com PCR elevada. A presença de pelo menos 2 desses 5 critérios é necessára para estabelecer o diagnóstico.

O tratamento baseia-se no uso de AINH. AAS é a primeira escolha na pericardite pós-IAM. O prognóstico geralmente é muito bom.

Pericardite pós-IAM

Após um IAM, 3 tipos de complicações pericárdicas podem ocorrer. São elas:

- derrame pericárdico;
- pericardite precoce: ocorre poucos dias após um IAM;
- pericardite tardia: também chamada de síndrome de Dressler, ocorre 1-2 semanas após um IAM. Pode refletir uma maior área infartada ou reperfusão tardia.

BIBLIOGRAFIA

Adler Y, Charron P, Imazio M, Badano L, Barón-Esquivias G, Bogaert J, et al; European Society of Cardiology (ESC). 2015 ESC Guidelines for the diagnosis and management of pericardial diseases: The Task Force for the Diagnosis and Management of Pericardial Diseases of the European Society of Cardiology (ESC). Endorsed by: The European Association for Cardio-Thoracic Surgery (EACTS). Eur Heart J 2015;36(42):2921-64.

Bonow RO, Mann DL, Zipes DP, Libby P, Braunwald E (eds.). Braunwald's heart disease: a textbook of cardiovascular medicine. 9.ed. Philadelphia: Elsevier Saunders; 2012.

Imazio M, Spodick DH, Brucato A, Trinchero R, Adler Y. Controversial issues in the management of pericardial diseases. Circulation 2010;121:916-28.Kapoor JR, McConnell MV. Images in clinical medicine: a swinging heart. N Engl J Med 2009;361(18):e37.

-MRCM.indb 411 12/5/17 4:05 PM

Lange RA, Hillis D. Acute pericarditis. N Engl J Med 2004;351:2195-202.Sauleda JS, Angel J, Sánchez A, Miralda GP, Soler JS. Effusive-constrictive pericarditis. N Engl J Med 2004;350:469-75.

Spodick D. Acute cardiac tamponade. N Engl J Med 2003;349:684-90. Troughton R, Asher C, Klein AL. Pericarditis. Lancet 2004;363:717-27.

92

MORTE SÚBITA CARDÍACA

Fernando Vissoci Reiche, Antonio Carlos Bacelar Nunes Filho

Morte súbita cardíaca (MSC) é definida como morte natural inexplicada, de causa cardíaca, que ocorre após curto período de tempo de início dos sintomas (geralmente, menos de 1 hora), em indivíduo sem comorbidades agudas preexistentes que poderiam evoluir para fatalidade.

A MSC é responsável por cerca de 4 milhões de mortes por ano no mundo. Representa 25% das mortes de origem cardiovascular. Sua incidência varia de acordo com prevalência de cardiopatia estrutural na população analisada, sendo de 1-8:1.000 indivíduos ao ano na população em geral e até cerca de 30:1.000 indivíduos ao ano em pacientes com infarto do miocárdio prévio e arritmia ventricular complexa.

A MSC pode ocorrer em qualquer idade, porém incide de maneira predominante após os 65 anos, quando a prevalência de doença aterosclerótica coronariana e cardíaca estrutural é maior. Cerca de 2/3 das MSC decorrem de doença isquêmica miocárdica, sendo que a MSC pode ser a primeira manifestação da cardiopatia. Além disso, metade dos pacientes coronarianos morre em decorrência de MSC. É 5 vezes mais frequente no sexo masculino.

Cerca de 5-10% dos casos de MSC atingem corações estruturalmente normais. Nesses casos, doenças cardíacas genéticas raras, conhecidas como canalopatias, são as principais causas.

O principal mecanismo de MSC, presente em 75% dos casos, é a taquicardia ventricular (TV) sem pulso ou a fibrilação ventricular (FV). Os outros 25% decorrem de bradiarritmias ou assistolia.

MSC EM CARDIOPATAS

É uma complicação catastrófica do IAM. Das mortes decorrentes de IAM, > 50% ocorrem fora do ambiente hospitalar. A incidência de FV/TV sustentada durante o IAM com supradesnivelamento do segmento ST é de 10%, e 85% desses casos ocorrem nas primei-

ras 48 horas. Os pacientes que recebem atendimento devem ter atenção especial quanto ao risco de arritmias ventriculares. Esse risco é máximo nas primeiras horas e diminui acentuadamente na evolução. É diretamente proporcional à extensão da lesão miocárdica, à isquemia recorrente e a anormalidades eletrolíticas. Os grandes objetivos do tratamento inicial de um quadro de IAM com supradesnivelamento do segmento ST são reperfusão e monitorização/tratamento de arritmias com risco de morte.

O risco de MSC é maior em pacientes sobreviventes de IAM, especialmente naqueles que desenvolvem disfunção sistólica do ventrículo esquerdo, quando comparados à população geral. Esse risco se mostra mais relevante nos primeiros 30 dias após o infarto. Posteriormente, as medicações utilizadas após o evento isquêmico e o tratamento atual da insuficiência cardíaca, incluindo inibidores da enzima conversora da angiotensina (iECA), bloqueadores do receptor de angiotensina (BRA) e betabloqueadores e antagonistas mineralocorticoides reduzem esse risco.

Entre aqueles que evoluem com quadro clínico de insuficiência cardíaca, a incidência de MSC atinge 6% após acompanhamento médio de 1 ano. Idade avançada, taquicardia na ocasião da alta hospitalar, densidade de extrassístoles ventriculares, histórico de hipertensão arterial e diabetes, falta de terapia de reperfusão, classificação de Killip e fração de ejeção do ventrículo esquerdo (FEVE) são preditores de MSC.

Em pacientes com insuficiência cardíaca pós-infarto, a disfunção sistólica do ventrículo esquerdo é o principal fator de risco para óbito. A MSC, quando incidente, ocorre de maneira precoce: 25% nos primeiros 30 dias e 70% nos primeiros 6 meses. Após esse período, a incidência de MSC parece estabilizar-se. Síncope eventualmente é a 1ª manifestação e pode ser secundária a isquemia recorrente ou arritmias (bradicardias ou TV).

Dessa forma, diversos estudos que testaram o uso de cardiodesfibrilador implantável (CDI) em população com disfunção de ventrículo esquerdo de origem isquêmica, com ou sem arritmia ventricular registrada, espontânea ou induzida, mostraram aumento da sobrevida nos pacientes que implantaram o dispositivo.

Pacientes com cardiomiopatia dilatada, principalmente a idiopática, também estão sob risco elevado de MSC. A presença de quadro clínico de insuficiência cardíaca aumenta em 5 vezes o risco de MSC, independentemente da etiologia. Em pacientes com insuficiência cardíaca, 30-50% das mortes são súbitas. Novamente, o grau de disfunção sistólica do ventrículo esquerdo e a presença de síncopes são os principais preditores (bem mais

-MRCM.indb 412 12/5/17 4:05 PM

importantes que indução de arritmia em estudo eletrofisiológico, p. ex.) e são indicações para o uso de CDI.

Cardiomiopatia de etiologia chagásica apresenta alta incidência de MSC. Acompanhamento de população com doença de Chagas e cardiomiopatia dilatada ou forma arrítmica mostrou mortalidade total de 31% em 8 anos: 62% por MSC, 15% por evolução de insuficiência cardíaca, 10% por outras causas cardiovasculares (predominantemente, AVC) e 12% de causas não cardíacas. A faixa etária mais comum de MSC na cardiomiopatia chagásica é de 30-50 anos, e o mecanismo mais frequentemente implicado é FV/TV. Nesses pacientes, os principais preditores de mortalidade foram classe funcional da insuficiência cardíaca (da New York Heart Association) III ou IV, cardiomegalia ao RX de tórax, disfunção sistólica do ventrículo esquerdo global ou segmentar ao ecocardiograma, TV não sustentada ao Holter, complexo QRS de baixa voltagem ao ECG e sexo masculino, nessa ordem de importância.

Vale lembrar, porém, que disfunção sistólica significativa do ventrículo esquerdo também identifica pacientes com alto risco relativo de morte por mecanismos não súbitos, como choque cardiogênico. Portanto, a indicação sistemática de CDI para pacientes com FEVE reduzida não é justificada.

Cardiomiopatia hipertrófica pode evoluir com MSC. Sua incidência é de 1:500 indivíduos normais, e a evolução para MSC pode chegar a 2-4% ao ano em adultos e 4-6% ao ano em crianças e adolescentes. Em 70% dos casos, a MSC ocorre com idade < 30 anos, geralmente durante atividade física. Nesse grupo de pacientes, são considerados fatores de risco para MSC: parada cardiorrespiratória (PCR) recuperada, síncope inexplicada ou sugestiva de origem arrítmica, história familiar de MSC,

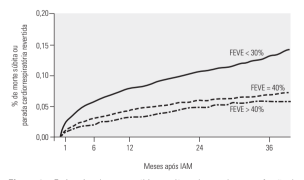


Figura 1 Estimativa de morte súbita cardíaca de acordo com a fração de ejeção do ventrículo esquerdo (FEVE). Adaptada de Solomon SD, Zelenkofske S, McMurray JJ, Finn PV, Velazquez E, Ertl G, et al.; Valsartian in Acute Myocardial Infarction Trial (VALIANT) Investigators. Sudden death in patients with myocardial infarction and left ventricular dysfunction, heart failure, or both. N Engl J Med 2005;352:2581-8.

TV documentada ou TV não sustentada ao Holter, hipertrofia ventricular esquerda septal significativa (≥ 30 mm) e resposta anormal (queda) da PA no teste ergométrico.

Displasia arritmogênica do ventrículo direito, condição na qual parte dos miócitos do ventrículo direito sofre substituição por fibrose e gordura, pode ser responsável por até 15-20% das MSC em pacientes com idade < 30 anos. História clínica, ECG, ECG de alta resolução, exames de imagem (ecocardiograma e, principalmente, RNM cardíaca) e avaliação anatomopatológica fazem o diagnóstico. O risco de MSC ocorre principalmente nos pacientes com síncope inexplicada, PCR revertida ou TV sustentada.

MSC EM CORAÇÃO ESTRUTURALMENTE NORMAL

Ocorrem habitualmente no contexto de doenças cardíacas arritmogênicas geneticamente determinadas, como síndrome do QT longo congênito ou adquirido, síndrome do QT curto, síndrome de Brugada e TV polimórfica catecolaminérgica. São doenças raras de canais iônicos (mais conhecidas como canalopatias), associadas a mutações e com transmissão autossômica dominante. Devem ser lembradas no contexto do ECG de repouso alterado ou história familiar de MSC em jovens. FV geralmente é o evento que precede a MSC; porém, há registros de bradicardias e bloqueios atrioventriculares graves precedendo a FV. Síncope também pode ser 1 dos raros sintomas que precedem a MSC, portanto, deve ser valorizada. O caráter dramático desses casos deve-se à idade da 1ª manifestação da doença.

A síndrome do QT longo tem sua 1ª manifestação, em média, durante a adolescência, com surgimento de TV polimórfica tipo *torsades de pointes* ou MSC. Situações como estresse emocional, estímulos sensoriais vigorosos ou exercício físico podem servir de gatilho para a arritmia. Em outros casos, a arritmia ocorre predominantemente durante sono/repouso. O fator desencadeante parece ser relacionado especificamente a 1 dos 8 genes que podem sofrer a mutação. O tratamento envolve betabloqueadores e evitar situações-gatilho, assim como medicações que sabidamente prolongam o intervalo QT.

A síndrome de Brugada tem manifestação um pouco mais tardia, visto que a MSC acomete adultos jovens, com amplo predomínio no sexo masculino. Presença de arritmia supraventricular concomitante é fator de risco para MSC, que ocorre geralmente durante o sono. ECG em repouso típico (com supradesnivelamento de ST em V1 e V2 com onda T negativa, semelhante ao bloqueio de ramo direito) e histórico de síncope são os principais preditores.

A TV polimórfica catecolaminérgica se manifesta pela 1ª vez, usualmente, durante a infância e ocorre du-

-MRCM.indb 413 12/5/17 4:05 PM

rante esforço físico ou fortes emoções em pacientes geneticamente suscetíveis. São reprodutíveis durante teste ergométrico, habitualmente precedidas por extrassístoles e TV não sustentada. O tratamento inclui o uso de betabloqueadores e evitar exercícios físicos. Síncope na vigência da medicação indica CDI.

MSC EM ATLETAS

A MSC em atletas causa grande comoção na sociedade, visto que eles são considerados exemplos de indivíduos saudáveis. Além disso, o esporte, especialmente de alto rendimento, é transmitido ao mundo todo. Eventos fatais durante competições ou treinamentos geram grande repercussão e sempre abrem discussão com relação à avaliação cardiovascular realizada por clubes e confederações para liberação da atividade física competitiva e à difícil tarefa de proibir um esportista de exercer sua profissão.

Entre as principais causas de MSC em atletas, estão miocardiopatia hipertrófica (maior responsável nas diversas casuísticas), anomalia congênita de artérias coronárias, miocardite e displasia arritmogênica do ventrículo direito. *Commotio cordis* relaciona-se à MSC que ocorre durante a prática esportiva, decorrente de trauma direto ao tórax. Esse trauma, quando ocorre em fase vulnerável da repolarização ventricular (intervalo de até 30 ms antes do pico da onda T), pode alterar a estabilidade elétrica do miocárdio e é capaz de induzir TV. Há descrição de *commotio cordis* em jogos de beisebol, hóquei e lutas como caratê e *tae-kwon-do*. Arritmias induzidas pelo uso de drogas ilícitas e canalopatias, embora raras, também podem ser responsáveis por alguns eventos.

ESTRATIFICAÇÃO DO RISCO DE MSC

Visto que doença aterosclerótica coronariana é a principal causa de MSC em corações aparentemente normais e responsável por importante parcela dentre os cardiopatas já conhecidos, estratificar risco de eventos coronarianos por meio de escores já validados é fundamental.

Além disso, diversos fatores são utilizados para estratificar o risco de MSC, entre os quais FEVE e história de síncope inexplicada são os mais importantes. Podem ser citados, ainda, presença de TV sustentada e não sustentada, indução de arritmias ventriculares ao estudo eletrofisiológico, pesquisa de substrato anatômico no ECG de alta resolução, duração e dispersão do intervalo QT, presença de substrato arrítmico anatômico (hipertrofia ventricular esquerda septal significativa, áreas de displasia, áreas de fibrose à RNM cardíaca) e baixa variabilidade do intervalo R-R no Holter. Nenhum deles, isoladamente, identifica o paciente de alto risco. Quando

associados, ganham em especificidade, porém perdem bastante em sensibilidade. Na verdade, o alto valor preditivo negativo desses parâmetros informa qual grupo de pacientes provavelmente não apresentará um evento súbito arrítmico e fatal. O BNP é um marcador emergente e promissor de MSC.

PREVENÇÃO DA MSC

O CDI está indicado essencialmente em 2 condições clínicas:

- pacientes recuperados de MSC e que apresentam alto risco de recorrência, como prevenção secundária;
- pacientes de alto risco que ainda não apresentaram nenhum episódio espontâneo, como prevenção primária.

Prevenção primária

Antiarrítmicos (especialmente betabloqueador, eventualmente em combinação com amiodarona), reperfusão miocárdica quando indicada e ablação por radiofrequência de cicatrizes cardíacas podem ser utilizados em pacientes com arritmia ventricular.

A MSC é responsável por cerca de 50% da mortalidade de pacientes com disfunção sistólica grave do ventrículo esquerdo, de etiologia isquêmica ou não isquêmica. Considerando-se que aproximadamente 95% das MSC são arritmogênicas (TV/FV), vários estudos foram conduzidos testando-se a efetividade do CDI na prevenção primária desses eventos fatais. Nesse sentido, o estudo MADIT II avaliou 1.232 pacientes com IAM prévio e FEVE \leq 30%, em qualquer classe funcional. Os pacientes foram distribuídos aleatoriamente para receber CDI ou tratamento clínico convencional. Após 20 meses de acompanhamento médio, o CDI proporcionou redução do risco de mortalidade de 31%. Posterior análise desse estudo evidenciou quais seriam os principais subgrupos a se beneficiar do dispositivo. Os preditores significativos encontrados foram classe funcional > II, idade > 70 anos, disfunção renal leve (creatinina de 1,3-2,5 mg/dL), QRS > 120 ms e presença de fibrilação atrial. Nesse contexto, foi constatado que a ausência dos 5 preditores indica paciente de baixo risco, no qual o implante de CDI não é custo-efetivo; pacientes com 1-2 preditores são os que mais se beneficiam do dispositivo; e aqueles com > 2 preditores ou com disfunção renal grave (creatinina > 2,5 mg/dL) são considerados de muito alto risco e que têm sobrevida comprometida independentemente do implante do CDI.

Esses benefícios do CDI foram corroborados pelo estudo SCD-HeFT, que incluiu não apenas indivíduos isquêmicos, mas também pacientes com cardiomiopatia

dilatada idiopática. Foram estudados 2.521 pacientes com FEVE \leq 35% e classe funcional II ou III, randomizados para terapia com CDI, amiodarona ou placebo. Após acompanhamento médio de 45 meses, observou-se redução do risco de mortalidade de 23% proporcionada pelo CDI (com redução de 60% de MSC), principalmente nos pacientes em classe funcional II, e não foram demonstrados benefícios da terapia com amiodarona comparada ao placebo. Os resultados não variaram de acordo com o tipo de cardiopatia. É importante salientar que o implante profilático de CDI em pacientes com IAM e FEVE \leq 35%, nos primeiros 40 dias que sucedem o evento isquêmico, não mostrou redução na mortalidade total e, portanto, não deve ser indicado rotineiramente. Posterior reavaliação irá definir a indicação do dispositivo.

Dessa forma, as recomendações atuais indicam CDI na profilaxia primária da MSC de pacientes com grave disfunção de ventrículo esquerdo (FEVE ≤ 35%) de origem isquêmica e não isquêmica, pelo menos 40 dias após evento isquêmico agudo, em classes funcionais II e III apesar de tratamento clínico otimizado e que tenham expectativa de vida > 1 ano. Infelizmente, essa terapia apresenta custo muito elevado, o que inviabiliza sua aplicação rotineiramente no sistema público. Portanto, a utilização do CDI na prevenção primária fica restrita a casos selecionados.

Vale ainda reforçar que a presença do dispositivo pode apresentar complicações. Estudo com mais de 3 mil pacientes com CDI e acompanhamento de 12 anos mostrou taxa cumulativa de 20% de choques inapropriados e 6% de infecção relacionada ao dispositivo.

Nas canalopatias, síncope é o sintoma que pode justificar CDI para profilaxia primária. Na síndrome de Brugada, pacientes com elevação espontânea do segmento ST em V1 a V3 (ECG típico) e síncopes são candidatos a CDI. Na síndrome do QT longo e na TV polimórfica catecolaminérgica, síncope em paciente adequadamente betabloqueado indica implante do dispositivo.

Prevenção secundária

Sobreviventes de PCR por TV/FV, independentemente da etiologia (seja no contexto de cardiomiopatias ou decorrente de canalopatias), apresentam alto risco de recorrência de taquiarritmias fatais. Estima-se que esse risco seja especialmente mais elevado (cerca de 10%) nos primeiros 6-12 meses após o evento. Dessa forma, é fundamental que sejam introduzidas estratégias de prevenção secundária da MSC nas quais se inclui tratamento da cardiopatia estrutural, uso de drogas antiarrítmicas e implante de CDI.

Diversos estudos e metanálises mostraram que os antiarrítmicos aumentavam a mortalidade nos portadores de disfunção sistólica, à exceção dos betabloqueado-

res (já indicados no tratamento da disfunção sistólica do ventrículo esquerdo) e da amiodarona. Dessa forma, houve grande empenho na prevenção não farmacológica da MSC, sobretudo com o implante de CDI.

A introdução do CDI foi considerada o principal avanço da prevenção secundária da MSC. Seus benefícios foram avaliados em vários ensaios clínicos randomizados. Metanálise que incluiu os principais estudos demonstrou redução relativa de 50% na mortalidade arrítmica e 28% na mortalidade total entre os pacientes com CDI em comparação com os que receberam tratamento antiarrítmico.

Os pacientes sobreviventes de MSC representam o subgrupo com melhor relação custo-efetividade. Novamente, a expectativa de vida > 1 ano deve ser considerada.

No contexto da profilaxia secundária, a amiodarona é recomendada em pacientes com CDI e que continuam a apresentar arritmias ventriculares sintomáticas ou choques recorrentes do dispositivo, apesar de tratamento clínico e programação do dispositivo adequadas; ou naqueles pacientes não elegíveis ao CDI.

Screening familiar também é importante. A avaliação de familiares de vítimas de MSC sem doença cardíaca estrutural conhecida pode revelar, em até 50% dos casos, canalopatias, cardiomiopatias ou hipercolesterolemia familiar.

BIBLIOGRAFIA

- Bardy GH, Lee KL, Mark DB, Poole JE, Packer DL, Boineau R, et al.; Sudden Cardiac Death in Heart Failure Trial (SCD-HeFT) Investigators. Amiodarone or an implantable cardioverter-defibrillator for congestive heart failure. N Engl J Med 2005;352(3):225-37.
- Connolly SJ, Hallstrom AP, Cappato R, Schron EB, Kuck KH, Zipes DP, et al. Meta-analysis of the implantable cardioverter defibrillator secondary prevention trials. AVID, CASH and CIDS studies. Eur Heart J 2000;21:2071-8.
- Hjalmarson A, Goldestein S, Faberberg B; MERIT-HF Study Group, et al. Effect of metoprolol CR/XL in chronic heart failure: Metoprolol CR/XL Randomised Intervention Trial in Congestive Heart Failure (Merit-HF). Lancet 1999;353:2001-7.
- Goldenberg I, Vyas AK, Hall WJ, Moss AJ, Wakg H, He H, et al.; MADIT-II Investigators. Risk stratification for primary implantation of a cardioverter-defibrillator in patients with ischemic left ventricular dysfunction. J Am Col Cardiol 2008;51:288-96.
- Hohnloser SH, Kuck KH, Dorian P, Roberts RS, Hampton JR, Hatala R, et al.; DINAMIT Investigators. Prophylatic use of an implantable cardioverter-defibrillator after acute myocardial infaction. N Eng J Med 2004;351:2481-8.
- Huikuri HV, Raatikainen MJ, Moerch-Joergensen R, Hartikainen J, Virtanen V, Boland J, et al.; Cardiac Arrhythmias and Risk Stratification after Acute Myocardial Infarction Study Group. Prediction of fatal or near-fatal cardiac arrhythmia events in patients with depressed left ventricular function after an acute myocardial infaction. Eur Heart J 2009;30(6):689-98.
- Knight BP, Goyal R, Pelosi F, Flemming M, Horwood L, Morady F, et al.

 Outcome of patients with nonischemic dilated cardiomyopathy and

-MRCM.indb 415 12/5/17 4:05 PM

unexplained syncope treated with an implantable defibrillator. J Am Coll Cardiol 1999;33(7):1964-70.

Kuller L, Lilienfeld A, Fisher R. A epidemiological study of sudden and unexpected deaths in adults. Medicine (Baltimore) 1967;46(4):341-61.

Moss AJ, Hall WJ, Cannom DS, Daubert JP, Higgins SL, Klein H, et al. Improved survival with an implanted defribillator in patients with coronary disease at high risk for ventricular arrhythmia. Multicenter Automatic Defribilattoe Implantation Trial Investigators. N Engl J Med 1996;335(26):1933-40.

Moss AJ, Zareba W, Hall WJ, Klein H, Wilber DJ, Cannom DS, et al.; Multicenter Automatic Defibrillator Implantation Trial II Investigators. Prophylactic implantation of a defibrillator in patients with myocardial infarction and reduced ejection fraction. N Engl J Med 2002; 346(12):877-83.

Priori SG, Blomström-Lundqvist C, Mazzanti A, Blom N, Borggrefe M, Camm J, et al. 2015 ESC Guidelines for the management of patients with ventricular arrhythmias and the prevention of sudden cardiac death: The Task Force for the Management of Patients with Ventricular Arrhythmias and the Prevention of Sudden Cardiac Death of the European Society of Cardiology (ESC). Endorsed by: Association for European Paediatric and Congenital Cardiology (AEPC). Eur Heart J 2015;36:2793–867.

Rassi A Jr, Rassi A, Little WC, Xavier SS, Rassi SG, Rassi AG, et al.

Development and validation of a risk score for predicting death in

Chagas' heart disease. N Engl J Med 2006;355:799-808.

Solomon SD, Zelenkofske S, McMurray JJ, Finn PV, Velazquez E, Ertl G, et al.; Valsartian in Acute Myocardial Infarction Trial (VALIANT) Investigators. Sudden death in patients with myocardial infarction and left ventricular dysfunction, heart failure, or both. N Engl J Med 2005;352:2581-8.

Strickberger SA, Benson DW, Biaggioni I, Callans DJ, Cohen MI, Ellenbogen KA, et al.; American Heart Association Councils on Clinical Cardiology, Cardiovascular Nursing, Cardiovascular Disease in the Young, and Stroke; Quality of Care and Outcomes Research Interdisciplinary Working Group; American College of Cardiology Foundation; Heart Rhythm Society; American Autonomic Society. AHA/ACCF Scientific Statement on the evaluation of syncope: from the American Heart Association Councils on Clinical Cardiology, Cardiovascular Nursing, Cardiovascular Disease in the Young, and Stroke, and the Quality of Care and Outcomes Research Interdisciplinary Working Group; and the American College of Cardiology Foundation: in collaboration with the Heart Rhythm Society: endorsed by the American Autonomic Society. Circulation 2006;113(2):316-27.

Zipes DP, Wellens HJJ. Sudden cardiac death. Circulation 1998;98:2334-51.

TROMBOEMBOLISMO VENOSO

Luciana Tamie Kato Morinaga

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O tromboembolismo venoso (TEV) compreende 2 entidades diferentes, porém associadas, causadas por desbalanços nos mecanismos relacionados à hemostase (fluxo sanguíneo local, integridade endotelial e estado de coagulabilidade). São elas:

- trombose venosa profunda (TVP): ocorre por formação de coágulo e obstrução do fluxo sanguíneo em território venoso, mais frequentemente em veias dos membros inferiores;
- tromboembolismo pulmonar (TEP): complicação potencialmente fatal secundária ao desprendimento de parte (ou todo) do trombo formado em território venoso periférico, gerando um êmbolo que se impacta em território arterial pulmonar, reduzindo o fluxo sanguíneo na região.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência estimada de TEV nos EUA é de 100 indivíduos para cada 100 mil habitantes, sendo o TEP responsável por 1/3 dos casos. Dados hospitalares norte-americanos indicam incidência de 0,4% de TEP no período de 1979 a 1999.

No Brasil, os dados disponíveis são derivados de levantamento de necrópsias, com prevalência de 3,9-16,6% de TEP, similar aos estudos internacionais. Investigando apenas autópsias de mortes por insuficiência respiratória em hospital terciário, um estudo recente revelou achado de embolia pulmonar em cerca de 9% dos casos.

Cerca de 40-50% dos pacientes com TVP apresentam TEP, em geral assintomático, na cintilografia de perfusão pulmonar. Em cerca de 60% dos pacientes diagnosticados com TEP, é feito o diagnóstico de TVP associada.

Em estudos prospectivos, a mortalidade dos casos de TEP agudo varia em 7-11%.

A idade média ao diagnóstico é de 62 anos, com cerca de 65% dos pacientes com idade > 60 anos.

FATORES PREDISPONENTES

Condições individuais adquiridas (p. ex., neoplasias, obesidade) ou herdadas (trombofilias) e diversas situações (grandes cirurgias, imobilização) conhecidamente aumentam o risco de TEV e devem ser pesquisadas sempre que houver suspeita diagnóstica (Tabela 1). A identificação dos fatores predisponentes ajuda a definir a probabilidade do diagnóstico e determinar fluxos de investigação mais eficientes e seguros.

Vale ressaltar que, de acordo com o International Cooperative Pulmonary Embolism Registry, cerca de 20% dos pacientes com TEP apresentaram-se sem fatores predisponentes identificados.

QUADRO CLÍNICO E EXAMES AUXILIARES

Tanto para os casos de TVP quanto de TEP, é significativa a porcentagem de indivíduos assintomáticos ou com quadro clínico inespecífico. Identificação de fatores

-MRCM.indb 416 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Fatores predisponentes para tromboembolismo venoso				
Fatores predisponentes fortes (OR > 10)				
Fratura (perna ou quadril)				
Cirurgia de colocação de prótese de quadril ou joelho				
Cirurgia de grande porte				
Grandes traumas				
Lesão medular				
Fatores predisponentes intermediários (OR 2-9)				
Artroscopia de joelho				
Acesso venoso central				
Quimioterapia				
Cardiopatia crônica ou insuficiência respiratória				
Terapia de reposição hormonal				
Malignidade				
Uso de contraceptivos				
AVC com paralisia				
Gestação/puerpério				
Tromboembolismo venoso prévio				
Trombofilia				
Fatores predisponentes fracos (OR < 2)				
Permanência acamado > 3 dias				
Imobilidade prolongada em posição sentada (p. ex., viagens de avião)				
Idade avançada				
Cirurgia Iaparoscópica				
Obesidade				
Varizes de membros inferiores				

de risco e abordagens estruturadas de avaliação clínica auxiliam na investigação.

Trombose venosa profunda

São sinais clínicos presentes em cerca de 50% dos pacientes:

- empastamento de panturrilha (sinal de Homan);
- edema assimétrico (maior na perna com TVP);
- eritema;
- dor localizada ao longo do trajeto venoso.

Sinais e sintomas isolados, contudo, não têm poder suficiente para aumentar a chance de diagnóstico de TEV. Antecedente de TVP, malignidade conhecida, imobilização ou cirurgia recentes, assim como assimetria no diâmetro da panturrilha, parecem aumentar a probabilidade de TVP.

Tromboembolismo pulmonar

Dispneia de início súbito ou subagudo, taquipneia e dor torácica são sintomas frequentes, sendo descritos em > 90% dos casos.

Dor pleurítica ocorre, em geral, por irritação pleural secundária a infartos pulmonares distais, podendo ser acompanhada de hemoptise. Dor do tipo anginosa pode ocorrer por sobrecarga aguda do ventrículo direito.

Síncope, presente em cerca de 15% dos casos, e hipotensão caracterizam comprometimento cardiovascular e maior mortalidade.

Hipoxemia e taquicardia são frequentes. Cerca de 20% dos casos de TEP apresentam-se com p ${\rm O}_2$ dentro da normalidade.

Alguns exames complementares são úteis na investigação de TEP:

- RX de tórax: seu papel é descartar outras causas de dispneia ou dor torácica. Atelectasias laminares, derrame pleural e elevação de cúpula diafragmática podem estar presentes, porém, assim como os sintomas, são inespecíficos;
- ECG: aumento de frequência cardíaca e sinais de sobrecarga ventricular direita podem estar presentes, incluindo inversão de onda T em V1-V4, padrão QR em V1, padrão S1Q3T3 e bloqueio de ramo direito;
- ecocardiograma: identifica sinais de disfunção ventricular direita e, possivelmente, trombos proximais ou dentro de cavidades cardíacas, reforçando o diagnóstico. Pode, ainda, detectar diagnósticos diferenciais como tamponamento cardíaco ou disfunção valvar aguda. Seu principal papel é descartar TEP em pacientes hemodinamicamente instáveis na ausência de sinais de disfunção ventricular direita e fornecer dados prognósticos nos indivíduos estáveis (ver item "Classificação da gravidade e diagnóstico").

DIAGNÓSTICO

Avaliação de probabilidade clínica

A apresentação clínica, muitas vezes inespecífica ou oligossintomática, dificulta o diagnóstico de TEV e pode, por um lado, levar a exposição dos pacientes a riscos e realização de exames desnecessários.

A gravidade da doença, em especial da embolia pulmonar, por outro lado, exige estratégias que minimizem falhas diagnósticas. Nesse sentido, foram desenvolvidas avaliações clínicas estruturadas para TVP e TEP que permitem identificar indivíduos de baixa, intermediária e alta probabilidade diagnóstica, cada qual com prevalências estimadas conhecidas da doença. Os escores mais utilizados (Tabelas 2 e 3) possibilitam otimizar o uso das

-MRCM.indb 417 12/5/17 4:05 PM

Variável	Pontuação		
Neoplasia em atividade (tratamento nos úl	+1		
Paralisia, paresia ou imobilização recente o	de membros inferiores	+1	
Cirurgia de grande porte nas últimas 4 sen	anas ou imobilidade no leito > 3 dias	+1	
Sensibilidade dolorosa em local de trajeto	venoso profundo	+1	
Edema de perna inteira	+1		
Edema de panturriha com diferença > 3 cm tuberosidade tibial)	da +1		
Edema compressível (maior do que a perna	+1		
Veias colaterais superficiais não varicosas	+1		
Diagnóstico alternativo de igual ou maior p	robabilidade	-2	
Probabilidade clínica	Total		
Baixa	≤ 0		
Intermediária	ntermediária 17% (13-23%)		
Alta	≥ 3		

Geneva modificado		Wells	
Variável	Pontuação	Variável	Pontuação
Fatores predisponentes		Fatores predisponentes	
■ Idade > 65 anos	+1	■ TVP ou TEP prévio	+1,5
■ TVP ou TEP prévio	+3	■ Cirurgia ou imobilização recente	+1,5
■ Cirurgia ou fratura < 30 dias	+2	■ Neoplasia	+1
■ Neoplasia ativa	+2	Sintomas	
Sintomas		Hemoptise	+1
■ Dor unilateral nas pernas	+3	Sinais	
■ Hemoptise	+2	■ FC > 100 bpm	+1,5
Sinais		■ Sinais clínicos de TVP	+3
■ FC 75-94 bpm	+3	Avaliação clínica	
■ FC ≥ 95 bpm	+5	■ Diagnóstico alternativo menos provável que TEP	+3
Dor em trajeto venoso de membro inferior ou edema unilateral	+4		
Probabilidade clínica	Pontuação total	Probabilidade clínica (3 níveis)	Pontuação tota
Baixa	0-3	Baixa	0-1
Intermediária	4-10	Intermediária	2-6
Alta	≥ 11	Alta	≥ 7
		Probabilidade clínica (2 níveis)	Pontuação total
		TEP não provável	0-4
		TEP provável	> 4

É possível identificar grupos com prevalências de 10, 30 e 65% de TEP (baixa, intermediária e alta probabilidade). FC: frequência cardíaca; TEP: tromboembolismo pulmonar; TVP: trombose venosa profunda.

ferramentas diagnósticas disponíveis, uma vez que a probabilidade pós-teste de TEV depende não apenas das características dos exames utilizados, como também de probabilidade pré-teste do diagnóstico.

Algoritmos diagnósticos

Uma vez estabelecida a probabilidade clínica de TVP ou TEP, pode-se traçar então uma sequência de exames que garanta a determinação do diagnóstico (ou sua exclusão). Diversos algoritmos foram desenvolvidos e analisam o conjunto composto pelos diferentes testes disponíveis, características clínicas, presença de fatores predisponentes e gravidade dos pacientes.

Atenção especial deve ser dada aos pacientes com suspeita de TEP com sinais de instabilidade hemodinâmica, os quais devem ser identificados imediatamente e abordados de maneira especial (Figura 1), enquanto pacientes estáveis podem ser avaliados de acordo com os algoritmos das Figuras 2 e 3.

EXAMES DE CONFIRMAÇÃO DIAGNÓSTICA

Dímero-D

O dímero-D é um produto de degradação da fibrina. A detecção de níveis normais tem alto poder de exclusão de TEV (alto valor preditivo-negativo). Apesar disso, como a produção de fibrina não é específica para embolia (está aumentada em situações como neoplasias, infecções e inflamações), a elevação dos níveis de dímero-D tem baixo poder para confirmação de TEV (baixo valor preditivo-positivo).

O teste ELISA tem sensibilidade > 95% e especificidade de cerca de 40% para o diagnóstico de TEV, sendo eficaz para exclusão da hipótese de TEP em indivíduos com baixa e moderada probabilidade diagnóstica.

Testes de sensibilidade moderada (p. ex., hemaglutinação e látex) apresentam sensibilidade de 85-90%, sendo seguros para exclusão de TEP em indivíduos de baixa probabilidade clínica para o diagnóstico.

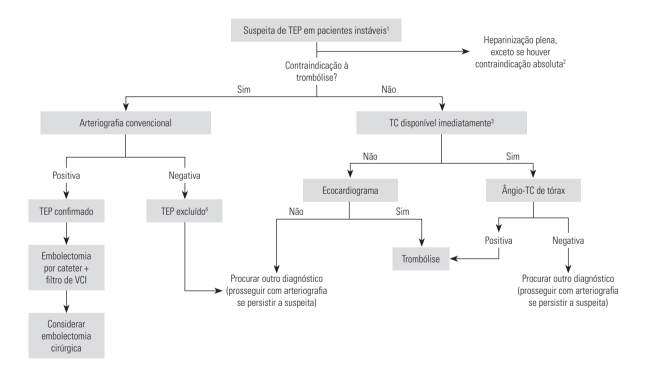


Figura 1 Algoritmo diagnóstico para pacientes com alto risco para suspeita de tromboembolismo pulmonar. TEP: tromboembolismo pulmonar; VCI: veia cava inferior. 1 Critérios de instabilidade: PA média < 70 mmHg ou PA sistólica < 90 mmHg ou com queda \geq 40 mmHg por > 15 minutos não causada por sepse, arritmia ou hipovolemia; sinais de baixo débito; e hipoxemia significativa (pO $_2$ < 60 mmHg com fração inspirada de oxigênio — FiO $_2$ \geq 40%). 2 Não iniciar heparina caso a trombólise seja realizada imediatamente. 3 Considerada não disponível caso a condição clínica do paciente permita apenas a realização de exames à beira do leito. 4 Procurar outro diagnóstico e iniciar profilaxia primária para tromboembolismo venoso. Adaptada de Terra-Filho M, Menna-Barreto SS; Comissão de Circulação Pulmonar da Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Diretrizes para o manejo da tromboembolia pulmonar. J Bras Pneumol 2010;36(Supl. 1):S1-68.

-MRCM.indb 419 12/5/17 4:05 PM

A especificidade da dosagem de dímero-D varia de acordo com as características clínicas dos pacientes, reduzindo-se com o aumento da idade. Sua especificidade pode ser < 10% em indivíduos com idade > 80 anos, e seus níveis podem estar elevados em gestantes e pacientes hospitalizados.

USG de membros inferiores

A USG de membros inferiores substitui a venografia por ter maior disponibilidade, mais facilidade técnica e menor risco de complicações. Tem sensibilidade > 90% e especificidade > 95% para TVP proximal.

Considera-se critério diagnóstico a ausência de compressão completa do trajeto venoso, que indica a presença de coágulo luminal. Não há critérios definidos em relação aos parâmetros de fluxo. A USG proximal avalia veias femorais e poplíteas. Não avalia TVP distal, de maneira que pode exigir complementação com outros exames ou USG seriadas para excluir casos de TVP distal que não se resolvam espontaneamente ou que progridam com extensão proximal do trombo. Nos pacientes de moderada ou alta probabilidade, é necessária a confirmação com 2º exame negativo em 5-7 dias ou associação com dímero-D negativo de alta sensibilidade para descartar TVP.

Na USG de perna inteira, além das veias femorais e poplíteas, avalia-se o trajeto venoso de panturrilha (TVP distal). É utilizada como exame único para descartar TVP sem necessidade de USG seriadas, embora aumente o diagnóstico de tromboses distais isoladas, cujo significado clínico e necessidade de anticoagulação são controversos.

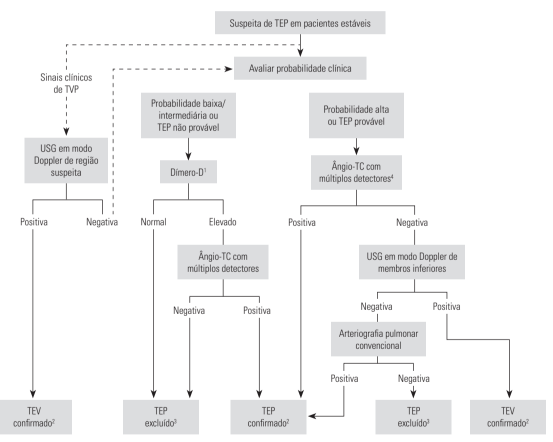


Figura 2 Algoritmo diagnóstico de tromboembolismo pulmonar em pacientes clinicamente estáveis. TEP: tromboembolismo pulmonar; TEV: tromboembolismo venoso; TVP: trombose venosa profunda. ¹ Recomenda-se método de alta sensibilidade (ELISA, VIDAS). ² Após confirmação de tromboembolismo venoso/pulmonar, iniciar anticoagulação e considerar trombólise ou embolectomia e prosseguir com avaliação de risco. ³ Investigar diagnósticos diferenciais, iniciar profilaxia primária e manter vigilância para tromboembolismo venoso. ⁴ Se houver contraindicação ao contraste, pode ser utilizada a cintilografia de perfusão pulmonar. Adaptada de Terra-Filho M, Menna-Barreto SS; Comissão de Circulação Pulmonar da Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Diretrizes para o manejo da tromboembolia pulmonar. J Bras Pneumol 2010;36(Supl. 1):S1-68; e de Torbicki A, Perrier A, Konstantinides S. Guidelines on the diagnosis and management of acute pulmonary embolism: the Task Force for the diagnosis and management of acute pulmonary embolism of the European Society of Cardiology (ESC). Eur Heart J 2008;29(18):2276-315.

-MRCM.indb 420 12/5/17 4:05 PM

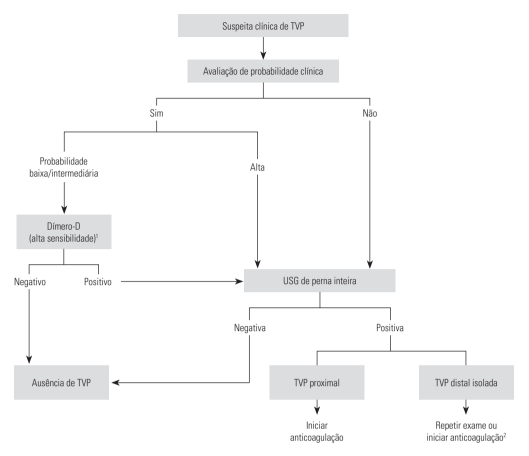


Figura 3 Algoritmo sugerido para investigação de trombose venosa profunda. TVP: trombose venosa profunda. Em indivíduos de baixa probabilidade, o dímero-D de sensibilidade moderada pode ser usado. Na ausência de fatores de risco para tromboembolismo venoso ou sintomas, pode-se realizar USG seriada por 14 dias e verificar progressão da trombose venosa profunda e necessidade de anticoagulação. Adaptada de Weits JI, Eikelboom JW, Samama MM. Antithrombotic therapy and prevention of thrombosis, 9.ed. American College of Chest Physicians evidence-based clinical practice quidelines. Chest 2012;141(2)(Suppl).

Em 90% dos pacientes, o êmbolo pulmonar é originado dos membros inferiores, em geral de tromboses proximais.

O achado de TVP proximal em pacientes com suspeita de TEP é suficiente para início de anticoagulação sem necessidade de prosseguir com a investigação diagnóstica.

Venografia de membros inferiores por TC

É uma alternativa para o diagnóstico de TVP, podendo ser realizada com a mesma injeção de contraste utilizada na ângio-TC de artérias pulmonares.

Aumenta pouco a sensibilidade para diagnóstico de TEP (de 83 para 90%), segundo o estudo PIOPED II, sem aumento no valor preditivo-negativo e à custa de maior radiação. Não é indicada na rotina de investigação de TEP.

Tem como desvantagens a necessidade de uso de contraste iodado e a exposição à radiação.

RNM de membros inferiores

Considera-se critério diagnóstico a visualização direta do trombo ou a alteração do fluxo sanguíneo no território vascular.

A injeção de gadolínio EV por veia periférica não é necessária, mas melhora a análise das estruturas vasculares.

Tem como desvantagens a baixa disponibilidade e a possibilidade de requerer o uso de contraste, que se torna um limitante em pacientes com disfunção renal.

Ângio-TC de artérias pulmonares

Aparelhos com múltiplos detectores levaram ao aumento do desempenho desse exame, possibilitando a visualização até níveis arteriais subsegmentares e transformando-o no método de escolha para avaliação vascular pulmonar.

Diversos estudos e metanálises reforçam a eficiência da ângio-TC com múltiplos detectores para exclusão de TEP em indivíduos de probabilidade baixa ou inter-

-MRCM.indb 421 12/5/17 4:05 PM

mediária de TEP, nos quais o valor preditivo-negativo é elevado (96 e 89%, respectivamente).

Em casos de alta probabilidade, esse valor cai para cerca de 60%. Ainda assim, são baixas as taxas de complicação tromboembólica em pacientes nesse grupo mantidos sem anticoagulação após ângio-TC negativa, de maneira que a necessidade de prosseguir com a investigação com exames complementares nesse grupo é controversa.

O achado de trombos segmentares ou subsegmentares em pacientes de baixo risco, grupo em que o valor preditivo-positivo do exame é baixo (58%, segundo o estudo PIOPED II), pode exigir a complementação com outros exames. O achado de TVP em USG de membros inferiores pode auxiliar na decisão de iniciar anticoagulação, enquanto o achado isolado de trombos menores (subsegmentares) nesse grupo de pacientes não tem tratamento definido.

Cintilografia de inalação e perfusão pulmonar

Realizada por meio da injeção EV de partículas de macroagregado de albumina com Tc-99, que ficam impactados em parte do território capilar pulmonar. Na presença de obstrução do território vascular proximal por coágulo, as partículas de albumina não atingirão a região capilar, gerando imagem não captante na região acometida.

A avaliação da inalação (por meio de traçadores como Xe-133 ou micropartículas de carbono com Tc-99) pode ser associada à perfusão, aumentando a especificidade diagnóstica. A combinação possibilita descartar áreas de hipoperfusão secundárias apenas à hipoventilação e à vasoconstrição reflexa associada (espera-se que a ventilação esteja normal em áreas hipoperfundidas pelo TEP).

Apresenta a vantagem de menor carga de radiação e poucos efeitos colaterais.

Em geral, é classificada em:

- cintilografia normal: é suficiente para exclusão de TEP;
- baixa probabilidade: em indivíduos de suspeita moderada de TEP, é aceitável para exclusão do diagnóstico; entretanto, casos de alta suspeita clínica exigem prosseguimento diagnóstico, uma vez que até 40% dos pacientes podem ter embolia pulmonar;
 - probabilidade intermediária: não diagnóstico;
- alta probabilidade: é suficiente para diagnóstico, embora em indivíduos de baixa probabilidade clínica, em vista do baixo valor preditivo-positivo, tal dado deva ser avaliado com outros exames.

Outras combinações de resultado e probabilidade clínica exigem prosseguimento da investigação com outros testes.

Arteriografia pulmonar e venografia de membros inferiores

São exames invasivos considerados padrão-ouro para o diagnóstico de TEP e TVP, respectivamente, possibilitando a visualização adequada até de ramos subsegmentares pulmonares.

São realizadas pela injeção EV de contraste iodado (no caso da venografia, na veia dorsal do pé).

São considerados critérios diagnósticos:

- ângio-TC: falha de enchimento ou amputação de ramo arterial pulmonar. Lentificação do fluxo de preenchimento pelo meio de contraste, hipoperfusão ou redução de fluxo venoso são considerados sinais indiretos não definitivos;
- venografia: identificação de falha de preenchimento luminal visualizada em > 1 incidência. Ausência de preenchimento (levando à ausência de visualização do vaso), apesar de injeções múltiplas, é considerada suspeita, mas não diagnóstica.

Apresentam como desvantagens o fato de serem exames caros, invasivos e com exposição à radiação. No caso da venografia, há falha de canulação em 5% dos exames e visualização inadequada de segmentos venosos em até 20%. A necessidade de uso de contraste iodado pode limitar sua aplicação em pacientes com insuficiência renal.

Com a melhora das imagens obtidas pela TC com múltiplos detectores, a arteriografia pulmonar vem sendo menos frequentemente utilizada, mas pode ser necessária em casos de alta probabilidade de TEP com outros exames negativos.

CLASSIFICAÇÃO DE GRAVIDADE E PROGNÓSTICO

Trombose venosa profunda

Além da presença de fatores de risco não tratáveis, grande extensão do trombo e acometimento proximal são fatores que determinam pior evolução clínica e aumento de chance de recorrência em pacientes com TVP.

As principais complicações associadas à TVP são o TEP e a síndrome pós-trombótica, determinada pela presença de alterações locais e sintomas decorrentes de hipertensão venosa crônica na ausência de recanalização do trombo.

A TVP é tradicionalmente classificada em:

distal: acomete somente o trajeto venoso da panturrilha (abaixo da veia poplítea), sendo muitas vezes assintomática. Corresponde a 31-56% das TVP e, na ausência de progressão com aumento de extensão, tem risco baixo de complicações. Há evidência sugerindo que esse

-MRCM.indb 422 12/5/17 4:05 PM

tipo de trombose esteja mais associado a fatores de risco transitórios (hospitalização, cirurgia recente), sendo menos frequente em idosos, mulheres em período puerperal ou outras alterações crônicas. A chance de extensão proximal é difícil de ser avaliada, sendo descrita em 3-44%, dependendo da população estudada. Embora a necessidade de anticoagulação seja controversa, o risco de progressão para TVP proximal faz com que essas tromboses sejam tratadas de maneira semelhante às proximais;

■ proximal: acomete a veia poplítea ou trechos venosos mais proximais. Entre 40-50% dos casos evoluem com TEP. A presença de acometimento ileofemoral aumenta o risco de pior evolução clínica e evolução para complicações, uma vez que esse tipo de obstrução acontece de modo proximal à chegada de colaterais que geralmente suprem a drenagem na presença de obstruções mais distais.

Síndrome pós-trombótica

Acomete 33-50% dos pacientes durante os primeiros 2 anos após o evento. Trata-se da complicação tardia mais comum na TVP, caracterizada por alterações na perna acometida que incluem sensação de peso, dor, edema, cãibras e prurido, com alteração de pigmentação e veias varicosas.

A prevenção inicia-se na profilaxia de tromboses agudas (Capítulo 285) e passa pela instituição de anticoagulação adequada. A evidência atual mostra que o uso de meias elásticas (30-40 mmHg de compressão) não reduz a incidência de SPT ou melhora sintomas de dor. A trombólise guiada por cateter para tratamento do evento agudo reduz significativamente SPT em 2 anos, mas às custas de aumento nos episódios de sangramento, devendo ser considerada em pacientes com fatores de risco para SPT.

Tromboembolismo pulmonar

A avaliação de gravidade é iniciada antes mesmo da confirmação diagnóstica do TEP e se mistura nos algoritmos de investigação e tratamento. Presença de hipotensão ou outros sinais de instabilidade hemodinâmica caracterizam pacientes de elevada mortalidade (alto risco ou TEP maciço) e devem ser imediatamente identificados na avaliação à beira do leito (Tabela 4). Uma vez presentes, sinalizam a necessidade de suporte intensivo, com diagnóstico e intervenção específica precoces (Figura 1).

A avaliação prossegue com exames laboratoriais e de imagem. Entre os pacientes estáveis, presença de marcadores de disfunção ventricular ou lesão miocárdica caracterizam indivíduos de risco intermediário ou com TEP submaciço (mortalidade precoce de 3-15%). Baixo

risco é identificado quando pelo menos 1 marcador de cada grupo é avaliado e caracterizado dentro da normalidade (Tabelas 4 e 5), na presença de avaliação clínica estruturada com baixo risco de mortalidade (Tabela 6).

Além de marcadores cardiológicos, a associação de comorbidades como neoplasia, insuficiência renal ou cardíaca, doença pulmonar obstrutiva crônica e hipoxemia é marcadora de pior prognóstico.

TRATAMENTO

Anticoagulação

Deve ser iniciada o mais precocemente possível em todos os pacientes com TVP e TEP, exceto se houver risco elevado de sangramento. Por conta da elevada mortalidade dos pacientes com TEP não tratados, deve-se considerar o início da anticoagulação mesmo antes da confirmação diagnóstica, em especial em pacientes com alta probabilidade clínica. Portanto, tem como objetivo a prevenção de morte e novos eventos com taxas aceitáveis de complicação por sangramento.

Embora se discuta a necessidade de anticoagulação dos pacientes com TVP distal isolada, as recomendações atuais são de iniciar tratamento de maneira semelhante à TVP proximal.

Didaticamente, é dividida pelo American College of Chest Physicians (ACCP) em: fase inicial, composta pelo início de anticoagulante parenteral por 5 a 7 dias, transicionado então para medicação oral; segue-se o período de longa duração (3 meses), a partir dos quais a manutenção de anticoagulação por período extensivo (terceira fase, de anticoagulação prolongada) deve ser avaliada a partir de características do evento agudo e presença de fatores de risco reversíveis. A composição mais tradicionalmente utilizada é a associação de heparina de baixo peso molecular HBPM (HBPM), iniciada SC logo ao diagnóstico do TEV e sobreposta pelo início de antagonista da vitamina K (varfarina). A HBPM é então mantida até que o bloqueio da cascata da anticoagulação por esse antagonista esteja completo. Sugere-se o início do medicamento oral o mais brevemente possível, suspendendo-se a heparina tão logo o controle de anticoagulação oral tenha atingido o alvo (RNI entre 2-3 por 2 dias consecutivos).

Novos anticoagulantes orais que oferecem menor risco de sangramento e eficácia semelhante associada a maior facilidade posológica vêm sendo estudados e são recomendados hoje como primeira opção pela ACCP (em lugar da associação HBPM e varfarina) para início de anticoagulação no TEV. São eles os antagonistas do fator Xa (rivaroxabana, apixabana e edoxabana) e o inibidor direto da trombina (dabigatrana).

-MRCM.indb 423 12/5/17 4:05 PM

Tabela 4 Estratificação de risco nos pacientes com tromboembolismo pulmonar e mortalidade nos diferentes grupos Marcadores de gravidade Mortalidade precoce associada ao Clínicos (choque Disfunção no Lesão miocárdica tromboembolismo pulmonar ventrículo direito Implicações terapêuticas ou hipotensão) Alta (> 15%) Trombólise ou embolectomia Não alta Intermediária (3-15%) + Internação hospitalar _ + Baixa (< 1%) Internação breve ou tratamento domiciliar

Tabela 5 Marcadores prognósticos no tromboembolismo pulmonar				
Sinais clínicos	Choque			
	Hipotensão			
Marcadores de disfunção	Dilatação de ventrículo direito, hipocinesia ou sobrecarga pressórica ao ecocardiograma			
ventricular	Elevação de BNP ou NT-pró-BNP			
	Aumento das pressões pulmonares no cateterismo de câmaras direitas			
Marcadores de lesão miocárdica	Troponinas T ou I positivas			

Tabela 6 Avaliação PESI (<i>pulmonary embolism severity index</i>) para determinação de risco de mortalidade de TEP baseado em variáveis clínicas			
Parâmetros	sPESI		
Idade > 80 anos	1		
Neoplasia	1		
Insuficiência cardíaca	1		
Doença pulmonar crônica	1		
FC ≥ 110 bpm	1		
PA sistólica > 100 mmHg	1		
Oximetria < 90%	1		
Classificação de risco	0 pontos: mortalidade em 30 d = 1% ≥ 1 ponto: mortalidade em 30 d = 10,9%		

Dabigatrana e edoxabana devem ser iniciados após fase inicial de 5 dias de uso de HBPM, depois dos quais a heparina é substituída pelos anticoagulantes orais. No caso de rivaroxabana e apixabana, o objetivo dos estudos foi exatamente propor uma mudança para o uso de medicação única, suprimindo a necessidade da fase inicial de medicamento subcutâneo. Essas medicações são iniciadas logo ao diagnóstico do TEV. A posologia recomendada das medicações está indicada na seção de farmacologia, ao final do livro.

Em pacientes com TEP associado a casos de neoplasia, sugere-se utilizar HBPM durante o período de anti-

coagulação como primeira escolha, em lugar dos antagonistas de vitamina K.

Pacientes hemodinamicamente instáveis: devem receber HNF, EV, uma vez que foram excluídos dos estudos de segurança e eficácia referentes à HBPM e fondaparinux, e em vista da perspectiva de possível trombólise.

No caso de insuficiência renal, HNF deve ser preferida no lugar da HBPM também na presença de disfunção renal ou risco elevado de sangramento, já que não apresenta excreção renal e tem efeito que pode ser rapidamente revertido. Novos anticoagulantes são contraindicados em indivíduos com depuração de creatinina < 30 mL/min.

No caso de utilização da HBPM, recomenda-se monitorização da anticoagulação com medida da atividade do fator anti-X ativado (anti-Xa) para pacientes com insuficiência renal crônica, obesos e gestantes.

Fondaparinux é um inibidor seletivo do fator Xa e pode ser administrado em doses ajustadas para o peso sem necessidade de monitorização em esquema de doses únicas diárias. Está contraindicado em pacientes com depuração de creatinina < 20 mL/min e é uma alternativa para pacientes com trombocitopenia induzida por heparina.

Como exposto, o tempo de tratamento com anticoagulantes depende do equilíbrio entre a manutenção de fatores de risco de TEV e a presença de situações que aumentem o risco de sangramento. A Tabela 7 ilustra os períodos mínimos recomendados de anticoagulação.

Pacientes selecionados podem ser avaliados para liberação hospital precoce. Tanto o colégio americano (ACCP) como os europeus (European Respiratory Society e European Cardiology Society) sugerem que pacientes sem comorbidades, com baixo risco de complicações e, em especial, sem sinais de disfunção ventricular ou elevação de marcadores de necrose miocárdica (Tabela 4, grupo de baixa mortalidade) podem se beneficiar de alta hospitalar precoce, facilitada pelos novos anticoagulantes orais.

Tabela 7 Tempo de anticoagulação para tromboembolismo pulmonar		
Situação clínica	Tempo de anticoagulação	
1° evento de TEV		
■ perioperatório	3 meses	
 fator de risco transitório não cirúrgico 	3 meses	
sem causa definida	≥ 3 meses¹ (exceto se houver risco alto de sangramento)	
TEV recorrente	Estendido ² (exceto se houver risco elevado de sangramento)	
TEV + neoplasia	Estendido ^{2,3}	

TFV: tromboembolismo venoso.

Medidas específicas para TVP

Filtros de veia cava

Os filtros de veia cava são colocados, em geral, em posição infrarrenal na veia cava inferior. Não são recomendados rotineiramente para pacientes com TVP, ficando reservados para os casos de TVP com contraindicação à anticoagulação.

As complicações associadas aos filtros são frequentes, porém com taxa de mortalidade baixa (cerca de 0,1%). A complicação precoce mais comum é a trombose do sítio de acesso na veia femoral (8,5%).

Evidência atual sugere que, embora reduzam o risco de TEP, aumentem o risco de TVP e não aumentem a mortalidade.

Caso a contraindicação à anticoagulação seja revertida, recomenda-se que ela seja iniciada e mantida por tempo convencional de tratamento.

No caso de fatores de risco transitórios, é possível a colocação de filtros removíveis, a serem retirados assim que a anticoagulação possa ser iniciada.

Trombectomia com trombólise in situ

A trombectomia é um procedimento endovascular que realiza a fragmentação do trombo com ou sem aspiração, sempre associada à administração local de trombolítico.

Há pouca evidência relacionada aos potenciais benefícios do tratamento em relação a mortalidade e recorrência, mas estudos sugerem redução de insuficiência venosa e síndrome pós-trombótica, embora à custa de aumento nas taxas de sangramento. Pacientes potencialmente mais beneficiados incluem aqueles com tromboses ileofemorais (mais proximais), com sintomas < 14 dias, bom *status* funcional, expectativa de vida > 1 ano e baixo risco de sangramento.

Não é recomendada como rotina, preferindo-se a anticoagulação como tratamento de escolha.

Trombólise sistêmica e trombectomia cirúrgica

As evidências sugerem que podem reduzir a síndrome pós-trombótica, porém com poucos estudos. No caso da trombólise sistêmica, é relatado aumento nas taxas de sangramento. Não são recomendadas para tratamento de TVP em lugar de anticoagulação.

Medidas específicas para TEP

Suporte hemodinâmico e respiratório

A falência ventricular direita é a principal causa de mortalidade em pacientes com TEP de alto risco. Suporte hemodinâmico intensivo com uso de drogas vasoativas e controle de volemia deve ser instituído imediatamente nessa situação.

Medidas gerais

- Controle de volemia: deve-se evitar reposição volêmica agressiva pelo potencial de piorar o desempenho do ventrículo direito por aumento da pré-carga.
- Uso de drogas inotrópicas e vasoativas: em pequenas séries, demonstrou-se aumento do débito cardíaco com o uso de dobutamina associado ou não à taquicardia. Norepinefrina parece aumentar a função ventricular direita via efeito inotrópico direto, aumentando também a perfusão coronariana, e está indicada em pacientes hipotensos. Epinefrina apresenta o benefício inotrópico e pressórico da norepinefrina sem o potencial vasodilatador da dobutamina.
- Administração de óxido nítrico inalatório: tem ação vasodilatadora pulmonar, com relatos de melhora de troca gasosa e dados hemodinâmicos. O principal risco está relacionado ao potencial efeito vasodilatador sistêmico com consequente hipotensão.
- Administração de outros vasodilatadores pulmonares VO: há interesse crescente no uso de antagonistas de endotelina e inibidores de fosfodiesterase-5, embora ainda não haja evidência robusta para seu uso.
- Suporte ventilatório: hipoxemia é frequente no TEP, em geral corrigida com uso de oxigênio nasal. Se for necessária a ventilação mecânica, é preciso minimizar os efeitos hemodinâmicos associados ao aumento de pressão intratorácica. Recomenda-se ventilação com baixo volume corrente e pressões de platô inspiratório < 30 cmH₂O.

-MRCM.indb 425 12/5/17 4:05 PM

¹ Reavaliar após 3 meses o risco de sangramento e os fatores de risco para TEV. Exceto no caso de risco elevado de sangramento, sugere-se manter tratamento estendido, com reavaliações periódicas (anuais) da indicação de anticoagulação.

² Anticoagulação por tempo indeterminado, com reavaliações periódicas da indicação de anticoagulação

³ HBPM é primeira opção na anticoagulação, no lugar dos antagonistas de vitamina K.

Trombólise

É indicada como 1ª linha de tratamento nos pacientes de alto risco com instabilidade hemodinâmica, exceto na presença de contraindicações (Tabela 8).

Tabela 8 Contraindicações à trombólise				
Absolutas				
Hemorragia intracraniana prévia				
Neoplasia de SNC				
Malformação vascular cerebral				
AVC isquêmico < 30 dias				
Sangramento ativo				
Cirurgia recente envolvendo SNC				
Traumatismo craniofacial recente com evidência de fratura ou lesão cerebral				
Relativas				
Idade > 75 anos				
Uso de medicação anticoagulante				
Gestação				
Punção venosa não compressível				
Ressuscitação cardiovascular traumática ou prolongada (> 10 minutos)				
Hemorragia recente (< 2-4 semanas)				
História de HAS mal controlada				
Hipertensão mal controlada à apresentação (PA sistólica > 180 mmHg ou PA diastólica > 110 mmHg)				
AVC isquêmico < 3 meses				
Cirurgia de grande porte nas últimas 3 semanas				

Seu mecanismo de ação envolve a conversão do plasminogênio sérico em plasmina, que, por sua vez, leva à clivagem da fibrina.

Não é indicada para pacientes estáveis sem sinais de disfunção ventricular direita.

Pode ser considerada para pacientes selecionados de risco intermediário (sem sinais de instabilidade, porém com disfunção ventricular direita) com baixo risco de sangramento. Embora haja evidência de redução pouco significativa da mortalidade, há dados indicando redução nas pressões pulmonares 6 meses após o evento quando comparada com o uso isolado de heparina.

Cerca de 92% dos pacientes apresentam melhora clínica com reversão dos sinais de instabilidade em 36 horas.

Embora o maior benefício seja alcançado quando administrado nas primeiras 48 horas após o início dos sintomas, há evidência de benefício até 14 dias depois do evento.

Diversos trombolíticos são aprovados para uso no tratamento de TEP, em diferentes esquemas de administração, com benefício semelhante. Apenas a alteplase

pode ser utilizada em conjunto com a heparina. No restante dos casos, a infusão de heparina deve ser interrompida durante a administração do trombolítico. Embora mais antigos, há estudos que sugerem que os benefícios hemodinâmicos associados ao uso dos trombolíticos sobre a heparina mantêm-se apenas nos primeiros dias. Após 7 dias, gravidade de obstrução e redução de sinais de disfunção ventricular direita mostraram-se semelhantes.

Alternativas à trombólise

Devem ser oferecidas alternativas à trombólise na presença de contraindicações ou na ausência de melhora hemodinâmica apesar da administração do fibrinolítico.

Embolectomia cirúrgica

Trata-se de alternativa para os casos de falha de resposta hemodinâmica à trombólise ou contraindicação clínica a ela. É realizada por meio de esternotomia com circulação extracorpórea, permitindo acesso ao tronco da artéria pulmonar e retirada dos trombos. Na presença de trombos atriais com forame oval patente, costuma ser o procedimento de escolha pelo risco de embolia paradoxal. Embora relatos antigos descrevam mortalidade de 20-30%, estudos mais recentes com pacientes mais estáveis relatam taxas de mortalidade de cerca de 4%. Ainda assim, trata-se de alternativa reservada a centros de referência com experiência no procedimento.

Embolectomia percutânea

Trata-se de procedimento realizado via cateter para fragmentação e retirada de trombos centrais. Atualmente, pode ser associado à trombólise local em um procedimento híbrido. Uma vez que possibilita uso de doses menores de trombolítico e administração local do mesmo, é indicada a pacientes com instabilidade hemodinâmica que apresentem maior risco de sangramento, nos quais se deseja evitar a trombólise sistêmica. Pode ser utilizada em caso de falha do trombolítico sistêmico. As principais complicações descritas incluem hemorragia pulmonar, perfuração de câmaras cardíacas e tamponamento cardíaco.

Filtros de veia cava

Não devem ser indicados rotineiramente. Diferentes estudos mostraram redução na recorrência de TEP, porém à custa de aumento de casos de TVP sem efeito benéfico em mortalidade. Podem ser considerados em pacientes com TEP e baixa reserva cardiovascular, como os pacientes de alto risco, e em pacientes com recidiva de TEV apesar de anticoagulação adequada.

-MRCM.indb 426 12/5/17 4:05 PM

SITUAÇÕES ESPECIAIS

TVP recorrente

Há pouca evidência para a determinação de algoritmos diagnósticos nos casos de TVP recorrente, pois a avaliação de probabilidade clínica não é validada.

Com relação aos exames, deve-se considerar:

- venografia: embora a venografia seja o padrãoouro para investigação do 1° evento, defeitos de preenchimento luminal podem ser decorrentes de cicatrizes de eventos prévios;
- USG de membros inferiores proximal: há persistência de redução de compressibilidade venosa em USG em até 50% dos pacientes 12 meses após o 1° evento de TVP proximal, de maneira que apenas esse achado não é suficiente para diagnóstico de retrombose. Estudos sugerem que o diagnóstico seja feito na presença de:
- novo trecho vascular de redução de compressibilidade;
 - visualização de trombo agudo;
- aumento no diâmetro venoso ≥ 4 mm durante compressão (valores ≥ 2 mm são controversos), quando comparados com a dilatação de exame anterior;
- dímero-D: retorna aos valores normais 3 meses após TVP e costuma manter-se dentro da normalidade mesmo após suspensão de anticoagulação. É recomendado como exame inicial na suspeita de TVP recorrente, em especial na ausência de USG de membros inferiores prévia para comparação.

Para o diagnóstico, determina-se que:

- dímero-D de alta sensibilidade negativo exclui o diagnóstico. Caso seja positivo, deve-se prosseguir preferencialmente com USG proximal (a venografia é uma alternativa), sendo recomendadas 2 USG proximais negativas sequenciais para exclusão diagnóstica;
- na presença de USG em modo Doppler prévia, pode-se iniciar a investigação com USG proximal. Caso negativa, contudo, é necessária a combinação com dímero-D negativo ou a confirmação com 2ª USG seriada negativa para excluir o diagnóstico;
- no caso de alterações não diagnósticas na USG, deve-se repetir o exame em 7 dias ou realizar venografia.

TVP de membros superiores

O TVP de membros superiores tem incidência de 3 indivíduos a cada 100 mil pessoas ao ano. Em geral, é secundário à obstrução parcial do fluxo por cateteres ou neoplasias.

Tromboses primárias incluem trombose idiopática e secundária à síndrome de Paget-Schroetter, na qual um

estreitamento da abertura torácica superior na altura da 1ª costela e da clavícula pode levar à compressão da veia subclávia.

USG do trajeto acometido é o exame de escolha para o diagnóstico, embora a anatomia do sistema venoso dos membros superiores dificulte a avaliação de compressibilidade em regiões protegidas pela clavícula. As veias braquiocefálica e cava superior têm ainda trechos que se encontram dentro da cavidade torácica, que não são bem avaliados. No caso de suspeita elevada de trombose com a 1ª USG negativa, sugere-se complementação com USG seriada, dímero-D ou ângio-TC. A combinação USG e dímero-D negativos autoriza descartar o diagnóstico.

Para o tratamento, recomenda-se anticoagulação com protocolo semelhante ao utilizado para TVP de membros inferiores. A retirada de cateteres, se possível, é recomendada, assim como a resolução de compressões extrínsecas no caso das tromboses primárias.

Gestação e TEP

Na gestação, encontra-se incidência de 0,3-1 evento de TEP em cada mil nascimentos, com maior frequência no puerpério.

Para o diagnóstico, embora a gestação possa levar a aumento nos níveis de dímero-D, detecção de valor normal tem o mesmo poder de exclusão de TEP em gestantes quando comparadas a outros pacientes. Valores elevados indicam prosseguimento de investigação com USG de membros inferiores e, caso seja negativa, com ângio-TC ou cintilografia de perfusão pulmonar. Apesar do risco de exposição fetal à radiação, ambos os exames encontramse bem abaixo (até 0,13 e 0,12 mSV, respectivamente) do nível considerado prejudicial ao feto (≥ 50 mSV).

O tratamento é realizado com heparina não fracionada ou de baixo peso molecular durante toda a gestação, não havendo passagem pela barreira placentária ou concentração significativa no leite materno. Antagonistas de vitamina K são contraindicados no 1° (embriopatia) e no 3° trimestres (sangramento), podendo ser considerados no 2° trimestre. Há dados sobre o uso de trombolíticos, mais frequentemente estreptoquinase, com taxas de sangramento de até 8%, autorizando seu uso em casos de TEP maciço.

TEP subsegmentar

Corresponde a cerca de 10% dos casos. Não há evidência que comprove a necessidade de anticoagulação ou suporte definitivamente sua ausência. O ACCP recomenda a realização de US Doppler de membros inferiores para descartar TVP associada. Caso ausente, e se o paciente apresentar boa condição clínica sem fatores de risco para TEV, sugere-se, com nível de recomendação baixo (2C),

-MRCM.indb 427 12/5/17 4:05 PM

o controle clínico com US seriado de membros inferiores. Caso contrário, sugere-se iniciar anticoagulação.

BIBLIOGRAFIA

- Flinterman LE, Van der Meer FJM, Rosendaal FR, Doggen CJ. Current perspective of venous thrombosis in the upper extremity. J Thromb Haemost 2008;6(8):1262-6.
- Goldhaber SZ, Visani L, de Rosa M. Acute pulmonary embolism: clinical outcomes in the International Cooperative Pulmonary Embolism Registry (ICOPER). Lancet 1999;353(9162):1386-9.
- Jaff MR, McMurtry MS, Archer SL, Cushman M, Goldenberg N, Goldhaber SZ, et al. Management of massive and submassive pulmonary embolism, iliofemoral deep vein thrombosis, and chronic thromboembolic pulmonary hypertension: a scientific statement from the American Heart Association. Circulation 2011;123(16):1788-830.
- Kearon C, Akl EA, Ornelas J, et al. Antithrombotic therapy for VTE disease. CHEST Guideline and expert panel report. CHEST 2016; 149(2):315-52.
- PREPIC Study Group. Eight-year follow-up of patients with permanent vena cava filters in the prevention of pulmonary embolism: the PREPIC (Prevention du Risque d'Embolie Pulmonaire par Interruption Cave) randomized study. Circulation 2005;112(3):416-22.
- Ruíz-Giménez M, Suárez C, González R, Nieto JA, Todolí JA, Samperiz Al, et al.; RIETE Investigators. Predictive variables for major bleeding events in patients presenting with documented acute venous thromboembolism. Findings from the RIETE Registry. Thromb Haemost 2008;100(1):26-31.
- Soeiro AM, Ruppert AD, Canzian M, Parra ER, Farhat C, Capelozzi VL. Demographic, etiological, and histological pulmonary analysis of patients with acute respiratory failure: a study of 19 years of autopsies. Clinics 2011;66(7):1193-7.
- Stein PD, Fowler SE, Goodman LR, Gottschalk A, Hales CA, et al. Multidetector computed tomography for acute pulmonary embolism. N Engl J Med 2008;354(22);2317-27.
- Stein PD, Woodard PK, Weg JG, Wakefield TW, Tapson VF, Sostman HD, et al. Diagnostic pathways in acute pulmonary embolism: recommendations of the PIOPED II investigators. Am J Med 2006;119(12):1048-55.
- Terra-Filho M, Menna-Barreto SS; Comissão de Circulação Pulmonar da Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Diretrizes para o manejo da tromboembolia pulmonar. J Bras Pneumol 2010;36(Supl. 1):S1-68.
- Torbicki A, Perrier A, Konstantinides S. Guidelines on the diagnosis and management of acute pulmonary embolism: the Task Force for the diagnosis and management of acute pulmonary embolism of the European Society of Cardiology (ESC). Eur Heart J 2008;29(18):2276-315.
- Weits JI, Eikelboom JW, Samama MM. Antithrombotic therapy and prevention of thrombosis, 9.ed. American College of Chest Physicians evidence-based clinical practice guidelines. Chest 2012;141(2)(Suppl).

94

DOENÇAS DA AORTA

Fernando Vissoci Reiche

ANEURISMAS DA AORTA

Aneurisma de aorta é uma dilatação irreversível da artéria em que o diâmetro transversal excede em 1,5 vez a medida normal para determinado peso e altura.

São consideradas normais as medidas em aorta ascendente de até 38 mm para homens e 36 mm para mulheres. Distalmente, o vaso apresenta afilamento discreto e progressivo. Portanto, define-se aneurisma como dilatação ≥ 5 cm para aorta torácica ascendente e ≥ 4 cm para aorta torácica descendente e abdominal.

A patogênese do aneurisma é explicada em parte pelo desequilíbrio entre produção e destruição de proteínas estruturais na camada média da aorta, principalmente elastina e colágeno.

Na porção ascendente, a principal etiologia é a necrose cística da camada média, que ocorre nos quadros relacionados a hipertensão arterial e síndrome de Marfan. Nesses casos, há grande alteração elástica do vaso, sem inflamação. Na aorta descendente, inflamação é o principal mecanismo. Pode decorrer de aterosclerose ou vasculites.

APRESENTAÇÃO

- Aneurismas de aorta torácica: 50-60% acometem a aorta ascendente, 10% acometem o arco aórtico (do tronco braquiocefálico até o istmo aórtico), 30-40% acometem a aorta descendente, e 10% acometem a transicão toracoabdominal.
- Aneurismas de aorta abdominal: mais frequentes que os aneurismas de aorta torácica (a justificativa talvez seja o menor conteúdo de elastina e a menor densidade de *vasa vasorum* na aorta abdominal). É considerado marcador de doença aterosclerótica. Cerca de 90% deles são infrarrenais.
- Em 1/3 dos casos, há acometimento torácico e abdominal concomitante. Até 15% dos pacientes possui múltiplos aneurismas. Seu diagnóstico é feito com média de idade de 60-70 anos.

Há alguns fatores de risco para formação dos aneurismas, especialmente em aorta abdominal:

- histórico familiar (risco 4-10 vezes maior);
- sexo masculino (3 vezes mais frequente);
- idade (> 60 anos);
- tabagismo (aumenta prevalência em até 10 vezes, proporcional ao número de cigarros, com maior risco de expansão/ruptura);
- hipertensão e dislipidemia, doença aterosclerótica estabelecida;
 - cor branca;
 - síndrome de Marfan.

Mulheres têm menor prevalência de aneurismas, porém maior risco de ruptura, principalmente em aorta abdominal (risco de ruptura cerca de 4 vezes maior quando comparado ao de aneurismas com o mesmo diâmetro em homens).

O estresse de parede atua principalmente na aorta abdominal, em razão do menor conteúdo de elastina em comparação à aorta torácica.

-MRCM.indb 428 12/5/17 4:05 PM

TIPOS

- Fusiforme: a dilatação acomete toda a circunferência da aorta.
- Sacular: a dilatação é restrita a uma porção da parede aórtica, com parte da parede do vaso normal.
- Aneurisma verdadeiro: dilatação que engloba todas as camadas da parede do vaso (íntima, mais interna e delicada, que pode facilmente ser traumatizada; média, rica em fibras elásticas e musculatura lisa, com capacidade de retração elástica e distensibilidade; e adventícia, mais externa, com função de ancorar a aorta ao corpo).
- Pseudoaneurisma: dilatação que não inclui todas as camadas da parede do vaso. Geralmente, a camada íntima é interrompida e o sangue fica contido pela camada adventícia.

SINTOMAS

Até 90-95% dos aneurismas de aorta são assintomáticos e têm diagnóstico em exames de rotina ou investigação de outras doenças (p. ex., RX de tórax, ecocardiograma ou USG de abdome). Eventualmente, os aneurismas de aorta abdominal são palpáveis ao exame físico.

Quando sintomáticos, podem ocorrer por:

- compressão de estruturas adjacentes: dor por compressão de terminações nervosas, síndrome de veia cava superior na compressão da veia cava, disfagia por compressão esofágica, dispneia ou infecção respiratória de repetição na compressão de vias aéreas e rouquidão na compressão de nervo laríngeo recorrente;
- complicações vasculares: ruptura do aneurisma, com clínica de dissecção de aorta, tamponamento cardíaco ou choque hemorrágico com sangramento para retroperitônio, insuficiência cardíaca por insuficiência aórtica aguda;
- embolia periférica: resultante de desprendimento de trombo mural do aneurisma.

EXAMES DIAGNÓSTICOS

- RX de tórax: é pouco sensível; utiliza-se para *scree-ning*, pois pode identificar alargamento de mediastino.
- USG de abdome: método de *screening* para diagnóstico de aneurisma de aorta abdominal em pacientes com idade ≥ 60 anos e tabagistas, com história familiar de aneurisma ou com fatores de risco para doença aterosclerótica coronariana.
- Ecocardiograma transtorácico: avalia bem a raiz da aorta e a porção proximal da aorta ascendente.
- Ecocardiograma transesofágico: útil na urgência em descartar dissecção de aorta torácica.
- Ângio-TC: é o método de escolha; fornece características do aneurisma e relação com estruturas adja-

centes. Permite reconstrução tridimensional e multiplanar. Oferece rapidez para a execução e possibilidade de avaliação do descarte triplo em pacientes com dor torácica (ângio-TC com avaliação de aorta, coronárias e artérias pulmonares), o que proporciona papel de destaque ao método para os quadros sintomáticos. Por utilizar contraste iodado, pode provocar nefrotoxicidade.

Angio-RNM: indicações semelhantes à ângio-TC. Não utiliza contraste iodado, porém tem risco de fibrose nefrogênica sistêmica em pacientes com baixo *clearance* de creatinina (< 30 mL/min/1,73 m²). O tempo prolongado de aquisição das imagens limita seu uso nas urgências/emergências. É muito usada em acompanhamentos.

TRATAMENTO

O aneurisma de aorta apresenta altas morbidade e mortalidade, principalmente pelo risco de ruptura. Além disso, a mortalidade do procedimento cirúrgico de emergência é aproximadamente 10 vezes maior em relação à da cirurgia eletiva.

A indicação de tratamento eletivo do aneurisma deve considerar risco de ruptura, presença de sintomas relacionados, mortalidade operatória (risco do procedimento cirúrgico) e expectativa de vida do paciente.

A história natural dos aneurismas de aorta está relacionada ao segmento de aorta acometido, ao tipo e à extensão do aneurisma, à velocidade de aumento do diâmetro do aneurisma e à causa primária da doença.

Aneurismas saculares apresentam maior risco de complicações pelo aumento assimétrico de tensão superficial na parede do vaso.

Aneurismas sintomáticos devem ser abordados, independentemente de outras características.

Dilatações rapidamente progressivas também têm alto risco de complicações, independentemente do segmento de aorta acometido. A aorta normalmente cresce 0,1 cm/ano em sua porção ascendente e até 0,3 cm/ano em sua porção descendente. Recomenda-se intervenção naquelas com crescimento > 0,5 cm em 6 meses ou > 1 cm/ano. São fatores de risco para dilatação progressiva e acelerada: idade avançada, tabagismo, doença cardíaca grave e hipertensão arterial com controle inadequado.

A cirurgia consiste em substituir o segmento de aorta doente por um tubo sintético.

A terapia endovascular é alternativa interessante por suas menores morbidade e mortalidade; no entanto, nem todos os pacientes têm anatomia favorável ao procedimento (locais de ancoragem da prótese e bom acesso iliacofemoral). Além disso, os *endoleaks* (escapes de sangue persistentes para dentro do saco aneurismático) são com-

-MRCM.indb 429 12/5/17 4:05 PM

plicações comuns. Se essas fugas não forem corrigidas, aumentam o risco de expansão ou ruptura do aneurisma.

ANEURISMA DE AORTA TORÁCICA

Um estudo avaliou a história natural de pacientes com aneurisma de aorta torácica e evidenciou que os riscos de complicações como ruptura e dissecção aumentavam consideravelmente nos aneurismas de aorta torácica ascendente ≥ 6 cm e nos aneurismas de aorta torácica descendente ≥ 7 cm (diâmetro médio em que as complicações ocorreram).

Com base nesses dados, indica-se intervenção cirúrgica nos aneurismas de aorta torácica ascendente \geq 5,5 cm, \geq 6 cm nos casos de arco aórtico, e nos aneurismas de aorta torácica descendentes \geq 6,5 cm.

Pacientes com síndrome de Marfan (doença autossômica dominante associada a membros longos, catarata precoce e dilatação de raiz da aorta em que há produção defeituosa de elastina) ou Ehlers-Danlos (distúrbio resultante da alteração da produção e da estrutura do colágeno, caracterizado por hiperextensão da pele e hipermobilidade articular) que apresentam as complicações descritas mais precocemente na evolução dos aneurismas têm recomendação de intervenção nos aneurismas de aorta torácica ascendente ≥ 5 cm e nos aneurismas de aorta torácica descendente ≥ 6 cm.

Na síndrome de Loeys-Dietz (doença autossômica dominante descrita em 2005, caracterizada por anormalidades craniofaciais, úvula bífida e aneurisma de aorta), há alto risco de dissecção precoce. Nesses casos, indicase intervenção com aneurisma ≥ 4,5 cm.

Pacientes com a forma familiar de aneurisma de aorta (transmissão autossômica dominante com expressividade clínica variável e penetrância incompleta) ou com história familiar de dissecção são considerados de maior risco e têm indicação de intervenção mais precoce que o habitual, nos aneurismas de aorta torácica ascendente ≥ 5 cm e nos aneurismas de aorta torácica descendente ≥ 6 cm.

Pacientes submetidos à troca valvar aórtica também apresentam maior incidência de dissecção de aorta ascendente após a cirurgia, principalmente naqueles com aneurismas de aorta torácica ascendente ≥ 5 cm. Portanto, em candidatos à troca valvar aórtica, recomenda-se abordagem do aneurisma quando diâmetro $\geq 4,5$ cm.

Portadores de dilatação de aorta ascendente e valva aórtica bicúspide apresentam maiores chances de complicações vasculares, independentemente de disfunção valvar. Há alterações morfológicas na parede do vaso que provocam menor resistência e maior risco de ruptura ou dissecção. Diâmetros ≥ 5 cm indicam intervenção. Diretriz europeia indica abordagem em diâmetros ≥ 5,5 cm

para valvopatas em geral e em ≥ 5 cm se a valva bicúspide for acompanhada de dilatação $\geq 0,3$ cm/ano ou história familiar de dissecção.

Nos casos de tratamento endovascular dos aneurismas de aorta torácica descendentes, indica-se o procedimento com diâmetros transversos ≥ 5,5 cm (segmento de aorta mais favorável a essa modalidade de tratamento, por permitir fixação proximal e distal). O tratamento endovascular apresenta menores morbidade e mortalidade, pois evita clampeamento da aorta (fato determinante para o risco de paraplegia relacionado ao procedimento cirúrgico), ventilação pulmonar seletiva e circulação extracorpórea, e propicia menor tempo cirúrgico e menor perda volêmica, porém necessita de segmentos da aorta saudáveis > 2 mm, tanto proximal como distal, para ancoragem da endoprótese.

ANEURISMA DE AORTA ABDOMINAL

Os principais estudos prospectivos indicam avaliação seriada com método de imagem para dilatações assintomáticas de 4-5,4 cm e intervenção para dilatações ≥ 5,5 cm, aneurismas com crescimento rápido (> 1 cm/ano) ou sintomáticos. Como mulheres apresentam maior risco de ruptura que os homens para um determinado diâmetro, a indicação de intervenção é mais precoce (≥ 5 cm). Os valores são os mesmos quando se considera o tratamento endovascular.

Estudo inicial em pacientes inelegíveis à cirurgia mostrou que o tratamento com endoprótese diminui em 50% os desfechos relacionados ao aneurisma em acompanhamento de 4 anos quando comparado ao tratamento clínico. Não há, no entanto, diminuição de mortalidade global (há um aumento da mortalidade por outras causas não relacionadas ao aneurisma) e ocorrem aumento de complicações relacionadas ao procedimento e necessidade de reintervenção em 25% dos casos em acompanhamento de 6 anos.

Ao comparar as técnicas de abordagem, um estudo mostrou menor mortalidade precoce (30 dias) com o tratamento endovascular comparado à cirurgia convencional (1,2 e 4,6%, respectivamente) no tratamento de aneurismas de aorta abdominal \geq 5 cm. Um acompanhamento de médio prazo, por outro lado, mostrou que após o 1° ano as taxas de mortalidade se igualam (após 2 anos para mortalidade relacionada ao aneurisma), mostrando maior benefício tardio da cirurgia convencional. Outro grande estudo comparou as técnicas no tratamento de aneurismas de aorta abdominal \geq 5,5 cm. Resultados semelhantes aos do estudo anterior foram obtidos, com menor mortalidade precoce (30 dias) no grupo endovascular (1,8 \times 4,3%). Não houve diferença com relação à

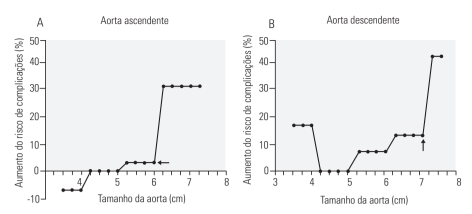


Figura 1 Aumento do risco de complicações relacionadas ao diâmetro do aneurisma. Adaptada de Elefteriades JA, Farkas EA. Thoracic aortic aneurysm: clinically pertinent controversies and uncertainties. J Am Coll Cardiol 2010;55(9):841-57.

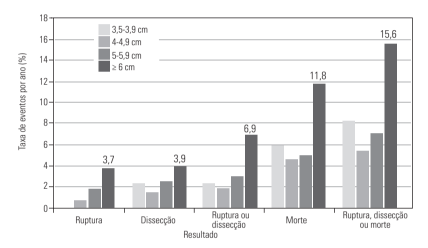


Figura 2 Complicações relacionadas ao diâmetro do aneurisma de aorta torácica ascendente. Adaptada de Elefteriades JA, Farkas EA. Thoracic aortic aneurysm: clinically pertinent controversies and uncertainties. J Am Coll Cardiol 2010;55(9):841-57.

mortalidade total, mas para a mortalidade relacionada ao aneurisma há um benefício inicial (até 6 meses) no grupo endovascular, com resultados semelhantes entre as técnicas até 4 anos de acompanhamento e posterior pior desempenho quando comparado à cirurgia convencional. Além disso, o tratamento endovascular apresentou altas taxas de complicações (inclusive tardias) e necessidade de reintervenção. Atualmente, 60% dos aneurismas de aorta abdominal são favoráveis ao tratamento da endoprótese.

Conforme a tecnologia avança, as endopróteses melhoram e o número de complicações tende a reduzir. Stents de 1ª geração apresentavam problemas como AVC na ocasião de sua inserção, dissecção de aorta, lesão vascular, endoleaks, migração ou kinking da endoprótese. Próteses atuais melhoraram consideravelmente, porém

sua durabilidade em longo prazo, principalmente em pacientes jovens, ainda é incerta.

Indicações de cirurgia

As indicações de cirurgia dos aneurismas de aorta estão descritos na Tabela 1.

Tratamento clínico

É baseado no controle de PA e frequência cardíaca, sendo a PA sistólica-alvo < 120 mmHg. Utiliza betabloqueadores, com aparente benefício na velocidade de crescimento da dilatação.

Inibidores da enzima conversora de angiotensina (iECA) e bloqueadores dos receptores de angiotensina (BRA) parecem melhorar a distensibilidade da aorta, com possível efeito terapêutico. Estatinas parecem atenuar o crescimento do aneurisma.

-MRCM.indb 431 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Indicações de cirurgia nos aneurismas de aorta

Sintomáticos: compressão de estruturas adjacentes, dor relacionada ao aneurisma, embolia

Assintomáticos com grandes diâmetros

- Aorta ascendente ≥ 5,5 cm (população geral), ≥ 5 cm (síndrome de Marfan, síndrome de Ehlers-Danlos, valva aórtica bicúspide, formas familiares, história familiar de dissecção), ≥ 4,5 cm (síndrome de Loeys-Dietz)
- Arco aórtico ≥ 5,5-6 cm (população geral)
- Aorta torácica descendente ≥ 5,5 cm se o tratamento endovascular for possível
- Aorta torácica descendente sem opção endovascular: ≥ 6-6,5 cm (população geral), ≥ 6 cm (síndrome de Marfan, síndrome de Ehlers-Danlos, formas familiares, história familiar de disseccão)
- Aorta abdominal \geq 5,5 cm em homens e \geq 5 cm em mulheres

Cirurgia de troca valvar aórtica: aborda aorta ascendente \geq 4,5 cm

Expansão rápida: ≥ 0,5 cm em 6 meses ou ≥ 1 cm em 1 ano

Complicações: dissecção de aorta ascendente, dissecção distal com complicações, ruptura

Indica-se a suspensão do tabagismo (ex-tabagistas melhoram o perfil de risco, mas ainda têm 3 vezes mais chances de ter aneurisma de aorta abdominal).

Os pacientes devem evitar exercícios físicos isométricos e de força (restrição relativa de atividade física).

Nas situações de tratamento clínico, indica-se reavaliação com método de imagem a cada 6 meses.

SÍNDROMES AÓRTICAS AGUDAS

São definidas como condições de emergência envolvendo a aorta com características clínicas semelhantes. Envolvem lesão das camadas intimal e média do vaso. Compreendem dissecção de aorta, ruptura de aorta, hematoma intramural e úlcera penetrante de aorta.

DISSECÇÃO DE AORTA

Trata-se de emergência cardiovascular caracterizada pela delaminação da camada média da aorta a partir da ruptura da camada íntima. A lesão vascular inicial ocorre predominantemente em pontos fixos do vaso, nos quais a tensão de parede é maior (junção sinotubular e istmo). Em razão da entrada de sangue pressurizado pelo ponto de ruptura intimal, ocorre a criação de um falso trajeto luminal, em paralelo à luz verdadeira. Geralmente, a dissecção se estende por longo trecho após seu início e habitualmente é espiralada. A entrada de sangue sob pressão na falsa luz, de parede mais frágil, pode comprimir o leito aórtico verdadeiro.

Apresentação

Classificação anatômica

Pode-se utilizar a classificação de DeBakey:

- tipo 1: acomete a aorta ascendente e a descendente;
- tipo 2: acomete apenas a aorta ascendente;
- tipo 3: acomete apenas a aorta descendente.

A classificação de Stanford refere-se também à localização da dissecção:

- tipo A ou proximal: acomete aorta ascendente (compreende os tipos 1 e 2 de DeBakey);
- tipo B ou distal: acomete apenas a aorta descendente (tipo 3 de DeBakey).

Classificação temporal

Pode-se classificar a dissecção em:

- aguda: < 14 dias;
- crônica: > 14 dias.

Apresentação

A idade média dos pacientes com diagnóstico de dissecção de aorta é de 60-70 anos.

Em 2/3 dos casos, a dissecção se inicia na aorta ascendente. Os aneurismas de aorta torácica são mais propensos à dissecção que os de aorta abdominal. As dissecções podem ocorrer também em aortas normais.

São fatores de risco conhecidos:

- hipertensão arterial (principal);
- presença de aneurisma de aorta;
- vasculites de grandes vasos (Takayasu), aortite sifilítica e doenças de colágeno;
 - histórico familiar de dissecção;
 - sexo masculino;
 - uso de cocaína:
 - coarctação de aorta;
 - valva aórtica bicúspide;
 - idade (> 60 anos);
 - manipulação cirúrgica aórtica prévia.

Sintomas

Observa-se dor torácica de forte intensidade, do tipo lancinante ("facada", "rasgando") e súbita. No acometimento da aorta torácica ascendente, a dor ocorre na região anterior do tórax. No acometimento da porção descendente, a dor geralmente irradia para a região dorsal/lombar.

Estresse físico e/ou emocional são eventos deflagradores em até 2/3 dos casos.

-MRCM.indb 432 12/5/17 4:05 PM

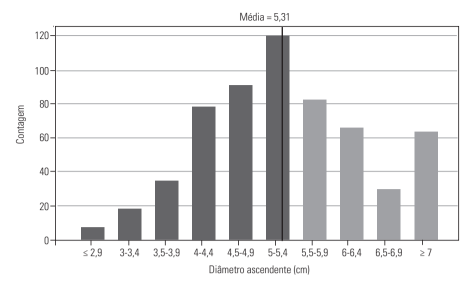


Figura 3 Diâmetros aórticos relacionados à dissecção. Observa-se a existência de dissecção mesmo em diâmetros menores. Adaptada de Elefteriades JA, Farkas EA. Thoracic aortic aneurysm: clinically pertinent controversies and uncertainties. J Am Coll Cardiol 2010;55(9):841-57.

Outros sintomas podem ocorrer em decorrência do envolvimento da raiz da aorta ou de ramos vasculares na dissecção:

- insuficiência cardíaca: acometimento da raiz da aorta com insuficiência aórtica aguda;
- IAM: habitualmente, com comprometimento do óstio da artéria coronária direita pela dissecção (2-3% das dissecções proximais);
- AVC: acometimento de tronco braquiocefálico ou artéria carótida comum esquerda (até 7% dos aneurismas de aorta torácica);
- paraplegia: por isquemia medular secundária à dissecção (1-3%);
 - dor abdominal: por isquemia mesentérica (1-2%);
- hematúria, insuficiência renal/infarto renal: por acometimento de artéria renal (4-8%);
 - isquemia aguda de membros inferiores (15%);
- tamponamento cardíaco: resultante de ruptura da aorta e sangramento para dentro do pericárdio;
- síncope: decorrente de reação vasovagal à dor, tamponamento cardíaco, obstrução da via de saída do ventrículo esquerdo pela falsa luz ou hipovolemia, nos casos de sangramento para tórax (derrame pleural esquerdo) ou retroperitônio.

Exame físico

Apenas 1/3 das dissecções proximais apresentam hipertensão, enquanto este sinal está presente em 2/3 das dissecções distais. O fato se justifica pelo aumento tensional decorrente do acometimento isquêmico renal.

Hipotensão ocorre em 25% dos casos de dissecção ascendente. Tamponamento cardíaco, evidenciado por estase jugular e abafamento de bulhas, e sangramento para cavidades com hipovolemia são as principais causas.

Assimetria de pulsos ocorre em 1/3 dos casos proximais, porém em pouco mais de 10% dos acometimentos distais.

Sopro de insuficiência aórtica denuncia acometimento de raiz de aorta e pode ocorrer em até 2/3 das dissecções proximais.

Exames diagnósticos

- ECG: pode mostrar sinais de infarto nos casos de acometimento de artéria coronária. É indistinguível dos casos de infarto usuais.
- RX de tórax: 2/3 das dissecções proximais apresentam alargamento de mediastino, portanto é pouco sensível.
- USG de abdome: é útil nas suspeitas de dissecção de aorta abdominal.
- Ecocardiograma transtorácico: avalia bem a raiz da aorta e a porção proximal da aorta ascendente. Pode evidenciar *flap* em porção proximal de aorta ou arco aórtico. Apresenta sensibilidade de 60-85%.
- Ecocardiograma transesofágico: é útil em urgência/emergência, principalmente em pacientes instáveis, para descartar dissecção de aorta torácica. Apresenta altas sensibilidade e especificidade.
- Ângio-TC: apresenta altas sensibilidade e especificidade e é de rápida execução. Avalia acometimento de

-MRCM.indb 433 12/5/17 4:05 PM

ramos aórticos, local de início e extensão da dissecção. É o método de escolha nos pacientes estáveis.

• Ângio-RNM: tempo prolongado de aquisição das imagens limita seu uso nas urgências/emergências, apesar de apresentar excelente acurácia.

Tratamento

Estabilização inicial

O paciente atendido com quadro de dissecção é um sobrevivente. Seu atendimento inicial envolve sala de emergência com controle de frequência cardíaca e PA. Se o paciente estiver chocado, deve-se promover expansão volêmica com solução cristaloide. Se estiver estável e hipertenso, deve-se utilizar inicialmente betabloqueador EV. Depois disso, se mantiver hipertensão, administra-se nitroprusseto de sódio EV. Os alvos são PA sistólica < 120 mmHg e frequência cardíaca < 70 bpm.

Deve-se realizar analgesia com opioides. É importante ter maior cuidado com os pacientes hemodinamicamente instáveis. A interrupção da dor evidencia estabilidade temporária do quadro.

Tratamento definitivo

Dissecções agudas, com acometimento de aorta ascendente

Indica-se cirurgia imediata, visto que esses casos têm alta propensão a ruptura para pericárdio e tamponamento cardíaco. Poucos casos sobrevivem à fase aguda se não forem abordados. A doença apresenta elevada mortalidade, sendo 1% por hora nas primeiras 48 horas e 75-90% ao final de 14 dias. A mortalidade cirúrgica é de 26%, porém a conduta clínica tem taxa de 58%. Complicações neurológicas acometem 18% dos pacientes.

A cirurgia também objetiva corrigir a insuficiência aórtica quando presente, evitar a isquemia miocárdica, excluir o local de laceração da íntima e redirecionar o fluxo pela luz verdadeira aos ramos supra-aórticos e à aorta descendente. Fatores determinantes para o planejamento cirúrgico incluem condições da raiz da aorta, acometimento valvar aórtico e acometimento de arco. O tratamento habitualmente envolve colocação de tubo de Dacron interposto aos segmentos sadios da aorta ou até mesmo colocação de tubo associado à prótese valvar (tubo valvulado) com reimplante do óstio das artérias coronárias (técnica originalmente descrita por Bentall e De Bono).

A cirurgia de arco aórtico envolve período prolongado de parada cardiocirculatória e hipotermia profunda, com alta morbidade (principalmente com risco de isquemia cerebral). Nas dissecções tipo A com extensão

distal, em razão das altas morbidade e mortalidade das grandes ressecções aórticas, a técnica híbrida com correção cirúrgica da aorta ascendente e implante de endoprótese no segmento distal da dissecção é alternativa que pode ser realizada, porém ainda sem dados definitivos na literatura. A cirurgia reduz a mortalidade em 30 dias de 90% para cerca de 30%.

Não há, até o momento, indicação de tratamento endovascular isolado para as dissecções com envolvimento de aorta proximal. É utilizada apenas em casos altamente selecionados.

Dissecções agudas distais

O risco de ruptura iminente é menor nesses casos. A cirurgia é indicada se houver complicações associadas à dissecção, como isquemia medular, visceral ou de membros inferiores, possibilidade iminente de ruptura da aorta, extensão retrógrada, aorta previamente aneurismática ou pacientes com síndrome de Marfan.

Nos casos complicados, com indicação de intervenção, metanálises recentes comparam tratamento cirúrgico e endovascular. Esses estudos mostram mortalidade de 45-50% para cirurgia aberta e 21-30% para o tratamento endovascular, no entanto apenas metade dos pacientes é elegível para o procedimento percutâneo por apresentar anatomia vascular favorável ao implante da endoprótese (possível viés de seleção nos estudos, que viabilizam o tratamento endovascular para pacientes mais estáveis e com doença de menor extensão). Estudos mais recentes, com baixas morbidade e mortalidade perioperatória, sugerem resultados semelhantes, com mortalidade em 30 dias de 21% para o tratamento endovascular e 25% para cirurgia convencional.

A incidência de paraplegia relacionada ao procedimento é baixa no grupo endovascular e elevada no grupo de cirurgia convencional (5-30%). Por outro lado, no grupo endovascular, é alta a necessidade de reintervenção e novas endopróteses (até 50% dos casos). Apesar disso, a experiência adquirida no implante dos *stents* e a evolução das próteses, melhores e com implante mais fácil, fazem o tratamento endovascular ser preferido na maioria dos centros.

Nas dissecções distais agudas não complicadas, o International Registry of Acute Aortic Dissection revela que nos casos tratados conservadoramente a mortalidade em 30 dias foi de apenas 10%, enquanto nos pacientes operados (cirurgia aberta convencional) a mortalidade foi de 31%, com alta incidência de paraplegia (18%). Dessa forma, por causa do alto risco cirúrgico implicado nesses procedimentos, cirurgia em casos distais e estáveis é opção pouco atraente.

-MRCM.indb 434 12/5/17 4:05 PM

Apesar de resultados aceitáveis do tratamento clínico na fase hospitalar, em médio/longo prazo, a dissecção distal pode evoluir, p. ex., com expansão de luz falsa e isquemia visceral caso não ocorra trombose do falso trajeto (ocorre apenas em cerca de 20% dos casos tratados conservadoramente). A perfusão da falsa luz parece ser um fator prognóstico significativo. Desta forma, atualmente, quando factível, indica-se tratamento endovascular em casos complicados (indicação I) ou não (indicação IIa). Nos casos complicados, a cirurgia convencional também é opção.

Dissecções crônicas

Seu tratamento consiste em procedimento programado, com indicações que avaliam sintomas relacionados à dissecção, diâmetro transverso máximo da aorta relacionado ao segmento acometido (indicações semelhantes às indicações cirúrgicas para o aneurisma de aorta) e crescimento > 0,4 cm/ano.

Estudo prospectivo que comparou tratamento de dissecção distal crônica e estável não mostrou benefício da endoprótese sobre o tratamento clínico otimizado em acompanhamento inicial de 2 anos, no entanto, quase 20% dos pacientes do grupo com terapia clínica tiveram de receber um stent no acompanhamento do estudo (crossover), pois o tratamento clínico não conseguiu evitar a expansão aórtica rápida. Até esse ponto, o único benefício evidenciado foi a alta taxa de trombose completa da falsa luz associada ao tratamento endovascular (91,3 × 19,4%; p < 0,0001), sugerindo que o implante de stent intravascular poderia apresentar benefício de maior sobrevida sobre o tratamento clínico após tempo mais longo de acompanhamento. Assim, no acompanhamento global de 5 anos, não houve diferença significativa na mortalidade geral (11,1% no grupo endoprótese × 19,3% no grupo clínico; p = 0,13), porém houve menor mortalidade decorrente de complicações da aorta (6,9 × 19,3%; p = 0.04) e menor progressão da dissecção (27 × 46.1%; p = 0,04) no grupo que recebeu a endoprótese. Quando a análise é feita apenas considerando-se a fase tardia, entre o 2° e o 5° anos de acompanhamento, o tratamento endovascular se mostra significativamente melhor que o clínico isolado, com mortalidade global (0 \times 16,9%; p = 0,0003), mortalidade relacionada à aorta (0 × 16,9%; p = 0,0005) e progressão do aneurisma/dissecção (4,1 \times 28,1%; p = 0,004) menores no grupo de intervenção. Além disso, houve manutenção da grande diferença de trombose da falsa luz (90,6 \times 22,0%; p < 0,0001) favorável ao tratamento endovascular.

Portanto, o tratamento endovascular atualmente é o de eleição para casos de dissecção distal, complicada ou não, quando anatomicamente possível.

HEMATOMA INTRAMURAL

Definido como sangramento na camada média da aorta, é causado por hemorragia espontânea dos *vasa vasorum*. Forma-se como hematoma circunferencial com espessamento > 0,5 mm da parede da aorta e das camadas íntima e adventícia, na ausência de *flap*. Dentro do espectro das síndromes aórticas agudas, responde por 10-25% dos casos. Envolve aorta torácica descendente em até 70% dos casos. Esse ponto de hematoma pode ser o precursor de uma dissecção de aorta.

Acomete grupos etários elevados com ateromatose aórtica grave ou hipertensos de difícil controle. Sua apresentação clínica é semelhante à da dissecção – considerado por alguns autores uma variante de dissecção, porém apresenta exame físico bastante inocente.

Pode evoluir para reabsorção total, persistência da apresentação inicial ou progressão para aneurisma e/ou dissecção.

Exames diagnósticos

- TC: nota-se espessamento da parede do vaso sem *flap* ou acometimento luminal; porém, eventualmente, é difícil distinguir o hematoma de placas fibrodensas sem calcificação ou trombos.
- RNM: método de maior acurácia para diagnóstico por fornecer maior detalhamento da parede do vaso após suspeita pela TC.

São considerados preditores de pior prognóstico, com indicação de intervenção: dor persistente/recorrente, apesar de tratamento clínico agressivo; dificuldade de controle pressórico; envolvimento de aorta ascendente; aorta com diâmetro \geq 50 mm; espessamento da parede > 11 mm; e dilatação progressiva da aorta.

No tipo A, habitualmente, o tratamento é cirúrgico. O tratamento conservador pode ser realizado em casos assintomáticos, estáveis, sem evidência de laceração da íntima ou preditores de alto risco. Nesses casos, o acompanhamento é realizado por meio de exame de imagem periódico (habitualmente, TC a cada 6 meses).

Nos casos com envolvimento apenas de aorta descendente, o tratamento clínico é a terapia inicial. Nos casos sintomáticos, complicados ou com evidência radiológica de piora, opta-se pela terapia endovascular.

ÚLCERA PENETRANTE DA AORTA

Placas ateroscleróticas que se ulceram, desde a camada íntima da aorta até a média ou adventícia. Quando a porção lipídica atinge a camada média, pode resultar em hematoma intramural ou progredir para dissecção. Representam 2-7% das síndromes aórticas agudas.

-MRCM.indb 435 12/5/17 4:05 PM

A principal localização é a porção média da aorta torácica descendente. Envolvimento de aorta ascendente é raro.

Acomete, assim como nos casos de hematoma intramural, grupos etários elevados com ateromatose aórtica grave ou hipertensos de difícil controle.

A apresentação clínica é semelhante à do hematoma – clínica exuberante e exame físico inocente. Métodos diagnósticos também incluem TC e RNM.

A conduta é semelhante à adotada na dissecção de aorta. Cirurgia aberta convencional e terapia endovascular têm bons resultados. Visto que geralmente os pacientes são idosos, com várias comorbidades, a preferência é pela terapia endovascular.

BIBLIOGRAFIA

- Blankensteijn JD, Jong SE, Prinssen M, van der Ham AC, Buth J, van Sterkenburg SM, et al.; Dutch Randomized Endovascular Aneurysm Management (DREAM) Trial Group. Two-year outcomes after conventional or endovascular repair of abdominal aortic aneurysms. N Engl J Med 2005;352:2398-405.
- Coady MA, Rizzo JA, Hammond GL, Mandapati D, Darr U, Kopf GS, et al. What is the appropriate size criterion for resection of thoracic aortic aneurysms? J Thorac Cardiovasc Surg 1997;113:476-91.
- Elefteriades JA, Farkas EA. Thoracic aortic aneurysm: clinically pertinent controversies and uncertainties. J Am Coll Cardiol 2010;55(9):841-57.
- Erbel R, Aboyans V, Boileau C, Bossone E, Di Bartolomeo R, Eggebrecht H, et al. 2014 ESC guidelines on the diagnosis and treatment of aortic diseases. Eur Heart J 2014;35:2873-926.
- Hagan PG, Nienaber CA, Isselbahcher EM, Bruckman D, Karavite DJ, Russman PL, et al. The International Registry of Acute Aortic Dissection (IRAD): new insights into an old disease. JAMA 2000;283: 897-903
- Mastracci TM, Garrido-Olivares L, Cinà CS, Clase CM. Endovascular repair of ruptured abdominal aortic aneurysms: a systematic review and meta-analysis. J Vasc Surg 2008;47(1):214-21.
- Nienaber CA, Kische S, Rousseau H, Eggebrecht H, Rehders TC, Kundt G, et al. Endovascular repair of type B aortic dissection: long-term results of the randomized investigation of stent grafts in aortic dissection trial. Circ Cardiovas Interv 2013;6(4):407-16.
- Nienaber CA, Rousseau H, Eggebrecht H, Kische S, Fattori R, Rehders TC, et al. Randomized comparison of strategies for type B aortic dissection: the investigation of stent grafts in aortic dissection (INSTEAD) trial. Circulation 2009;120(25):2519-28.
- Prenger K, Pieters I, Cheriex E. Aortic dissection after aortic valve replacement: incidence and consequences for strategy. J Card Surg 1994; 9:495-8.
- Prinssen M, Verhoeven ELG, Buth J, Cuypers PW, van Sambeek MR, Balm R, et al.; Dutch Randomized Endovascular Aneurysm Management (DREAM) Trial Group. A randomized trial comparing conventional and endovascular repair of abdominal aortic aneurysms. N Engl J Med 2004;351:1607-18.
- Reimerink JJ, Hoornweg LL, Vahl AC, Wisselink W, van den Broek TA, Legemate DA, et al.; Amsterdam Acute Aneurysm Trial Collaborators. Endovascular repair versus open repair of ruptured abdominal aortic aneurysms: a multicenter randomized controlled trial. Ann Surg 2013;258(2):248-56.
- Svensson LG, Kouchoukos NT, Miller DC. Expert consensus document on the treatment of descending thoracic aortic disease using endovascular stent-grafts. Ann Thorac Surg 2008;85:S1-41.

- Ten Bosch JA, Cuypers PW, van Sambeek M, Teijink JA. Current insights in endovascular repair of ruptured abdominal aortic aneurysms. EuroIntervention 2011;7(7):852-8.
- The United Kingdom EVAR trial investigators; Greenhalg RM, Brown LC, Powell JT, Thompson SG, Epstein D. Endovascular repair of aortic aneurysm in patients physically ineligible for open repair. N Engl J Med 2010;362:1872-80.
- United Kingdom EVAR Trial Investigators; Greenhalgh RM, Brown LC, Powell JT, Thompson SG, Epstein D, Sculpher MJ. Endovascular versus open repair of abdominal aortic aneurysm. N Engl J Med 2010;362:1863-71.

95

ISQUEMIA MESENTÉRICA

Fábio Rodrigues Ferreira do Espírito Santo

DEFINIÇÃO

Isquemia mesentérica é toda condição na qual a oferta de oxigênio para o trato digestivo é insuficiente em relação à demanda.

ANATOMIA E FISIOLOGIA DA CIRCULAÇÃO MESENTÉRICA

A circulação mesentérica consiste em 3 principais ramos arteriais: tronco celíaco; artéria mesentérica superior e artéria mesentérica inferior; e 1 par de artérias que enviam fluxo à pelve e ao intestino distal, as artérias hipogástricas.

Há, normalmente, uma rica rede de colaterais comunicando o sistema arterial mesentérico, de forma que a oclusão de 1 único ramo pode, muitas vezes, ser tolerada pelo paciente.

Há grande variação das necessidades de fluxo sanguíneo para o sistema mesentérico, dependendo do estado pré ou pós-prandial. Em jejum, o fluxo total corresponde a aproximadamente 10% do débito cardíaco, enquanto, no período pós-prandial, o fluxo aumenta para até 35% do débito cardíaco.

CLASSIFICAÇÃO

As condições de isquemia mesentérica podem ser classificadas principalmente quanto à origem da disfunção: arterial embólica, arterial trombótica (aguda e crônica), por vasculites, arterial não oclusiva e venosa trombótica.

FISIOPATOLOGIA

 Arterial embólica: ocorre por oclusão de ramo arterial esplâncnico em razão de trombo ou placa de ate-

-MRCM.indb 436 12/5/17 4:05 PM

roma gerada a distância. É comum em pacientes com cardiomiopatia dilatada ou fibrilação atrial crônica. Apresenta-se, geralmente, como quadro agudo.

- Arterial trombótica: ocorre por trombose local em ramo arterial esplâncnico, em local previamente afetado por estenose aterosclerótica. É comum haver mais que 1 artéria afetada. Nos casos crônicos, há insuficiência arterial relativa, com dor isquêmica apenas nos períodos de maior demanda.
- Vasculites (Capítulos 150 e 151): poliarterite nodosa, arterite de Takayasu, vasculite reumatoide, dermatomiosite, entre outras, podem causar estenose nas artérias mesentéricas, levando a um grande espectro agudo-crônico de insuficiência arterial.
- Arterial não oclusiva: decorre de má perfusão mesentérica por espasmo dos principais ramos arteriais e estados de baixo débito cardíaco. Pode ser derivada do uso de drogas vasoativas em doses elevadas.
- Venosa trombótica: é resultado de trombose venosa no sistema mesentérico-porta, com consequente congestão venosa no intestino, levando à má perfusão por insuficiência do escoamento venoso. Frequentemente, é causada por trombofilias.

APRESENTAÇÃO CLÍNICA

Aguda

O sinal/sintoma típico é a dor abdominal intensa, de início súbito, desproporcional ao exame físico (dor muito intensa com exame abdominal surpreendentemente normal). Este é geralmente o quadro inicial, podendo cursar com diarreia, náuseas, vômitos e distensão abdominal.

A ausculta inicialmente pode revelar aumento dos ruídos hidroaéreos, mas, nas fases mais tardias, eles geralmente encontram-se diminuídos. Defesa, descompressão brusca positiva e timpanismo à percussão são sinais de progressão e gravidade do quadro.

Laboratorialmente, podem ser encontradas leucocitose, aumento de amilase e DHL e acidose metabólica.

Nos pacientes com doença arterial trombótica, é marcada a presença de estigma aterosclerótico (doença coronariana, arterial periférica, carotídea), bem como história de isquemia mesentérica crônica (claudicação mesentérica) prévia.

A evolução tende a ser rápida, com deterioração do quadro clínico em poucas horas. Os pacientes acometidos evoluem para acidose metabólica grave e sepse.

Subaguda

É a apresentação típica da trombose venosa mesentérica e da isquemia mesentérica não oclusiva. O quadro clínico é insidioso, com dor abdominal progressiva, distensão abdominal, náuseas e vômitos e aumento do resíduo gástrico. Pacientes em terapia intensiva podem apresentar tão somente aumento do débito por sonda gástrica e deterioração do quadro clínico.

Crônica

Os acometidos de isquemia mesentérica crônica têm quadro clínico típico de dor abdominal intensa pós-prandial 15-30 minutos após a refeição, conhecido como claudicação mesentérica, e evoluem para fobia das refeições, evitando fazê-las. O emagrecimento é marcante e é comum a caquexia ser confundida com a encontrada em doenças neoplásicas. A identificação desses pacientes é importante, uma vez que a desestabilização de alguma placa aterosclerótica pode levá-los desse estado crônico para o quadro agudo.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é fundamentalmente clínico, devendo-se atentar para dor intensa e desproporcional ao exame físico e deterioração rápida do quadro clínico nos casos agudos; e a claudicação mesentérica e caquexia nos casos crônicos.

A confirmação por imagem é necessária para o planejamento terapêutico. USG tem utilidade mais pronunciada nos casos crônicos, já que a distensão abdominal presente nos casos agudos dificulta o exame. RX de abdome pode mostrar sinais de distensão de intestino delgado e pneumatose intestinal. Ângio-TC com contraste iodado é o exame mais elucidativo, pois permite definir a gravidade da doença, sua provável origem e o planejamento da intervenção. A exceção ocorre nos casos de isquemia mesentérica não oclusiva, nos quais a angiografia seletiva de ramos arteriais viscerais pode ser mais elucidativa e terapêutica.

TRATAMENTO

Nas isquemias mesentéricas agudas e crônicas, a restauração do fluxo é o objetivo primário, tanto por correção cirúrgica convencional quanto endovascular.

Nos casos agudos, a terapia medicamentosa pré-operatória é fundamental, com administração de antibióticos para cobertura Gram-negativa e anaeróbica, correção de distúrbios hidroeletrolíticos e expansão volêmica intensa, até obter débito urinário mínimo de 50 mL/h. Assim como nos IAM, a anticoagulação sistêmica com heparina não fracionada pode ser empregada para preservar o leito vascular distal à oclusão, se a revascularização não for imediata.

Nos casos crônicos, a medida fundamental é promover estado nutricional adequado, inclusive com nutrição parenteral, se necessário.

-MRCM.indb 437 12/5/17 4:05 PM

As isquemias mesentéricas derivadas de trombose venosa são tratadas, preferencialmente, apenas com anticoagulação sistêmica e antibioticoterapia, reservandose o tratamento cirúrgico aos casos refratários ou com indícios de necrose intra-abdominal.

Já nas isquemias mesentéricas não oclusivas, o tratamento consiste em melhorar a perfusão sistêmica e diminuir o uso de drogas vasoativas. Cirurgicamente, podem ser infundidos vasodilatadores e prostaglandinas seletivamente nas artérias viscerais, através de cateterismo seletivo.

BIBLIOGRAFIA

Cronenwett JL, Johnston W. Rutherford's vascular surgery. 7.ed. Philadelphia: Saunders, 2010.

Longo D, Fauci A, Kasper D, Hauser S, Jameson J, Loscalzo J. Harrison's principles of internal medicine. 18.ed. New York: McGraw-Hill, 2011.
 Maffei FHA, Lastória S, Yoshida WB, Rollo HA, Giannini M, Moura R. (eds.). Doenças vasculares periféricas. 4.ed. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan, 2008.

96 INSUFICIÊNCIAS ARTERIAL E VENOSA PERIFÉRICAS

Grace Carvajal Mulatti, André Brito Queiroz

INSUFICIÊNCIA ARTERIAL PERIFÉRICA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A doença arterial obstrutiva periférica é causada, em até 85% dos casos, por arteriosclerose e caracteriza-se por obliteração crônica e progressiva das artérias de membros inferiores, podendo ser assintomática ou até levar a isquemia crítica com gangrena e perda do membro afetado.

EPIDEMIOLOGIA

Com o envelhecimento da população, a incidência de doença arterial obstrutiva periférica tem aumentado nos últimos anos e espera-se que um maior número de pacientes necessite de revascularizações. Estima-se que boa parte dos pacientes seja subdiagnosticada. Assim, segundo alguns estudos, a prevalência de doença assintomática pode chegar a 20%. Os homens são afetados em maior número e mais precocemente que as mulheres.

QUADRO CLÍNICO

A história e o exame físico no paciente vascular portador de doença arterial obstrutiva periférica são muito ricos e tornam o diagnóstico fácil, sem que haja necessidade de qualquer exame complementar. Entre os sinais do exame físico que apontam para o diagnóstico, podem ser citados:

- alterações de cor: palidez na elevação do membro seguida de hiperemia reativa na manobra do pé pendente;
 - diminuição da temperatura;
- alterações do trofismo com perda do turgor da pele, atrofia de fâneros, onicomicose;
 - úlceras pálidas ou gangrena de pododáctilos;
 - diminuição ou ausência de pulsos periféricos.

A claudicação intermitente é sinal patognomônico da doença. O paciente se queixa de cansaço, peso ou formigamento na panturrilha a partir de certa distância de marcha, sintomas que cessam imediatamente com o repouso. Distâncias menores apontam para doença mais grave e muitos pacientes ainda são subdiagnosticados nessa fase.

Os pacientes que constituem o grupo isquemia crítica, ou seja, que têm risco elevado de perda do membro, são aqueles que apresentam:

- dor isquêmica de repouso;
- lesão trófica com ulceração ou gangrena.

EXAMES COMPLEMENTARES

USG em modo Doppler ou dúplex é o exame de escolha para triagem diagnóstica, tendo como principal vantagem o fato de não ser invasivo. Fornece informações que podem ser úteis no diagnóstico diferencial entre oclusão arterial aguda e doença arterial obstrutiva periférica (Tabela 1).

Para o planejamento cirúrgico, o padrão-ouro é a arteriografia digital, porém, ela tem como principal desvantagem o fato de ser invasiva. A ângio-TC tem sido utilizada com maior frequência e pode até substituir a arteriografia. A ângio-RNM também pode ser utilizada, mas tem tendência a superestimar estenoses.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito essencialmente por meio de história e exame físico.

O diagnóstico diferencial deve ser estabelecido com oclusão arterial aguda, conforme a Tabela 1.

CLASSIFICAÇÃO

As classificações de Fontaine e Rutherford (Tabela 2) têm pouco significado na prática clínica diária, mas uniformizam a linguagem da literatura médica.

TRATAMENTO

O tratamento pode ser clínico ou cirúrgico, a depender do estágio da doença. Nos claudicantes, deve ser clínico e compreende 4 pontos fundamentais:

-MRCM.indb 438 12/5/17 4:05 PM

ela 1 Diagnóstico diferencial entre doença arterial periférica aguda e crônica		
Oclusão arterial aguda	Doença arterial obstrutiva periférica	
Súbito, evolução em poucas horas, dor significativa	Dor insidiosa, evolução em dias ou semanas, controle com analgésicos	
Parestesia precoce	Usualmente preservada	
Diminuição da temperatura, palidez, diminuição do tempo de enchimento venoso	Diminuição da temperatura, palidez, diminuição do tempo de enchimento venoso	
Ausentes	Ausentes	
Ausência de dor anterior	Claudicação intermitente	
Arritmia ou IAM com área inativa, neoplasias	Diabetes, tabagismo, insuficiência coronariana	
Dor à palpação e à movimentação, empastamento da musculatura	Livre	
	Oclusão arterial aguda Súbito, evolução em poucas horas, dor significativa Parestesia precoce Diminuição da temperatura, palidez, diminuição do tempo de enchimento venoso Ausentes Ausência de dor anterior Arritmia ou IAM com área inativa, neoplasias Dor à palpação e à movimentação, empastamento da	

Tabela 2	Equivalência para as classificações de Fontaine e Rutherford			
	Classificação de Fontaine	Classificação de Rutherford		
Estágio	Sintoma	Grau	Categoria	Sintoma
1	Assintomático	0	0	Assintomático
lla	Claudicação leve	I	1	Claudicação leve
IIb	Claudicação moderada a grave		2	Claudicação moderada
			3	Claudicação grave
III	Dor isquêmica de repouso	II	4	Dor isquêmica de repouso
IV	Ulceração ou gangrena	III	5	Lesão trófica com mínima perda tecidual
		IV	6	Ulceração ou gangrena

- controle dos fatores de risco (p. ex., cessar tabagismo, controlar HAS e DM);
- treinamento de marcha com deambulação assistida;
 - antiagregação plaquetária (ácido acetilsalicílico);
 - administração de estatina.

Dos pacientes claudicantes, cerca de 70% permanecerão com a doença estável, 10-20% melhorarão a distância de marcha e apenas 10% desenvolverão isquemia crítica com risco de perda do membro, desde que sejam de fato submetidos ao tratamento clínico otimizado.

O uso de vasodilatadores periféricos, como cilostazol e pentoxifilina, é adjuvante no tratamento, podendo aliviar os sintomas de claudicação em alguns casos. Não constitui elemento essencial no tratamento medicamentoso.

Apenas o grupo isquemia crítica necessitará de revascularização, que pode ser feita por 1 de 2 técnicas:

- revascularização aberta com enxerto ou *bypass*, tendo como substituto ideal a veia safena magna ou prótese de Dacron ou politetrafluoretileno;
- revascularização endovascular por cateterismo com o uso de balões de angioplastia e/ou *stents*.

O emprego da técnica endovascular trouxe grande redução da morbidade e da mortalidade perioperatórias, aumentando o número de pacientes tratados significativamente nas últimas 2 décadas. Trabalhos mostram que a cirurgia convencional ainda é superior com relação a durabilidade e patência, contudo a taxa de salvamento de membro é similiar entre os tratamentos.

O advento de balões e *stents* farmacológicos mais recentemente é uma potencial melhoria, principalmente para lesões muito calcificadas, p. ex., em diabéticos, ou reestenoses. Ainda não há consenso, no entanto, quanto ao seu emprego e estudos em andamento poderão contribuir para identificar os pacientes que irão se beneficiar dessa tecnologia.

PROGNÓSTICO

A doença arterial obstrutiva periférica é um grande marcador de aterosclerose sistêmica e aponta paciente de moderado a alto risco cardiovascular. Nos indivíduos com doença femoropoplítea e lesão trófica ativa, podese encontrar cerca de 50% de prevalência de doença aterosclerótica carotídea e até 90% dos pacientes têm algum grau de insuficiência coronariana. Naqueles submetidos à revascularização de membro, a taxa de amputação pode

-MRCM.indb 439 12/5/17 4:05 PM

chegar a 12% no 1° ano após a intervenção, enquanto a mortalidade pode chegar a 30%.

INSUFICIÊNCIA VENOSA CRÔNICA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A insuficiência venosa crônica dos membros inferiores é a incapacidade de manutenção do fluxo venoso que retorna ao átrio direito causada pela incompetência do sistema venoso superficial e/ou profundo. Pode ser decorrente de obstrução do retorno venoso (p. ex., trombose venosa profunda), do refluxo do sangue venoso (p. ex., insuficiência da veia safena) ou de uma combinação de ambos. Esses mecanismos geram um regime de hipertensão venosa crônica que leva a alterações de pele e subcutâneas características da doença.

Entre as principais causas, estão: varizes primárias dos membros inferiores, síndrome pós-trombótica e compressões venosas extrínsecas, como na síndrome de May-Thurner.

EPIDEMIOLOGIA

A insuficiência venosa crônica é mais comum em mulheres do que em homens, e em brancos do que negros, e a prevalência de refluxo venoso aumenta com a idade. A prevalência na população geral pode chegar a 60%. Os sinais de doença grave, como úlceras, hiperpigmentação e edema assimétrico, podem ser encontrados em até 1% da população adulta.

É causa de grande absenteísmo no trabalho e é agravada em pacientes que exercem profissões que exijam ortostatismo prolongado.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico engloba um espectro de sinais e sintomas que variam de acordo com o tempo de evolução da doença e com o grau de obstrução ou refluxo do sistema venoso. Não costuma haver relação direta entre a magnitude do quadro clínico e a intensidade dos sintomas. Estes são acentuados no fim da tarde, após períodos prolongados de ortostatismo e durante e após gestações.

Os principais achados são edema depressível, telangectasias e veias reticulares, veias varicosas, hiperpigmentação em pernas, lipodermatoesclerose, eczema varicoso e úlceras perimaleolares, que costumam ser indolores.

EXAMES COMPLEMENTARES

USG em modo doppler é o principal método de avaliação após o exame clínico, pois detecta a localização do refluxo ou da obstrução e a morfologia do sistema venoso. É um exame eficaz para a identificação de anomalias tanto no sistema venoso superficial quanto no profundo.

A plestimografia a ar também é um exame utilizado na prática clínica em consultório, tendo como principais vantagens o baixo custo e o fato de não ser invasivo. É um exame que verifica a capacidade funcional do sistema venoso, medindo o volume venoso total, a função valvar, o refluxo e a eficácia da bomba muscular da panturrilha.

A flebografia é indicada somente quando os métodos não invasivos não forem suficientes para o esclarecimento diagnóstico.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é eminentemente clínico, feito por meio da anamnese e do exame físico. História prévia de traumas ou trombose venosa profunda e antecedentes familiares de doença varicosa podem ajudar no diagnóstico. Pacientes jovens e sem fatores de risco podem desenvolver insuficiência venosa crônica no membro inferior esquerdo isoladamente, em razão de uma compressão excessiva da artéria ilíaca comum direita sobre a veia ilíaca comum esquerda, configurando a síndrome de Cockett ou May-Thurner.

CLASSIFICAÇÃO

A classificação da insuficiência venosa crônica é dividida em clínica (C), etiológica (E), anatômica (A) e fisiopatológica (P) e é conhecida pela sigla CEAP (Tabela 3).

Tabela 3	Classificação CEAP para insuficiência crônica			
Classificação clínica				
Classe 0	Sem sinais visíveis ou palpáveis de doença venosa			
Classe 1	Telangectasias e/ou veias reticulares			
Classe 2	Veias varicosas			
Classe 3	Edema			
Classe 4	Alterações de pele (hiperpigmentação, eczema, lipodermatofibrose)			
Classe 5	Classe 4 com úlcera curada			
Classe 6	Classe 4 com úlcera ativa			
Classifica	ação etiológica			
Congênita				
Primária				
Secundária (pós-trombótica, pós-traumática e outras)				
Classificação anatômica				
Veias superficiais				
Veias profundas				
Veias perfurantes				
Classificação fisiopatológica				
Refluxo				
Obstrução				
Refluxo e obstrução				

CEAP: clínica, etiológica, anatômica, fisiopatológica

-MRCM.indb 440 12/5/17 4:05 PM

TRATAMENTO

O tratamento pode ser dividido em 3 modalidades principais:

- clínico: constitui-se principalmente de compressão elástica, exercício físico para fortalecimento da bomba muscular da panturrilha e perda de peso;
- cirúrgico convencional (exérese das veias insuficientes, ligadura de veias perfurantes e ligadura da croça da safena nos casos indicados): ainda é o mais comumente empregado. Usualmente, não é praticado em pacientes com comorbidades graves ou em idosos;
- minimamente invasivo: atualmente, pode ser feito com injeção de substância esclerosante, como glicose ou polidocanol, ablação EV por *laser* ou ablação por radiofrequência, sendo que o uso de USG concomitante é altamente recomendável no emprego de qualquer uma dessas técnicas. Não há evidência científica de que as técnicas minimante invasivas sejam superiores à cirurgia convencional.

No caso de insuficiência do sistema venoso profundo, técnicas de *bypass* com transposição de veia safena, como na cirurgia de Palma, ou tratamentos endovasculares com angioplastia de veia profunda com balão são possibilidades quando a terapia clínica falha.

Medicamentos do grupo dos venotônicos (diosmina, hesperidina, derivados da rutina, castanha-da-índia) devem ser utilizados como coadjuvantes no alívio dos sintomas.

PROGNÓSTICO

O prognóstico da insuficiência venosa crônica depende principalmente da causa. Nos casos de doença do sistema venoso superficial, o tratamento cirúrgico ou clínico correto pode levar à cicatrização de até 90% das úlceras venosas e restaurar rapidamente o indivíduo às condições laborais.

No caso de doença do sistema venoso profundo, o principal fator prognóstico é o tratamento precoce, especialmente com o uso de compressão elástica. Cerca de 50% dos pacientes com trombose venosa profunda irão apresentar algum grau de síndrome pós-trombótica, caso não sejam adequadamente tratados, com sequelas que podem variar de aumento das varizes até úlceras e edema assimétrico incapacitante.

BIBLIOGRAFIA

Adam DJ, Beard JD, Cleveland T, Bell J, Bradburry AW, Forbes JF, et al.; Basil trial participants. Bypass versus angioplasty in severe ischaemia of the leg (BASIL): multicentre, randomised controlled trial. Lancet 2005;366:1925-34.

Antoniou GA, Chalmers N, Georgiadis GS, Lazarides MK, Antoniou SA, Serracino-Inglott F, et al. A meta-analysis of endovascular versus

- surgical reconstruction of femoropopliteal arterial disease. J Vasc Surg 2013;57:242-53.
- Bosiers M, Hart JP, Deloose K, Verbist J, Peeters P. Endovascular therapy as the primary approach for limb salvage in patients with critical limb ischemia: experience with 443 infrapopliteal procederes. Vascular 2006;14(2):63-9.
- Dieter RS, Chu WW, Pacanowski JP Jr, McBride PE, Tanke TE. The significance of lower extremity peripheral arterial disease. Clin Cardiol 2002:25:3-10
- Kanwar A, Hansrani M, Lee T, Stansby G. Trends in varicose vein therapy in England: radical changes in the last decade. Ann R Coll Surg Engl 2010;92:341-6.
- Lees TA, Beard JD, Ridler BMF, Szymanska T. A survey of the current management of varicose veins by members of the Vascular Surgical Society. Ann R Coll Surg Engl 1999;81:407-17.
- Porter J, Moneta GL; International Consensus Committee on Chronic Venous Disease. Reporting standards in venous disease: an update. J Vasc Surg 1995;21:635-45.
- Ricci MA, Emmerich J, Callas PW, Rosendaal FR, Stanley AC, Naud S, et al. Evaluating chronic venous disease with a new venous severity scoring system. J Vasc Surg 2003;38:909-15.
- Romiti M, Albers M, Brochado-Neto FC, Durazzo AE, Pereira CAB, De Luccia N. Meta-analysis of infrapopliteal angioplasty for critical limb ischemia. J Vasc Surg 2008;47:975-91.
- Roset PN. Systematic review of the efficacy of cilostazol, naftidrofuryl oxalate and pentoxifylline for the treatment of intermittent claudication. Br J Surg 2012;99:1630-8.
- Wolosker N, Nakano L, Rosoky RA, Munia MA, Netto BM, Puech-Leão P. Endovascular treatment for intermitent claudication in patients who do not improve with clinical treatment. Clinics 2005;60(3):193-200.

97 LINFEDEMA

André Brito Queiroz, Grace Carvajal Mulatti

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O linfedema é o aumento de volume de um segmento corporal decorrente de um distúrbio no sistema linfático locorregional de drenagem. Os linfedemas podem ser primários, quando há uma alteração congênita do sistema linfático, ou secundários (pós-cirúrgico, pós-radioterapia, por obstrução tumoral, traumatismos, filariose, celulites e erisipelas).

EPIDEMIOLOGIA

O linfedema é mais comum nos membros inferiores (80% dos casos), mas pode ocorrer também em membros superiores, face, tronco e genitália externa, sendo unilateral em 2/3 dos casos.

Estima-se que 25% das mulheres submetidas ao tratamento do câncer de mama desenvolverão algum grau de linfedema no membro superior, que pode manifestar-se meses a anos após o tratamento.

-MRCM.indb 441 12/5/17 4:05 PM

A filariose é uma importante causa de linfedema em todo o mundo, principalmente na Índia e no continente africano. No Brasil, as principais áreas de concentração da doença são a região metropolitana do Recife e a desembocadura do Rio Amazonas.

QUADRO CLÍNICO

A anamnese deve compreender história familiar, idade de aparecimento, viagem a um país endêmico para filariose, história pregressa de celulite, neoplasia ou desnutrição.

O edema costuma se iniciar nas regiões distais do membro com progressão para a região proximal. Usualmente, é não depressível em razão da fibrose dos tecidos – ausência do sinal de Godet ou Cacifo.

O sinal de Stemmer costuma estar presente e demonstra-se pela incapacidade de pinçar a pele no dorso do 2º dedo do pé entre o indicador e o polegar do examinador.

Nos quadros crônicos, a pele fica espessa (hiperceratose), rugosa (papilomatose) e pode apresentar fissuras com drenagem de linfa. Outros sinais clínicos observados são: hiperemia, eczema, ulceração, vesículas linfáticas, unhas amareladas, assimetria de membros, dermatite e *peau d'orange* (pele com aspecto de casca de laranja).

O linfangiossarcoma pode se desenvolver em casos crônicos (> 10 anos) e, quando ocorre associado à mastectomia, é conhecido como síndrome de Stewart-Treves.

As infecções de pele são frequentes e formam um ciclo de piora do edema e suscetibilidade a infecções. Micoses interdigitais e fissuras na pele são as principais portas de entrada das infecções bacterianas.

EXAMES COMPLEMENTARES

A linfocintilografia é o padrão-ouro para o estudo do sistema linfático e é feita com injeção subcutânea de Tc-99m entre o 1° e o 2° dedos do pé. Após a injeção, é feita a medida do tempo e da concentração do fármaco nas principais cadeias linfonodais: joelho, inguinal, axilar.

USG com modo Doppler venoso é importante no diagnóstico diferencial de trombose venosa, síndrome pós-flebítica e varizes.

TC e RNM mostram espessamento da pele e aumento do tecido subcutâneo com imagens características em "favo de mel" e podem ser úteis na reavaliação dos resultados do tratamento.

A pesquisa da microfilária no sangue periférico pode ser utilizada em regiões endêmicas.

Deve-se fazer o diagnóstico diferencial da doença com:

- insuficiência cardíaca;
- insuficiência renal;

- cirrose hepática;
- hipoproteinemia;
- angioedema hereditário;
- doenças venosas;
- trombose venosa profunda;
- malformações vasculares;
- lipedema;
- edema postural;
- medicamentos.

Tabela 1 Classificação dos linfedemas

Linfedema primário

Congênito: idade < 1 ano

Precoce: idade 1-35 anos

Tardio: idade > 35 anos

Linfedema secundário

Obstrução linfática (tumores, infecções e radioterapia)

Interrupção linfática (cirurgias inguinais e linfadenectomias)

TRATAMENTO

O tratamento do linfedema é multidisciplinar e visa a redução ou manutenção do tamanho do membro afetado, alívio dos sintomas e prevenção das infecções de pele. Deve ser iniciado o mais precocemente possível para que tenha bons resultados.

Elevação dos membros inferiores, drenagem linfática e uso de malhas de compressão elástica ou outros sistemas de compressão são medidas para a redução do volume do membro, gerando alívio dos sintomas em até 60% dos casos. O exercício foi o único tratamento a melhorar a dor e a qualidade de vida nos pacientes com linfedema secundário à neoplasia de mama de acordo com estudos recentes. Dieta com redução do peso corporal também pode reduzir o volume do edema nos membros superiores.

Hidratação da pele e higiene dos pés visam evitar lesões e micose interdigital.

O tratamento das micoses interdigitais e infecções de pele superpostas (celulites ou erisipelas) deve ser realizado com antimicóticos (tópicos ou sistêmicos) e antibióticos específicos.

O uso de antibióticos profiláticos como a penicilina benzatina (1.200.000 UI, IM, a cada 21 dias) é recomendado nos 6 meses que sucedem um surto infeccioso.

O tratamento cirúrgico é exceção, exceto no linfedema penoescrotal, no qual é o tratamento de escolha.

PROGNÓSTICO

A evolução do linfedema sem o acompanhamento adequado resulta em um ciclo de infecções de repetição

que lesam ainda mais o sistema linfático e pioram o edema na região afetada, levando a incapacidade funcional e piora da qualidade de vida. A ausência de tratamento e a cronicidade do linfedema podem levar à malignização com desenvolvimento do linfangiossarcoma.

BIBLIOGRAFIA

Guedes Neto HJ, Silva W, Gomes SCN, Perez MCJ, de Andrade MFC. Diagnóstico, prevenção e tratamento do linfedema. J Vasc Br 2005; 4(Supl.2):S201-4.

- International Society of Lymphology. The diagnosis and treatment of peripheral lymphedema. 2009 concensus document of the International Society of Lymphology. Lymphology 2009;42(2):51-60.
- McNeely NL, Peddle CJ, Yurick J, Dayes IS, Mackey JR. Conservative and dietary interventions for cancer-related lymphedema: a systematic review and meta-analysis. Cancer 2011;117:1136-48.
- Murdaca G, Cagnati P, Gulli R, Sapnò F, Puppo F, Campisi C, et al. Current views on diagnostic approach and treatment of lymphedema. Am J Med 2012;125:134-40.
- Tiwari A, Cheng KS, Button M, Myint F, Hamilton G. Differential diagnosis, investigation, and current treatment of lower limb lymphedema. Arch Surg 2003;138(2):152-61.

-MRCM.indb 443 12/5/17 4:05 PM

DOENÇAS PULMONARES

CAIO JÚLIO CÉSAR DOS SANTOS FERNANDES

98 PROVAS DE FUNÇÃO PULMONAR

Luciana Tamie Kato Morinaga

As provas de função pulmonar são um conjunto de técnicas complementares utilizadas para a avaliação de diferentes propriedades mecânicas e funcionais do sistema respiratório. Compreendem técnicas não invasivas bastante seguras e de grande relevância clínica (Tabela 1).

Tabela 1 Contraindicações às provas de função pulmonar

Absolutas (devem ser evitadas na maioria dos casos)

Doença cardiovascular instável (angina, IAM nos últimos 30 dias, taquiarritmias)

Aneurisma de aorta ascendente

Doença respiratória infectocontagiosa em atividade

Relativas (o benefício do exame deve ser julgado individualmente)

Dificuldade de compreender ou executar as manobras

Cirurgia recente

Pneumotórax

Hemoptise

As principais indicações das provas de função pulmonar são:

- investigação de dispneia;
- diagnóstico de distúrbios ventilatórios obstrutivos:
- rastreamento e estadiamento de doenças respiratórias;
- avaliação pré-operatória de cirurgias gerais e de ressecção pulmonar.

As mais frequentemente utilizadas são espirometria, pletismografia, medida de difusão pulmonar e teste cardiopulmonar.

ESPIROMETRIA

Permite a medida dos fluxos respiratórios e do volume de ar inspirado e expirado (Figura 1). Os dados gerados pelas manobras de expiração forçada são importantes para o diagnóstico de obstrução ao fluxo aéreo, presente em doenças como doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC) e asma.

TÉCNICA

São realizadas as manobras de inspiração e expiração máximas, sendo a expiração executada de maneira lenta e forçada, separadamente. Os principais dados obtidos provêm das manobras forçadas:

- capacidade vital forçada (CVF volume expirado a partir de uma inspiração máxima até o final da expiração forçada): reflete a integração entre as forças elásticas pulmonares e a estrutura da caixa torácica e dos músculos respiratórios. Em geral, redução da capacidade vital forçada é consequência de redução na capacidade pulmonar total (CPT), embora situações de aumento do volume residual (aprisionamento aéreo) também possam causar sua redução (Figura 1);
- volume expirado no 1° segundo da expiração (VEF1): representa o dado de maior valor clínico isola-

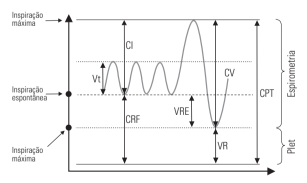


Figura 1 Volumes e capacidades pulmonares. CRF, VR e CPT não podem ser medidos diretamente pela espirometria, sendo necessário realizar pletismografia ou outra técnica de medida de volumes para sua determinação. Cl: capacidade inspiratória; CPT; capacidade pulmonar total; CRF: capacidade residual funcional; CV: capacidade vital; Plet: pletismografia; VR: volume residual; VRE: volume de reserva expiratório; Vt: volume corrente (obtido durante respiração espontânea).

-MRCM.indb 444 12/5/17 4:05 PM

do. Trata-se de uma medida do fluxo máximo de esvaziamento pulmonar, indicador sensível nas doenças pulmonares e extremamente reprodutível;

- pico de fluxo expiratório (PFE): embora também represente o esvaziamento pulmonar, é mais dependente de esforço, sendo um bom indicador de colaboração e execução técnica das manobras;
- fluxo expiratório forçado 25-75% (FEF_{25-75%}): medido com base na capacidade vital forçada, representa a medida dos fluxos com 25-75% do esvaziamento pulmonar, ou seja, nas porções intermediárias. Apresenta-se reduzido precocemente nos distúrbios obstrutivos.

INTERPRETAÇÃO

Os fluxos e os volumes medidos durante a espirometria são habitualmente dispostos em 2 gráficos diferentes para facilitar a verificação da adequação das manobras e a identificação de padrões típicos referentes aos principais distúrbios ventilatórios.

O gráfico fluxo × volume permite fácil avaliação do pico de fluxo expiratório e da cooperação do paciente. Reduções dos fluxos aéreos em doenças obstrutivas são facilmente reconhecidas pela acentuação da concavidade da curva expiratória (Figura 2).

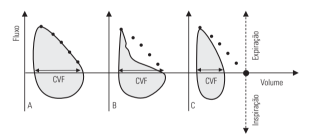


Figura 2 Curvas fluxo \times volume de espirometrias. A: normal, com traçado de fluxo dentro do previsto (plotagem); B: distúrbio ventilatório obstrutivo. Há acentuação da concavidade da curva, com redução dos fluxos expiratórios; C: distúrbio ventilatório restritivo. Os fluxos expiratórios são normais ou aumentados, com redução da capacidade vital forçada (CVF).

Por sua vez, o gráfico volume × tempo permite avaliar se o tempo expiratório foi adequado. Indivíduos com doenças restritivas pulmonares (fibrose pulmonar, doenças neuromusculares), por um lado, tendem a esvaziar os pulmões em maior velocidade, rapidamente atingindo uma fase de platô. Indivíduos com restrição ao fluxo aéreo, por outro lado, tendem a manter expirações prolongadas sem esvaziamento completo (Figura 3).

PRINCIPAIS PADRÕES

A Figura 4 ilustra os padrões que podem ser encontrados.

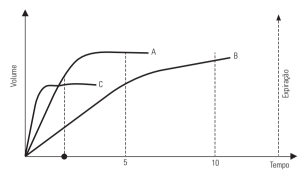
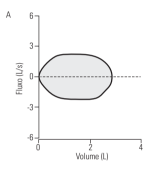
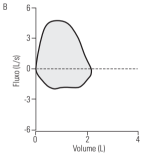


Figura 3 Gráfico de volume × tempo. A: indivíduo normal; B: distúrbio obstrutivo, com redução do VEF1 e fluxos intermediários, levando a tempo prolongado para expiração completa; C: distúrbio restritivo, com capacidade vital forçada reduzida e esvaziamento pulmonar precoce. VEF1: volume expirado no 1° segundo da expiração.





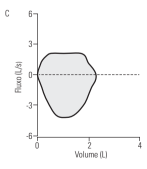


Figura 4 Padrões de obstrução de vias aéreas superiores na curva fluxo \times volume. A: obstrução fixa (estenose traqueal, tumor): amputação de alças inspiratórias e expiratórias; B: obstrução extratorácica variável (disfunção/estenose de prega vocal): redução dos fluxos inspiratórios com expiração relativamente preservada; C: obstrução intratorácica variável (traqueomalácia): redução dos fluxos expiratórios com alça inspiratória normal.

-MRCM.indb 445 12/5/17 4:05 PM

Distúrbio ventilatório obstrutivo

É caracterizado pela redução do fluxo expiratório em relação ao volume expirado. Ocorre em doenças nas quais há limitação ao fluxo aéreo, reduzindo a velocidade de esvaziamento pulmonar, por aumento da resistência das vias aéreas e/ou perda da retração elástica pulmonar.

Há redução do VEF1 e dos fluxos intermediários (FEF_{25-75%}), com capacidade vital forçada geralmente normal e, portanto, com redução da relação VEF1/CVF abaixo do limite inferior da normalidade (abaixo do 5° percentil).

As doenças associadas a esse distúrbio são: asma, bronquite crônica, enfisema, bronquiolites.

Distúrbio ventilatório restritivo

É caracterizado pela redução dos volumes pulmonares, seja por alterações parenquimatosas com aumento da retração elástica, alterações da caixa torácica ou ainda por causas extratorácicas de compressão do parênquima. É definido pela redução da capacidade pulmonar total.

Pode ser apenas sugerido pela espirometria com base na redução da capacidade vital forçada com relação VEF1/CVF normal, porém é necessária a medida da capacidade pulmonar total para que possa ser definido. Estudo prévio demonstrou que em 42% das espirometrias avaliadas como restritivas, apesar de redução da capacidade vital forçada, a capacidade pulmonar total medida foi normal. Em parte desses casos, a causa da redução da capacidade vital forçada foi aprisionamento aéreo (aumento do volume residual com aumento da relação volume residual/capacidade pulmonar total).

As doenças associadas a esse distúrbio são: doenças intersticiais pulmonares, doenças neuromusculares, compressão extratorácica por hérnias hiatais.

Distúrbio ventilatório misto

Ocorre na presença de achados de obstrução (redução da relação VEF1/CVF e da VEF1) associados à redução da capacidade pulmonar total.

Na ausência de medida da capacidade pulmonar total, a redução da capacidade vital forçada associada a achados de obstrução não deve ser usada para diagnóstico de distúrbio misto. Nesses casos, como a capacidade vital forçada pode estar reduzida por aprisionamento aéreo ou restrição, considera-se um distúrbio ventilatório obstrutivo com redução da capacidade vital forçada.

Distúrbio ventilatório inespecífico

Ocorre nos casos de redução de capacidade vital forçada com capacidade pulmonar total normal, na ausência de distúrbio obstrutivo.

Pode ser considerado na situação de capacidade vital forçada reduzida na espirometria quando não há medida de volumes pulmonares e a presença de restrição não pode ser confirmada.

Obstrução de vias aéreas superiores

O efeito da obstrução de vias aéreas superiores (pregas vocais, traqueia e brônquios principais) depende da sua localização dentro da cavidade torácica (nesses casos, está sujeita a variações de pressão dentro dela) ou fora dela e do fato de a obstrução ser fixa ou variável.

A Figura 5 apresenta um algoritmo para análise das provas de função pulmonar e diagnóstico dos principais padrões encontrados.

CLASSIFICAÇÃO

De acordo com as diretrizes brasileiras, a gravidade dos distúrbios ventilatórios pode ser classificada conforme a redução dos parâmetros volumétricos (Tabela 2).

Tabela 2 Critérios espirométricos para classificação dos distúrbios ventilatórios				
Classificação VEF1 (% CPT (% VEF1/CVF (% previsto) previsto)				
Leve	≥ 60	≥ 70	≥ 60	
Moderado	41-59	60-69	41-59	
Grave	≤ 40	< 60	≤ 40	

No caso de distúrbios obstrutivos, a relação VEF1/CVF pode ser utilizada juntamente com o VEF1, sendo a classificação feita com base no índice mais alterado. CPT: capacidade pulmonar total; CVF: capacidade vital forçada; VEF1: volume expirado no 1° segundo da expiração.

A porcentagem da capacidade pulmonar total em relação ao previsto é idealmente utilizada para a caracterização dos distúrbios restritivos. No caso de distúrbios obstrutivos, o VEF1 é geralmente utilizado.

RESPOSTA AO BRONCODILATADOR

O critério de resposta a broncodilatador mais frequentemente usado vem do consenso conjunto da American Thoracic Society e da European Respiratory Society e avalia variações do VEF1 ou da capacidade vital forçada em relação ao valor basal (pré-broncodilatador) (Tabela 3), independentemente da presença de obstrução na espirometria de base.

-MRCM.indb 446 12/5/17 4:05 PM

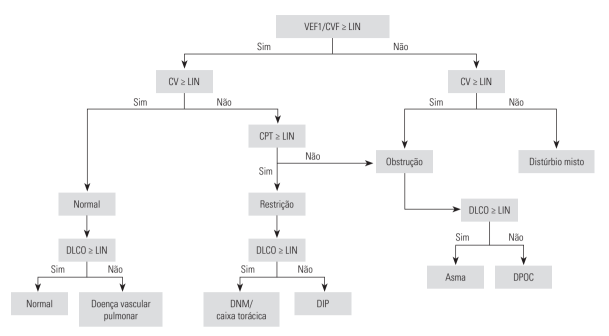


Figura 5 Algoritmo de interpretação das provas de função com os principais padrões e doenças associadas. CPT: capacidade pulmonar total; CV: capacidade vital; CVF: capacidade vital forçada; DIP: doença intersticial pulmonar; DLCO: difusão do monóxido de carbono; DNM: doença neuromuscular; DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica; LIN: limite inferior da normalidade até o 5° percentil do valor previsto; VEF1: volume expirado no 1° segundo da expiração. Adaptada de Pellegrino R, Viegi G, Brusasco V, Crapo RO, Burgos F, Casaburi R, et al. Interpretative strategies for lung function tests. Eur Resp J 2005;26(5):948-68.

Tabela 3 Critérios d	Critérios de resposta positiva ao broncodilatador			
Parâmetro avaliado	Variação (% basal)	Variação absoluta		
VEF1 e/ou CVF	≥ 12%	≥ 200 mL		

Ambos os critérios de variação (em valor absoluto e porcentagem do basal) devem ser cumpridos.

CVF: capacidade vital forçada; VEF1: volume expirado no 1° segundo da expiração.

As diretrizes da Sociedade Brasileira de Pneumologia de 2002 sugerem o uso de outros parâmetros além dos já citados para avaliação da resposta ao broncodilatador, relacionando as variações aos valores previstos (e não aos valores basais). O consenso brasileiro faz ainda uma distinção para a avaliação de resposta a broncodilatador em indivíduos nos quais a espirometria de base não revela obstrução, conforme mostrado na Tabela 4.

Vale ressaltar que resposta positiva ao broncodilatador não é sinônimo de resposta clínica à medicação ou indicação de tratamento, assim como sua ausência não sugere ausência de benefício com o uso da medicação.

PLETISMOGRAFIA

É o método mais frequentemente utilizado para a medida dos volumes pulmonares. Permite a determinação de volumes não mobilizados na espirometria, como a própria capacidade pulmonar total e o volume residual (volume que permanece dentro do tórax mesmo após expiração máxima).

Tabela 4 Critérios de resposta positiva ao broncodilatador de acordo com as diretrizes brasileiras						
Distúrbio obstrutivo (basal)	Parâmetro	Variação (% previsto)	Variação absoluta			
Presente	VEF1	> 7%	≥ 200 mL			
	CVF	> 7%	≥ 350 mL			
	CV	> 7%	≥ 400 mL			
	CI	> 7%	≥ 300 mL			
Ausente	VEF1	≥ 10%	_			

A comparação proporcional de variação é feita em relação aos valores previstos. Na ausência de distúrbio obstrutivo na espirometria pré-broncodilatador, apenas a variação do VEF1 em relação ao basal deve ser considerada.

Cl: capacidade inspiratória; CV: capacidade vital; CVF: capacidade vital forçada; VEF1: volume expirado no 1° segundo da expiração.

TÉCNICA

Baseia-se na Lei de Boyle, que determina que, em condições isotérmicas, o produto volume × pressão de um gás é constante. Na técnica mais frequentemente utilizada, o paciente é colocado dentro do pletismógrafo (cabine hermeticamente fechada), mantendo constante o volume total de gás (pulmão/cabine) . O paciente realiza esforços respiratórios repetitivos contra uma válvula ocluída (sem passagem de ar, portanto), e são analisadas as variações de pressão na boca do indivíduo e na cabine. As variações de pressão são, então, utilizadas para cálculo indireto do volume pulmonar total.

-MRCM.indb 447 12/5/17 4:05 PM

Outros métodos de medida dos volumes pulmonares são: diluição de gás inerte (em geral, hélio) e diluição de nitrogênio. Uma vez que se baseiam em medidas de concentração dos gases inalados, tais técnicas medem o volume pulmonar comunicado com as vias aéreas em vez do volume torácico total. Em casos de aprisionamento aéreo ou na presença de cistos não comunicados, a medida dos volumes pode ser subestimada.

INTERPRETAÇÃO

Em adição à espirometria, a medida de volumes pulmonares permite:

- diagnóstico diferencial da redução da capacidade vital forçada (Figura 6):
- distúrbio restritivo: embora essa redução, em especial < 50% do previsto na presença de relação VEF1/capacidade vital forçada normal, seja sugestiva de distúrbio restritivo, a medida da capacidade pulmonar total é necessária para sua confirmação. Esta é ainda o parâmetro idealmente utilizado para a quantificação de gravidade da restrição;
- aprisionamento aéreo × distúrbio misto: em alguns casos de doenças obstrutivas, além da redução esperada do VEF1, ocorre redução da capacidade vital forçada desproporcional (menos intensa) secundária a aprisionamento aéreo pela limitação de fluxo expiratório e pelo consequente aumento do volume residual. Nesses casos, a diferença % da capacidade vital forçada-% de VEF1 > 25 à espirometria é sugestiva de aprisionamento, mas a medida de volumes pela pletismografia pode auxiliar a determinação do volume residual e da relação volume residual/capacidade pulmonar total, ambos aumentados na presença de aprisionamento aéreo. Na presença de distúrbio misto, a medida da capacidade pulmonar total abaixo do previsto confirma restrição associada ao quadro de obstrução (independentemente da presença de aprisionamento aéreo). Pode ocorrer, p. ex., em casos de fibrose pulmonar associada a enfisema;
- diagnóstico de hiperinsuflação (Figura 6): além da presença de obstrução e aprisionamento aéreo, indivíduos com enfisema podem apresentar aumento da capacidade pulmonar total decorrente da perda de retração elástica pulmonar. Tal alteração, em geral, não está presente em indivíduos asmáticos.

MEDIDA DE DIFUSÃO PULMONAR

Avalia a capacidade de transferência dos gases dos alvéolos até o interior das hemácias, em um processo que reflete não apenas a difusão do gás em si, mas a interação entre os alvéolos, os capilares pulmonares e as hemácias.

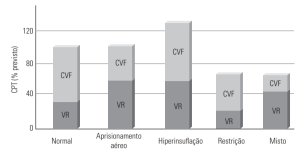


Figura 6 Identificação de diferentes padrões de alteração pela medida dos volumes pulmonares. CPT: capacidade pulmonar total; CVF: capacidade vital forçada; VR: volume residual. Adaptada de Pereira CAC, Neder JA; Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Diretrizes para testes de função pulmonar. J Pneumol 2002;28(supl 3):S1-41.

TÉCNICA

Trata-se de uma manobra de inspiração única sustentada de mistura contendo monóxido de carbono (altamente difusível e menos influenciado pelo estado de perfusão pulmonar do que outros gases) e um gás traçador não difusível, em geral hélio. O gás expirado é analisado. A técnica permite medir a quantidade de monóxido de carbono que se difunde nos capilares pulmonares, usando o hélio para determinar a diluição equivalente sofrida pelo monóxido de carbono no gás exalado e determinando, assim, a medida da difusão de monóxido de carbono.

INTERPRETAÇÃO

Alterações na difusão pulmonar refletem mudanças na troca gasosa (por alterações na membrana alveolocapilar ou no volume sanguíneo pulmonar) ou redução no volume pulmonar:

- redução de difusão pulmonar: doenças intersticiais, doenças vasculares (hipertensão pulmonar), enfisema;
- aumento da difusão pulmonar: policitemia, hemorragia alveolar recente.

CLASSIFICAÇÃO

A Tabela 5 apresenta os critérios de classificação das alterações na difusão pulmonar.

Tabela 5	Classificação das alterações de difusão pulmonar		
Aumento	> 140% do previsto		
Normal	75-140%		
Redução			
Leve	61-75%		
Moderada	41-60%		
Grave	≤ 40%		

Adaptada de Pereira CAC, Neder JA; Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Diretrizes para testes de função pulmonar. J Pneumol 2002;28(supl 3):S1-41.

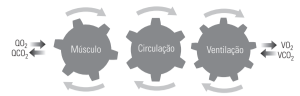


Figura 7 Acoplamento entre respiração externa e celular e os diversos sistemas envolvidos. As medidas da respiração externa e os dados circulatórios e ventilatórios obtidos pelo teste cardiopulmonar refletem mudanças na respiração celular e podem ser usados para avaliação da resposta ao exercício. QCO₂: coeficiente calórico de dióxido de carbono; QO₂: coeficiente calórico de oxigênio; VCO₂: produção de dióxido de carbono; VO₂: consumo de oxigênio.

TESTE CARDIOPULMONAR

O exercício físico dinâmico que mobiliza grandes grupos musculares e leva ao deslocamento de grande parte do corpo representa um desafio à cadeia responsável pela geração de energia (Figura 7). Da mesma maneira, a investigação da dispneia ao esforço constitui tema de difícil abordagem, dado que pode estar relacionada a alterações em diversos pontos dessa cadeia.

O teste cardiopulmonar permite avaliação das respostas cardiovascular, metabólica, ventilatória e subjetiva (sintomas) durante o esforço físico, constituindo ferramenta de grande potencial diagnóstico e prognóstico.

As principais indicações para realização desse teste são:

- confirmação da presença e diagnóstico da etiologia da intolerância ao esforço (limitação cardiovascular, ventilatória ou de troca gasosa);
 - quantificação da intolerância ao esforço;
- avaliação prognóstica (insuficiência cardíaca congestiva, hipertensão pulmonar);
- avaliação de risco pré-operatório (cirurgia de ressecção pulmonar);
- indicação e avaliação pós-transplante cardiopulmonar;
- prescrição e acompanhamento de treinamento físico;
- diagnóstico de broncoconstrição induzida pelo esforço físico;
 - avaliação de resposta terapêutica.

TÉCNICA

Trata-se de um teste de esforço não invasivo com duração de 8-12 minutos, realizado em esteira ou cicloergômetro (Figura 8).

Para investigação de dispneia ou avaliação de limiares para treinamento físico, utiliza-se o protocolo incremental, com aumentos constantes de carga até o esforço máximo (determinado por dados clínicos e sintomas referidos).



Figura 8 Teste cardiopulmonar em bicicleta. Além da monitorização cardiovascular, a captação dos gases exalados e a medida dos fluxos aéreos permitem a avaliação do comportamento metabólico e ventilatório do indivíduo durante o esforço. A troca gasosa também pode ser monitorizada por meio da medida da oximetria de pulso.

Além da monitorização de parâmetros cardiovasculares, são utilizados sensores de fluxo e medidores de gases exalados acoplados à face do paciente, que permitem a determinação de diversos parâmetros.

PARÂMETROS AVALIADOS

- Metabólicos: a análise dos gases exalados durante o teste possibilita a medida do consumo de oxigênio no pico do esforço (VO₂pico), grandeza que define o desempenho cardiovascular e reflete a integração final de todos os componentes envolvidos na geração de energia. Em paralelo, o comportamento da produção de dióxido de carbono (VCO₂) gerada pela respiração celular e eliminada pela ventilação possibilita a determinação de outros pontos relevantes para a avaliação da limitação ao esforço:
- limiar anaeróbio (limiar 1): momento no qual, incrementando-se a carga de exercício, atinge-se um ponto de oferta crítica de oxigênio aos tecidos (tanto pelo aumento da demanda, quanto pela limitação à oferta de oxigênio pelo sistema cardiocirculatório). Inicia-se o metabolismo anaeróbico para geração de energia, com aumento da produção de ácido láctico, tamponado por íons bicarbonato para manutenção do pH celular. Representa o ponto até o qual o exercício físico pode ser mantido durante período prolongado, mantendo-se o equilíbrio acidobásico e a relação entre ventilação e consumo de oxigênio (VO₂). Pode ser identificado quando o aumento da produção de dióxido de carbono é desproporcional ao consumo de oxigênio (Figura 9);
- ponto de compensação respiratória (limiar 2):
 ocorre quando os mecanismos de tamponamento se es-

-MRCM.indb 449 12/5/17 4:05 PM

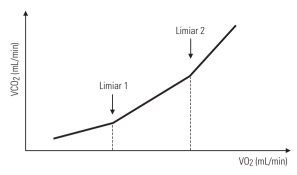


Figura 9 Identificação dos limiares 1 e 2 pela relação VCO₂/VO₂. Além do diagnóstico de limitação, a identificação dos limiares é feita juntamente com a determinação da carga em que ocorrem (velocidade, inclinação de esteira ou carga no cicloergômetro), possibilitando a prescrição de treinamento físico, programas de reabilitação cardiopulmonar e avaliação de intervenções (medicamentos, cirurgias etc.). VCO₂: produção de dióxido de carbono; VO₂: consumo de oxigênio.

gotam, provocando queda do pH celular. Há estímulo ventilatório intenso na tentativa de recuperar o pH pela eliminação do dióxido de carbono. Representa ponto de exercício de grande intensidade e pode ser identificado pelo aumento intenso da ventilação e da relação entre ventilação e produção de dióxido de carbono (relação VE/VCO₂), assim como em um novo incremento da produção de dióxido de carbono em relação ao consumo de oxigênio (Figura 9).

Cardiovasculares: são avaliados todos os parâmetro do teste ergométrico simples (traçado eletrocardiográfico, comportamento pressórico, análise de frequência cardíaca), sendo possível a identificação de sinais de isquemia ou anormalidades nas respostas cronotrópica

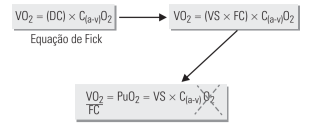


Figura 10 Adaptando a equação de Fick, observa-se que PuO_2 equivale ao produto entre VS e $C_{(a \rightarrow y)}O_2$. Considerando-se que a participação da extração periférica é de menor magnitude na equação, entende-se que o PuO_2 reflete principalmente o comportamento do volume sistólico. $C_{(a \rightarrow y)}O_2$: extração periférica de oxigênio ou diferença arteriovenosa de oxigênio; DC: débito cardíaco; FC: frequência cardíaca; PuO_2 : pulso de oxigênio; VO_2 : consumo de oxigênio; VS: volume sistólico.

e pressórica. Em associação com a análise metabólica, é possível ainda determinar o pulso de oxigênio ($PuO_2 = VO_2$ /frequência cardíaca), que pode ser associado ao volume sistólico e, portanto, também é marcador do desempenho cardiovascular (Figura 10).

- Ventilatórios: com auxílio de sensores de fluxo, é possível medir o comportamento da ventilação durante todo o exame, inclusive em termos de alterações de volume corrente e frequência respiratória. Limitações ao fluxo aéreo presentes em pacientes com doenças obstrutivas ou incapacidades de aumento de volume corrente presentes em pacientes com fibrose podem assim ser identificadas e, em conjunto com os dados de troca gasosa, auxiliar no diagnóstico de limitações ventilatórias.
- Troca gasosa: é possível medir a SatO₂ por oxímetros de pulso durante o exame.

Tabela 6 Principais padrões de limitação ao esforço no teste cardiopulmonar						
	Distúrbio circulatório	Destreinamento	Distúrbio ventilatório	Distúrbio de troca gasosa		
VO ₂ pico	\downarrow ou \leftrightarrow	\downarrow ou \leftrightarrow	\downarrow ou \leftrightarrow	\downarrow ou \leftrightarrow		
LA	$\downarrow\downarrow$	↔ ou ↓	↔ ou ↓	↔ ou ↓		
$\Delta VO_2/\Delta W$	$\downarrow\downarrow$	\	↔ ou ↓	↔ ou ↓		
PuO ₂ máximo	$\downarrow\downarrow$ com platô precoce	\downarrow	\downarrow ou \leftrightarrow	\downarrow ou \leftrightarrow		
RFC	↓ ou ausente	Variável	\leftrightarrow	Variável, em geral ↓		
RVE	\leftrightarrow	\leftrightarrow	$\downarrow\downarrow$	Normal ou ↓		
Frequência respiratória máxima e VC/CI	\leftrightarrow	\leftrightarrow	↔ ou ↑	$\uparrow\uparrow$		
ΔVE/ΔVCO ₂	↔ ou ↑	\leftrightarrow	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$		
SatO ₂	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Variável	\		
Limitante	Variável	Dor muscular	Dispneia	Dispneia		

Cl: capacidade inspiratória; LA: limiar anaeróbico; PuO₂: pulso de oxigênio; RFC: reserva cronotrópica; RVE: reserva ventilatória; VC: volume corrente; VCO₂: produção de dióxido de carbono; VE: ventilação; VO₂: consumo de oxigênio; W: carga.

Adaptada de Pereira CAC, Neder JA; Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Diretrizes para testes de função pulmonar. J Pneumol 2002;28(supl 3):S1-41.

-MRCM.indb 450 12/5/17 4:05 PM

INTERPRETAÇÃO

A análise conjunta dos dados obtidos permite inicialmente realizar o desempenho e é definida pelo consumo de oxigênio e pelo limiar anaeróbico, primariamente. Em conjunto, os dados obtidos permitem ainda identificar em qual ponto da cadeia (respiratório, cardiovascular ou muscular) encontra-se o motivo da limitação ao exercício. O teste cardiopulmonar permite ainda avaliar a intensidade da limitação, sendo o consumo de oxigênio no pico do esforço identificado como marcador prognóstico em diversas doenças e como marcador de risco em cirurgias de ressecção pulmonar.

A Tabela 6 mostra os principais padrões de limitação ao esforço que podem ser encontrados.

BIBLIOGRAFIA

Macintyre N, Crapo RO, Viegi G, Johnson DC, van der Grinten CP, Brusasco V, et al. Standardisation of the single-breath determination of carbon monoxide uptake in the lung. Eur Resp J 2005;26(4):720-35.

Miller MR, Hankinson J, Brusasco V, Burgos F, Casaburi R, Coates A, et al. Standardisation of spirometry. Eur Resp J 2005;26(2):319-38.

Pellegrino R, Viegi G, Brusasco V, Crapo RO, Burgos F, Casaburi R, et al. Interpretative strategies for lung function tests. Eur Resp J 2005;26(5): 948-68.

Pereira CAC, Neder JA; Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Diretrizes para testes de função pulmonar. J Pneumol 2002;28(supl 3):S1-41.

Salge JM, Izbicki M, Rodrigues Jr R, Rodrigues SCS; Sociedade Paulista de Pneumologia e Tisiologia. Função pulmonar. Série "Atualização e reciclagem em pneumologia". São Paulo: Atheneu; 2011.

Wanger J, Klausen JL, Coates A, Pedersen OF, Brusasco V, burgos F, et al. Standardisation of the measurement of lung volumes. Eur Resp J 2005;26(3):511-22.

99

ASMA

Maria Cecília Nieves Teixeira Maiorano, Regina Maria Carvalho Pinto

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Asma é uma doença inflamatória crônica das vias aéreas que decorre da participação de muitas células e elementos celulares. A inflamação crônica está associada à hiper-responsividade das vias aéreas, que leva a episódios recorrentes de sibilos, dispneia, opressão torácica e tosse, particularmente à noite ou no início da manhã. Esses episódios são consequência de obstrução ao fluxo aéreo intrapulmonar generalizada e variável, reversível espontaneamente ou com tratamento.

A doença tem componentes genético e ambiental, mas sua patogênese não está totalmente estabelecida.

Existem alguns genes que predispõem à atopia e outros que predispõem à hiper-responsividade das vias aéreas. Fatores ambientais como alérgenos, infecções, exposição ocupacional, tabagismo, poluição e dieta também participam no desenvolvimento da doença.

EPIDEMIOLOGIA

Estima-se que no mundo existam 300 milhões de indivíduos afetados pela asma. A prevalência é variável nos diferentes países, com taxas que variam em 1-18%. No Brasil, a estimativa é de aproximadamente 20 milhões de asmáticos, se for considerada uma prevalência global de 10%. A doença afeta pessoas de todas as raças e idades, com maior prevalência no sexo masculino antes da puberdade, situação que se inverte na idade adulta.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas são dispneia, tosse crônica, sibilância e opressão ou desconforto torácico, sobretudo à noite ou nas primeiras horas da manhã. As manifestações que sugerem fortemente o diagnóstico de asma são variabilidade dos sintomas, desencadeamento destes por irritantes inespecíficos (p. ex., fumaças, odores fortes e exercício) ou aeroalérgenos (p. ex., ácaros e fungos), piora dos sintomas à noite e melhora espontânea ou após o uso de medicações específicas para asma. É importante destacar que a asma de início recente em adultos pode estar relacionada com exposições ocupacionais.

O exame físico do asmático geralmente é inespecífico. A presença de sibilos é indicativa de obstrução ao fluxo aéreo; contudo, pode não ocorrer em todos os pacientes.

EXAMES COMPLEMENTARES

Espirometria

A espirometria é o exame complementar mais importante para o diagnóstico de asma. Nessa doença, observa-se caracteristicamente redução da relação entre o volume expiratório forçado no 1° segundo e a capacidade vital forçada (VEF1/CFV) para valor < 0,7. Espera-se uma resposta do volume expiratório forçado no 1° segundo (VEF1) após a administração de broncodilatador > 200 mL e 12% do valor prévio à administração (Tabela 1 e Figura 1).

Verificação de hiper-responsividade das vias aéreas

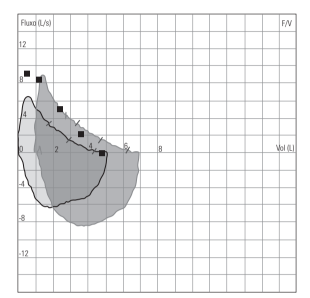
Em alguns pacientes com sintomas típicos de asma, a espirometria pode ser normal ou não apresentar resposta significativa ao broncodilatador. Nesses casos, de-

-MRCM.indb 451 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Valores da espirometria evidenciando obstrução ao fluxo aéreo (VEF1/CVF < 0,7) e resposta positiva ao broncodilatador						
Resultado	Predito	Pré	% predito	Pós	% predito	% variação
CVF (L)	4,84	5,11	106	5,98	124	17
VEF1 (L)	4,05	3,18	79	3,76	93	18
VEF1/CVF	0,84	0,62	74	0,63	74	1

CVF: capacidade vital forçada; VEF1: volume expiratório forçado no 1° segundo.

VEF1/CVF < 0,7: obstrução ao fluxo aéreo; aumento do VEF1 > 200 mL e VEF1 > 12% do valor prévio à administração do broncodilatador: resposta positiva ao medicamento.



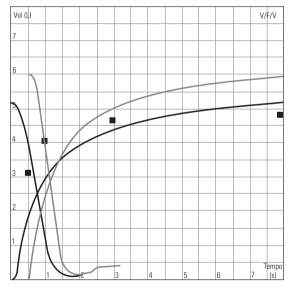


Figura 1 Curvas da espirometria (fluxo \times volume e volume \times tempo) evidenciando resposta ao broncodilatador.

ve-se demonstrar a hiper-responsividade brônquica por meio da inalação de substâncias broncoconstritoras (p. ex., metacolina, carbacol ou histamina) ou pela realização do teste de broncoprovocação por exercício. Este exame também é muito importante e pode auxiliar no diagnóstico de asma em pacientes com tosse ou dispneia com espirometria normal. Ressalte-se que o resultado também pode ser positivo em pacientes com outras doenças obstrutivas e rinite, não sendo a hiper-responsividade uma manifestação exclusiva da asma.

Medidas seriadas do pico de fluxo expiratório

A variação diurna excessiva do pico de fluxo expiratório (PFE) é uma forma simples, porém pouco acurada, para se diagnosticar a limitação ao fluxo aéreo na asma. Isso ocorre porque o PFE avalia as grandes vias aéreas, depende do esforço de quem executa a manobra, produz medidas de má qualidade e seus valores variam entre os diversos aparelhos.

Medidas matinais e vespertinas são obtidas durante 2 semanas, e a diferença entre os valores matinais e vespertinos é dividida pelo maior valor e expressa em percentual. Variações > 20% são consideradas positivas.

Atopia

Existe forte associação entre asma e alergia. A avaliação da atopia requer anamnese cuidadosa e confirmação da sensibilização alérgica por meio de testes cutâneos ou da determinação das concentrações séricas de IgE. Esses testes têm um papel mais importante no manejo da doença do que no diagnóstico.

Atualmente, sabe-se que as respostas imunomediadas, em particular as que envolvem mecanismos dependentes de IgE, estão integralmente ligadas ao desenvolvimento de inflamação das vias aéreas e, consequentemente, ao início, à persistência e à gravidade da asma.

No Brasil, os aeroalérgenos mais frequentes são ácaros, fungos e pólens, assim como antígenos de cães, gatos e baratas. Os testes podem identificar gatilhos que devem ser eliminados, facilitando, desse modo, o controle da asma.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de asma é realizado com base na suspeita clínica quando o paciente se apresenta com as ma-

nifestações anteriormente descritas. A confirmação do diagnóstico é realizada pela espirometria, evidenciandose a limitação ao fluxo aéreo e demonstrandose significativa reversibilidade após a inalação de um broncodilatador de curta ação. A limitação ao fluxo aéreo é estabelecida pela redução da relação VEF1/CFV (Tabela 2); e a intensidade dessa limitação é determinada pela redução percentual do VEF1 em relação ao seu previsto.

Tabela 2 Diagnóstico de asma		
Manifestações clínicas	Espirometria	
Dispneia	VEF1/CVF < 0,7	
Tosse	Aumento do VEF1 em 200 mL após a	
Sibilância	administração de broncodilatador e	
Opressão torácica	 > 12% de seu valor prévio à administração do broncodilatador 	

CVF: capacidade vital forçada; VEF1: volume expiratório forçado no 1º segundo.

Algumas doenças podem ter manifestações clínicas semelhantes às da asma e devem ser sempre consideradas no diagnóstico diferencial. Existem também algumas comorbidades, como doença do refluxo gastroesofágico (DRGE), rinite alérgica e rinossinusites em geral, que, quando associadas à asma, são causas possíveis de falta de controle, apesar de tratamento adequado.

Diagnóstico diferencial

- Doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC).
- Insuficiência cardíaca.
- DRGE.
- Disfunção de pregas vocais.
- Fibrose cística.
- Bronquiolite obliterante.
- Linfangioleiomiomatose.
- Aspergilose broncopulmonar alérgica (ABPA).
- Síndrome de Churg-Strauss.

TRATAMENTO

O objetivo do tratamento da asma é atingir e manter o controle clínico. Os medicamentos utilizados tradicionalmente eram divididos em broncodilatadores e anti-inflamatórios, mas atualmente são classificados como medicações de resgate ou de controle de longo prazo, de acordo com seu papel no manejo da doença:

- medicações de controle são aquelas utilizadas diariamente, por um longo período, com o objetivo de manter a asma controlada, que têm propriedades anti-inflamatórias. Entre elas, podem ser citados corticosteroides inalatórios e sistêmicos, antagonistas de leucotrieno (montelucaste), beta-2 agonistas de longa ação (LABA) em combinação com corticosteroide inalatório e anti-IgE (omalizumabe);
- medicações de resgate são aquelas utilizadas de acordo com a necessidade do paciente e com o objetivo de aliviar os sintomas, pois elas agem revertendo rapidamente a broncoconstrição. Existem várias associações no mercado de corticosteroides inalatórios e beta-2-agonistas de longa duração.

O tratamento é ajustado (Tabela 3) de acordo com o controle da doença (Tabela 4 e Figura 2).

Durante as exacerbações da doença, além do tratamento com as medicações inalatórias, cursos curtos de corticosteroide VO podem ser prescritos.

Tabela 3	Etapas de tratamento de acordo com a gravidade
Etapa 1	Broncodilatador de curta ação de demanda
Etapa 2	Dose baixa de CI ou antagonistas de leucotrieno
Etapa 3	Dose baixa de CI + LABA ou dose média ou alta de CI
Etapa 4	Dose moderada ou alta de CI + LABA ou dose moderada ou alta de CI + LABA + antagonistas de leucotrieno
Etapa 5	Adicionar corticosteroide VO na dose mais baixa possível e/ou anti-lgE

Cl: corticosteroides inalatórios; LABA: beta-2-agonistas de longa duração.

Tabela 4 Classificação da do	ença de acordo com o controle		
	Controlada (todos os parâmetros)	Parcialmente controlada (1 ou 2 parâmetros)	Não controlada (≥ 3 parâmetros)
Sintomas diurnos	Nenhum ou ≤ 2/semana	≥ 3/semana	≥ 3/semana
Limitação de atividades	Nenhuma	Qualquer	
Sintomas noturnos	Nenhum	Qualquer	
Necessidade de resgate	Nenhuma ou $\leq 2 \times / \text{semana}$	≥ 3×/semana	_
Função pulmonar	Normal	< 80% do predito ou do melhor prévio (se conhecido)	_

Fatores associados ao aumento de eventos adversos (avaliação dos riscos futuros — exacerbações, instabilidade, declínio acelerado da função pulmonar e efeitos adversos)

Mau controle clínico

- Exacerbações frequentes no último ano
- Admissão prévia em UTI

■ Baixo VEF1

- Exposição à fumaça do tabaco
- Necessidade de usar medicação em altas dosagens

VEF1: volume expiratório forçado no 1° segundo.

-MRCM.indb 453 12/5/17 4:05 PM

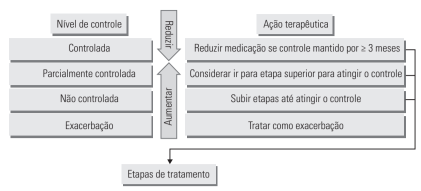


Figura 2 Abordagem escalonada para o tratamento da asma, que gira em torno do corticosteroide inalatório. Para cada um dos passos, a dose é ajustada de acordo com a necessidade, objetivando o controle da asma e minimizando efeitos colaterais de longo prazo decorrentes de altas doses de medicação.

Manejo das exacerbações

A manutenção do controle da asma reduz o risco de exacerbações; no entanto, infecções virais, exposição a alérgenos ambientais, poluição ambiental e exposição ocupacional ou a drogas podem ser causas de exacerbações. As exacerbações possuem gravidade variável (Tabela 5), e o tratamento deve ser realizado de acordo com as manifestações clínicas (Figura 3).

O tratamento das exacerbações baseia-se em medicações inalatórias, corticosteroides sistêmicos e suporte clínico. Deve-se reavaliar o paciente 30 minutos após o tratamento inicial.

PROGNÓSTICO

A asma tem impacto significativo na vida do paciente, da sua família e da sociedade. Embora não haja cura para a doença, o manejo adequado geralmente resulta em controle. Uma minoria dos pacientes não atinge controle apesar da otimização do tratamento (uso de medicação de alívio associada a \geq 2 medicações de manutenção), sendo esses casos chamados de asma de difícil controle.

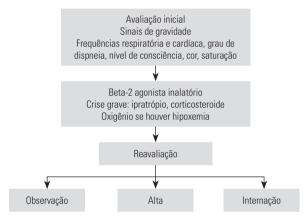


Figura 3 Manejo da exacerbação.

As exacerbações, em razão de seu risco potencial, devem ser rapidamente identificadas e tratadas de maneira correta. O tratamento visa a manter a função pulmonar o mais próximo do normal, prevenir exacerbações e evitar efeitos adversos dos medicamentos, levando, dessa maneira, à redução de mortalidade.

Tabela 5 Classificação da	gravidade das exacerbações		
	Leve a moderada	Grave	Muito grave
Impressão geral	Sem alterações	Sem alterações	Cianose, sudorese, exaustão
Estado mental	Normal	Normal ou agitação	Agitação, confusão, sonolência
Dispneia	Ausente ou leve	Moderada	Intensa
Fala	Frases completas	Frases incompletas	Frases curtas ou monossilábicas
Musculatura acessória	Retrações leves/ausentes	Retrações acentuadas	Retrações acentuadas
Sibilância	Ausente com murmúrio vesicular normal, localizado ou difuso	Localizada ou difusa	Ausente com murmúrio vesicular diminuído
Frequência respiratória	Normal ou aumentada	Aumentada	Aumentada
Frequência cardíaca	≤ 110 bpm	> 110 bpm	> 140 bpm ou bradicardia
SatO ₂	≥ 95%	91-95%	≤ 90%

-MRCM.indb 454 12/5/17 4:05 PM

Na consulta

- Avaliar o controle
- Avaliar possíveis fatores associados a controle ruim: rinossinusite, doença do refluxo gastroesofágico, uso incorreto dos dispositivos inalatórios, má aderência ao tratamento, exposição ambiental ou ocupacional.
- Ajustar o tratamento de acordo com o nível de controle.
- Prevenir e avaliar efeitos indesejados do tratamento (corticosteroides).
- Monitorizar função pulmonar com espirometria.

BIBLIOGRAFIA

Busse WW, Lemanske RF. Asthma. N Engl J Med 2001;344(5):350-62. Fanta CH. Asthma. N Engl J Med 2009;360(10):1002-14.

Global Initiative for Asthma. Global strategy for asthma management and prevention. Disponível em: http://www.ginasthma.org/local/uploads/ files/GINA_Report_2014_Aug12.pdf.

Hargreave FE, Pizzichini E. Airway hyperresponsiveness as a diagnostic feature of asthma. In: Johansson SG; European Academy of Allergology and Clinical Immunology (eds.). Progress in allergy, and clinical immunology V. Stockholm: Proceedings of the XV International Congress of Allergology and Clinical Immunology/1994 Annual Meeting of the European Academy of Allergology and Clinical Immunology. Stockholm, jun/jul 1994.

Sicherer SH, Wood RA, Immunology AAoPSOAA. Allergy testing in childhood: using allergen-specific IgE tests. Pediatrics 2012;129(1): 193-7.

Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Diretrizes para o manejo da asma, 2012. J Bras Pneumol 2012;38S:S1-46.

Solé D, Camelo-Nunes IC, Wandalsen GF Pastorino AC, Jacob CMA, Gonzalez C, et al. Prevalence of symptoms of asthma, rhinitis, and atopic eczema in Brazilian adolescents related to exposure to gaseous air pollutants and socioeconomic status. Allergol Clin Immunol 2007;17(1):7.

Solé D, Wandalsen GF, Camelo-Nunes IC, Naspitz CK, Group IB. Prevalence of symptoms of asthma, rhinitis, and atopic eczema among Brazilian children and adolescents identified by the International Study of Asthma and Allergies in Childhood – phase 3. J Pediatr 2006; 82(5):341-6.



André Apanavicius

DOENÇA ESTÁVEL

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Segundo a Global Initiative for Chronic Obstructive Lung Disease (GOLD), a doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC), uma doença comum, evitável e tratável, é caracterizada pela limitação persistente ao fluxo de ar, geralmente progressiva e associada a uma resposta inflamatória crônica exagerada, pulmonar e das vias

aéreas a partículas e gases nocivos. Exacerbações e comorbidades contribuem para a gravidade individual.

A DPOC é resultado da interação complexa entre fatores de riscos moleculares (p. ex., polimorfismos genéticos) e clinicoambientais, sendo o tabagismo o principal.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência da DPOC no Brasil é de 6-15,8%, dependendo do critério diagnóstico utilizado. Desses, apenas 5,3% apresentam diagnóstico médico de DPOC.

É mais prevalente em homens, com idade > 40 anos, tabagistas ou ex-tabagistas. Trata-se da 4ª principal causa de morte entre homens e da 5ª entre mulheres com idade > 40 anos. É a 6ª principal causa de gastos com internação hospitalar pelo SUS.

A mortalidade e a hospitalização associadas à DPOC têm diminuído consideravelmente no Brasil na última década.

QUADRO CLÍNICO

Alguns dados da história clínica são considerados essenciais:

- exposição a fatores de riscos (tabagismo, ambiental, ocupacional);
 - história familiar de doenças respiratórias;
 - antecedente pessoal de doença respiratória;
 - início e tempo de evolução dos sintomas;
 - história de exacerbação e hospitalização prévia;
- presença de comorbidades (depressão e ansiedade, doença cardiovascular, osteoporose, anorexia e perda de peso, câncer de pulmão, disfunção musculoesquelética);
 - impacto da doença na qualidade de vida;
- possibilidade de eliminação ou redução de fatores de risco.

A doença se manifesta com os seguintes sintomas:

- dispneia;
- tosse crônica, geralmente com expectoração;
- sibilância;
- possível variabilidade dos sintomas ao longo do dia ou entre as semanas, com piora geralmente no período matinal.

Ao exame clínico, é possível identificar o tipo (ou a fase) de manifestação da doença:

- início da doença: o paciente apresenta exame físico normal ou presença de sibilância e/ou tempo expiratório prolongado na manobra de expiração forçada;
- doença mais avançada: há sinais de hiperinsuflação pulmonar, diminuição dos murmúrios vesiculares, aba-

-MRCM.indb 455 12/5/17 4:05 PM

famento das bulhas cardíacas, sibilância, aumento do diâmetro anteroposterior do tórax e sinais de *cor pulmonale*;

exacerbação: observam-se dispneia, uso de musculatura acessória, presença de movimento paradoxal, sinais de *cor pulmonale*, cianose, instabilidade hemodinâmica, insuficiência respiratória, rebaixamento do nível de consciência.

A presença de baqueteamento digital ou hipocratismo digital é incomum nos pacientes com DPOC. Nesse contexto, deve-se procurar condições associadas (p. ex., câncer de pulmão) ou avaliar um diagnóstico diferencial (p. ex., doença intersticial pulmonar, bronquiectasia).

EXAMES COMPLEMENTARES

- Espirometria: é fundamental na avaliação diagnóstica da DPOC, na determinação da gravidade da limitação ao fluxo aéreo, na avaliação da resposta a medicações e no acompanhamento da progressão da doença. Não deve ser utilizada no rastreamento de obstrução ao fluxo aéreo em indivíduos sem sintomas respiratórios.
- Capacidade de difusão: não deve ser utilizada na avaliação de rotina dos pacientes com DPOC. Apresenta boa correlação com o grau de enfisema e pode ajudar na avaliação de pacientes com dispneia desproporcional ao grau de limitação ao fluxo aéreo determinado pela espirometria. Deverá ser realizada nos pacientes com DPOC com proposta de ressecção pulmonar ou de cirurgia de redução do volume pulmonar.
- Volumes pulmonares: não é essencial para o manejo do paciente com DPOC. Quando a capacidade vital forçada (CVF) estiver reduzida na espirometria, a medida dos volumes pulmonares, por meio da pletismografia, auxilia na diferenciação entre hiperinsuflação, aprisionamento aéreo ou um distúrbio restritivo associado.
- Oximetria de pulso: deverá ser utilizada nos pacientes com doença estável e volume expiratório forçado no 1º segundo (VEF1) < 35% ou com sinais clínicos de insuficiência respiratória ou disfunção cardíaca das câmaras direitas. Auxilia na avaliação da necessidade de oxigenoterapia suplementar, mas pode não ter boa acurácia no contexto de exacerbação da doença.
- Gasometria arterial: deverá ser realizada nos pacientes com SatO₂ medida pela oximetria de pulso < 92%. Deverá ser considerada na exacerbação pulmonar, principalmente quando associada a diminuição do nível de consciência.
- RX de tórax: tem baixa sensibilidade para o diagnóstico da DPOC, mas pode ser importante na avaliação de diagnósticos alternativos ou de complicações associadas (p. ex., pneumonia).

- TC de tórax: não é utilizada de rotina na avaliação da DPOC, tem boa sensibilidade e especificidade na avaliação do enfisema. Normalmente, é utilizada na avaliação de complicações associadas à doença (p. ex., tromboembolismo pulmonar, pneumotórax). É necessária na avaliação do paciente candidato à cirurgia de redução do volume pulmonar.
- Teste para deficiência de alfa-1-antitripsina: os pacientes com DPOC, particularmente em áreas com alta prevalência da deficiência de alfa-1-antitripsina, devem ser rastreados. O diagnóstico é sugerido em paciente adulto jovem (< 45 anos), caucasiano, não tabagista ou com baixa carga tabágica (< 15 maços/ano), com enfisema de predomínio nos lobos inferiores e história familiar de DPOC. Cerca de 3% dos pacientes com DPOC podem apresentar deficiência de alfa-1-antitripsina.

DIAGNÓSTICO

Os critérios diagnósticos para DPOC incluem:

- sintomas sugestivos (dispneia, tosse crônica com ou sem expectoração) + exposição a fatores de risco;
- espirometria pós-broncodilatador com presença de limitação persistente ao fluxo aéreo (VEF1/CVF < 0,7 ou VEF1/CVF abaixo do limite inferior da normalidade);
- ausência de diagnóstico alternativo para os sintomas e para a limitação ao fluxo aéreo.

Diagnóstico diferencial

- Asma.
- Insuficiência cardíaca congestiva.
- Bronquiectasias.
- Tuberculose.
- Estenose de via aérea.
- Panbronquite difusa.
- Bronquiolite constritiva.

CLASSIFICAÇÃO

A classificação da DPOC com base na gravidade da limitação ao fluxo aéreo é medida por meio do VEF1 (Tabela 1). Apresenta fraca correlação com os sintomas e com o prejuízo à qualidade de vida apresentados por esses pacientes. É necessária a avaliação de outros aspectos da doença, como gravidade dos sintomas, frequência de exacerbações e presença de comorbidades, para uma melhor caracterização da gravidade, do prognóstico e da estratégia terapêutica na doença.

Atualmente, a GOLD propõe um sistema de classificação (Tabela 2) baseado na limitação ao fluxo aéreo, na gravidade dos sintomas (Tabela 3 e 4) e na frequência de exacerbações para avaliar o risco de exacerbações e guiar a terapêutica.

-MRCM.indb 456 12/5/17 4:05 PM

 Tabela 1
 Classificação da gravidade da limitação ao fluxo

 aéreo na doença pulmonar obstrutiva crônica

VEF1/CVF < 0,7				
Leve	GOLD 1	VEF1 ≥ 80% do predito		
Moderado	GOLD 2	50% ≤ VEF1 < 80% do predito		
Grave	GOLD 3	30% ≤ VEF1 < 50% do predito		
Muito grave	GOLD 4	VEF1 < 30% do predito		

CVF: capacidade vital forçada; GOLD: Global Initiative for Chronic Obstructive Lung Disease; VEF1: volume expiratório forçado no 1° segundo (medido após a administração de broncodilatador).

Tabela 2	Associação entre sintomas, classificação
espiromét	rica e risco de exacerbações

Grupo A	Baixo risco, menos sintomas	GOLD 1 ou 2 e/ou 0-1 exacerbação/ ano e MRCm 0-1 ou CAT < 10
Grupo B	Baixo risco, mais sintomas	GOLD 1 ou 2 e/ou 0-1 exacerbação/ ano e MRCm ≥ 2 ou CAT ≥ 10
Grupo C	Alto risco, menos sintomas	GOLD 3 ou 4 e/ou ≥ 2 exacerbações/ ano e MRCm 0-1 ou CAT < 10
Grupo D	Alto risco, mais sintomas	GOLD 3 ou 4 e/ou > 2 exacerbações/ ano e MRCm ≥ 2 ou CAT ≥10

CAT: COPD assessment test, GOLD: Global Initiative for Chronic Obstructive Lung Disease; MRCm: Medical Research Council modificada.

O risco de exacerbação se sobrepõe ao risco avaliado pela limitação ao fluxo na espirometria.

Tabela 3 Escala de dispneia MRC modificada (MRCm)

- Tenho falta de ar ao realizar exercício intenso
- Tenho falta de ar quando apresso o meu passo ou subo escadas ou ladeira
- 2 Preciso parar algumas vezes quando ando no meu passo ou ando mais devagar do que outras pessoas de minha idade
- 3 Preciso parar muitas vezes em razão de falta de ar quando ando cerca de 100 m ou poucos minutos de caminhada no plano
- 4 Sinto tanta falta de ar que n\u00e3o saio de casa ou preciso de ajuda para me vestir ou tomar banho sozinho

MRC: Medical Research Council.

TRATAMENTO

A terapia farmacológica e não farmacológica para DPOC deve ser baseada no reconhecimento da gravidade da doença, visando à melhora dos sintomas, à redução da frequência e da gravidade das exacerbações e à melhora da qualidade de vida e da tolerância ao exercício. O tratamento deve fazer parte de um cuidado integrado, interdisciplinar, focado no paciente, que englobe aspectos da prevenção da doença, da promoção da saúde, do reconhecimento da resposta individual à terapêutica farmacológica e não farmacológica e da educação para o automanejo associado a um plano de ação para exacerbação aguda.

Até o momento, nenhuma das opções medicamentosas para o tratamento da DPOC se mostrou consistentemente efetiva para impedir o declínio da função pulmonar ou reduzir a mortalidade.

Não é indicado o tratamento farmacológico de pacientes assintomáticos, com ou sem evidência de obstrução ao fluxo aéreo na espirometria, a despeito da presença ou não de fatores de risco para DPOC.

Broncodilatadores

Os broncodilatadores são a base do tratamento farmacológico da DPOC e têm se mostrado eficientes na melhora em longo prazo dos sintomas respiratórios, da capacidade ao exercício e da limitação ao fluxo aéreo, mesmo quando o paciente não apresenta resposta ao broncodilatador na espirometria. A via inalatória deve ser preferida pela potencialização do efeito broncodilatador nas vias aéreas e pelo menor risco de efeitos colaterais. A toxicidade é dose-relacionada. São de 2 tipos:

 curta duração: utilizados em pacientes com sintomas leves e intermitentes, devem ser prescritos conforme a necessidade e não são para uso regular. É prefe-

							Pontuação
Não tenho tosse	1	2	3	4	5	Tenho tosse o tempo todo	
Não tenho nenhum catarro (secreção) no peito	1	2	3	4	5	O meu peito está cheio de catarro (secreção)	
Não sinto nenhuma pressão no peito	1	2	3	4	5	Sinto uma grande pressão no peito	
Não sinto falta de ar quando subo uma ladeira ou um andar de escada	1	2	3	4	5	Sinto bastante falta de ar quando subo uma ladeira ou um andar de escada	
Não sinto nenhuma limitação nas minhas atividades em casa	1	2	3	4	5	Sinto-me muito limitado nas minhas atividades em casa	
Sinto-me confiante para sair de casa, apesar da minha doença pulmonar	1	2	3	4	5	Não me sinto nada confiante para sair de casa por causa da minha doença pulmonar	
Durmo profundamente	1	2	3	4	5	Não durmo profundamente em razão da minha doença pulmonar	
Tenho muita energia (disposição)	1	2	3	4	5	Não tenho nenhuma energia (disposição)	

Total

-MRCM.indb 457 12/5/17 4:05 PM

rível a associação de 2 classes de broncodilatadores para maior eficácia e menor risco de efeitos colaterais;

longa duração: são mais efetivos para produzir controle dos sintomas quando comparados aos de curta duração. Apresentam benefícios na melhora de VEF1, dispneia, qualidade de vida, incidência de exacerbações (formoterol, salmeterol, tiotrópio), na hiperinsuflação dinâmica (tiotrópio) e na taxa de hospitalização (salmeterol) e podem ainda diminuir a taxa de declínio do VEF1 (tiotrópio), sem efeito na mortalidade. Indacaterol apresenta efeito broncodilatador semelhante ao do tiotrópio, com benefício em relação à dispneia, na taxa de exacerbação e na qualidade de vida. O principal efeito colateral com beta-2-agonistas é o risco de arritmias, principalmente nos pacientes com história prévia.

A combinação do anticolinérgico de longa duração com um beta-2-agonista de longa duração pode levar a leve melhora na qualidade de vida e pequeno aumento no VEF1.

Corticosteroides inalatórios

Diminuem a taxa de exacerbação pulmonar, mas podem aumentar a incidência de pneumonia. São indicados para pacientes com exacerbações frequentes ou graves ou com sinais de componente asmático.

Broncodilatadores + corticosteroide inalatório

Melhoram a função pulmonar, a qualidade de vida e a taxa de exacerbação pulmonar.

Possivelmente, melhoram a sobrevida (salmeterol + fluticasona).

Inibidor de fosfodiesterase-4 (roflumilaste)

Reduz a reposta inflamatória nas vias aéreas. É indicado para pacientes com bronquite crônica, DPOC grave ou muito grave, associada a história de exacerbações frequentes.

Promove melhora do VEF1 e diminuição da taxa de exacerbação pulmonar, com pouco impacto sobre qualidade de vida e controle dos sintomas.

Apresenta como efeitos colaterais: náusea, diarreia e perda de peso.

Antibioticoprofilaxia

Não é indicada para a maioria dos pacientes com DPOC. Pode ser considerada em pacientes com exacerbações frequentes, apesar de otimização terapêutica, levando-se em consideração o aumento da taxa de resistência antimicrobiana e as reações adversas. Um esquema proposto é o de azitromicina, 250 mg/dia, ou 3 vezes por semana.

Cessação do tabagismo

É a intervenção com a maior capacidade de influenciar a história natural da DPOC. A melhor taxa de sucesso é alcançada quando o aconselhamento é associado à terapia farmacológica. As opções medicamentosas são reposição de nicotina (adesivo transdérmico, goma, tablete ou pastilha), bupropiona e vareniclina.

Paciente	1 ^a escolha	Alternativa	Outras possibilidades
Grupo A	Anticolinérgico de curta duração ou beta-2-agonista de curta duração	Anticolinérgico de longa duração ou beta-2- -agonista de longa duração ou beta-2-agonista de curta duração e anticolinérgico de curta duração	Teofilina
Grupo B	Anticolinérgico de longa duração ou beta-2-agonista de longa duração	Anticolinérgico de longa duração e beta-2-agonista de longa duração	Beta-2-agonista de curta duração e/ou anticolinérgico de curta duração Teofilina
Grupo C	Corticosteroide inalatório + beta-2- -agonista de longa duração ou anticolinérgico de longa duração	Anticolinérgico de longa duração e beta-2-agonista de longa duração ou anticolinérgico de longa duração e inibidor da fosfodiesterase-4 ou beta-2-agonista de longa duração e inibidor da fosfodiesterase-4	Beta-2-agonista de curta duração e/ou anticolinérgico de curta duração Teofilina
Grupo D	Corticosteroide inalatório + beta-2- -agonista de longa duração e/ou anticolinérgico de longa duração	Corticosteroide inalatório + beta-2-agonista de longa duração e anticolinérgico de longa duração ou corticosteroide inalatório + beta-2-agonista de longa duração e inibidor da fosfodiesterase-4 ou anticolinérgico de longa duração e beta-2-agonista de longa duração ou anticolinérgico de longa duração e inibidor da fosfodiesterase-4	Carbocisteína Beta-2-agonista de curta duração e/ou anticolinérgico de curta duração Teofilina

-MRCM.indb 458 12/5/17 4:05 PM

Vacinação

- Anti-influenza: todos os pacientes com DPOC devem ser vacinados anualmente, medida que está associada com diminuição da mortalidade.
- Antipneumocócica polivalente 23: é recomendada nos pacientes com idade > 65 anos com DPOC e nos mais jovens com comorbidades significativas como doença cardíaca. Pode ser considerada nos pacientes com idade < 65 anos com VEF1 < 40% visando redução da incidência de pneumonia comunitária.

Reabilitação pulmonar

Promove benefício na capacidade para o exercício, na qualidade de vida, no número de hospitalizações, na redução de ansiedade e depressão e possível melhora na sobrevida.

Deve ser prescrita para todos os pacientes sintomáticos com VEF1 < 50% do predito. Pode ser considerada para pacientes com VEF1 > 50% que permanecem sintomáticos apesar de otimização da terapia medicamentosa.

Oxigenoterapia

A administração de oxigênio > 15 h/dia aumenta a sobrevida em pacientes com insuficiência respiratória crônica e hipoxemia de repouso grave. Está indicada para: $pO_2 \le 55$ mmHg ou $SatO_2 \le 88\%$; ou com pO_2 de 55-60 mmHg ou $SatO_2$ de 89% com evidências de *cor pulmonale* ou policitemia (Ht > 55%).

Tratamento cirúrgico

A cirurgia redutora do volume pulmonar deverá ser considerada nos pacientes com idade < 75 anos, com enfisema predominante nos lobos superiores, ex-tabagistas, com manutenção dos sintomas respiratórios apesar da otimização farmacológica e após serem submetidos a um programa de reabilitação pulmonar, VEF1 < 45%, presença de hiperinsuflação e baixa capacidade ao exercício.

Está associado a melhora da sobrevida no subgrupo com baixa capacidade para exercício e com melhora da qualidade de vida e da capacidade para exercício no subgrupo já com alta capacidade para exercício. Observa-se aumento da mortalidade com o procedimento em pacientes com VEF1 \leq 20% e enfisema homogêneo ou capacidade de difusão \leq 20%.

O transplante pulmonar está associado a melhora da qualidade de vida e da capacidade funcional. Os critérios para encaminhar um paciente com DPOC para avaliação por um grupo de transplante pulmonar são: índice BODE > 5, VEF1 < 25% do predito, hipoxemia

(pO₂ < 55-60 mmHg), hipercapnia, hipertensão pulmonar secundária e declínio acelerado do VEF1.

PROGNÓSTICO

O prognóstico na DPOC é variável, e os fatores que a influenciam não estão completamente estabelecidos:

- fatores prognósticos: predisposição genética, gravidade da doença (VEF1), exposição ambiental e tabagismo, presença de comorbidades, exacerbações;
- índice BODE: determina o risco de morte e também é preditor de hospitalização;
- componentes: IMC, obstrução ao fluxo aéreo (VEF1), grau de dispneia (MRC) e capacidade de exercício (teste de caminhada de 6 minutos).

■ EXACERBAÇÃO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A exacerbação da DPOC é definida como a piora dos sintomas respiratórios, além da variação diária habitual, que gera a necessidade de modificação das medicações.

Entre os fatores de risco, podem ser citados: idade avançada, internação por DPOC no último ano, antibioticoterapia prévia, hipersecreção, tosse produtiva, comorbidades (insuficiência cardíada, insuficiência coronariana, diabetes), doença do refluxo gastroesofágico, exacerbação prévia (melhor preditor) e obstrução ao fluxo aéreo mais grave.

QUADRO CLÍNICO

São sintomas característicos: aumento da intensidade e da gravidade da tosse, aumento do volume de secreção pulmonar ou alteração das características da secreção e aumento da dispneia.

As infecções respiratórias são a principal causa (> 50%), seguidas pela poluição ambiental. Outras causas ou fatores concomitantes incluem: pneumonia, insuficiência cardíaca, isquemia miocárdica, arritmia cardíaca, aspiração, pneumotórax, embolia pulmonar (prevalência de 20% em DPOC exacerbada).

Infecção viral pode ser detectada em até 2/3 das exacerbações da DPOC. Rinovírus é o principal agente. Até 15% dos paciente assintomáticos, com doença estável, podem ser carregadores de vírus respiratórios, mas não do vírus influenza. Coinfecção bacteriana é frequente.

As exacerbações pulmonares infecciosas bacterianas são, geralmente, associadas com a aquisição de uma nova cepa bacteriana, não com aumento da carga bacteriana de colonização prévia. Os principais agentes envolvidos são *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis* e *Strep*-

-MRCM.indb 459 12/5/17 4:05 PM

tococcus pneumoniae. Pseudomonas aeruginosa e enterobactérias são frequentes nos pacientes com fatores de risco. As bactérias atípicas são encontradas em < 10% das exacerbações infecciosas.

Entre os fatores de risco para a infecção por *Pseudo-monas*, podem ser citados: hospitalização recente, uso frequente de antibióticos, VEF1 < 50% do predito, colonização prévia por *Pseudomonas* e uso de corticosteroide sistêmico.

EXAMES COMPLEMENTARES

A coleta de cultura de escarro associada ao antibiograma poderá ser considerada nos casos de exacerbação infecciosa que não respondem à terapia antibiótica inicial ou nos pacientes com fatores de risco para infecção por *Pseudomonas*.

TRATAMENTO

Broncodilatadores

São frequentemente utilizados broncodilatadores de curta duração no tratamento da exacerbação da DPOC. Têm rápido início de ação e elevada eficácia para produzir broncodilatação, apesar de não haver estudos controlados sobre seu uso.

Os broncodilatadores podem ser utilizados por meio da nebulização ou do uso de nebulímetro dosimetrado.

Os beta-2-agonistas (fenoterol, salbutamol) são considerados os broncodilatadores de escolha para o tratamento da exacerbação. O intervalo de administração deverá ser avaliado conforme a gravidade da crise. É importante observar nesse contexto o risco para arritmias cardíacas e descompensação de insuficiência cardíaca. O uso de beta-2-agonista SC (terbutalina) deverá ser reservado aos pacientes com exacerbação grave e incapacidade de receber a medicação por via inalatória em razão de seus efeitos colaterais sistêmicos.

A associação de anticolinérgico de curta duração (brometo de ipratrópio) pode ter efeito aditivo aos beta-2-agonistas na broncodilatação, mas esse efeito não é universal nos pacientes com DPOC exacerbada.

O uso de metilxantinas (aminofilina, teofilina) não é indicado no tratamento da exacerbação da DPOC em razão de seus benefícios modestos ou inconsistentes e do maior risco de causar efeitos colaterais como náusea, vômitos, palpitação e arritmias.

Corticosteroide

O uso de corticosteroide em associação a terapia broncodilatadora está relacionado com melhora da função pulmonar, menor tempo de internação hospitalar e menor risco de recorrência precoce da exacerbação e de falha terapêutica.

As administrações VO ou EV parecem ser igualmente eficazes no tratamento. EV deve ser preferida nos paciente com choque e incapacidade de receber medicação VO ou quando não respondem ao tratamento VO.

A dose ideal de corticosteroide no tratamento da exacerbação não está estabelecida. Em geral, 30-40 mg de prednisona é a dose recomendada para a maioria das exacerbações. Geralmente, em casos mais graves, são utilizadas doses de metilprednisolona de 60 mg, 1-4 vezes ao dia.

A duração da terapia com corticosteroide deve ser de 5-14 dias, sem necessidade de desmame após esse período.

Antibioticoterapia

É indicada para pacientes com exacerbação pulmonar associada à presença dos sintomas de piora da purulência da secreção, piora da dispneia e aumento do volume de secreção; para pacientes com 2 desses sintomas incluindo a piora da purulência da secreção; e para aqueles com necessidade de ventilação mecânica invasiva ou VNI (diminuição da mortalidade).

O benefício da antibioticoterapia para os doentes com exacerbação leve (apenas 1 dos sintomas) tratados ambulatorialmente não está claro. Nesse caso, opta-se por ajuste das medicações sintomáticas e monitorização dos sintomas.

A escolha do antibiótico deverá ser baseada no perfil de resistência antimicrobiana local, na estratificação de risco e na gravidade da apresentação clínica (Tabelas 6 e 7).

Em pacientes com alto risco, a taxa de falha terapêutica e recorrência pode ser elevada nos casos de ineficácia do antibiótico selecionado em razão da resolução incompleta da exacerbação inicial e da persistência da infecção bacteriana. Provavelmente, esses pacientes devem se beneficiar do uso de antibióticos de maior espectro.

Suporte respiratório

A oxigenoterapia deve ser titulada para manter uma $SatO_2$ de 88-92%. Deve-se observar a presença de acidose e hipercapnia, principalmente nos pacientes com alteração do nível de consciência e arritmias cardíacas.

VNI está associada com melhora da acidose respiratória, diminuição do trabalho respiratório e da dispneia, diminuição do tempo de internação e redução da mortalidade e do risco de IOT nesses doentes. São indicações para o uso da VNI: acidose respiratória, dispneia significativa com sinais de fadiga muscular ou utilização de musculatura acessória, movimentação paradoxal abdominal e retração de musculatura intercostal.

-MRCM.indb 460 12/5/17 4:05 PM

Tabela 6 Classificaçã	o de risco, microrgani	ismos mais frequentes e antibioticoterapia ambula	torial recomendada
Classificação		Patógeno	Tratamento
DPOC leve e moderada sem fatores de risco	VEF1 > 50%	Haemophilus influenzae Moraxella catarrhalis Streptococcus pneumoniae Chlamydia pneumoniae Mycoplasma pneumoniae	Amoxicilina/clavulanato, cefuroxima, azitromicina ou claritromicina
DPOC leve e moderada com fatores de risco	VEF1 > 50%	Haemophilus influenzae Moraxella catarrhalis Streptococcus pneumoniae resistente à penicilina	Amoxicilina + clavulanato, cefuroxima, azitromicina ou claritromicina, gemifloxacino ou levofloxacino ou moxifloxacino
DPOC grave	30% ≤ VEF1 < 50%	Haemophilus influenzae Moraxella catarrhalis Streptococcus pneumoniae resistente à penicilina Enterobactérias	Amoxicilina + clavulanato, gemifloxacino ou levofloxacino ou moxifloxacino
DPOC muito grave	VEF1 < 30%	Haemophilus influenzae Streptococcus pneumoniae resistente à penicilina Enterobactérias Pseudomonas aeruginosa	Gemifloxacino ou levofloxacino ou moxifloxacino, amoxicilina + clavulanato Suspeita de <i>Pseudomonas aeruginosa</i> : ciprofloxacino ou levofloxacino, 750 mg/dia

DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica; VEF1: volume expiratório forçado no 1° segundo.

Fatores de risco: idade > 65 anos, comorbidade cardíaca, ≥ 4 exacerbações/ano, VEF1 < 50%, uso crônico de corticosteroide sistêmico, uso de antibioticoterapia nos últimos 3 meses, uso de oxigenoterapia domiciliar.

Não são opções terapêuticas adequadas: sulfametoxazol + trimetoprima (alta taxa de resistência de Streptococcus pneumoniae e Haemophilus influenzae), tetraciclinas (alta taxa de resistência do Streptococcus pneumoniae) e amoxicilina (alta taxa de resistência do Moraxella catarrhalis).

Tabela 7 Antibioticoterapia EV para o paciente com indicação de internação hospitalar		
Sem fatores de risco para infecção por <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Com fatores de risco para infecção por <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	
Ceftriaxona, cefotaxima, levofloxacino 750 mg/dia ou moxifloxacino	Ciprofloxacino, levofloxacino 750 mg/dia, piperacilina + tazobactam, ceftazidima ou cefepima	

Considerar coleta de cultura de escarro nos pacientes com fatores de risco para infecção por *Pseudomonas*.

Quanto à ventilação mecânica invasiva, são indicações: intolerância à VNI, insuficiência respiratória não responsiva à VNI, rebaixamento do nível de consciência ou agitação psicomotora, instabilidade hemodinâmica, hipoxemia não responsiva à VNI e incapacidade de mobilizar a secreção pulmonar.

Na consulta

- Dar especial atenção aos diagnósticos diferenciais.
- Determinar os fatores de risco para propor sua redução.
- Determinar a gravidade da doença para a escolha da terapêutica adequada.
- Investigar comorbidades frequentes (doenças cardiovasculares, transtorno de ansiedade e depressão, estado nutricional, osteoporose, disfunção cognitiva) que podem influenciar o prognóstico e a qualidade de vida.
- Orientar o uso correto dos dispositivos inalatórios.
- Sugerir um plano de identificação e tratamento de exacerbações pulmonares.

BIBLIOGRAFIA

Global Initiative for Chronic Obstructive Lung Disease (GOLD). Global strategy for the diagnosis, management, and prevention of chronic obstructive pulmonary disease: updated 2013. Disponível em: http://www.goldcopd.org. Acesso em: 10 out 2014.

Qaseem A, Wilt TJ, Weinberger SE, Hanania NA, Criner G, van der Molen T, et al. Diagnosis and management of stable chronic obstructive pulmonary disease: a clinical practice guideline update from the American College of Physicians, American College of Chest Physicians, American Thoracic Society, and European Respiratory Society. Ann Intern Med 2011;155(3):179-91.

Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Consenso brasileiro sobre doença pulmonar obstrutiva crônica. J Bras Pneumol 2004; 30:S1-42.

101 TERAPIA INALATÓRIA

Caio Júlio César dos Santos Fernandes

A administração de drogas por via inalatória é o principal método de tratamento para diversas doenças do sistema respiratório, principalmente as obstrutivas, como asma e doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC). Os agentes terapêuticos são administrados diretamente aos pulmões, permitindo um início de ação mais rápido e o uso de doses menores com melhor eficácia e segurança, em comparação com a terapia sistêmica.

-MRCM.indb 461 12/5/17 4:05 PM

Beta-2-agonistas de longa duração, corticosteroides inalatórios e, mais recentemente, agentes anticolinérgicos de longa duração tornaram-se os pilares farmacológicos do tratamento dessas doenças, ao interferirem nos sintomas da doença e no processo inflamatório subjacente; no entanto, nem todos os pacientes conseguem um controle clínico com tais medicações. Um fator relevante nessa situação é a técnica de uso do dispositivo inalatório. A prática clínica, bem como ensaios observacionais, demonstra que a técnica inadequada leva a uma pior resposta à terapêutica. A escolha do dispositivo adequado e revisões constantes da técnica empregada pelo paciente podem contribuir para a otimização do controle das doenças obstrutivas, sem necessariamente acrescentar novas drogas, aumentando o custo e a incidência de efeitos colaterais.

Atualmente, diversos dispositivos estão disponíveis para a administração de tais medicações inalatórias. Os consensos atuais recomendam que esses dispositivos sejam portáteis, simples de manusear (principalmente no caso de uso pediátrico), sem a necessidade de fonte de força externa, não necessitem de coordenação motora ou técnicas apuradas e requeiram pouca manutenção. A opção de cada dispositivo deve seguir particularidades da doença, do paciente e das drogas em questão.

Os inaladores pressurizados dosimetrados (*pressurised metered-dose inhalers* – pMDI), popularmente conhecidos como "bombinhas", são os dispositivos inalatórios mais prescritos no mundo. São dispositivos portáteis, convenientes, com múltiplas doses que utilizam, um gás propelente sob pressão para gerar uma dose de um aerossol. Por décadas, o gás propelente utilizado foi o clorofluorcarbono (CFC), mas desde o protocolo de Montreal, de 1987, ele foi substituído por propelentes à base de hidrofluoralcano (HFA), que não afetam a camada de ozônio. HFA não são tóxicos, não são inflamáveis e são quimicamente estáveis, não mutagênicos ou carcinogênicos.

Alguns pacientes apresentam grande dificuldade técnica para o uso de pMDI. Tal fato decorre da necessidade de boa coordenação entre a inspiração e a ativação do inalador para o uso adequado, que assegura boa deposição pulmonar da droga, com uma pausa inspiratória de pelo menos 6 segundos. Os pacientes frequentemente são incapazes de expirar completamente antes da ativação do dispositivo ou de inspirar lentamente após o disparo durante a dispersão da droga. Além disso, alguns pacientes ativam o dispositivo antes do início da inspiração ou ao seu final. Outros acionam o pMDI ao final da inspiração, enquanto seguram o ar, portanto sem fluxo aéreo e sem correta dispersão da medicação pela via aérea. Há também o efeito conhecido como "freon frio",

no qual os pacientes interrompem a inspiração ao perceber a oscilação de temperatura promovida pelo gás quando este atinge a mucosa oral.

Mesmo com a técnica correta de inalação, os pMDI permitem a deposição apenas de 1/3 da dose administrada aos pulmões. Uma alta proporção da droga também pode se depositar na boca e na orofaringe, o que pode causar efeitos colaterais tópicos (candidíase, halitose, cáries dentárias e rouquidão; quando a droga utilizada é um corticosteroide) e sistêmicos (taquicardia e tremores, nos casos de beta-2-agonistas de longa duração), em decorrência da rápida absorção promovida pela mucosa oral.

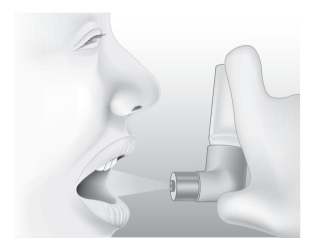


Figura 1 Inalador pressurizado dosimetrado (*pressurised metered-dose inhaler* – pMDI), popularmente conhecido como "bombinha".

ESPACADORES

A introdução do uso de espaçadores, na década de 1970, permitiu uma otimização da técnica dos pMDI e corrigiu uma série de problemas inerentes ao seu uso. Com os espaçadores, diminui a deposição da medicação na boca e na orofaringe. A distribuição pulmonar da droga também é otimizada, e o efeito "freon frio" é neutralizado. Permite que crianças em idade pré-escolar e adultos com deficiências ou idosos façam o uso de pMDI. Caso haja incapacidade física ou mental do paciente, o uso de uma máscara facial valvulada acoplada ao espaçador pode auxiliar na administração. Nesses casos, acoplam-se a máscara e o espaçador à face e aciona-se o pMDI. Acredita-se que 2-6 ciclos ventilatórios sejam suficientes para promover uma distribuição pulmonar adequada da medicação.

Os espaçadores em geral são mais volumosos do que os próprios pMDI, o que os torna inconvenientes em algumas situações. Há relatos da diminuição da aderência



Figura 2 Espaçador.

de pacientes ao tratamento quando a opção terapêutica adotada é um pMDI com espaçador, mas seu uso deve ser considerado caso o pMDI seja o dispositivo inalatório originalmente escolhido.

INALADORES COM PÓ SECO

O desenvolvimento dos inaladores com pó seco (*dry powder inhalers* – DPI), a partir da década de 1970, foi um importante progresso na terapia inalatória. Via de regra, o uso de DPI é mais fácil do que o uso de pMDI. Eles não requerem coordenação do disparo do dispositivo com a inspiração e não possuem gases propelentes, o que os isenta do efeito "freon frio" e os classifica como ecologicamente corretos. Com um DPI, a droga é apresentada na forma sólida de pó macroagregado, e a cada dose (nos dispositivos mais modernos, contabilizada de forma individual) esse pó deve ser inalado com 1 inspiração profunda.

A dose da droga dispersada nos pulmões oscila em 10-37% da dose emitida. O fator decisivo para uma boa técnica de administração de medicação com um DPI é a geração de um fluxo de ar intenso o suficiente para captar a dose e desagregar o pó, produzindo partículas de tamanho suficiente para atingir os pulmões. O fluxo ideal oscila em 30-90 L/min. Alguns pacientes são incapazes

de gerar tal fluxo de ar inspiratório (p. ex., idosos, crianças e pacientes com obstruções graves de via aérea), limitação que deve ser considerada ao escolher um DPI como dispositivo. Os DPI não necessitam (ou permitem) o uso de um espaçador concomitante. Acredita-se que, à medida que mais medicações sejam disponibilizadas, a tendência mundial seja uma substituição progressiva dos dispositivos pMDI pelos DPI.

NEBULIZADORES

Os nebulizadores usam um fluxo de gás comprimido para fragmentar o líquido em forma de névoa. Variações significativas no desempenho do nebulizador podem ser causadas por diferenças de *design*, fonte de energia (gás comprimido ou compressor elétrico), fluxo de ar e pressão gerados e interface utilizada (máscara, espaçador ou peça bucal).

Diferentemente dos pMDI e DPI, para o uso adequado de nebulizadores não é necessária nenhuma técnica inalatória especial; no entanto, os dispositivos convencionais geralmente não são portáteis; necessitam de uma fonte de energia; possuem baixa eficiência na deposição pulmonar da droga, com altas taxas de desperdício de medicação; e necessitam de um tempo substancialmente maior do que os DPI e pMDI.

O uso rotineiro de nebulizadores na prática clínica deve ser restrito apenas a pacientes incapazes de utilizar os outros métodos descritos ou a situações de emergência.

Nebulizadores ultrassônicos usam um cristal piezoelétrico, que vibra a altas frequências na câmara de nebulização, gerando gotas com maior potencial de penetração na via aérea do que os nebulizadores convencionais. Há, no entanto, uma limitação de uso para soluções com maior viscosidade, com o risco de denaturação das drogas em algumas soluções.

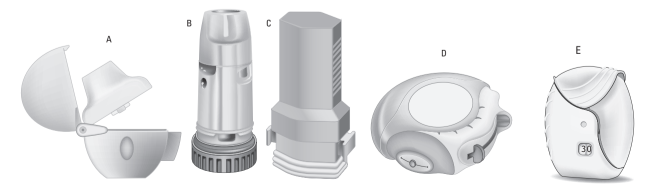


Figura 3 Modelos de inaladores com pó seco (dry powder inhalers – DPI): A: handhaler, B: turbohaler, C: aerolizer, D: diskus; E: ellipta.

-MRCM.indb 463 12/5/17 4:05 PM



Figura 4 Nebulizador.

INALADORES LÍQUIDOS MULTIDOSE (RESPIMAT®)

O inalador Respimat® é um novo dispositivo de administração aerossol de drogas com maior eficiência de adminstração pulmonar, chegando a 50% da dose emitida originalmente. Atualmente, está disponível apenas para o uso de tiotrópio, um anticolinérgico de longa duração.

ESCOLHA DO MELHOR DISPOSITIVO

Ao selecionar um dispositivo para um paciente, devem-se considerar as seguintes questões:

- Em qual dispositivo a droga desejada está disponível e pode ser custeada pelo paciente?
- O paciente pode manusear esse dispositivo de forma simples e eficiente após ser propriamente treinado?

O algoritmo da Figura 6 pode auxiliar na escolha do dispositivo ideal.

Ao escolher um dispositivo, é necessário considerar se o fluxo inspiratório que o paciente em questão pode gerar é alto o suficiente. Se a resposta for sim, um DPI deve ser o dispositivo de escolha, também podendo-se optar por um pMDI + espaçador. Para os pacientes que não possuem capacidade inspiratória suficiente, um ne-



Figura 5 Respimat®.

bulizador ou um pMDI + espaçador + máscara valvulada podem ser mais adequados. Caso 2 dispositivos sejam necessários (p. ex., na ausência de um dispositivo que possua as múltiplas drogas desejadas para a situação, como um corticosteroide inalatório e um beta-2-agonista de longa duração), eles devem ser, da mesma forma, 2 pMDI ou 2 DPI. Caso haja múltiplas alternativas equivalentes, a opinião do paciente deve ser considerada. Pacientes que ativamente participaram da decisão do mecanismo de administração da terapia inalatória e que conhecem bem o dispositivo são mais propensos a utilizá-lo de forma correta e regular, melhorando a aderência ao tratamento e o controle da doença de base.

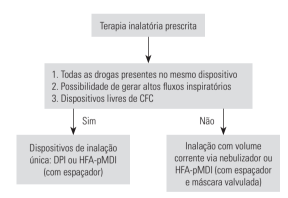


Figura 6 Escolha do melhor dispositivo. CFC: clorofluorcarbono; DPI: *dry powder inhaler*, HFA: hidrofluoralcano; PMDI: *pressurized metered dose inhaler*.

Tabela 1 Corticosteroi	Tabela 1 Corticosteroides inalatórios				
Droga	Dose baixa	Dose média	Dose alta	Intervalo	
Triancinolona	400-800 mcg	800-1.200 mcg	> 1.200 mcg	2×/dia	
Beclometasona	250-500 mcg	500-1.000 mcg	> 1.000 mcg	2×/dia	
Budesonida	100-400 mcg	400-800 mcg	> 800 mcg	1×/dia	
Fluticasona	50-200 mcg	200-400 mcg	> 400 mcg	1×/dia	
Ciclesonida	80-160 mcg	160-320 mcg	> 320 mcg	1×/dia	
Mometasona	200-400 mcg	400-800 mcg	> 800 mcg	1×/dia	

-MRCM.indb 464 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Broncodilatadores de longa duração inalatórios			
Droga	Dose-padrão	Intervalo	
Salmeterol (beta-2-agonista)	50-200 mcg	2×/dia	
Formoterol (beta-2-agonista)	12-48 mcg	2×/dia	
Indacaterol (beta-2-agonista)	75-300 mcg	1×/dia	
Tiotrópio (anticolinérgico)	5 mcg	1×/dia	
Vilanterol (beta-2-agonista)	22 mcg	1×/dia	
Olodaterol (beta-2-agonista)	5 mcg	1×/dia	
Glicopirrônio (anticolinérgico)	50 mcg	1×/dia	
Umeclidínio (anticolinérgico)	65 mcg	1×/dia	

Tabela 3 Associações comercialmente disponíveis de beta-2-agonistas de longa duração e corticosteroides inalatórios			
Nome comercial Associação			
Alenia®	Formoterol + budesonida		
Symbicort®	Formoterol + budesonida		
Foraseq [®]	Formoterol + budesonida		
Seretide®	Salmeterol + fluticasona		
Fostair [®]	Formoterol + beclometasona		
Relvar®	Fluticasona + vilanterol		

Tabela 4 Associações comercialmente disponíveis de beta-2-agonistas de longa duração e agonistas muscarínicos de longa duração			
Ultibro®	Glicopirrônio + indacaterol		
Anoro®	Umeclidínio + vilanterol		

BIBLIOGRAFIA

Dolovich MB, Dhand R. Aerosol drug delivery: developments in device design and clinical use. Lancet 2011;377:1032-45.

Virchow JC, Crompton G K, Da Negro R, Pedersen S, Magnan A, Seidenberg J, et al. Importance of inhaler devices in the management of airway disease. Respir Med 2008;102:10-9.

102

DOENÇAS INTERSTICIAIS

Alfredo Nicodemos da Cruz Santana, Letícia Kawano-Dourado, Ronaldo Adib Kairalla

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Há uma grande diversidade de doenças classificadas como pulmonares intersticiais. As pneumonias intersticiais são classificadas como primárias ou idiopáticas: fibrose pulmonar idiopática, pneumonia intersticial não específica, pneumonia organizante criptogênica, pneumonia intersticial aguda, pneumonia inters-

ticial descamativa, bronquiolite respiratória, pneumonia intersticial linfocitária e também as de etiologia definida, como aquelas secundárias a exposição ocupacional (asbestose – exposição a asbesto), exposição ambiental (pneumonia de hipersensibilidade), a doenças reumatológicas (lúpus, esclerodermia, polimiosite, artrite reumatoide, doença mista do tecido conjuntivo e síndrome de Sjögren) e ao uso de drogas. Neste capítulo, serão enfatizadas as pneumonias intersticiais idiopáticas.

EPIDEMIOLOGIA

A doença pulmonar intersticial mais frequente é a fibrose pulmonar idiopática, com prevalência estimada de 14-43 casos por 100 mil habitantes e taxa de mortalidade de 42-64 por 1 milhão de habitantes, com maior incidência em homens.

OUADRO CLÍNICO

A história nos doentes com doença pulmonar intersticial é fundamental, pois o mesmo tipo de achado histopatológico na biópsia pulmonar pode ser de uma doença idiopática (fibrose pulmonar idiopática) ou secundária a outro fator (asbestose, pneumonia de hipersensibilidade causada por exposição a mofo). O conhecimento do fator etiológico eventualmente permitirá orientar o paciente a se afastar do agente agressor/perpetuador da lesão pulmonar. Os dados mais importantes da história e sua possível associação com essas doenças são apresentados na Tabela 1.

O exame físico na doença pulmonar intersticial pode ser quase normal a até "patognomônico" de uma determinada doença (Tabela 2).

EXAMES COMPLEMENTARES

Na avaliação das doenças pulmonares intersticiais, é fundamental a pesquisa de autoanticorpos. Além disso, devem ser solicitados hemograma, bioquímica hepática/renal, urina tipo 1 e CPK/aldolase em todos os casos. Adicionalmente, em algumas situações, a realização de determinados exames direciona o raciocínio diagnóstico, conforme demonstrado na Tabela 3.

Como em todas as outras doenças pulmonares, a realização de RX de tórax é essencial na investigação inicial das pneumonias intersticiais. O exame pode estar normal em até 10% dos pacientes, além de não apresentar boa correlação com os achados histopatológicos pulmonares (Tabela 4). Dessa forma, a TC de tórax deve ser o exame radiológico central com base no qual vão ser geradas hipóteses diagnósticas (Tabela 5). Há situações clinicorradiológicas típicas em que a TC de tórax é suficiente para se estabelecer o diagnóstico (p. ex., diagnóstico de fibro-

-MRCM.indb 465 12/5/17 4:05 PM

Idade > 40 anos	Colagenose, sarcoidose, histiocitose X, linfangioleiomiomatose		
Idade > 50-60 anos	9 7 9		
	Fibrose pulmonar idiopática		
Mulher	Linfangioleiomiomatose, colagenose		
Homem	Acometimento pulmonar da artrite reumatoide, asbestose, beriliose		
Tabagista ou ex-tabagista	Histiocitose X, bronquiolite respiratória, pneumonia intersticial descamativa, fibrose pulmonar idiopática, síndrome de Goodpasture		
Não tabagista	Sarcoidose, pneumonite de hipersensibilidade		
Medicamentos/drogas com potencial de pneumotoxicidade	Amiodarona, metotrexato, nitrofurantoína, hidantal, carbamazepina, propiltiouracila, cocaína		
Predisposição familiar	Fibrose pulmonar idiopática, sarcoidose, esclerose tuberosa, doença de Niemann-Pick, doença de Gaucher, síndrome de Hermansky-Pudlak		
Exposição	Sauna (hot tube lung), pássaros (pneumonite de hipersensibilidade), travesseiro de pena de ganso, carpete/parede úmidos (pneumonite de hipersensibilidade), minas de asbesto (asbestose), isolamento térmico (asbestose), jateamento de areia (silicose), escavação de poços/minas (silicose), prótese dentária (beriliose)		
Dispneia de início recente (< 30 dias)	Tromboembolismo pulmonar em paciente com acometimento pulmonar de colagenose; tromboembolismo pulmonar em paciente com granulomatose de Wegener; ou pneumotórax em linfangioleiomiomatose, esclerose tuberosa, histiocitose X, neurofibromatose Pneumonia intersticial aguda Pneumonia em organização (BOOP/pneumonia organizante criptogênica) Pneumonite de hipersensibilidade aguda Pneumonia eosinofílica Hemorragia alveolar Silicoproteinose		
Dispneia subaguda/crônica (> 30 dias)	Fibrose pulmonar idiopática, pneumonite de hipersensibilidade crônica, linfangioleiomiomatose, histiocitose X, pneumonia intersticial descamativa, asbestose, beriliose, silicose etc. (a maioria das pneumonias intersticiais se apresenta com dispneia subaguda/crônica)		
Tosse	Quase sempre não produtiva Se produtiva, lembrar-se de adenocarcinoma mimetizando doença pulmonar intersticial		
Hemoptise	Hemorragia alveolar, vasculites, colagenoses, linfangioleiomiomatose, esclerose tuberosa, congestão pulmonar, doença veno-oclusiva pulmonar, propiltiouracila, hidantal, cocaína		

BOOP: bronchiolitis obliterans organizing pneumonia.

se pulmonar idiopática em paciente do sexo masculino de 70 anos com padrão de pneumopatia intersticial usual na TC e com o restante da investigação indicando exposições e autoanticorpos negativos); no entanto, em outras situações, a TC apenas estreita as possibilidades diagnósticas. Nesses casos, é necessário prosseguir com a investigação com amostras histológicas e/ou do lavado broncoalveolar. Essa decisão pode ser difícil, devendo preferencialmente ser realizada em reunião multidisciplinar com clínicos, radiologistas e patologistas.

Deve-se realizar uma prova de função pulmonar, de preferência completa, com medição de difusão de monóxido de carbono (DLCO), da capacidade pulmonar total (CPT) e do volume residual (VR). Com esse exame, é possível identificar se a doença tem padrão de obstrução ou de restrição, sendo de grande valia para estreitar os diagnósticos diferenciais (Tabela 6).

Outro exame que às vezes pode ser utilizado é o ecocardiograma. É útil na pesquisa da presença de hipertensão pulmonar associada à doença pulmonar intersticial, que tem impacto negativo na sobrevida desses pacientes. Embora não haja consenso, geralmente é realizado quando a difusão de monóxido de carbono está < 40-50% ou quando o paciente apresenta uma deterioração clínica significativa sem alteração nova na TC de pulmão e sem piora significativa da capacidade pulmonar total e da capacidade vital forçada (CVF).

O lavado broncoalveolar pode trazer informações úteis em alguns cenários clínicos radiológicos, servindo para restringir a lista de diagnósticos diferenciais. Sua constituição normal é de 85-90% de macrófagos, 5-10% de linfócitos e cerca de 5% de outras células (eosinófilos, neutrófilos e outras). As possíveis doenças associadas à linfocitose (> 20%) no lavado broncoalveolar são: pneumonia intersticial linfocitária, linfoma, pneumonite de hipersensibilidade, sarcoidose, beriliose e reação a drogas (amiodarona). Outro parâmetro que pode ser utilizado é a imunofenotipagem de linfócitos do lavado bron-

Sibilos	Pneumonia eosinofílica, vasculite de Churg-Strauss, bronquiolite, pneumonite de	
Sibilos	3	
	hipersensibilidade, linfangite carcinomatosa	
Crepitação	Fibrose pulmonar idiopática, pneumonite de hipersensibilidade crônica, colagenose, asbestose	
Baqueteamento digital	Fibrose pulmonar idiopática, asbestose	
Síndrome de Raynaud, microstomia, esclerodactilia,	Esclerodermia	
telangiectasia		
Fotossensibilidade	Lúpus, polimiosite/dermatomiosite	
Rigidez matinal, deformidade articular, nódulo subcutâneo	Artrite reumatoide	
Olho seco, boca seca	Síndrome de Sjögren primária ou secundária (associada a outra colagenose)	
Nariz em sela, proptose	Vasculite (granulomatose de Wegener)	
Angiofibroma cutâneo	Linfangioleiomiomatose	
Eritema nodoso	Sarcoidose, doença de Behçet, colagenose	
Rash	Medicamentos, amiloidose, colagenose, doença de Gaucher, pneumonia eosinofílica	
Heliotropo	Dermatomiosite	
Albinismo	Síndrome de Hermansky-Pudlak	
Calcinose	Esclerodermia, dermatomiosite	
Uveíte/esclerite	Sarcoidose, doença de Behçet, vasculite, espondilite anquilosante, lúpus, artrite reumatoide	
Aumento de glândulas salivares	Sarcoidose, pneumonia intersticial linfocitária	
Hepatomegalia e/ou esplenomegalia	Sarcoidose, histiocitose X, colagenose, amiloidose, pneumonia intersticial linfocitária,	
	leishmaniose	

Tabela 3 Correlação entre suspeita clínica e exames laboratoriais nas doenças pulmonares intersticiais			
Suspeita clínica Exame			
FAN, creatinina, urina tipo 1			
CPK, aldolase			
FR, anti-CCP			
HIV, globulinas			
ANCA, urina tipo 1			
Hemograma			

ANCA: anticorpo anticitoplasma de neutrófilo; anti-CCP: anticorpo anticitrulina; FAN: fator antinúcleo; FR: fator reumatoide.

coalveolar para análise da relação CD4/CD8. Quando esta relação é < 1, deve-se suspeitar de pneumonite de hipersensibilidade, pneumonia organizante criptogênica, reação a drogas e silicose; quando > 3,5, indica possibilidade de sarcoidose, doença de Crohn, artrite reumatoide, beriliose e asbestose. A presença de neutrofilia (> 5%) acontece classicamente em fibrose pulmonar idiopática e pneumonia organizante criptogênica. Já a eosinofilia (> 5%) sugere pneumonia eosinofilica, pneumonia eosinofilica tropical, reação medicamentosa (nitrofurantoína, sulfassalazina, bleomicina), sarcoidose, vasculite ANCA+,

Tabela 4 Achados em RX de tórax		
Normal	Pneumonite de hipersensibilidade, bronquiolite, fibrose pulmonar idiopática (fase inicial), asbestose, sarcoidose, linfangioleiomiomatose	
Opacidade alveolar	Hemorragia alveolar, pneumonia eosinofílica, BOOP, proteinose alveolar, silicoproteinose	
Opacidade reticular com predomínio apical	Histiocitose X, sarcoidose, silicose, beriliose, espondilite anquilosante, pneumonite actínica	
Opacidade reticular com predomínio basal	Fibrose pulmonar idiopática, asbestose, colagenose	
Opacidade reticular inversa da congestão pulmonar	Pneumonia eosinofílica crônica	
Aumento dos campos pulmonares	Histiocitose X, linfangioleiomiomatose/esclerose tuberosa, neurofibromatose, bronquiolite	
Pneumotórax associado	Histiocitose X, linfangioleiomiomatose/esclerose tuberosa	
Alteração pleural associada	Asbestose, lúpus, artrite reumatoide, linfangioleiomiomatose/esclerose tuberosa, linfangite carcinomatosa, sarcoidose	
Linfadenomegalia	Sarcoidose, pneumonia intersticial linfocitária/linfoma, linfangite carcinomatosa, amiloidose, doença de Gaucher	
Linfonodo em casca de ovo	Silicose, sarcoidose, pneumonite actínica	
Linhas B de Kerley	Congestão pulmonar, linfangite carcinomatosa, linfangioleiomiomatose, amiloidose	
Opacidade migratória	BOOP, pneumonia eosinofílica, síndrome de Loeffler, ABPA	
Calcificação no tecido subcutâneo	Esclerodermia, dermatomiosite	

ABPA: aspergilose broncopulmonar; BOOP: bronchiolitis obliterans organizing pneumonia.

-MRCM.indb 467 12/5/17 4:05 PM

Dulmão tomograficamento os	Decimanite de hipographilidade hypoguielite agracidade fibrade pulmoner idionéti- /
Pulmão tomograficamente sem alterações	Pneumonite de hipersensibilidade, bronquiolite, sarcoidose, fibrose pulmonar idiopática/asbestose (fase inicial)
Acometimento periférico	Fibrose pulmonar idiopática, asbestose, pneumonia eosinofílica crônica, pneumonite de hipersensibilidade crônica, colagenose
Acometimento dos lobos superiores	Sarcoidose, pneumonite de hipersensibilidade, bronquiolite respiratória, histiocitose X, silicose, beriliose
Acometimento dos lobos inferiores	Fibrose pulmonar idiopática, asbestose, pneumonia intersticial descamativa, colagenose
Vidro fosco	Pneumonite de hipersensibilidade, pneumonia intersticial descamativa, bronquiolite respiratória, hemorragia alveolar, pneumonia intersticial aguda, pneumotoxicidade por drogas/medicamentos
Consolidação	Pneumonia eosinofílica, BOOP, pneumonia lipídica, carcinoma bronquioloalveolar, linfoma/leucemia, proteinose alveolar
Espessamento do feixe broncovascular	Sarcoidose, pneumonia intersticial linfocitária, linfangite carcinomatosa
Opacidade reticular	Fibrose pulmonar idiopática, asbestose, colagenose, pneumonite de hipersensibilidade crônica
Nódulos pequenos (< 1 cm)	Pneumonite de hipersensibilidade, bronquiolite respiratória, bronquiolite folicular, sarcoidose, histiocitose X, silicose, beriliose
Nódulos > 1 cm	Silicose, sarcoidose
Cisto pulmonar	Histiocitose X, linfangioleiomiomatose/esclerose tuberosa, pneumocistose, pneumonia intersticial linfocitária, síndrome de Birt-Hogg-Dube, transfiguração placentária do pulmão
Pavimentação maluca	Proteinose alveolar, SDRA, pneumonia lipoídica, pneumonia intersticial aguda, reação medicamentosa, agudização da fibrose pulmonar idiopática
Linfadenomegalia	Sarcoidose, pneumonia intersticial linfocitária/linfoma, linfangite carcinomatosa, amiloidose, doença de Gaucher
Derrame pleural	Asbestose, lúpus, artrite reumatoide, linfangioleiomiomatose/esclerose tuberosa, linfangite carcinomatosa, sarcoidose
Atelectasia laminar	Lúpus, polimiosite

BOOP: bronchiolitis obliterans organizing pneumonia; SDRA: síndrome do desconforto respiratório agudo.

Tabela 6 Achados na prova de função pulmonar nas pneumonias intersticiais			
VEF1/CVF < 0,7	Padrão obstrutivo Bronquiolite, pneumonite de hipersensibilidade, linfangioleiomiomatose, histiocitose X, sarcoidose, silicose, associação de doença pulmonar obstrutiva crônica e pneumonia intersticial		
CPT < 70%	Padrão restritivo (geralmente com VEF1/CVF > 0,70) Fibrose pulmonar idiopática, asbestose, pneumonite de hipersensibilidade crônica, colagenose, sarcoidose		
VEF1/CVF < 0,7 e CPT < 70%	Padrão obstrutivo associado com restritivo Sarcoidose, pneumonite de hipersensibilidade, associação de tabagismo e pneumonia intersticial		
CPT > 130%	Histiocitose X, linfangioleiomiomatose, bronquiolite		
DLCO < 40-50% e CPT normal	Associação de doença pulmonar obstrutiva crônica com pneumonia intersticial Associação de hipertensão pulmonar significativa com pneumonia intersticial incipiente, linfangioleiomiomatose ou histiocitose X ou bronquiolite		

Muitas vezes, uma mesma doença pode apresentar vários tipos de alteração na prova de função pulmonar. CPT: capacidade pulmonar total; CVF: capacidade vital forçada; DLCO: difusão de monóxido de carbono; VEF1: volume expiratório forçado no 1° segundo.

histiocitose X e parasitoses. Já a ocorrência de mastócito (> 1%) no lavado broncoalveolar sugere fortemente pneumonite de hipersensibilidade. Por último, a ocorrência de células CD1a com prevalência > 5% sugere histiocitose X dentro de um contexto clinicorradiológico de suspeição da doença (Tabela 7).

Durante a broncoscopia, pode-se realizar biópsia transbrônquica. Este procedimento é especialmente útil para firmar o diagnóstico histopatológico em casos de sarcoidose, pneumonia de hipersensibilidade, pneumonia eosinofilica, linfangite carcinomatosa, histiocitose X, infecção e neoplasia. Nas suspeitas de sarcoidose, é importante também a realização da biópsia endobrônquica, mesmo que a mucosa esteja visualmente normal.

A última opção de diagnóstico é a biópsia pulmonar cirúrgica. Só é realizada caso não se tenha chegado ao diagnóstico após o uso de todos os exames complementares prévios. O melhor cenário para a decisão quanto à realização da biópsia pulmonar cirúrgica e sua interpretação é em ambiente multidisciplinar que envolva

-MRCM.indb 468 12/5/17 4:05 PM

clínicos familiarizados com doenças pulmonares intersticiais, radiologistas e patologistas. Esse tipo de biópsia é especialmente importante nos pacientes com indicação de biópsia pulmonar cirúrgica. Indica-se a biópsia pulmonar cirúrgica se:

- houver infiltrado pulmonar sem diagnóstico após broncoscopia e/ou outros exames complementares, especialmente nos seguintes casos:
 - idade < 50 anos;
 - presença de febre;

Tabela 7 Achados no lavado broncoalveolar		
Fibrose pulmonar idiopática	Neutrofilia (achado clássico)	
Pneumonia intersticial não específica (NSIP)	Linfocitose	
Pneumonia organizante criptogênica	Neutrofilia e macrófago xantomizado	
	Sinal de boa resposta a corticosteroides: linfocitose e relação CD4/CD8 diminuída	
Pneumonia intersticial aguda	Neutrofilia	
Pneumonia intersticial descamativa	Neutrofilia, macrófago pigmentado	
Bronquiolite respiratória Neutrofilia, macrófago pigmentado		
Pneumonia intersticial linfocitária	Linfocitose	

Tabela 8 Achados histopatológicos nas doenças pulmonares intersticiais idiopáticas				
Doença clínica	Denominação histopatológica	Achados na TC	Diagnóstico diferencial	
Fibrose pulmonar idiopática	Honeycomb, distorção arquitetural do parênquima, focos de fibroblasto, heterogeneidade espacial e temporal do acometimento histológico	Opacidade reticular e <i>honeycomb</i> de predomínio basal e periférico, bronquioloectasia, redução do volume pulmonar	Asbestose, colagenose, pneumonite de hipersensibilidade, sarcoidose, reação medicamentosa, síndrome de Hermansky-Pudlak	
Pneumonia intersticial não específica	Presença de espessamento septal com infiltrado mononuclear; ausência de heterogeneidade espacial/temporal, de membrana hialina, de eosinófilo, de granuloma, de agentes infecciosos	Vidro fosco, consolidação e opacidade reticular de predomínio basal	Pneumonia intersticial usual, pneumonia intersticial descamativa, pneumonia organizante criptogênica, colagenose, pneumonite de hipersensibilidade, reação medicamentosa, reação ao HIV	
Pneumonia organizante criptogênica	Plugs intraluminais em bronquíolo e alvéolo, com distribuição focal; ausência de fibrose significativa, de distorção arquitetural, de heterogeneidade temporal, de granuloma, de membrana hialina, de eosinófilo, de vasculite	Consolidação e nódulos de predomínio peribrônquico	Infecção, pneumonia intersticial não específica, vasculite, sarcoidose, carcinoma/linfoma, pneumonia eosinofílica, reação medicamentosa	
Pneumonia intersticial aguda	Presença de dano alveolar difuso, de membrana hialina (fase exsudativa) e de proliferação intersticial de fibroblasto (fase organizante); ausência de heterogeneidade espacial/temporal, de granuloma, de agentes infecciosos, de eosinófilo	Vidro fosco e consolidação difusos; às vezes, pavimentação maluca	Congestão pulmonar, agudização da fibrose pulmonar idiopática, síndrome do desconforto respiratório do adulto, infecção/ pneumonia, pneumonia eosinofílica	
Pneumonia intersticial descamativa	Presença de macrófagos pigmentados preenchendo a luz dos espaços aéreos mais distais e de espessamento septal com infiltrado inflamatório discreto; com ausência de proliferação muscular, de fibrose extensa (<i>honeycomb</i>), de focos de fibroblasto, de BOOP e de eosinófilo	Vidro fosco e opacidade reticular de predomínio basal; às vezes, com cistos	Bronquiolite respiratória, pneumonite de hipersensibilidade, sarcoidose, pneumocistose	
Bronquiolite respiratória	Presença de macrófago pigmentado na luz bronquiolar e de inflamação/fibrose discreta de padrão broncocêntrico; ausência de fibrose intersticial intensa (<i>honeycomb</i>) e presença extensa de macrófagos pigmentados	Nódulo centrolobular, vidro fosco esparso, espessamento brônquico, de predomínio difuso ou mais apical	Pneumonia intersticial descamativa, pneumonite de hipersensibilidade, pneumonia intersticial não específica, bronquiolite folicular, sarcoidose	
Pneumonia intersticial linfocitária	Presença de infiltrado linfocítico/plasmocítico no interstício e na luz alveolar (às vezes, ao longo da via aérea e do vaso) e de centros germinativos; ausência de linfócitos monoclonais e de acometimento significativo do feixe broncovascular/linfonodo/pleura	Nódulo centrolobular, vidro fosco, espessamento septal, espessamento do feixe broncovascular, cistos; com acometimento difuso; às vezes, linfadenomegalia	Sarcoidose, linfangite carcinomatosa, histiocitose X, congestão pulmonar	

BOOP: bronchiolitis obliterans organizing pneumonia.

-MRCM.indb 469 12/5/17 4:05 PM

- perda de peso;
- hemoptise;
- suspeita de vasculite;
- rápida deterioração clínica; ou
- mudança tomográfica aguda;
- houver forte suspeita de infecção ou neoplasia;
- estiver determinada a atividade de doença e o consequente risco/benefício de imunossupressão.

Deve-se pesar, também, o risco desse procedimento. São consideradas contraindicações relativas à sua realização as presenças de: doença cardiovascular grave, pneumopatia intersticial terminal (TC com extenso faveolamento), alteração grave na função pulmonar (especialmente se a suspeita diagnóstica não apresenta boa resposta a tratamento clínico), ventilação mecânica invasiva com PEEP > 12-15 cm H_2O e/ou Fi O_2 > 60-80%, e forte possibilidade de não se conseguir uma amostra tecidual pulmonar adequada para o diagnóstico histopatológico. Uma vez realizada a biópsia, uma série de padrões histológicos, a maioria não patognomônicos de uma entidade específica, pode ser encontrada. Para o diagnóstico, haverá a necessidade, então, de correlação dos achados histológicos com a radiologia e a clínica do paciente (Tabela 8).

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito por meio de uma conjunção de quadro clínico e exames complementares (incluindo, muitas vezes, a realização de biópsia pulmonar).

TRATAMENTO

De forma geral, o tratamento das doenças pulmonares intersticiais vai depender da etiologia específica, podendo variar desde apenas afastamento do agente agressor, passando por doses variáveis de corticosteroide com ou sem imunossupressores, até observação sem tratamento. Não há embasamento na literatura com bom nível de evidência para a maioria dos tratamentos sugeridos, exceto as recomendações para tratamento de fibrose pulmonar idiopática, sarcoidose e doença pulmonar intersticial relacionada à esclerodermia. A ausência de literatura sobre tratamento das demais entidades decorre principalmente da dificuldade de se estudar esses pacientes em design randomizado, controlado. Em casos com insuficiência respiratória significativa de início agudo/subagudo, pode-se usar pulso de metilprednisolona associado a imunossupressor. Caso o paciente esteja em ventilação mecânica, recomenda-se o uso de estratégia ventilatória protetora (volume corrente de 4-6 mL/kg, pressão de platô < 30-35 cmH₂O, hipercapnia permissi-

Doença	Tratamento
Fibrose pulmonar idiopática	Sem tratamento específico Procurar incluir os pacientes em protocolos de pesquisa clínica e encaminhar para avaliação em serviço de transplante pulmonar
Pneumonia intersticial não específica	Prednisona, 1 mg/kg/dia, ou prednisona, 1 mg/kg/dia + imunossupressor 1ª escolha: azatioprina, 2 mg/kg/dia, por 12-24 meses Outras drogas possíveis: ciclofosfamida, metotrexato, rituximabe Associar pulso de metilprednisolona em casos graves de início recente
Pneumonia intersticial aguda	Prednisona, 1 mg/kg/dia, ou em pulso de metilprednisolona, 0,5-1 g, EV, por 3 dias, isolada ou em associação com imunossupressor 1ª escolha: ciclofosfamida em pulso de 15 mg/kg Outras opções: azatioprina, 2 mg/kg/dia Se em ventilação mecânica, usar estratégia protetora
Pneumonia organizante criptogênica	Prednisona, 1 mg/kg/dia, por 6 meses Em quadros graves, associar pulso de metilprednisolona Caso não haja melhora, tentar imunossupressor Em alguns casos brandos, não se inicia o tratamento e observa-se de perto a evolução
Bronquiolite respiratória	Cessação de tabagismo
Pneumonia intersticial descamativa	Cessação de tabagismo Eventualmente, em casos com deterioração progressiva a despeito da cessação tabágica, administra-se prednisona, 0,5-1 mg/kg/dia
Pneumonia intersticial linfocitária	Observa-se a evolução; no geral, não requer tratamento Em casos selecionados, administra-se prednisona, 0,5-1 mg/kg/dia, por 6 meses Em paciente HIV-positivo, associa-se antirretroviral Em casos de deficiência de imunoglobulina, associa-se reposição de gamaglobulina

De forma geral, recomenda-se fazer profilaxia de pneumocistose em pacientes em uso de prednisona (> 20 mg/dia) e/ou imunossupressor.

-MRCM.indb 470 12/5/17 4:05 PM

va, otimização da PEEP). Também deve ser estimulada a cessação de tabagismo, sobretudo nos casos de bronquiolite respiratória e pneumonia intersticial descamativa. A Tabela 9 contém algumas sugestões de tratamento.

PROGNÓSTICO

O prognóstico das doenças pulmonares intersticiais é variável, já que é composto por diferentes doenças. Em um extremo da avaliação do prognóstico, encontra-se a fibrose pulmonar idiopática. Apenas 20-30% desses pacientes continuam vivos após 5 anos. No outro extremo, encontra-se a bronquiolite respiratória do fumante, de excelente prognóstico.

BIBLIOGRAFIA

American Thoracic Society; European Respiratory Society; American Thoracic Society. European Respiratory Society international multidisciplinary consensus classification of the idiopathic interstitial pneumonias. Am J Respir Crit Care Med 2002;165(2):277-304.

Ohshimo S, Bonella F, Cui A, Beume M, Kohno N, Guzman J, et al. Significance of bronchoalveolar lavage for the diagnosis of idiopathic pulmonary fibrosis. Am J Respir Crit Care Med 2009;179(11):1043-

Raghu G, Collard HR, Egan JJ, Martinez FJ, Behr J, Brown KK, et al.; ATS/ ERS/JRS/ALAT Committee on Idiopathic Pulmonary Fibrosis. Idiopathic pulmonary fibrosis: evidence-based guidelines for diagnosis and management. Am J Respir Crit Care Med 2011;183(6):788-824.

Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Diretrizes de doenças pulmonares intersticiais da Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. I Bras Pneumol 2012;38(Supl. 2).

Travis WD, Costabel U, Hansell DM, King TE Jr, Lynch DA, Nicholson AG, et al.; ATS/ERS Committee on Idiopathic Interstitial Pneumonias. Update of the international multidisciplinary classification of the idiopathic interstitial pneumonias. Am J Respir Crit Care Med 2013;188(6):733-48.

103 APNEIA OBSTRUTIVA DO SONO

Mirna Alameddine

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A apneia obstrutiva do sono é um distúrbio respiratório caracterizado por repetidas paradas da respiração (apneia) e/ou reduções do fluxo inspiratório (hipopneias), por pelo menos 10 segundos, na presença de um esforço respiratório toracoabdominal, durante o sono. É considerada uma hipopneia quando:

- ocorre redução do fluxo ≥ 50%, associada à queda de pelo menos 3% na SatO₂; ou
- ocorre redução do fluxo inspiratório ≥ 50%, associada a um despertar; ou

• há redução do fluxo inspiratório de 30-50% associada a queda de pelo menos 4% na SatO₂.

As pausas respiratórias estão associadas, portanto, à hipóxia intermitente e à fragmentação do sono.

Supõe-se que a síndrome da apneia/hipopneia obstrutiva do sono, que cursa com sonolência excessiva diurna, seja uma evolução do *continuum* ronco primário \rightarrow síndrome de resistência das vias aéreas superiores \rightarrow apneia obstrutiva do sono \rightarrow síndrome da apneia obstrutiva do sono leve \rightarrow síndrome da apneia obstrutiva do sono moderada \rightarrow síndrome da apneia obstrutiva do sono grave.

A apneia obstrutiva do sono é causada por colapso dos tecidos moles da faringe, tendo como contribuintes:

- fatores estruturais anatômicos, como aumento da complacência das paredes laterais da faringe, causas de obstrução nasal, alongamento posterior do palato mole, macroglossia, retrognatia e micrognatia, hipoplasia mandibular e síndromes de Down, Marfan e Prader-Willi;
- fatores não estruturais, como obesidade, pós-menopausa, álcool, tabagismo, roncos e sonolência diurna e posição supina durante o sono.

Outros fatores que podem ser citados são: atividade neuromuscular reduzida durante o sono, hipotireoidismo (edema, macroglossia, miopatia), síndromes neuromusculares, acromegalia e AVC.

O aumento de tonsilas e adenoides é raramente a única causa de obstrução de vias aéreas em adultos.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência da síndrome da apneia obstrutiva do sono vem aumentando nos últimos anos graças à relação com obesidade e ao aumento do diagnóstico. Em estudo na cidade de São Paulo, a prevalência média foi de 32,9%. Há aumento com a idade (OR: 34,5 quando comparados brasileiros de 60-80 anos de idade com brasileiros de 20-29 anos; 2-3 vezes mais prevalente em indivíduos com idade > 65 anos se comparados com indivíduos de 30-64 anos).

É mais comum em homens (relação 2-3 homens:1 mulher). Entre as mulheres, tem maior incidência na pós-menopausa do que na pré-menopausa ou entre aquelas que fazem reposição hormonal. Também é mais comum em indivíduos com sobrepeso/obesidade.

Sabe-se que há maior risco para a síndrome entre negros, latinos e asiáticos, por conta de suas características craniofaciais.

Associa-se a diversas comorbidades cardiovasculares, metabólicas e pulmonares graves. Apresenta-se, ainda, como fator de risco independente para doenças

-MRCM.indb 471 12/5/17 4:05 PM

cardiovasculares e AVC isquêmico. Observa-se alta prevalência da síndrome em pacientes hipertensos.

Os pacientes estão expostos a maior risco de acidentes laborais e de trânsito por sonolência excessiva.

São considerados fatores de risco para a apneia obstrutiva do sono:

- obesidade (ocorre em 30% dos pacientes com IMC > 30 kg/m² e em 50% dos pacientes com IMC > 40 kg/m²);
 - insuficiência cardíaca congestiva;
 - fibrilação atrial;
- hipertensão refratária ao tratamento (neste caso, os pacientes devem ser sempre investigados para apneia obstrutiva do sono);
 - DM tipo 2;
 - disritmias noturnas;
 - AVC;
 - hipertensão pulmonar;
 - pré-operatório de cirurgia bariátrica;
- pacientes submetidos à cirurgia de vias aéreas superiores por roncos;
 - sexo masculino;
 - idade.

QUADRO CLÍNICO

Sinais e sintomas

Os sinais e os sintomas começam insidiosamente e, geralmente, manifestam-se por anos antes do diagnóstico. Não há diferenças entre os sinais e os sintomas entre homens e mulheres após os 50 anos.

Os principais, que obedecem à regra mnemônica dos 3 "S", em inglês, são:

- snoring: roncos, geralmente progressivos, que culminam em engasgos, sensação de sufocamento, vocalizações ou breves despertares;
- *significant-other reported apneia episodes*: episódios significativos de apneia testemunhados pelo parceiro;
- sleepness: sonolência excessiva diurna, a ser identificada por pontuação > 10 na escala de sonolência de Epworth (ESE).

Outros sintomas observados são:

- engasgos ou sensação de sufocamento;
- despertares frequentes durante a noite;
- noctúria;
- sono agitado e sudorese noturna (esforço respiratório);
 - distúrbios do humor e irritabilidade;
 - fadiga inexplicada durante o dia;
- impacto na atenção, na memória e na concentração;

- boca seca ou dor de garganta e salivação excessiva (respiração oral);
- cefaleia matinal, geralmente de curta duração, relacionada à gravidade da apneia;
- disfunção sexual, incluindo impotência e redução da libido;
 - refluxo gastroesofágico.

Exame clínico

O exame clínico auxilia na suspeição diagnóstica e na estimação da probabilidade pré-teste de síndrome da apneia obstrutiva do sono. Devem ser realizados um exame geral e avaliações da estrutura craniofacial e das vias aéreas superiores.

Na avaliação geral, deve-se atentar para os pacientes que apresentam maior risco da síndrome:

- IMC > 30 kg/m^2 ;
- circunferência do pescoço na altura da membrana cricotireóidea em posição supina (maior valor preditivo positivo): em geral, > 40 cm; na população brasileira, o valor médio de 36,7 cm distingue apneico de não apneico, mas em alguns trabalhos os valores são > 43 cm para homens e > 37 cm para mulheres.

Na avaliação craniofacial, devem ser observados:

- redução da altura da face;
- retrognatia e micrognatia;
- deslocamento da articulação temperomandibu-

lar.

A avaliação das vias aéreas superiores deve incluir:

- cavidade nasal: verificar causas de obstrução, incluindo edema por rinite, pólipos, desvio de septo, hipertrofia de cornetos e colpaso de válvula nasal;
- cavidade oral: verificar alongamento e retroposicionamento do palato mole, palato duro em ogiva (arqueado e profundo), volume da língua (macroglossia), alongamento e hipertrofia da úvula, hipertrofia de tonsilas e das paredes laterais. O estreitamento das paredes laterais é um fator preditivo independente para síndrome da apneia obstrutiva do sono em homens;
- índice de Mallampati modificado (examinar com boca aberta e língua protrusa): 3 e 4 são mais frequentes; a cada unidade no aumento da pontuação de Mallampati, o OR de ter índice de apneia-hipopneia > 5 aumenta em 2,5.

Na população brasileira, os achados mais frequentes em pacientes com apneia obstrutiva do sono foram: alterações do palato mole (43%), índice de Mallampati modificado 3 e 4 (78,8%), alterações dos pilares tonsila-

res (30,9%), alterações da úvula (34,5%) e hipertrofia dos cornetos (49,8%).

EXAMES COMPLEMENTARES

Questionários

Há 2 questionários traduzidos e validados em português que apresentam a mesma contribuição diagnóstica:

- questionário de Berlim: utilizado para rastreamento de pacientes com alto risco de apneia obstrutiva do sono em centros primários apenas (valor preditivo positivo de 77-96%), apresenta baixas sensibilidade e especificidade em centros de sono; isoladamente, não permite diagnóstico de certeza da doença;
- escala de sonolência de Epworth: a prevalência de teste > 10 aumenta com a gravidade da apneia, no entanto, < 50% dos pacientes com síndrome da apneia obstrutiva do sono moderada a grave apresentam esse escore.

Polissonografia

Polissonografia de noite inteira

Este exame monitora estágios do sono (eletroence-falograma, oculograma, eletromiograma mentoniano), frequência cardíaca (ECG de única derivação), movimentos de pernas (eletromiogramas tibiais), fluxo aéreo (sensor e transdutor nasais), SatO₂ (oximetria) e movimentos respiratórios toracoabdominais (pletismografia de indutância).

É realizado em laboratório de sono, sob supervisão de um técnico, por no mínimo 6 horas. É o padrão para o diagnóstico e para avaliar os benefícios do tratamento da apneia. Pode ser realizado em domicílio em casos de dificuldade de locomoção do paciente, de preferência com supervisão técnica.

O exame identifica os diferentes tipos de eventos respiratórios: obstrutivos, mais frequentes durante o sono REM; centrais, sem esforço respiratório concomitante; ou mistos. Possibilita, ainda, identificar/descartar outros distúrbios do sono.

Deve ser realizado durante o dia caso o paciente trabalhe à noite, respeitando seu ciclo sono-vigília.

Polissonografia do tipo split-night

Exame realizado em 2 partes durante 1 noite: a 1^a parte (diagnóstica) consiste no registro da apneia obstrutiva do sono e a 2^a parte, na titulação da pressão positiva nas vias aéreas (definição do tratamento).

Não deve ser um procedimento de eleição rotineiro, sendo indicado apenas para os casos graves.

Uma importante limitação do exame é o tempo insuficiente para diagnóstico acurado e/ou titulação da pressão ideal para tratamento.

Monitorização portátil

Inclui a monitorização de frequência cardíaca, fluxo aéreo, oximetria e movimentos respiratórios toracoabdominais. Pode ser realizada em domicílio.

É indicada na dificuldade de realização de polissonografia completa, para pacientes com alta probabilidade pré-teste de apneia obstrutiva do sono e sem comorbidades.

Se o resultado for negativo, na suspeita clínica da síndrome, deve ser realizada a polissonografia completa antes de descartar o diagnóstico.

Oximetria noturna

Consiste no registro da oximetria durante 1 noite completa. Tem baixa especificidade para o diagnóstico de apneia obstrutiva do sono.

Outros exames

Há outros exames que podem ser realizados, porém seu papel não está estabelecido e/ou, em alguns casos, têm baixa relevância para o diagnóstico até o momento:

- exames de imagem (RNM e TC);
- sonoendoscopia (visualização direta da via aérea superior com sono induzido farmacologicamente);
 - manobra de Müller.

DIAGNÓSTICO

O padrão-ouro para o diagnóstico da síndrome da apneia obstrutiva do sono é a polissonografia completa em laboratório, que deve ser preferida como exame de avaliação inicial sempre que possível. Apesar disso, esse exame ainda tem limitações, como baixa certeza diagnóstica em população de baixa prevalência e pobre correlação do índice de apneia-hipopneia do mesmo paciente entre 2 polissonografias com intervalo de 30 dias.

É fundamental adicionar à polissonografia a impressão clínica e a probabilidade pré-teste.

O tempo máximo para solicitação da polissonografia (diagnóstico e início do tratamento) é de:

- 4 semanas, se houver suspeita de síndrome da apneia obstrutiva do sono grave, em trabalhador em ocupação crítica de segurança, em pacientes com doença cardiovascular instável ou respiratória grave e em gestantes:
- 6 meses, no máximo, para todos os outros pacientes.

-MRCM.indb 473 12/5/17 4:05 PM

O teste portátil deve ser solicitado para pacientes com moderada/alta probabilidade pré-teste da síndrome, na indisponibilidade de polissonografia completa em tempo adequado. É preciso levar em consideração as limitações de cada teste (ausência de todos os canais de monitoramento).

Critérios diagnósticos

O diagnóstico da síndrome da apneia obstrutiva do sono no adulto é feito com a combinação dos critérios a, b e d ou c e d:

- a. no mínimo 1 queixa de:
- episódios de sono não intencional durante o período de vigília, sonolência excessiva diurna, sono não reparador, fadiga ou insônia;
- acordar com pausas respiratórias, engasgos ou asfixia;
- relato do(a) companheiro(a) de roncos altos e/ou pausas respiratórias no sono;
- b. polissonografia com > 5 eventos respiratórios por hora de sono (apneias, hipopneias e despertares associados a esforço respiratório);
- c. polissonografia com > 15 eventos respiratórios por hora de sono (apneias, hipopneias e despertares associados a esforço respiratório);
- d. distúrbio não pode ser mais bem explicado por outro distúrbio do sono, outras condições clínicas ou neurológicas, uso de medicamentos ou abuso de substâncias.

CLASSIFICAÇÃO

A classificação é feita conforme o índice de apneia-hipopneia ou índice de distúrbios respiratórios:

- leve: 5-15 eventos por hora;
- moderada: 15-30 eventos por hora;
- grave: > 30 eventos por hora.

TRATAMENTO

Medidas gerais

- Emagrecimento: cirurgia bariátrica pode ser considerada para obesos mórbidos (IMC > 40 kg/m²) ou para aqueles com IMC > 35 kg/m² e comorbidades graves.
- Suspensão de bebidas alcoólicas e medicamentos como benzodiazepínicos, barbitúricos e narcóticos.
- Preferência pelo decúbito lateral (se a apneia piora em decúbito dorsal).

Aparelhos orais

Avanço mandibular: tem baixo custo, é eficaz para ronco primário, síndrome de resistência das vias aéreas superiores e síndrome da apneia obstrutiva do sono leve. Dispositivos de retenção lingual: menor adesão do paciente ao tratamento e eficácia.

CPAP

É o principal tratamento, com máscara nasal ou nasobucal, para quem apresenta índice de apneia-hipopneia > 15. Quando este índice é de 5-14, está indicada a pressão aérea positiva contínua (*continuous positive air*way pressure – CPAP) em caso de sonolência excessiva diurna.

Alguns pacientes podem se beneficiar de pressão aérea positiva autoajustada (APAP) em caso de não adaptação à CPAP e na ausência de outras comorbidades. *Bilevel positive airway pressure* (BiPAP) deve ser reservado para quem tem insuficiência ventilatória.

A maior limitação ao uso é a aceitação do paciente. Deve-se verificar a adaptação após 2 semanas da prescrição e pelo menos 1 vez ao ano.

Tratamento cirúrgico

Os resultados do tratamento cirúrgico são inconsistentes e apresentam baixa taxa de sucesso. A maior limitação do método é a identificação real do sítio de obstrução.

Tratamento farmacológico

Não é recomendado até o momento, apesar de haver aprovação nos EUA para pacientes que mantêm a sonolência excessiva diurna mesmo com tratamento ideal com CPAP.

PROGNÓSTICO

Pacientes sem tratamento

Sabe-se que a síndrome da apneia obstrutiva do sono moderada a grave é preditor independente de mortalidade por qualquer causa.

A síndrome está associada a maior prevalência de hipertensão arterial, assim como à redução do descenso sistólico, que se correlaciona com a gravidade da apneia em adultos de meia-idade e idosos. Aumenta, ainda, o risco de coronariopatia e morte cardiovascular. Associa-se a arritmias e é um fator de risco independente para AVC isquêmico.

Associa-se também à doença metabólica, que por sua vez contribui para aterosclerose e doença cardiovas-cular. A síndrome é fator de risco independente para o desenvolvimento de DM tipo 2.

Além do risco de acidentes de trânsito, leva a alterações cognitivas e psiquiátricas (depressão, ansiedade, transtorno bipolar).

-MRCM.indb 474 12/5/17 4:05 PM

Em pacientes portadores de doença pulmonar obstrutiva crônica (*overlap syndrome*), há maior risco de morte e hospitalização por exacerbação da doença pulmonar.

Gestantes portadoras da síndrome têm maior risco de pré-eclâmpsia, complicações clínicas e parto prematuro.

Pacientes tratados com CPAP

O tratamento gera melhora dos sintomas (roncos e sonolência diurna) em curto prazo. Observa-se melhora das funções cognitivas e da qualidade de vida em 4-8 semanas de tratamento e melhora da hipertensão arterial em curto prazo (faltam estudos de longo prazo). Quando a CPAP é usada por > 6 horas por noite, aumenta a taxa de sobrevida em 5 anos.

Observa-se, ainda, menor mortalidade em pacientes com história de AVC isquêmico.

Também se associa a potencial reversão da resistência à insulina.

BIBLIOGRAFIA

Associação Brasileira de Otorrinolaringologia e Cirurgia Cérvico-Facial;
Academia Brasileira de Neurologia; Sociedade Brasileira de Cardiologia; Sociedade Brasileira de Pediatria; Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Apneia obstrutiva do sono e ronco primário: diagnóstico. Projeto Diretrizes, 2012. Disponível em: http://www.projetodiretrizes.org.br/diretrizes12/apneia_obstrutiva_do_sono_e_ronco_primario_diagnostico.pdf. Acesso em abr 2014.

Associação Brasileira de Otorrinolaringologia e Cirurgia Cérvico-Facial; Academia Brasileira de Neurologia; Sociedade Brasileira de Cardiologia; Sociedade Brasileira de Pediatria; Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Apneia obstrutiva do sono e ronco primário: tratamento. Projeto Diretrizes, 2012. Disponível em: http://www.projetodiretrizes.org.br/diretrizes12/apneia_obstrutiva_do_sono_e_ronco_primario_tratamento.pdf. Acesso em abr 2014.

Downey III R. Obstructive sleep apnea. In: Mosenifar Z. Medscape reference. Disponível em: http://emedicine.medscape.com/article/295807. Acesso em abr 2014.

Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Distúrbios respiratórios do sono. J Bras Pneumol 2010;36(Supl. 2):S1-S61.

104

SARCOIDOSE

Agostinho Hermes de Medeiros Neto

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Doença granulomatosa sistêmica de etiologia desconhecida que acomete virtualmente todos os sistemas orgânicos, sendo o acometimento pulmonar mais comum (cerca de 90% dos casos). Caracteriza-se histopatologicamente pela presença de granulomas não caseosos nos órgãos envolvidos.

EPIDEMIOLOGIA

Ocorre em mulheres e homens de todo o mundo, todas as idades, etnias e classes sociais. A incidência é maior em mulheres, com a razão de incidência entre os sexos em torno de 1,3.

O pico de incidência está em torno dos 20-40 anos, mas idosos e, mais raramente, crianças podem ser acometidos.

A incidência é variável conforme a população estudada. Estima-se incidência geral de 10-20:100.000 pacientes por ano. Séries recentes de casos brasileiros mostram razão entre mulheres e homens variando de 52-70%, com média de idade de 40,8-45,3 anos.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas da sarcoidose decorrem direta ou indiretamente do envolvimento granulomatoso de múltiplos órgãos. Pulmões e linfonodos intratorácicos são usualmente acometidos.

Até 50% dos pacientes é inicialmente assintomática e procura auxílio médico por alteração em RX de tórax (mais frequentemente linfadenomegalia hilar).

Sintomas sistêmicos como fadiga, astenia, perda ponderal, sudorese ou febre baixa são comuns, sendo a fadiga um sintoma particularmente difícil de reverter, mesmo com tratamento adequado.

Algumas apresentações clínicas são peculiares. A síndrome de Löfgren é um quadro agudo com febre, eritema nodoso e poliartrite, associado a linfadenomegalia hilar bilateral. Tem excelente prognóstico, com taxa de remissão espontânea > 85%. A síndrome é mais frequente nos indivíduos de raça branca e raramente encontrada entre negros.

Envolvimento pulmonar

Apresenta como sintomas tosse, dispneia e dor ou desconforto torácico, comuns em decorrência do acometimento brônquico e pulmonar. Por outro lado, achados ao exame torácico são infrequentes: estertores crepitantes ocorrem em < 20% dos pacientes e baqueteamento digital é raro.

Em uma minoria de pacientes, a doença pode evoluir para insuficiência respiratória crônica hipoxêmica.

A hipertensão pulmonar é uma complicação rara, que ocorre em 5,6-23% dos pacientes em repouso e em até 43% no exercício. Fibrose pulmonar, infiltração granulomatosa de vênulas ou arteríolas pulmonares e, raramente, compressão de grandes vasos pulmonares por lin-

-MRCM.indb 475 12/5/17 4:05 PM

fonodos são as causas possíveis. O desenvolvimento de hipertensão pulmonar parece ter implicação prognóstica negativa. O benefício de tratar a hipertensão pulmonar com medicações específicas, embora sugerido em relatos de caso, não foi demonstrado em ensaios clínicos.

Envolvimento extrapulmonar

Pele

Acometida em 25-35% dos casos de sarcoidose. As lesões mais comuns são:

- eritema nodoso: ocorre em cerca de 10% dos pacientes, mais comumente mulheres. Distribui-se nas regiões anteriores dos membros inferiores. Comum na doença aguda e/ou inicial; apresenta regressão espontânea. É um marcador de prognóstico favorável;
- lúpus pérnio: lesões violáceas, infiltrativas e induradas, em nariz, face e lábios, que podem evoluir para lesões retráteis e deformantes. Ocorre em quadros crônicos e está relacionado a pior prognóstico geral. Tem maior incidência nos indivíduos de raça negra.

Olhos

Ao longo da vida, a sarcoidose acomete os olhos e anexos de 25-80% dos pacientes, mais frequentemente negros:

- uveíte anterior: achado mais comum (65% dos casos de sarcoidose ocular). Até 12% de todos os casos de uveíte na população geral e 25% na população negra se devem à sarcoidose. É assintomática em 1/3 dos casos, mas pode cursar com borramento visual, fotofobia, dor e hiperemia ocular. A forma crônica pode causar glaucoma e perda visual;
- uveíte posterior: é uma perivasculite retiniana, podendo cursar com hemorragia retiniana, neovascularização, hemorragia vítrea e retinopatia proliferativa, com eventual perda visual;
- neuropatia óptica: manifestação rara, mas potencialmente grave, pois pode causar perda visual aguda e permanente. É uma emergência oftalmológica e requer tratamento sistêmico, imediato e agressivo;
- outras manifestações oculares: conjuntivite, dacrocistite e acometimento da musculatura ocular extrínseca.

Fígado

Hepatomegalia à palpação abdominal está presente em 5-15% dos pacientes com sarcoidose, e elevação de enzimas hepáticas, particularmente canaliculares, em 10-30%.

Lesões hepáticas à TC de abdome ocorrem em 5% dos pacientes.

Perda funcional e evolução para cirrose, hipertensão portal, falência hepática ou síndrome hepatopulmonar são infrequentes (1% dos casos).

Granulomas estão presentes em até 80% dos pacientes com sarcoidose que chegam a realizar biópsia hepática.

Baço

Esplenomegalia à palpação é encontrada em 5-14% dos pacientes.

Lesões esplênicas à TC de abdome são observadas em 10% dos pacientes.

Manifestações sistêmicas como febre, sudorese, anorexia e perda ponderal podem ocorrer em até 60% dos pacientes, sendo também mais comuns na raça negra.

SNC

Envolvimento neurológico ocorre em 5-15% dos pacientes com sarcoidose, causando até 15% das mortes nos EUA. Os sintomas possíveis são: paralisias de nervos cranianos, cefaleia, ataxia, disfunção cognitiva, fraqueza e convulsões.

Paralisia facial periférica é a queixa neurológica mais comum, seguida de neuropatias de outros nervos cranianos, como dos nervos óptico e oculomotor.

Nos casos de meningite asséptica aguda ou crônica, observam-se cefaleia, febre e rigidez de nuca. O exame do líquido cefalorraquidiano revela pleocitose linfocítica e glicose baixa em 20% dos casos. RNM com gadolínio é o exame de escolha.

Coração

O envolvimento cardíaco é uma complicação rara (< 5%), mas potencialmente fatal da sarcoidose. Falência cardíaca por cardiomiopatia granulomatosa e morte súbita por fibrilação ventricular são as formas mais graves e temidas da sarcoidose cardíaca.

De acordo com sua localização, a infiltração granulomatosa das estruturas cardíacas pode causar insuficiência valvar, cardiomiopatia com disfunção sistólica, formação de aneurismas ventriculares, derrame pericárdico, alterações de ritmo e de condução (taqui ou bradiarritmias, síncope, morte súbita).

Rins e distúrbios do cálcio

Nefrolitíase (10% dos casos) e nefrocalcinose são as complicações renais mais comuns da sarcoidose. Hipercalciúria ocorre em 40% dos pacientes com sarcoidose e hipercalcemia, em 11%. A causa de tais anormalidades é a produção excessiva de vitamina D pelo tecido granulomatoso. Nefrite granulomatosa, por sua

-MRCM.indb 476 12/5/17 4:05 PM

vez, é rara, mas pode levar à insuficiência renal mais rapidamente.

Articulações

Artralgia está presente em 70% dos pacientes com sarcoidose. Em 14-38% dos casos, os pacientes apresentam artrite, em 2 formas:

- artrite sarcóidea aguda: periarticular, intermitente e eventualmente migratória, acomete grandes articulações (joelhos, tornozelos), podendo surgir no contexto da síndrome de Löfgren ou fora dela. Essa forma aguda é autolimitada e remite em cerca de 3 meses;
- artrite crônica: rara (0,2% dos pacientes), destrutiva, com alteração radiológica e biópsia sinovial mostrando granulomas não caseosos. É mais comum em pacientes negros.

Linfonodos

Linfonodomegalias periféricas são comuns na sarcoidose; no entanto, o encontro isolado de granulomas em biópsia de linfonodos não é específico de sarcoidose, pois pode ocorrer em doenças infecciosas ou malignas.

Sangue

Pode ocorrer anemia sintomática, já que há alterações hematológicas em 30% dos pacientes com sarcoicose. Na doença aguda, a anemia e a trombocitopenia são comuns, enquanto na forma crônica a leucopenia ou a linfocitopenia são mais frequentes.

Outros

De forma geral, qualquer órgão pode ser acometido, com manifestações clínicas variando conforme a localização. Assim, excepcionalmente, pode haver infiltração granulomatosa do peritônio, dos músculos, das parótidas, das mamas ou dos órgãos reprodutores.

Exames complementares

Exames de imagem do tórax

RX de tórax será anormal em 85-95% dos pacientes. A alteração mais típica é a linfadenomegalia hilar bilateral (até 75% dos pacientes); linfonodomegalia hilar unilateral é incomum (< 10% dos casos).

Opacidades parenquimatosas segmentares ou difusas estão presentes em RX em 20-50% dos casos de sarcoidose, mais frequentes nos terços superiores e médios. Opacidades reticulares, nódulos macroscópicos, consolidações e grandes opacidades podem ser observadas no exame.

A Tabela 1 mostra a classificação radiográfica da sarcoidose. A Figura 1 mostra exemplos de exames com estágios 1, 2, 3 e 4.

O estadiamento radiológico não representa necessariamente a evolução cronológica de cada paciente, de forma que um paciente pode evoluir do estágio 1, 2 ou 3 para o estágio 0. A resolução espontânea ocorre em 60-90% dos pacientes em estágio 1, em 40-70% daqueles em estágio 2, em 10-20% dos pacientes em estágio 3 e 0% no estágio 4.

TC geralmente é dispensável no diagnóstico de sarcoidose, podendo estar indicada em casos com RX atípico, na suspeita de outras enfermidades ou complicações, ou na ocorrência de hemoptise. O exame permite identificar linfadenomegalias mediastinais (paratraqueais, periaórticas, subcarinais) não detectadas em RX simples. A TC de alta resolução é superior à RX convencional em

Tabela 1	Estadiamento radiológico da sarcoidose
Estágio 0	RX normal
Estágio 1	Linfonodomegalias hilares sem achados no parênquima
Estágio 2	Linfadenomegalias hilares com opacidades parenquimatosas
Estágio 3	Apenas opacidades parenquimatosas sem Iinfadenomegalias
Estágio 4	Doença pulmonar avançada com retração hilar, bandas fibróticas, bronquiectasias, bolhas e redução dos volumes pulmonares

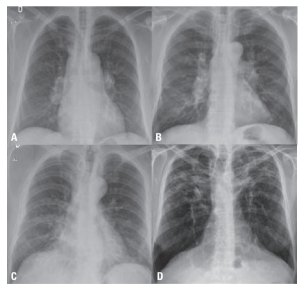


Figura 1 Estadiamento radiológico da sarcoidose. A: estágio 1; B: estágio 2; C: estágio 3; D: estágio 4.

-MRCM.indb 477 12/5/17 4:05 PM

detectar alterações parenquimatosas. Os principais padrões encontrados são: nódulos pleurais e subpleurais, opacidades nodulares e micronodulares peribroncovasculares, espessamento septal e intralobular, espessamento brônquico, bronquiectasias, "vidro-fosco" e consolidações. Tomografia por emissão de pósitrons (PET), associada ou não à TC, pode ser útil para evidenciar áreas de inflamação granulomatosa, guiando a biópsia na fase de confirmação diagnóstica ou dando suporte à intensificação da terapia anti-inflamatória durante o acompanhamento.

Provas de função pulmonar

Detectam anormalidades em 20% dos pacientes em estágio 1 e em 40-80% dos pacientes nos demais estágios. Os achados não são específicos para sarcoidose.

O achado mais característico é a restrição ventilatória, sugerida por baixa capacidade vital forçada (CVF) na espirometria e confirmada por reduzida capacidade pulmonar total (CPT) na pletismografia.

A restrição tende a acentuar-se com a evolução da doença, e a medida seriada da capacidade vital forçada é uma forma adequada de acompanhamento. Por outro lado, até 65% dos pacientes com sarcoidose têm limitação de fluxo e metade tem volume expiratório forçado no 1° minuto (VEF1) diminuído em relação à capacidade vital forçada, secundário ao envolvimento das vias aéreas pela doença.

Redução da capacidade de difusão de monóxido de carbono (DLCO) é uma alteração mais precoce que a redução da capacidade vital forçada. Hipoxemia está presente apenas nas fases mais avançadas da doença.

Testes de esforço cardiopulmonar estão alterados em 28-47% dos pacientes com sarcoidose, sendo mais frequentes as limitações ventilatórias, o aumento da relação espaço morto/volume corrente (VD/VT) e o gradiente alveoloarterial alargado.

Outros exames

- Broncoscopia: pode ser necessária para obtenção de amostra de tecido respiratório ou para a quantificação de CD4/CD8 no lavado brônquico (sugestiva de sarcoidose se > 4).
- Exames laboratoriais: devem incluir hemograma, ureia, creatinina, enzimas hepáticas, dosagem de cálcio sérico e urinário.
- Exame oftalmológico: deve ser realizado a cada 6-12 meses para a detecção precoce de doença ocular.
- ECG: é um exame importante na abordagem inicial e no acompanhamento. Alterações eletrocardiográficas ou presença de sintomas (palpitações, síncope) de-

vem ser investigadas rapidamente, com ECG de 24 horas e estudos eletrofisiológicos.

- RNM com gadolínio e PET: são os mais indicados na pesquisa de lesões miocárdicas.
- USG ou TC contrastada do abdome: devem ser solicitadas apenas na evidência clínica de doença hepática ou esplênica.
- RNM ou análise do líquido cefalorraquidiano: podem ser necessárias na investigação de sintomas de neurossarcoidose.
- Quantificação da atividade da enzima conversora de angiotensina: é um exame com excessivos resultados falso-negativos. O teste de Kvaim tem valor apenas histórico.
- Biópsia do órgão acometido: é o exame confirmatório de eleição. O exame histopatológico comprova a existência de granulomas, e as culturas permitem excluir agentes implicados em outras doenças granulomatosas relevantes no diagnóstico diferencial, como tuberculose, hanseníase e histoplasmose.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico requer:

- achados clínicos e radiológicos sugestivos;
- histopatologia: demonstração de granulomas bem formados, não caseosos;
 - pesquisa e culturas de microrganismos negativas;
- síndrome de Löfgren: exceção, pois seu quadro clínico e RX de tórax típicos dispensam demonstração histológica.

Não existe nenhum exame laboratorial definitivo para a doença. O diagnóstico de sarcoidose se baseia nos achados clínicos e radiológicos sugestivos e na demonstração histopatológica de granulomas estéreis.

O mero encontro de granulomas não é específico da sarcoidose e, na ausência de dados clínicos e radiológicos compatíveis, não estabelece o diagnóstico de sarcoidose. A detecção de granuloma sempre implica pesquisa de causas infecciosas, por meio do uso de colorações específicas e culturas.

O encontro de micobactérias ou fungos exclui a hipótese diagnóstica de sarcoidose.

A confirmação histológica deve ser realizada da maneira menos invasiva possível, geralmente por biópsia de 1 dos órgãos acometidos, seja linfonodo periférico, pele ou conjuntiva.

Na ausência de locais de biópsia mais acessíveis, tecido pulmonar pode ser obtido por biópsia transbrônquica, com sensibilidade > 85% se forem coletadas amostras de vários segmentos brônquicos.

-MRCM.indb 478 12/5/17 4:05 PM

Tecido de linfonodos mediastinais pode ser obtido por biópsia transcarinal (broncoscopia), biópsia transesofágica guiada por USG ou mediastinoscopia.

O conjunto de quadro agudo com febre, eritema nodoso e poliartrite, associado à RX com linfadenomegalia hilar bilateral, característico da síndrome de Löfgren, pode ser suficiente para o diagnóstico.

TRATAMENTO

Sugere-se considerar a conduta expectante, já que existe a hipótese de resolução espontânea. O tratamento é baseado em corticosteroides.

Imunossupressores são usados para:

- reduzir a dose e os efeitos colaterais dos corticosteroides;
- tratar a doença na falência do tratamento com corticosteroide.

O tratamento da sarcoidose repousa, em grande parte, em recomendações de especialistas do consenso internacional, sem adequado suporte da medicina baseada em evidências.

A decisão de iniciar o tratamento e de como fazê-lo depende dos sintomas, de quais órgãos foram acometidos e da intensidade da lesão. Em muitos casos, oligo ou assintomáticos, ou ainda de acometimento menos ameaçador, deve-se tentar um período de observação, considerando que a sarcoidose pode ter resolução espontânea. Além disso, o impacto do tratamento na evolução da doença permanece controverso.

Acometimento cardíaco, neurológico, ocular, renal e hipercalcemia são sempre indicações de tratamento.

O achado de envolvimento pulmonar em si não indica tratamento. Recomenda-se iniciar terapia nas seguintes situações:

- sintomas respiratórios;
- hipoxemia em repouso ou esforço;
- capacidade vital forçada < 70%;
- piora funcional após período de observação (queda > 15% de capacidade vital forçada ou VEF1, > 10% da capacidade pulmonar total e 20% da capacidade de difusão de monóxido de carbono).

Os corticosteroides são a principal opção terapêutica, enquanto imunossupressores ou imunomoduladores são utilizados quando ocorrem falência ou efeitos colaterais dos corticosteroides.

O tratamento de escolha é com prednisona, 20-40 mg/dia (ou equivalente), contínua ou em dias alternados. Doses mais elevadas podem ser apropriadas para acometimento cardíaco ou neurológico.

A resposta clínica, geralmente evidente em 4-8 semanas, deve ser avaliada até o 3° mês. Havendo melhora, a dose deve ser gradualmente reduzida para 5-10 mg/dia em 6 meses, mantendo-se o tratamento por 6-12 meses. Ausência de resposta em 3 meses indica, geralmente, má aderência ao tratamento, dose insuficiente ou, raramente, resistência intrínseca a corticosteroides.

Corticosteroides inalatórios podem ter um papel importante, particularmente entre os pacientes com tosse ou outras manifestações de hiper-reatividade brônquica.

Imunossupressores

Muito raramente, a sarcoidose não responde adequadamente aos corticosteroides, com a importante exceção da neurossarcoidose; mais frequentemente, os imunomoduladores são necessários como poupadores de corticosteroides, na vigência de toxicidade do seu uso crônico. De forma geral, considera-se que doses de manutenção de prednisona > 10 mg/dia são inaceitáveis, por conta do risco de reações adversas em médio prazo. Nessas situações, os imunomoduladores estão indicados.

Após o início da terapia imunomoduladora, a dose de corticosteroide deve ser titulada lentamente para o menor valor capaz de controlar a doença. Esquemas de imunomodulador sem dose mínima de corticosteroide raramente são bem-sucedidos. O metotrexato, 15-25 mg/semana, é o citotóxico mais bem documentado para tratamento de sarcoidose e, por isso, é a 1ª escolha entre os imunomoduladores. Deve ser monitorada a possibilidade de toxicidade hepática e pulmonar. Contracepção é indispensável pelo risco de teratogenicidade.

Agentes antimaláricos como hidroxicloroquina, 200 mg, 2 vezes ao dia, e cloroquina têm sido utilizados com sucesso para controle da doença cutânea e articular. São menos eficazes no controle de hipercalcemia ou hipercalciúria. Deve-se manter exame oftalmológico periódico pelo risco de retinopatia.

Azatioprina, na dose de 100-150 mg/dia, também pode ser utilizada como substituto ou como adjuvante (poupador) de corticosteroides, embora sem o mesmo nível de evidência que o metotrexato. Atenção para o risco de toxicidade hematológica, gastrointestinal e hepática, além de teratogênese e carcinogênese. Contracepção é indispensável para mulheres e homens em idade fértil.

Leflunomida, na dose de 20 mg/dia, é outra droga útil como poupadora de corticosteroide, com perfil de tolerabilidade superior ao do metotrexato. Náusea, diarreia, dor abdominal, alopecia e neuropatia são reações adversas comuns.

-MRCM.indb 479 12/5/17 4:05 PM

Infliximabe se mostrou efetivo em pacientes com sarcoidose pulmonar e extrapulmonar, incluindo formas graves de neurossarcoidose e lúpus pérnio deformante. Ao contrário de outros agentes, o infliximabe mostrou eficácia terapêutica máxima em poucas semanas. A dose preconizada é de 3-5 mg/kg/dose, nas semanas 0, 2 e 6 e, então, a cada 6 semanas. Leucopenia, imunossupressão e reativação de foco tuberculoso são os riscos mais citados, além de descompensação de insuficiência cardíaca prévia.

Dentre outros agentes anti-TNF, o adalimumabe pode ser útil, embora com menos evidência que o infliximabe, e maior tempo até a resposta terapêutica ótima. O etanercepte não demonstrou bom resultado em estudos iniciais.

A ciclofosfamida tem um perfil de tolerabilidade muito desfavorável e fica reservada para casos graves de sarcoidose cardíaca e neurológica. Mesmo nesses casos, infliximabe é mais seguro e eventualmente mais eficaz que a ciclosfofamida.

Pentoxifilina, micofenolato de mofetila, talidomida, clorambucila, ciclosporina, colchicina e tetraciclinas têm dados ainda mais escassos e/ou desanimadores.

Todos os imunossupressores apresentam risco de mielossupressão, hepatotoxicidade e doenças oportunistas. Hemograma, creatinina, albumina e aminotransferases devem ser colhidas antes de se iniciar o uso da azatioprina, metotrexato e leflunomida. Sorologias para hepatites virais devem ser realizadas antes do início do uso de metotrexato. Prova tuberculínica (e quimioprofilaxia com isoniazida, quando indicada) deve ser rotina antes de se iniciar o tratamento com infliximabe.

Com exceção do infliximabe, os imunomoduladores agem lentamente. Deve-se esperar pelo menos 2-3 meses antes de se reduzir ou suspender o corticosteroide após a introdução das drogas de 2ª linha.

PROGNÓSTICO

O curso clínico da sarcoidose é variável, podendo ocorrer desde resolução espontânea até evolução para doença crônica em 10-30%, com progressão para acentuada disfunção do órgão acometido em uma minoria de pacientes. Regressão espontânea ocorre em 2/3 dos casos, nos primeiros 2 anos de acompanhamento (> 85%), e é um marcador de bom prognóstico em médio prazo. Persistência das anormalidades radiográficas por mais de 2-3 anos sugerem evolução persistente ou crônica.

O estadiamento radiológico da sarcoidose pulmonar tem implicação prognóstica. No estágio 1, a taxa de resolução espontânea varia em 55-90%; de 40-70% no estágio 2; de 10-20% no 3; e 0% no estágio 4.

A síndrome de Löfgren tem excelente evolução, com remissão espontânea > 85%. Por outro lado, itens como idade de início dos sintomas > 40 anos, raça negra, hipercalcemia, doença extrapulmonar (em particular cardíaca e neurológica), lúpus pérnio, esplenomegalia, infiltrado pulmonar na RX, uveíte crônica, lesões ósseas císticas e baixa renda familiar estão relacionados a um pior prognóstico.

A mortalidade na sarcoidose é < 5%, principalmente por complicações pulmonares e cardíacas, mas a morbidade e a limitação ocasionadas pela doença crônica são bem mais expressivas.

BIBLIOGRAFIA

Iannuzzi MC, Rybicki BA, Teirstein AS. Sarcoidosis. N Engl J Med 2007; 357:2153-65.

Medeiros-Neto AH. Estudo da prevalência de hipertensão pulmonar em pacientes com sarcoidose, e sua correlação com aspectos clínicos, radiológicos, sorológicos e funcionais. [Dissertação – Mestrado.] São Paulo: Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo; 2011.

Rybicki BA, Iannuzzi MC. Epidemiology of sarcoidosis: recent advances and future prospects. Semin Respir Crit Care Med 2007;28:22-35.

Statement on sarcoidosis: joint statement of the American Thoracic Society (ATS), the European Respiratory Society (ERS) and the World Association of Sarcoidosis and Other Granulomatous Disorders (WASOG) adopted by the ATS Board of Directors and by the ERS Executive Committee, February 1999. Am J Respir Crit Care Med 1999:160:736-55.

105

DOENÇAS DA PLEURA

Agostinho Hermes de Medeiros Neto

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Derrame pleural é o acúmulo anormal de líquido na cavidade pleural. Normalmente, o líquido pleural é produzido e absorvido constantemente, em uma velocidade de 0,01 mL/kg/h. Há 5-15 mL de líquido pleural em cada hemitórax, que garantem mínimo atrito entre as pleuras visceral e parietal.

Coleções pleurais podem se formar por mecanismos variados, como aumento da pressão hidrostática ou redução da pressão oncótica, aumento da produção por aumento da permeabilidade capilar, redução da drenagem linfática, infecção da cavidade pleural e sangramento na cavidade pleural.

Toracocentese está indicada sempre que houver uma coleção pleural nova, formando uma lâmina de pelo menos 10 mm em RX em decúbito lateral.

No contexto de insuficiência cardíaca congestiva, derrame pleural com apresentação típica (bilateral, maior

-MRCM.indb 480 12/5/17 4:05 PM

à direita, sem febre, com adequada resposta a diuréticos) pode ser observado, se não há suspeita de outras causas.

A toracocentese permite diagnóstico etiológico em 25% dos casos, e o diagnóstico é presuntivo em > 50-60% dos casos.

QUADRO CLÍNICO

Tosse improdutiva e dispneia são sintomas associados ao derrame pleural. A tosse decorre da compressão do parênquima pulmonar, e a dispneia é mais frequente em coleções de maior volume e acúmulo mais rápido, decorrente da alteração na dinâmica ventilatória. Dor torácica pode estar presente se houver infecção ou inflamação do espaço pleural.

O exame torácico mostra expansibilidade reduzida no lado acometido, bem como frêmito toracovocal reduzido ou abolido, macicez ou submacicez à percussão e murmúrio vesicular reduzido ou abolido à ausculta. Outros achados podem estar presentes ao exame físico de acordo com a etiologia do derrame pleural.

EXAMES COMPLEMENTARES

Avaliação de líquido pleural

A rotina da avaliação do líquido pleural é apresentada no Capítulo 12.

RX do tórax

RX de tórax é o exame mais frequentemente utilizado para confirmar a presença de derrame pleural. Menisco ou obliteração do seio costofrênico são os aspectos mais comuns na RX em posição ortostática com incidência posteroanterior. A vista em perfil tem sensibilidade maior, de forma que pequenos derrames podem ser mais facilmente diagnosticados. O aspecto é o menisco ou a obliteração do seio costofrênico posterior, ou "sinal da coluna" (intensificação da opacidade dos corpos vertebrais dorsais mais baixos). Aspectos radiológicos frequentes incluem, ainda, derrames encistados e derrames cisurais. Se a lâmina de derrame em RX em decúbito lateral é > 10 mm, o derrame pode ser puncionado.

TC

TC do tórax tem sensibilidade superior à da RX para pequenos derrames. Além do derrame pleural, a TC permite distinguir outros achados do parênquima pulmonar ou mediastino sugestivos de etiológica específica, como neoplasia ou tuberculose. Micronódulos com padrão de árvore em florescência, cavitações ou nodulações apicais estão presentes em 30-60% dos casos de tuberculose pleural e podem não ter sido detectados em RX.

Massas mediastinais, nódulos e massas pulmonares sugerem neoplasia como causa do derrame. Nodulações ou espessamento circunferencial da pleura sugerem acometimento neoplásico, em particular mesotelioma.

USG

USG do tórax pode ser útil para guiar toracocentese em pequenos derrames.

Tomografia por emissão de pósitrons (PET)

A PET associada ou não à TC pode ser útil na investigação de derrames neoplásicos, mas não permite diferenciar atividade metabólica decorrente da neoplasia daquela decorrente de processos inflamatórios ou infecciosos, como a tuberculose.

Biópsia com agulha

A biópsia pleural realizada às cegas com agulha de Cope é um procedimento minimamente invasivo que permite obter fragmento pleural para exame histológico e cultura. É um exame de rotina na investigação de exsudatos quando neoplasia é uma das hipóteses diagnósticas. É contraindicada em pacientes anticoagulados, com transtornos de coagulação ou com plaquetometria < 50.000/mm³.

Toracoscopia videoassistida

É um procedimento pouco invasivo, de baixa morbidade, mas que permite a inspeção das pleuras parietal e visceral e, com ajuda de pinças, a biópsia de áreas da pleura hiperemiadas ou com lesões macroscópicas.

Para derrames neoplásicos, a sensibilidade da biópsia coletada por toracoscopia é superior à da biópsia por agulha, colhida às cegas ($95 \times 44\%$).

TRATAMENTO

Transudatos

A conduta mais eficaz será tratar a doença de base, pois não há doença pleural. Toracocentese de alívio pode ser útil no controle mais imediato da dispneia. O derrame pleural da insuficiência cardíaca responde a terapia diurética e vasodilatadora adequada.

Derrame pleural maligno

Decorre de oclusão dos vasos linfáticos ou acometimento direto da pleura por células neoplásicas. Embora qualquer tumor possa causar derrame pleural, as causas mais frequentes são câncer de pulmão (1/3 dos casos), câncer de mama, linfomas, seguidos por tumores de ovário e do sistema digestivo. Dispneia é o sintoma mais co-

-MRCM.indb 481 12/5/17 4:05 PM

mum, decorrente das alterações da mecânica da caixa torácica. Pode haver hipoxemia.

Os derrames malignos frequentemente são volumosos, hemáticos e recidivam rapidamente após toracocentese de alívio. São exsudatos em > 90% dos casos e mostram perfil celular com predomínio linfomonocitário, com células mesoteliais frequentes. Quando muito inflamatórios, com pH baixo, DHL elevada e glicose baixa, indicam mau prognóstico geral, com expectativa de sobrevida curta.

Citologia oncótica do líquido pleural deve ser solicitada sempre que houver suspeita de derrame maligno, tomando-se o cuidado de enviar ao laboratório um volume adequado de líquido (> 20 mL). Sua sensibilidade é muito variável (62-90%, na literatura). Biópsia por toracoscopia tem sensibilidade de 95%, superior à da biópsia por agulha de Cope (45%). No paciente sabidamente oncológico com derrame pleural, uma investigação anatomopatológica exaustiva (incluindo biópsia por toracoscopia) negativa pode significar derrame paramaligno: de causa não neoplásica, com prognóstico mais favorável e, eventualmente, estadiamento mais precoce do que o paciente com invasão pleural documentada.

O tratamento sistêmico inclui quimio e radioterapia, com razoável chance de controle em derrames associados a linfomas, câncer de pulmão de pequenas células e câncer de mama, podendo haver regressão do derrame sem necessidade de procedimentos torácicos.

Controle local do derrame pode ser necessário em coleções maiores e mais sintomáticas. Pode ser realizado com toracocenteses de repetição, cateter de longa permanência ou pleurodese com talco, de acordo com o *performance status* do paciente e sua expectativa de sobrevida: pacientes com maior expectativa de sobrevida podem beneficiar-se de métodos mais invasivos.

A pleurodese consiste em promover aderência das pleuras parietal e visceral. Pode ser realizada por aspersão (videoassistida) ou por infusão de emulsão de talco em SF. Cursa com dor e febre pós-procedimento. Pleurectomia e decorticação são muito raramente realizados.

Derrame pleural parapneumônico

Cerca de 20-40% das pneumonias cursam com derrame pleural. Podem ser simples (não complicadas), complicadas ou evoluir para empiema.

Derrames parapneumônicos simples são exsudatos de pequeno volume, estéreis, de baixa celularidade (polimorfonucleares), pouco inflamatórios, sem septações e que regridem espontaneamente com antibioticoterapia voltada para a pneumonia. Não necessitam de drenagem.

Empiemas são coleções pleurais de pus franco, elevada celularidade (polimorfonucleares) e com bactérias detectáveis com coloração Gram ou cultura. Necessitam de drenagem e antibioticoterapia sistêmica imediatas.

Derrames parapneumônicos complicados são um estágio intermediário entre um derrame parapneumônico simples e um empiema. São mais volumosos, muito inflamatórios (DHL elevada, glicose consumida, pH baixo), eventualmente loculados ou encistados. Podem evoluir para empiema ou para paquipleuris com posterior calcificação e restrição ventilatória. Devem ser drenados quando tiverem bacterioscopia ou cultura positivas, DHL > 1.000/mL, glicose < 50 mg/dL ou pH < 7,20, achados que indicam evolução para empiema.

Loculações podem ocorrer no empiema ou no derrame parapneumônico complicado. Podem ser tratadas com drenagem mais infusão intrapleural de solução de trombolíticos (estreptoquinase ou uroquinase). A estreptoquinase é usada na dose de 250.000 UI em SF, a cada 12 horas, por 3 dias. O tratamento mais eficaz é a abordagem das bridas por toracoscopia.

Tuberculose

A tuberculose pleural é a forma mais frequente de tuberculose extrapulmonar (8% dos casos de tuberculose, entre adultos soronegativos para HIV). Está frequentemente associada à tuberculose pulmonar. O derrame pleural tuberculoso é uma manifestação de hipersensibilidade tipo IV.

Manifesta-se de forma aguda, com tosse não produtiva, dor pleurítica, febre alta, dispneia. Forma subaguda com tosse, febre vespertina, sudorese noturna e perda ponderal ocorre com menos frequência.

O derrame pleural tuberculoso é geralmente unilateral e de volume moderado: derrames maciços ou bilaterais são raros. Achados sugestivos de tuberculose pulmonar estão presentes em 30-60% dos casos de tuberculose pleural à TC.

O aspecto é geralmente amarelo-citrino ou turvo, mas pode ser hemorrágico (11%) ou purulento (0,5%). É um exsudato com elevada concentração de proteínas (> 4,5 g/dL), DHL elevada e glicose normal ou pouco consumida. Citologia com 1.000-6.000 células/mm³, com predomínio de linfócitos em até 90% dos casos. As células mesoteliais e os eosinófilos são muito raros: quando frequentes (> 5%), sugerem outras possibilidades diagnósticas, e neoplasias ou outras etiologias devem ser investigadas.

A baciloscopia do líquido pleural é quase invariavelmente negativa, mas a cultura do líquido pode ser positiva em 10-35% dos casos, e a cultura do fragmento pleural obtido por biópsia com agulha varia em 39-65%. Por outro lado, baciloscopia e cultura do escarro induzido podem chegar a 50% de positividade, mesmo na ausência de achados radiológicos sugestivos de tuberculose pulmonar.

A adenosina deaminase é uma enzima envolvida no catabolismo das purinas, importante na diferenciação dos linfócitos. Sua atividade está aumentada nos derrames tuberculosos, com sensibilidade e especificidade de 90-100% quando se usa o limite de 40 UI/L. A adenosina deaminase não é específica de derrames tuberculosos: está elevada em derrames ocasionados por linfomas, artrite reumatoide, lúpus eritematoso sistêmico, adenocarcinomas, empiema; no entanto, em conjunto com outros dados, como a história clínica e as características do líquido, permite o diagnóstico de tuberculose com elevada acurácia.

A prova tuberculínica não deve ser utilizada como diagnóstica, por suas baixas sensibilidade e especificidade. Interferon-gama tem acurácia comparável à da adenosina deaminase, mas é menos disponível e tem custo mais elevado. Reação de polimerase em cadeia para DNA da micobactéria é um exame promissor, mas ainda sem padronização adequada e indisponível na maioria dos laboratórios.

O diagnóstico etiológico de certeza requer a demonstração por cultura do *Mycobacterium tuberculosis* no líquido pleural ou no fragmento de pleura; no entanto, diagnóstico presuntivo (95% de certeza) pode ser obtido com demonstração de granuloma pleural ou pelo encontro de exsudato linfomonocitário com células mesoteliais < 5% e adenosina deaminase > 40 UI/mL. Granulomas pleurais são menos comuns em pacientes com diabetes e Aids.

Outros exsudatos

Pancreatite e ruptura esofágica cursam com derrames pleurais frequentemente turvos ou hemáticos, exsudativos, inflamatórios, com elevada celularidade à custa de polimorfonucleares e dosagem de amilase elevada. O derrame da ruptura esofágica costuma ser mais inflamatório, purulento, com pH muito baixo e associa-se a pneumotórax.

Tromboembolia pulmonar cursa com exsudato hemático linfomonocitário, com Ht variável, embora também possa ocasionar transudato.

Pleurite lúpica é mais comum em mulheres e cursa com derrame pleural exsudativo, linfomonocitário, moderadamente inflamatório. Em oposição, o derrame da artrite reumatoide é um exsudato de aspecto amarelo-esverdeado, celularidade muito elevada à custa de polimorfonucleares, elevada dosagem de DHL, pH baixo e rico em cristais de colesterol. É mais comum em homens com artrite reumatoide grave e associa-se fortemente à presença de nódulos reumatoides e fator reumatoide positivo.

Quilotórax

Derrame composto por linfa, decorrente de ruptura ou obstrução do duto torácico. É um exsudato linfomonocitário rico em lipídios na forma de lipoproteínas, com dosagem de triacilgliceróis > 100 mg/dL. Na ausência de trauma ou perfuração torácica (p. ex., cateter venoso central), as principais etiologias do derrame quiloso são linfoma ou, menos frequentemente, carcinomas com acometimento linfático.

Pseudoquilotórax, por outro lado, é um exsudato crônico, rico em colesterol, decorrente da degeneração de membranas celulares. Tem baixa dosagem de triacilgliceróis e lipoproteínas, mas alta dosagem de colesterol. Pode ocorrer em derrames pleurais crônicos como na artrite reumatoide ou na tuberculose.

Hemotórax

Deve ser drenado para quantificar a hemorragia e promover a aposição das pleuras e a hemostasia. Hemotórax não drenado pode evoluir com coagulopatia de consumo ou, em longo prazo, com calcificação e encarceramento pulmonar. Perda sanguínea maciça ou persistente após a drenagem requer avaliação cirúrgica, pois pode requerer toracotomia.

BIBLIOGRAFIA

Antonangelo L, Capelozzi VL. Coleta e preservação do líquido pleural e biópsia pleural. J Bras Pneumol 2006:S163-9.

Maise ML. Non-malignant pleural effusions. In: Fishman AP (ed.). Fishman's pulmonary disease and disorders. New York: McGraw-Hill; 2008.

Marchi E, Lundgren F, Mussi R. Derrame pleural parapneumônico e empiema. J Bras Pneumol 2006:S190-6.

Sahn SA. Malignant pleural effusions. In: Fishman AP (ed.). Fishman's pulmonary disease and disorders. New York: McGraw-Hill; 2008.

Sales R, Onishi R. Toracocentese e biópsia pleural. J Bras Pneumol 2006:S170-3.

Seiscento M, Conde MB, Dalcomo MMP. Tuberculose pleural. J Bras Pneumol 2006:S174-81.

Teixeira LR, Pinto JAF, Marchi E. Derrame pleural neoplásico. J Bras Pneumol 2006:S182-9.

106 HIPERTENSÃO ARTERIAL PULMONAR

Caio Júlio César dos Santos Fernandes

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A hipertensão arterial pulmonar é uma doença progressiva da circulação pulmonar que cursa com disfunção do endotélio vascular e remodelamento, trombose *in*

-MRCM.indb 483 12/5/17 4:05 PM

situ e vasoconstrição. Tais alterações levam a uma elevação da pressão média de artéria pulmonar e da sua resistência vascular, com subsequentes disfunção ventricular direita e insuficiências cardíaca e respiratória crônicas até o óbito.

A doença é definida por uma medida hemodinâmica invasiva da pressão média de artéria pulmonar > 25 mmHg, com pressão de capilar pulmonar < 15 mmHg.

EPIDEMIOLOGIA

Doença rara, com prevalências descritas oscilando em 15-50 casos:1.000.000 habitantes e com uma incidência de 2,4 casos novos/1.000.000 adultos por ano.

Diversas doenças já foram descritas como condições predisponentes ou associadas à hipertensão pulmonar. Assim, sabe-se que 27% dos pacientes com esclerodermia ou síndrome CREST podem desenvolver a doença, sendo esta considerada uma população de alto risco. Da mesma forma, sabe-se que 1-2% dos pacientes com hipertensão portal cursam com a doença, bem como 0,5% dos pacientes com HIV e 6,25% dos pacientes com anemias hemolíticas, particularmente a falciforme.

No Brasil, a presença da esquistossomose mansônica hepatoesplênica torna a distribuição da doença peculiar. Sabe-se que até 5% dos pacientes com essa doença desenvolvem a hipertensão pulmonar. No entanto, quando se trata de centros de regiões altamente prevalentes para a esquistossomose, como o Nordeste, ela é responsável por até 80% dos casos de hipertensão pulmonar. Em centros do Sudeste, onde a endemia é menor, a esquistossomose responde por < 30% do total de casos.

Algumas drogas reconhecidamente apresentam relação com o desenvolvimento de hipertensão pulmonar (Tabela 1).

A relação homem:mulher da doença é variável, dependendo principalmente da sua etiologia. Nos casos de hipertensão arterial pulmonar idiopática, a mais prevalente em diversos centros do mundo, essa relação é de 1:3, com pico de incidência entre a 4ª e a 5ª décadas de vida, com tendência a elevação nos últimos anos.

QUADRO CLÍNICO

O paciente com hipertensão arterial pulmonar cursa inicialmente com dispneia aos esforços. Esse quadro é progressivo, podendo evoluir até dispneia ao repouso e insuficiência respiratória crônica hipoxêmica. Em casos mais avançados, o paciente pode cursar com sinais de insuficiência cardíaca direita, como estase jugular, ascite e edema de membros inferiores. Síncope e dor torácica também podem estar presentes e são critérios de maior gravidade da doença.

Tabela 1 Drogas e a probabilidade de desenvolvimento de hipertensão arterial pulmonar		
Associação definitiva		
Aminorex		
Fenfluramina		
Dexfenfluramina		
Associação provável		
Anfetaminas		
Triptofano		
Metanfetaminas		
Dasatinibe		
Associação possível		
Cocaína		
Fenilpropanolamina		
Agentes quimioterápicos (bleomicina)		
Inibidores da recaptação de serotonina		
Associação improvável		
Contraceptivos orais		
Estrógeno		
Tabagismo		

Sinais do exame físico que podem ser sugestivos de hipertensão pulmonar incluem deslocamento do *ictus* cardíaco, reforço do desdobramento da 2ª bulha cardíaca no foco pulmonar, murmúrio pansistólico de regurgitação tricúspide e presença de 3ª bulha cardíaca (à custa do aumento do ventrículo direito). Classicamente, a ausculta pulmonar é normal.

Alguns achados de exame clínico podem sugerir etiologias associadas à hipertensão pulmonar. Assim, telangiectasia, úlceras digitais e esclerodactilia podem estar presentes nos casos de esclerodermia ou de CREST. Estigmas de hipertensão portal (*spider*, circulação colateral abdominal) ou de insuficiência hepática (atrofia testicular, icterícia e eritema palmar) podem sugerir a presença da síndrome portopulmonar. Hepatoesplenomegalia de maior monta, em pacientes provenientes de zona endêmica, pode estar presente nos casos de esquistossomose.

EXAMES COMPLEMENTARES

ECG

Observam-se sobrecarga atrial direita e/ou sobrecarga de ventrículo direito (presente em 87% dos casos) ou bloqueio de ramo direito. Arritmias supraventriculares (*flutter* ou fibrilação atrial) podem estar presentes e, em geral, cursam com deterioração clínica.

-MRCM.indb 484 12/5/17 4:05 PM

RX de tórax

Apresenta-se alterada em 90% dos casos. Há presença de abaulamento do tronco de artéria pulmonar e, eventualmente, aumento da silhueta cardíaca por conta do átrio ou do ventrículo direito.

Prova de função pulmonar

Mostra redução leve e proporcionada dos volumes pulmonares e diminuição da difusão (40-80% do predito). Deve sempre ser realizada para a avaliação de outras causas de hipertensão pulmonar, como doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC) ou pneumopatias intersticiais.

Ecocardiograma

O ecocardiograma é a ferramenta de escolha para a avaliação inicial e o rastreamento de hipertensão pulmonar. Permite, além da medida da pressão de artéria pulmonar, a avaliação de outras variáveis que sugerem a presença da doença, como aumento das câmaras cardíacas direitas, dilatação do tronco da artéria pulmonar, movimento paradoxal do septo e derrame pericárdico. Além disso, critérios prognósticos para a evolução da hipertensão pulmonar, como o índice TAPSE (magnitude do deslocamento da válvula tricúspide durante a sístole do ventrículo direito), entre outros, também podem ser obtidos. Há, no entanto, uma variabilidade interobservador considerável e uma taxa de erro de medida que pode chegar a 20% e não deve nunca ser a única ferramenta utilizada para a confirmação diagnóstica de hipertensão pulmonar.

Cintilografia pulmonar de inalação/perfusão

Apresenta sensibilidade de 90-100% e especificidade de 94% para a avaliação de embolia pulmonar crônica como causa potencial e curável de hipertensão pulmonar, cujo tratamento (cirúrgico) diverge das outras etiologias de hipertensão pulmonar. É mais sensível que a ângio-TC de tórax.

TC de tórax

Permite a avaliação de doenças pulmonares como causa da hipertensão pulmonar, p. ex., fibrose pulmonar ou enfisema. Em casos suspeitos de doença pulmonar veno-oclusiva (causa distinta de hipertensão pulmonar, de pior prognóstico), a TC pode sugerir o diagnóstico quando há presença de espessamento do septo interlobular e de "vidro-fosco" centrolobular. A ângio-TC de tórax pode contribuir com o diagnóstico de embolia pulmonar crônica, auxiliando na avaliação da potencial remoção cirúrgica dos trombos e na identificação das artérias brônquicas colaterais.

Exames laboratoriais

Devem ser realizados para identificação de condições associadas à hipertensão pulmonar. Sugere-se a realização sistemática de sorologias para HIV, hepatites B e C e testes para colagenoses, como fator antinúcleo e fator reumatoide. Caso a suspeita clínica de colagenose seja alta, sugere-se a realização dos anticorpos anti-Scl 70 (esclerodermia), anti-RNP (doença mista do tecido conjuntivo) e anticentrômero (síndrome CREST).

O peptídeo natriurético cerebral (BNP) ou a sua forma não clivada, NT-pro-BNP, podem ser dosados para avaliação da sobrecarga volêmica à qual o ventrículo direito está submetido, permitindo uma estimativa de gravidade da doença circulatória pulmonar. O BNP também permite o acompanhamento clínico do paciente e a avaliação da eficácia da terapêutica implementada e correlaciona-se com o prognóstico da enfermidade.

Doenças da tireoide são frequentemente associadas à hipertensão pulmonar e devem sempre ser avaliadas, principalmente no contexto de descompensação clínica da doença pulmonar.

USG de abdome

Deve ser realizada na suspeita de síndrome portopulmonar ou de esquistossomose e permite avaliar a presença de hipertensão portal e/ou cirrose hepática.

RNM cardíaca

Permite uma avaliação apurada da função do ventrículo direito, bem como da sua morfologia. Permite também a medida não invasiva do débito cardíaco e da massa ventricular. Pode ser usada para acompanhamento clínico, tendo seus índices correlacionados diretamente com o prognóstico da doença. Permite também o diagnóstico diferencial de cardiomiopatias e doenças cardíacas de depósito, como amiloidose e sarcoidose. Seu alto custo, o tempo para a sua realização e a pouca disponibilidade, no entanto, dificultam sua utilização mesmo em centros de referência em hipertensão pulmonar.

Cateterismo cardíaco direito

A avaliação hemodinâmica invasiva é fundamental para a confirmação diagnóstica de hipertensão pulmonar e a avaliação da sua gravidade. Apresenta baixas morbidade (1,1%) e mortalidade (0,055%).

Devem ser avaliados o débito cardíaco, a pressão média de artéria pulmonar, a pressão de capilar pulmonar, a pressão de átrio direito e a resistência vascular pulmonar: se a pressão média de artéria pulmonar for > 25 mmHg, confirma-se o diagnóstico de hipertensão pul-

-MRCM.indb 485 12/5/17 4:05 PM

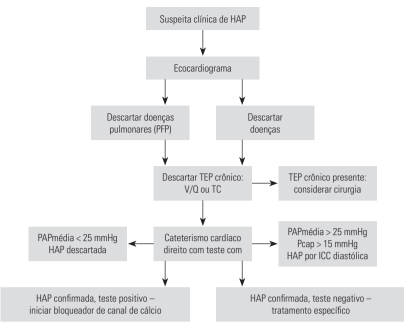


Figura 1 Algoritmo diagnóstico de hipertensão arterial pulmonar (HAP). ICC: insuficiência cardíaca congestiva; PAPmédia: pressão média de artéria pulmonar; Pcap: pressão de capilar pulmonar; PFP: prova de função pulmonar; TEP: tromboembolismo pulmonar; V/O: cintilografia de ventilação/perfusão.

monar; se a pressão de capilar pulmonar for < 15 mmHg, o componente pré-capilar da hipertensão pulmonar é identificado, caracterizando-se a hipertensão arterial pulmonar.

Em casos suspeitos para hipertensão pulmonar associada à doença cardíaca esquerda, pode-se utilizar também a medida do gradiente transpulmonar (pressão média de artéria pulmonar – pressão de capilar pulmonar): se o gradiente for < 12 mmHg, a elevação da pressão de artéria pulmonar deve-se basicamente ao aumento de pressão hidrostática, que elevou a pressão de capilar pulmonar, e confirma-se o diagnóstico de doença diastólica ventricular esquerda; se o gradiente for > 12 mmHg, confirma-se um componente arterial na elevação da pressão de pulmonar, e essa doença comporta-se como hipertensão pulmonar pré-capilar.

Além disso, a avaliação hemodinâmica invasiva permite a realização do teste de vasorreatividade pulmonar, para identificar pacientes que se beneficiem da terapêutica com bloqueadores dos canais de cálcio. O teste deve ser realizado com óxido nítrico inalatório (dose de 10-80 ppm, por 10 minutos), podendo ser utilizados como alternativa adenosina ou epoprostenol (não disponível no Brasil). Caracteriza-se uma resposta positiva (e, portanto, compatível com o uso de bloqueadores dos canais de cálcio) caso haja queda da pressão média de artéria pulmonar > 10 mmHg, a níveis < 40 mmHg, com manutenção ou aumento do débito cardíaco. 16% dos pacientes com hipertensão arterial pulmonar idiopática res-

pondem ao teste agudo, sendo que 8% mantêm resposta clínica sustentada a bloqueadores dos canais de cálcio.

CLASSIFICAÇÃO

A classificação para hipertensão pulmonar, revisada pela OMS em 2013, baseia-se em critérios hemodinâmicos e fisiopatológicos:

- grupo I hipertensão arterial pulmonar: grupo de doenças cuja disfunção endotelial é o mecanismo fisiopatológico principal e cujo acometimento predominante ocorre no território arterial. Obedecem os critérios de pressão de artéria pulmonar média > 25 mmHg e pressão de capilar pulmonar < 15 mmHg. Inclui hipertensão arterial pulmonar idiopática, hipertensão arterial pulmonar familiar, doença associada a colagenoses (principalmente lúpus eritematoso sistêmico, esclerodermia, síndrome CREST e doença mista do tecido conjuntivo), esquistossomose, HIV, síndrome portopulmonar, cardiopatia congênita e hipertensão pulmonar persistente do recém-nascido e doença veno-oclusiva;
- grupo II hipertensão pulmonar secundária a doenças cardíacas esquerdas: pressão de artéria pulmonar média > 25 mmHg e pressão de capilar pulmonar > 15 mmHg. A hipertensão pulmonar ocorre por conta do aumento da pressão de capilar pulmonar e da transmissão hidrostática retrógrada. Pode ocorrer por disfunção cardíaca sistólica, diastólica ou valvar. Deve-se tratar inicialmente a doença de base apenas, não a hipertensão pulmonar;

-MRCM.indb 486 12/5/17 4:05 PM

- grupo III hipertensão pulmonar secundária a doença pulmonar ou hipóxia: perfil hemodinâmico semelhante ao do grupo I, mas que ocorre em razão da vasoconstrição hipóxica e do alto grau de distúrbio V/Q. O tratamento deve ser apenas da doença de base, não da hipertensão pulmonar. Estão incluídos nesse grupo DPOC, pneumopatias intersticiais, doenças da caixa torácica, anormalidades do desenvolvimento pulmonar, apneia do sono e síndromes de hipoventilação alveolar;
- grupo IV hipertensão pulmonar secundária à doença tromboembólica crônica: a hipertensão pulmonar ocorre por obstrução mecânica, em decorrência da presença de trombos hemáticos na circulação pulmonar. Esses trombos levam a um desbalanço na produção de vasodilatadores pulmonares pelo endotélio, com aumento do distúrbio V/Q e gerando hipóxia, eventualmente grave. O tratamento cirúrgico (tromboendarterectomia remoção cirúrgica dos trombos, principalmente daqueles localizados mais proximalmente, nas artérias pulmonares principais e lobares) deve sempre ser considerado; no entanto, caso essa modalidade não seja possível tecnicamente, o tratamento específico de hipertensão pulmonar também pode ser tentado nesse grupo;
- grupo V hipertensão pulmonar com múltiplos mecanismos ou de mecanismos incertos: estão incluídas nesse grupo todas as demais causas de hipertensão pulmonar, como doenças hemolíticas (p. ex., anemia falciforme), sarcoidose, algumas leucemias, mediastinite fibrosante, doenças metabólicas de depósito (p. ex., doença de Gaucher). É um grupo heterogêneo, com diversas particularidades para o tratamento de cada causa.

TRATAMENTO

O tratamento específico de hipertensão pulmonar deve ser implementado apenas nos casos dos grupos I da classificação da OMS e nos casos do grupo IV que não tenham indicação cirúrgica. Nos casos secundários a

doenças cardíacas ou pulmonares (grupos II e III), não há evidência de benefício e, portanto, o tratamento não deve ser implementado.

Devem ser tomadas como medidas gerais: vacinação para influenza e *Pneumococcus*, anticoncepção (em gestação e hipertensão pulmonar, a mortalidade materno-fetal pode chegar a 80%), restrição à atividade física, diuréticos e oxigênio suplementar, se necessário.

A anticoagulação plena apresenta benefício IIC nos casos de hipertensão arterial pulmonar idiopática. A digoxina, usada basicamente em baixas doses (0,125-0,25 mg/dia) apresenta benefício semelhante para controle de frequência cardíaca. Recomenda-se que todos os pacientes sejam tratados em centros nacionais de referência para hipertensão pulmonar.

Tratamento específico (Tabela 2)

Nos respondedores do teste agudo com vasodilatador (16% dos casos), deve-se iniciar o uso de bloqueadores dos canais de cálcio em altas doses (nifedipino, 120-240 mg/dia; diltiazem, 240-720 mg/dia, ou anlodipino, > 20 mg/dia) e aumentar progressivamente a dose até a tolerância do paciente. É importante dar atenção para hipotensão e bradicardia.

Caso haja boa resposta clínica (8% dos casos), os pacientes apresentarão excelente prognóstico (sobrevida de 95% em 5 anos).

Em não respondedores do teste agudo, deve-se iniciar o uso de inibidores da fosfodiesterase como sildenafila (20 mg, 3 vezes ao dia, até 80 mg, 3 vezes dia) ou tadalafila (40 mg, 1 vez ao dia). Cefaleia é um efeito colateral comum. Deve-se dar atenção para perda de visão (hemorragia retiniana e neuropatia óptica isquêmica não arterial relatadas).

Entre os antagonistas do receptor de endotelina, pode-se utilizar bosentana, um antagonista inespecífico, dando atenção para anemia, trombocitopenia, hepatotoxicidade e oligoespermia (reversível), além do alto po-

Tabela 2 Tratamento específico para hipertensão pulmonar				
Droga	Via	Dose	Efeitos colaterais principais	
Nifedipino	Oral	120-240 mg/dia	Edema periférico, rubor, palpitações, hipotensão	
Diltiazem	Oral	240-720 mg/dia	Edema, bradicardia, BAV 1º grau, hipotensão, cefaleia	
Anlodipino	Oral	> 20 mg/dia	Edema, rubor, hipotensão	
Sildenafila	Oral	60-240 mg/dia	Cefaleia, rubores, dispepsia	
Tadalafila	Oral	40 mg	Cefaleia, rubores, congestão nasal, mialgia	
Bosentana	Oral	125-250 mg/dia	Anemia, trombocitopenia, hepatotoxicidade e oligospermia	
Ambrisentana	Oral	5-10 mg/dia	Teratogênico, edema, dispepsia	
lloprosta	Nebulização	15-30 mcg/dia	Hipotensão, cefaleia, tosse	

-MRCM.indb 487 12/5/17 4:05 PM

tencial teratogênico. A ambrisentana, também um antagonista específico, tem alto potencial teratogênico.

No uso de análogo sintético inalatório de prostaciclina, como iloprosta, deve-se atentar para a hipotensão.

Outra droga (não disponível no mercado brasileiro) que pode ser utilizada é o epoprostenol (droga de escolha para o tratamento de formas graves de hipertensão pulmonar). Deve ser administrada EV contínua, com risco de rebote potencialmente fatal caso haja interrupção abrupta do uso.

Recomenda-se, além da monitorização dos efeitos colaterais das medicações, monitorização da eficácia terapêutica de forma sistemática e regular, com realização de avaliação clínica periódica (e classificação pela classe funcional, de I a IV), BNP ou NT-pro-BNP, teste de caminhada de 6 minutos e, eventualmente, repetição do ecocardiograma e de novas medidas hemodinâmicas invasivas.

Caso haja piora nos parâmetros objetivos ou deterioração clínica, pode-se considerar a terapêutica combinada entre drogas com modalidade de ação distintas. Caso persista a piora, apesar do uso de ≥ 2 classes de medicação, podem-se considerar opções cirúrgicas, como septostomia atrial e transplante pulmonar.

PROGNÓSTICO

Casos respondedores ao teste agudo com vasodilatador e que apresentem resposta clínica persistente (8% do total) apresentam excelente prognóstico (sobrevida de 95% em 5 anos). Casos não respondedores e casos não tratados apresentam mediana de sobrevida de 2,8 anos. Com o tratamento específico, a sobrevida dos pacientes atualmente pode chegar a 70% em 3 anos e apresenta correlação com parâmetros clínicos e hemodinâmicos ao diagnóstico, distância do teste de caminhada de 6 minutos e etiologia basal da hipertensão pulmonar (sendo esclerodermia associada a pior prognóstico e esquistossomose e cardiopatia congênita, a maior sobrevida).

Na consulta

- É mandatório realizar diagnóstico invasivo (pressão média de artéria pulmonar > 25 mmHg e pressão de capilar pulmonar < 15 mmHg).
- Sempre descartar embolia pulmonar.
- Sempre descartar doença secundária a doenças cardíacas ou pulmonares.
- Se houver resposta positiva ao teste com vasodilatador, utilizar bloqueador dos canais de cálcio.
- Instituir tratamento específico apenas nos casos do grupo I da classificação da OMS (componente arterial predominante).

BIBLIOGRAFIA

Galie N, Hoeper MM, Humbert M, Torbicki A, Vachiery JL, Barbera JA, et al. Guidelines for the diagnosis and treatment of pulmonary hypertension: the Task Force for the Diagnosis and Treatment of Pulmonary Hypertension of the European Society of Cardiology (ESC) and the European Respiratory Society (ERS), endorsed by the International Society of Heart and Lung Transplantation (ISHLT). Eur Heart J 2009;30(20):2493-537.

Hoette S, Jardim C, Souza RD. Diagnosis and treatment of pulmonary hypertension: an update. J Bras Pneumol 2010;36(6):795-811.

-MRCM.indb 488 12/5/17 4:05 PM

SEÇÃO 13

DOENÇAS GASTROINTESTINAIS

MAIRA ANDRADE NACIMBEM MARZINOTTO, DANIEL MAKOKO NAKAGAWA

107

DIARREIA AGUDA

Rodrigo Vieira Costa Lima, Matheus Freitas Cardoso de Azevedo

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Define-se diarreia como a alteração do hábito intestinal caracterizada pelo aumento na frequência de evacuações e/ou por modificação na consistência das fezes, que se tornam líquidas ou pastosas. Classifica-se como aguda quando tem duração < 14 dias.

A maioria dos casos de diarreia aguda é de etiologia infecciosa, tendo os vírus como os principais agentes. Os norovírus são os agentes mais isolados em surtos de diarreia aguda segundo dados da literatura internacional. Os rotavírus são importantes na população pediátrica; em contrapartida, costumam causar infecção assintomática em adultos.

Apesar de as bactérias serem responsáveis por um menor número de casos, a etiologia bacteriana predomina quando se consideram apenas os casos mais graves. Dentre os microrganismos, ganham destaque a *Escherichia coli*, o *Campylobacter* sp., o *Clostridium difficile*, a *Shigella* sp., a *Salmonella* sp., entre outros, conforme apresentado na Tabela 1. Existem, ainda, alguns casos que são decorrentes do efeito direto, na mucosa intestinal do hospedeiro, de toxinas bacterianas pré-formadas ingeridas acidentalmente.

Protozoários e outros parasitas intestinais são agentes etiológicos menos frequentes, mas particularmente importantes em alguns grupos de pacientes, como na diarreia dos cuidadores de crianças e na diarreia do viajante. *Criptosporidium* sp., *Cyclospora* sp. e *Isospora belli* devem ser lembrados em pacientes imunocomprometidos.

Entre as etiologias não infecciosas, os medicamentos são as causas mais comuns, fazendo parte deste grupo alguns fármacos utilizados com frequência na prática clínica diária, como antibióticos, anti-inflamatórios, hipoglicemiantes, digitálicos e hipolipemiantes.

Inúmeras doenças abdominais e sistêmicas podem levar a um quadro de diarreia aguda. Além disso, uma síndrome diarreica pode ocorrer como apresentação inicial de uma doença crônica. Diabetes, hipertireoidismo, esclerose sistêmica progressiva, síndrome carcinoide e insuficiência adrenal estão entre as principais causas sistêmicas. Entre as doenças do trato gastrointestinal, podem ser destacadas intolerância à lactose, doença inflamatória intestinal, síndrome do intestino irritável, apendicite, diverticulite, neoplasia de cólon e as síndromes disabsortivas.

Tild Division of the					
Tabela 1 Principais agentes infecciosos	da diarreia aguda				
Vírus					
Norovírus					
Rotavírus					
Adenovírus					
Citomegalovírus					
Astrovírus					
Calicivírus					
Bactérias	Bactérias				
Escherichia coli					
Salmonella sp.					
Campylobacter sp.					
Shigella sp.					
Yersinia enterocolitica					
Staphylococcus aureus					
Aeromonas sp.					
Vibrio cholerae					
Clostridium difficile					

EPIDEMIOLOGIA

Tem elevada incidência em todo o mundo, particularmente em regiões de precárias condições sanitárias, visto que a via de transmissão quase sempre é fecal-oral, por meio de água ou alimentos contaminados.

Locais de uso coletivo, como creches, penitenciárias e hospitais, apresentam maior risco de transmissão. Há relato de transmissão por contato direto com o indiví-

-MRCM.indb 489 12/5/17 4:05 PM

duo contaminado, como no caso do norovírus, que apresenta elevada infectividade, necessitando apenas de pequeno inóculo para causar doença.

Nos países em desenvolvimento, como o Brasil, além da forma endêmica, a doença também se apresenta na forma de surtos em algumas regiões. A diarreia aguda costuma gerar anualmente custos significativos para o sistema de saúde, diretos e indiretos, como o alto grau de absenteísmo ao trabalho.

QUADRO CLÍNICO: ANAMNESE E EXAME FÍSICO

Alguns aspectos importantes da anamnese a serem investigados são:

- duração do quadro diarreico;
- presença de sangue ou muco nas fezes;
- número de evacuações diárias e volume fecal relacionado;
- presença de febre, dor abdominal e outros sintomas associados;
- antibioticoterapia prévia ou outros medicamentos recebidos;
 - hospitalização recente;
- presença de comorbidades ou estados de imunossupressão concomitantes.

A história alimentar deve fazer parte do interrogatório inicial, na busca de uma provável fonte de infecção. O paciente deve ser questionado se existem familiares ou pessoas próximas com quadro clínico semelhante para aventar a possibilidade de um novo surto. Ocorrência de viagens recentes, hábitos de vida, atividade laborativa (p. ex., se trabalham com crianças ou são manipuladores de alimentos) podem oferecer pistas do diagnóstico etiológico e incitar medidas de controle específicas.

O exame físico deve focar nos indícios de desidratação, como alteração da elasticidade e turgor da pele, ressecamento de mucosas, além de avaliação do estado hemodinâmico, inicialmente por meio de frequência cardíaca, PA e diurese.

DIAGNÓSTICO

Habitualmente, é desnecessário qualquer exame investigativo. Exames laboratoriais como hemograma, provas de atividade inflamatória, função renal e eletrólitos podem ser necessários nos casos mais graves para avaliação da condição geral do paciente, como pista para etiologia viral ou bacteriana do quadro e para mensurar potenciais complicações da desidratação.

As pesquisas de leucócitos e de sangue oculto nas fezes podem ser solicitadas nos casos de suspeita de doenças invasivas, como nos pacientes com febre elevada, na-

queles com deficiência da imunidade, nos com maior gravidade que necessitem de internação hospitalar e nas faixas etárias extremas (grupos de maior risco de complicações e mortalidade). A pesquisa de lactoferrina fecal reflete a presença indireta de leucócitos fecais, podendo substituir a pesquisa direta de leucócitos. A dosagem de calprotectina nas fezes pode predizer a existência de diarreia inflamatória, porém nem sempre está disponível.

Coprocultura deve ser solicitada para os casos de maior gravidade, nos indivíduos com múltiplas comorbidades, imunocomprometidos e com história de internação hospitalar recente. Apesar da baixa sensibilidade, este exame tem relevância clínica, pois se isolado um agente específico a terapia medicamentosa pode ser guiada pelo antibiograma.

A realização de protoparasitológico pode ser útil nos casos de diarreia do viajante, nos pacientes que praticam sexo anal, nos cuidadores de crianças e nos imunocomprometidos, grupos nos quais se torna maior a chance de infecção por protozoários ou helmintos. Para aumentar a sensibilidade do exame, devem ser colhidas, de preferência, 3 amostras de fezes em dias diferentes.

Nos pacientes com história de internação recente ou uso recente de antibiótico, principalmente clindamicina e cefalosporinas, a pesquisa da toxina do *Clostridium difficile* nas fezes deve ser incluída na investigação.

Exames de imagem são raramente úteis na avaliação inicial, exceto RX simples de abdome para os pacientes que se apresentam com abdome agudo. Exames endoscópicos podem ser solicitados para os pacientes que não melhorarem com a terapia inicialmente instituída.

TRATAMENTO

Nenhuma medida terapêutica específica é requerida na maioria dos casos. O foco do tratamento deve ser de suporte, com manutenção ou recuperação de um estado fisiológico de hidratação corporal, partindo do pressuposto de que a desidratação consiste no principal fator de gravidade. A via de administração de 1ª escolha deve ser VO, excetuando-se os casos de intolerância ou aqueles pacientes que apresentam desidratação moderada a grave, com algum grau de repercussão hemodinâmica.

Existem algumas formulações comerciais disponíveis que podem ser utilizadas para fins de hidratação. Há, ainda, instruções para preparo domiciliar de soluções de reidratação oral, desde que mantenham concentrações adequadas de água, sal e açúcar, necessárias para que a absorção seja otimizada. Os pacientes não desidratados também devem ser estimulados em relação à ingestão hídrica para prevenção de desidratação.

Nos pacientes com desidratação leve, deve ser prescrita hidratação VO no local de atendimento (unidade básica de saúde ou pronto atendimento), com monitoração sequencial de parâmetros clínicos que comprovem melhora do estado de hidratação, como frequência cardíaca, avaliação de mucosas e diurese. Já os pacientes com desidratação moderada a grave necessitam de hidratação parenteral, usualmente feita com soluções cristaloides. Muitas vezes, esses pacientes precisam ser internados para um maior período de observação e de suporte hidroeletrolítico.

Não é recomendado o jejum, pois a nutrição dos enterócitos é fundamental para a manutenção da integridade do epitélio intestinal.

Em relação à dieta, a maioria dos especialistas costuma recomendar que sejam evitados alimentos com elevado teor de lipídios e cafeína, assim como o consumo de bebidas alcoólicas. Alguns pacientes apresentam intolerância parcial e temporária à lactose, decorrente da perda das enzimas digestivas da borda em escova da mucosa intestinal, fazendo com que leite e derivados possam piorar os sintomas ou prolongar o tempo de doença. Partindo dessa premissa, alguns autores defendem que esses alimentos sejam evitados no quadro agudo.

A terapia medicamentosa, na maioria dos casos, restringe-se ao uso de sintomáticos. Vários analgésicos podem ser usados para controle da dor abdominal, muitas vezes associada ao quadro. Antieméticos são importantes para controle das náuseas e vômitos, contribuindo para a manutenção do equilíbrio hidroeletrolítico dos pacientes.

O uso de antissecretores ainda é controverso, mas parecem ser drogas seguras, que podem ser usadas na maioria dos casos para controle do número de evacuações, reduzindo o risco de desidratação.

A loperamida, um opioide com ação em receptores intestinais, capaz de reduzir secreção e motilidade intestinal, pode ser utilizada na dose inicial de 4 mg, com doses adicionais de 2 mg, conforme necessidade, até uma dose máxima de 16 mg/dia.

A racecadotrila é um inibidor de encefalinase. Pode ser utilizado na dose de 100 mg, até 3 vezes ao dia. Estudos comparativos entre racecadotril e loperamida mostraram eficácia equivalente entre os fármacos. Ambos são capazes de reduzir o número de evacuações, o débito fecal e a duração da diarreia; entretanto, observa-se menor incidência de efeitos colaterais com o uso de racecadotrila em comparação à loperamida, como constipação-rebote. Os antissecretores devem ser evitados nos pacientes com suspeita de infecção pela *Escherichia coli*

êntero-hemorrágica, pois seu uso aumenta o risco de o paciente evoluir com síndrome hemolítico-urêmica.

Os pré-bióticos, probióticos e simbióticos não são recomendados na rotina, mas podem ser benéficos no controle dos sintomas. Não há, no entanto, evidência na literatura que sustente o uso desses medicamentos em todos os pacientes com diarreia aguda. As melhores evidências são para diarreia relacionada ao uso de antibióticos e diarreia em crianças, sendo particularmente demonstrada a redução no tempo de doença neste último caso.

A prescrição indiscriminada de antibióticos para diarreia aguda, com frequência sem indicação clínica, contribui para o aumento da resistência bacteriana. Deve-se considerar seu uso empírico nos pacientes com suspeita de diarreia do viajante, nos que apresentam sangue nas fezes, naqueles com sintomas prolongados (> 1 semana), nos imunocomprometidos, nos pacientes com sinais de desidratação moderada a grave e naqueles que apresentem sinais de toxemia:

- sangramento nas fezes;
- diarreia do viajante;
- duração do quadro > 1 semana;
- evidências de síndrome da resposta inflamatória sistêmica;
 - pacientes com desidratação moderada a grave;
 - pacientes imunocomprometidos;
- pacientes com necessidade de internação hospitalar.

Podem ser utilizados ciprofloxacino, 500 mg, VO, a cada 12 horas, ou sulfametoxazol, 800 mg + trimetoprima, 160 mg, a cada 12 horas, ambos por 5 dias. Drogas alternativas seriam outras quinolonas, como o norfloxacino e o levofloxacino, assim como macrolídeos.

PROGNÓSTICO

A doença é autolimitada e tem duração média < 1 semana. A gravidade depende da etiologia e principalmente da presença e da intensidade de desidratação, principal causa de óbito nesses pacientes.

BIBLIOGRAFIA

Dupont HL. Clinical practice: bacterial diarrhea. N Eng J Med 2009; 361(16):1560-9.

Farthing M, Salam MA, Lindberg G, Dite P, Khalif I, Salazar-Lindo E, et al. Acute diarrhea in adults and children: a global perspective. J Clin Gastroenterol 2013;47(1):12-20.

Guerrant RL, van Gilder T, Steiner TS; Infectious Diseases Society of America. Practice guidelines for the management of infectious diarrhea. Clin Infect Dis 2001;32:331-50.

Thielman NM, Guerrant RL. Acute infectious diarrhea. N Engl J Med 2004;350:38-47.

-MRCM.indb 491 12/5/17 4:05 PM

108

DIARREIA CRÔNICA

Guilherme Marques Andrade, Matheus Freitas Cardoso de Azevedo

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A definição formal de diarreia é alteração do hábito intestinal implicando ≥ 3 evacuações diárias amolecidas a líquidas, com ou sem evidência de peso fecal > 200 g/dia. Na prática, no entanto, a definição corresponde à experiência universal em que se observa notável redução da consistência fecal, associada ou não ao aumento do número de evacuações diárias (em geral ≥ 3). É considerada crônica quando ocorre por período > 4 semanas.

Tem etiologia muito variável, podendo representar desde sintoma de doença extraintestinal até doença primária grave, com impacto clínico e socioeconômico relevantes.

EPIDEMIOLOGIA

Tem prevalência global de 3-5% na população mundial, sendo que pode variar de acordo com sua etiologia específica.

CLASSIFICAÇÃO

Sua classificação é importante para estreitar as possibilidades diagnósticas e impedir testes diagnósticos e terapêuticos múltiplos e desnecessários, entretanto tem sido bastante contestada recentemente, visto que na maioria dos casos de diarreia crônica observa-se uma sobreposição de mecanismos fisiopatológicos associados:

- diarreia inflamatória: lesões da mucosa por processos inflamatórios diversos (infecciosos ou não). Geralmente, de pequeno volume e frequência elevada, podendo apresentar muco, pus ou sangue, associada a dor abdominal mais proeminente, tenesmo, além de sintomas sistêmicos:
- diarreia disabsortiva: associada a deficiência no processo de digestão dos alimentos e/ou lesões parietais do intestino delgado com redução da capacidade absortiva. Geralmente, são fezes de grande volume, explosivas, com odor fétido, amareladas a pálidas, podendo "boiar" no vaso sanitário. Acompanhada de flatulência, distensão abdominal e emagrecimento;
 - diarreia aquosa:
- secretora: hipersecreção de água e eletrólitos pelo enterócito secundária a estímulos diversos, além de déficits variáveis de absorção. Os volumes em geral são > 1
 L/dia, com permanência da diarreia mesmo em jejum;

- osmótica: retenção de água no lúmen intestinal secundária a substâncias não absorvidas com alto poder osmótico;
- hipermotilidade: secundária a trânsito acelerado (característica das doenças funcionais).

Essa classificação tem sido bastante contestada recentemente, visto que na maioria dos casos de diarreia crônica observa-se um sobreposição de mecanismos fisiopatológicos associados.

DIAGNÓSTICO

Os objetivos básicos da anamnese são:

- determinar a possibilidade de os sintomas serem secundários a doença orgânica (sintomas < 3 meses, predominantemente noturnos ou contínuos, e emagrecimento com perda ≥ 10% do peso basal);
- obter dados relevantes que possam estabelecer etiologia específica.

A caracterização do quadro é feita a partir dos parâmetros volume, consistência, aspecto e frequência de evacuações, assim como sinais e sintomas associados.

Os dados relevantes da história e do exame físico são:

- idade, nível socioeconômico, profissão, naturalidade e procedência;
- comorbidades: doenças pancreáticas, doenças tireoidianas, DM, doenças do colágeno, deficiência de imunoglobulinas, úlceras pépticas de repetição, radioterapia ou quimioterapia;
- medicações: < 4% das diarreias podem estar associadas a medicamentos (Tabela 1);
- história familiar: particularmente, neoplasia, doença inflamatória intestinal e doença celíaca;
- cirurgias prévias (ressecções intestinais extensas podem causar quadro clássico de má absorção):
- ressecções ileais podem levar a déficit na absorção de ácidos biliares e nutrientes;
- cirurgias com *bypass* (p. ex., cirurgias bariátricas)
 associam-se com supercrescimento bacteriano;
- colecistecomia: diarreia colerética (ocorre em <
 10% dos casos aumento do trânsito intestinal, má absorção de ácidos biliares);
- gastrectomias parciais com anastomose gastroentérica: diferentes mecanismos (p. ex., síndrome *dumping*, supercrescimento bacteriano);
- viagens recentes, abuso de álcool, comportamentos de risco, transfusões sanguíneas, hábitos alimentares (p. ex., dieta rica em açúcares não absorvíveis, como sorbitol, em decorrência de efeito osmótico), associação com ingestão de leite ou derivados (deficiência de lactase);

-MRCM.indb 492 12/5/17 4:05 PM

Diagnóstico	Características	Observações
Colites microscópicas colagênica linfocítica	Diarreia aquosa secretora acometendo principalmente idosos, ausência de sintomas sistêmicos, associação com algumas drogas (p. ex., AINH)	Diagnóstico: colonoscopia com biópsias seriadas do cólon Terapia de escolha: budesonida, 9 mg/dia, VO
Diarreia de causas endócrinas: tumores neuroendócrinos DM hipertireoidismo doença de Addison	Característica secretora ou por dismotilidade Supercrescimento bacteriano secundário (diabetes)	Glicemia, TSH, FT4, cortisol, peptídeos séricos, ácido 5-hidróxi-indolacético urinário Avaliar neuropatia autonômica
Diarreia por drogas	Osmótica (magnésio, fosfatos, sorbitol) Hipermotilidade (laxativos, metoclopramida) Disabsorção (acarbose, orlistate, levotiroxina) Secretora (antibióticos, AINH, metformina, quimioterápicos, colchicina) Imunossupressores	Eliminar ou trocar o agente causador Considerar abuso de laxativos (diarreia factícia)
Giardíase	Dor abdominal, flatulência, esteatorreia	Pesquisa de antígeno fecal Terapia: metronidazol/secnidazol
Colite isquêmica	Diarreia inflamatória Presença de fatores de risco para aterosclerose	Colonoscopia com biópsias (úlceras colônicas, edema e friabilidade de mucosa): predileção pela região de transição retossigmoidiana e ângulo esplênico, com tendência a poupar o reto Terapia: suporte e antibióticos nos casos graves
Supercrescimento bacteriano	Diarreia disabsortiva Fatores de risco: diabetes, dismotilidade intestinal, acloridria, cirurgias abdominais que propiciam estase do conteúdo luminal	Teste respiratório (baixa acurácia) Terapia: antibioticoterapia Em casos recorrentes, está indicado rodízio de antibióticos (1 semana/mês)
Intolerância a lactose	Diarreia osmótica Dor e distensão abdominal, flatulência Melhora com o jejum	Teste respiratório ou sanguíneo para avaliar tolerância a lactose, sendo o 1º de maior acurácia Pesquisa de genótipo para hipolactasia Terapia: dieta isenta de lactose e ingestão de lactase nas refeições
Colite pseudomembranosa	Capítulo 109	
Doença celíaca	Capítulo 111	
Doença inflamatória intestinal	Capítulo 110	
Pancreatite crônica	Capítulo 115	

- manifestações extraintestinais e/ou sistêmicas: lesões dermatológicas (p. ex., pioderma gangrenoso, eritema nodoso, dermatite herpetiforme), febre, artralgia, artrite, lesões oftalmológicas, sinais indiretos de anemia ou desnutrição;
- doenças psiquiátricas: diarreia factícia, abuso de laxativos;
- fatores de risco para infecção por *Clostridium difficile*: suspeitar em idosos, múltiplas comorbidades, uso de antibioticoterapia nos últimos 3 meses (especialmente quinolonas, penicilinas, cefalosporinas e clindamicina), internação recente, imunossuprimidos, uso de quimioterápicos. Até 5% dos doentes da comunidade e 40% dos internados são carreadores assintomáticos do *Clostridium difficile*.

EXAMES COMPLEMENTARES

Não há consenso sobre quais exames devem ser solicitados inicialmente. Sugere-se nortear a investigação a partir dos dados obtidos na história clínica e no exame físico (Figura 1).

- Exames laboratoriais:
- iniciais: hemograma, glicemia, albumina, função renal, eletrólitos, TSH e T4 livre, velocidade de hemossedimentação, proteína C-reativa, enzimas hepáticas e pancreáticas, sorologia para HIV, IgA, antitransglutaminase tecidual, parasitológico de fezes (mínimo de 3 amostras), dosagem de calprotectina fecal (uma das principais proteínas constituintes do citosol dos neutrófilos, sendo um marcador de atividade inflamatória útil para o diagnóstico das diarreias inflamatórias sua utiliza-

-MRCM.indb 493 12/5/17 4:05 PM

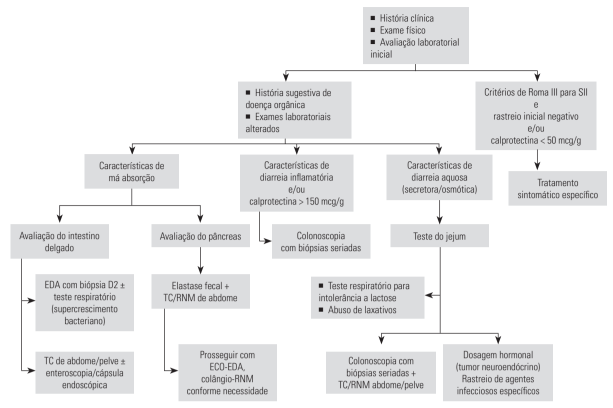


Figura 1 Investigação de diarreia crônica. ECO-EDA: ecoendoscopia; EDA: endoscopia digestiva alta.

ção pode reduzir a necessidade de colonoscopia em até 67% dos pacientes);

- conforme quadro clínico e/ou resultado dos exames iniciais: perfil do ferro, vitamina B12, ácido fólico, dosagem de imunoglobulinas (IgA, IgG, IgM e IgE), pesquisa de toxina A e B para Clostridium difficile; coprocultura, pesquisa e/ou quantificação de gordura fecal, pesquisa de antígeno para Giardia e Cryptosporidium, dosagem de peptídeo C, cromogranina A, gastrina, somatostatina, peptídeo vasoativo intestinal, serotonina, calcitonina, dosagem urinária de metanefrinas e ácido 5-hidróxi-indolacético, rastreio de laxativos (raramente disponível).
 - Testes respiratórios:
- teste para supercrescimento bacteriano com hidrogênio expirado;
- teste de intolerância a lactose com hidrogênio expirado.
- Endoscopia digestiva alta (EDA): importância para avaliação da mucosa gastroduodenal e, principalmente, coleta de biópsias da 2ª porção duodenal (giardíase, doença celíaca, doença de Whipple, enterite eosinofílica, amiloidose intestinal, entre outras).
- Colonoscopia: valor no diagnóstico diferencial das colites. Possibilita a avaliação da mucosa e a realiza-

ção de biópsias seriadas com o intuito de exclusão de causas infecciosas (bactérias, fungos, parasitas, citomegalovírus, tuberculose), neoplásicas (adenocarcinoma, linfoma e tumor neuroendócrino), amiloidose, colites (microscópica, isquêmica, eosinofílica e mastocítica).

- Biópsias seriadas: têm papel diagnóstico para doença celíaca; exclusão de causas infecciosas (bactérias, fungos, parasitas, citomegalovírus, tuberculose), neoplásicas (adenocarcinoma, linfoma e tumor neuroendócrino), amiloidose, colites (microscópica, isquêmica, eosinofílica e mastocítica), bem como causas mais raras.
- Enteroscopia: deve ser realizada quando houver lesão focal evidenciada por outros métodos e que necessita de biópsia diagnóstica, ou em caso de alta suspeição de doença do intestino delgado, tendo os exames radiológicos e endoscópicos resultados inconclusivos. Neste último caso, pode-se considerar solicitar exame de cápsula endoscópica inicialmente, com a desvantagem de não permitir biópsias, e a vantagem de não ser invasivo.
- TC/RNM de abdome total: útil na avaliação do intestino delgado (lesões mucosas, sinais inflamatórios, estenoses, divertículos); em tumores abdominais, de pâncreas e das vias biliares; no estadiamento da doença de Crohn; e na avaliação de possíveis complicações (abscessos, perfuração, fístulas).

DIAGNÓSTICOS DIFERENCIAIS

A síndrome do intestino irritável é a causa mais comum de diarreia crônica em países industrializados, afetando cerca de 10-20% da população mundial. É um distúrbio funcional mais comum entre mulheres, cujo complexo sintomatológico envolve dor abdominal e alteração do hábito intestinal, podendo tender tanto para o espectro diarreico quanto para o obstipante. Deve sempre ser lembrada por conta de sua alta prevalência, especialmente nos pacientes sem indicadores de doença orgânica. Pode incidir após surto de gastroenterite infecciosa, levando meses para sua remissão. Possui critérios diagnósticos bem definidos (Tabela 2), não devendo ser considerado diagnóstico de exclusão, especialmente entre jovens saudáveis.

Tabela 2 Critérios de ROMA IV para síndrome do intestino irritável

Dor abdominal recorrente em média, pelo menos, 1 dia/semana nos últimos 3 meses associada a ≥ 2 dos seguintes:

Relação com a defecação

Associada com uma mudança na frequência das evacuações

Associada com uma mudança na forma/aparência das fezes

TRATAMENTO

A terapêutica é específica, guiada de acordo com a etiologia. Um tratamento empírico deve ser indicado quando um diagnóstico específico é fortemente suspeitado ou se os recursos para investigação etiológica são limitados.

Em geral, a terapêutica envolve:

- hidratação/manejo de eletrólitos/suporte nutricional;
- loperamida (2 mg, após cada evacuação, com limite de 16 mg/dia), um derivado opioide sem ação central, com ação principal na motilidade intestinal e na secreção de água e eletrólitos no lúmen intestinal: atentar para os quadros com diarreia inflamatória pelo risco de perfuração e megacólon tóxico;
- codeína (5-30 mg, até cada 6 horas): opiode potente, com ação central, com os mesmos efeitos colaterais da loperamida;
- racecadotrila (100 mg, até cada 8 horas): um inibidor da encefalinase, com efeito antissecretor, é mais usada na diarreia aguda, com poucos efeitos colaterais;
- clonidina (0,1-0,3 mg, até cada 8 horas): agonista adrenérgico, é um agente pró-absortivo, que diminui o trânsito intestinal e inibe o tônus colinérgico, indicado em casos refratários de diarreia no diabético; tem

como principais efeitos colaterais hipotensão, tonturas, boca seca e sedação;

- octreotida (50-250 mcg, até cada 8 horas, SC): análogo da somatostatina, é indicado para tumor carcinoide, síndrome *dumping*, diarreia induzida por quimioterápicos, diarreia associada à Aids e síndrome do intestino curto, seu uso deve ser cuidadoso, indicado por especialista, e apresenta alto custo;
- colestiramina (sachê com 4 g, até 3 vezes/dia): é uma resina quelante de sal biliar, indicada na diarreia colerética/disabsorção de sais biliares (ressecções ileais);
- fibras (20-30 g/dia): são formadores de massa fecal e podem ser úteis nos pacientes portadores de síndrome do intestino irritável e/ou na incontinência fecal.

PROGNÓSTICO

O prognóstico é extremamente variável, de acordo com a etiologia.

Na consulta

- Atentar para o tempo desde o início dos sintomas.
- Observar sinais de emagrecimento recente ou palidez de mucosas.
- Obter história medicamentosa com precisão.
- Direcionar o tratamento para a causa específica da diarreia.

BIBLIOGRAFIA

ASGE Standards of Practice Committee; Shen B, Khan K, Ikenberry SO, Anderson MA, Banerjee S, Baron T, et al. The role of endoscopy in the management of patients with diarrhea. Gastrointest Endosc 2010;71:887-92.

Drossman DA, Hasler WL. Rome IV-Functional GI Disorders: disorders of gut-brain interaction. Gastroenterology 2016;150(6):1257-61.

Fine KD, Schiller LR. AGA technical review on the evaluation and management of chronic diarrhea. Gastroenterology 1999;116:1464-86. Juckett G, Trivedi R. Evaluation of chronic diarrhea. Am Fam Physician 2011;84:1119-26.

Tack J. Functional diarrhea. Gastroenterol Clin North Am 2012;41:629-37. Thomas PD, Forbes A, Green J, Howdle P, Long R, Playford R, et al. Guidelines for the investigation of chronic diarrhoea. 2.ed. Gut 2003;52 Suppl 5:v1-15.

109 COLITE PSEUDOMEMBRANOSA

Munique Kurtz de Mello, Matheus Freitas Cardoso de Azevedo, Maira Andrade Nacimbem Marzinotto

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A infecção pelo *Clostridium difficile* (anaeróbio Gram-positivo) é a principal causa de diarreia infecciosa no-

-MRCM.indb 495 12/5/17 4:05 PM

^{*}Critérios preenchidos nos últimos 3 meses com início dos sintomas ≤ 6 meses antes do diagnóstico; o polo diarreico é definido quando um doente relata fezes soltas ou aquosas > 25% do tempo e duras ou grumosas < 25% do tempo.

socomial. Caracteriza-se por diarreia (≥ 3 evacuações de consistência amolecida nas últimas 24 horas), associada a presença da bactéria ou toxinas nas fezes, ou evidência de pseudomembranas em exame endoscópico.

Nos últimos anos, observa-se aumento progressivo da incidência, da refratariedade e do número de casos graves com a emergência de cepas hipervirulentas como NAP1/BI/027.

O fator de risco principal é o uso de antibióticos ou antineoplásicos que alterem a flora intestinal e permitam a proliferação do *Clostridium difficile* (em geral, < 8 semanas após término do tratamento). Outros fatores de risco são: idade avançada, hospitalização recente, comorbidades graves, doença inflamatória intestinal e imunossupressão.

Os antibióticos mais envolvidos na sua etiologia são: quinolonas, clindamicina, penicilinas e cefalosporinas.

QUADRO CLÍNICO

Tem amplo espectro de manifestações clínicas, desde diarreia leve, com dor abdominal, náuseas e vômitos, até megacólon tóxico e perfuração intestinal, nos casos mais graves.

À endoscopia, podem ser encontradas pseudomembranas (placas amareladas), em todo o cólon (51-55% dos casos), além de erosões, ulcerações, friabilidade e edema da mucosa. Exame endoscópico normal não exclui o diagnóstico.

DIAGNÓSTICO

Os testes laboratoriais para diagnóstico são:

 padrão-ouro: cultura anaeróbica das cepas toxigênicas (tem como desvantagem o tempo de execução prolongado);

- mais utilizado: pesquisa das toxinas A e B (imunoensaio enzimático) em amostra de fezes diarreicas (sensibilidade de cerca de 75% e especificidade de até 99%);
- outros métodos: reação em cadeia da polimerase (melhor performance do que pesquisa de toxinas por imunoensaio enzimático) e teste de neutralização citotóxica para identificação das toxinas (excelente performance, porém tem baixa disponibilidade nos centros nacionais).

TRATAMENTO

O passo inicial do tratamento é a interrupção da terapia antibiótica implicada no quadro (sempre que possível) ou sua substituição por antibióticos com menor proprensão, como aminoglicosídeos, vancomicina, tetraciclina ou macrolídeos.

O paciente deve permanecer em isolamento com precauções de contato, sendo mantida a dieta conforme tolerabilidade e realizando-se hidratação e correção dos distúrbios hidroeletrolíticos. Os profissionais de saúde e pessoas próximas aos pacientes devem realizar higienização das mãos com água e sabão, já que o uso de álcool gel não elimina a bactéria.

O tratamento deve levar em consideração a gravidade da infecção (Figura 1). São opções terapêuticas: metronidazol, 500 mg, VO, 3 vezes ao dia, e vancomicina, 125 mg, VO, 4 vezes ao dia (pode ser diluída e ofertada ao paciente VO ou então pode ser manipulada nesta dose). O tempo de antibioticoterapia deve ser de 10-14 dias. As opções são equivalentes na infecção leve, no entanto, a vancomicina é superior em infecções graves. Caso haja intolerância oral ao metronidazol, este pode ser empregado EV, na mesma dose.

Cerca de 20% dos casos são recorrentes. Deve-se dosar a toxina novamente nos casos suspeitos. A 1ª recor-

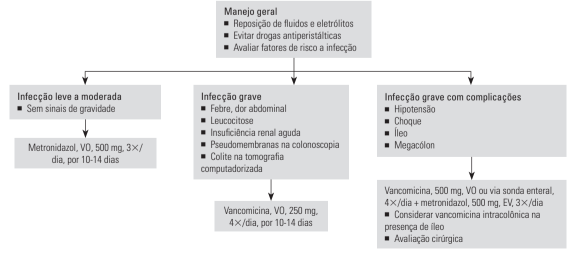


Figura 1 Tratamento da infecção por Clostridium difficile.

-MRCM.indb 496 12/5/17 4:05 PM

rência pode ser tratada com o mesmo esquema, sempre correlacionando com a gravidade da infecção (Figura 1).

Para casos com múltiplas recorrências (refratários), indica-se o uso de fidaxomicina (estudos mostram menor recorrência do que com vancomicina) e rifaximina e transplante de microbiota fecal (em casos graves e com falha após múltiplas tentativas terapêuticas).

Não é recomentado repetir a pesquisa da toxina após o tratamento nos pacientes que apresentaram remissão dos sintomas.

BIBLIOGRAFIA

Cohen S, Gerding DN, Johnson S, Kelly CP, Loo VG, McDonald LC, et al;
 Society for Healthcare Epidemiology of America; Infectious Diseases
 Society of America. Clinical practice guidelines for Clostridium difficile infection in adults: 2010 update by the Society for Healthcare
 Epidemiology of America (SHEA) and the Infectious Diseases Society of America (IDSA). Infect Control Hosp Epidemiol 2010;31:431-55.
 O'Donoghue C, Kyne L. Update in Clostridium difficile infection. Curr
 Opin Gastroenterol 2011;27:38-47.

Surawicz CM, Alexandre J. Treatment of refractory and recurrent Clostridium difficile infection. Nature 2011;8:330-9.

110 DOENÇA INFLAMATÓRIA INTESTINAL

Matheus Freitas Cardoso de Azevedo, Guilherme Margues Andrade

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Compreende essencialmente a doença de Crohn e a retocolite ulcerativa. Trata-se de doenças multifatoriais, em que interagem fatores genéticos, ambientais, microbiota intestinal e regulação imunológica da mucosa.

São entidades inflamatórias crônicas do trato gastrointestinal, com surtos de remissão e exacerbação, que compartilham uma diversidade de manifestações clínicas. A retocolite ulcerativa acomete essencialmente a mucosa do reto e dos cólons, com distribuição simétrica e contínua, enquanto a doença de Crohn se caracteriza por processo inflamatório transmural, podendo acometer desde a boca ao ânus, com predileção pela região ileal ou ileocolônica, com característica descontínua, podendo assumir formas estenosantes e fistulizantes.

Ocorrem alterações na função da barreira epitelial intestinal, facilitando a colonização e o constante estímulo de produtos bacterianos e citocinas pró-inflamatórias, com disfunção da imunidade inata e perda do sistema de tolerância. Há, então, uma amplificação do

processo imunoinflamatório, gerando inflamação crônica, lesão tecidual e fibrose.

Sabe-se que há um papel genético significativo, porém com penetrância altamente variável.

EPIDEMIOLOGIA

A retocolite ulcerativa e a doença de Crohn são doenças da era moderna, com maior prevalência entre caucasianos, em sociedades desenvolvidas, urbanizadas e industrializadas (EUA, Canadá e Europa), evidenciando-se aumento da incidência em países em desenvolvimento, como o Brasil.

Alguns possíveis fatores de risco são:

- estilo de vida ocidental;
- dieta rica em gordura e açúcar, e pobre em frutas;
- exposição a toxinas e xenobióticos;
- uso de medicamentos (antibióticos e AINH);
- alto nível econômico;
- tabagismo (maior risco na doença de Crohn, aparente protetor na retocolite ulcerativa);
 - história familiar (positiva em 10-20% dos casos).

A retocolite ulcerativa tem incidência de 1,2-20,3 casos/100.000 pessoas/ano e a doença de Crohn, de 0,03-15,6 casos/100.000 pessoas/ano.

Apresentam pico de incidência por idade. Seu padrão bimodal clássico (15-25 anos e 50-70 anos) vem sofrendo modificações, com diminuição do 2° pico.

Apresentam distribuição semelhante entre os sexos.

QUADRO CLÍNICO

Altamente dependente do local e extensão da doença, bem como a forma e intensidade do processo inflamatório (no caso da doença de Crohn, se apenas inflamatório, estenosante ou fistulizante). A Tabela 1 compara aspectos da retocolite ulcerativa e da doença de Crohn.

Manifestações extraintestinais

As manifestações extraintestinais da doença são diversas e acometem diferentes órgãos e sistemas, podendo ou não estar associadas à atividade da doença. Ocorrem em até 30% dos casos (Tabela 2).

CLASSIFICAÇÃO (Tabela 3)

Gravidade da doença de Crohn

■ Leve: pacientes ambulatoriais, sem qualquer um dos seguintes: sinais de desidratação, toxicidade, desconforto abdominal, massa palpável, obstrução ou emagrecimento > 10% do peso basal.

-MRCM.indb 497 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Comparativo das manifestações clínicas entre retocolite ulcerativa e doença de Crohn				
	Retocolite ulcerativa	Doença de Crohn		
Dor abdominal	Frequente, em cólica, em geral no quadrante inferior esquerdo	Queixa proeminente, especialmente no quadrante inferior direito		
Vômitos	Raros	Frequentes		
Diarreia	Frequente	Frequente		
Sangue nas fezes	Comum	Incomum (20-30%)		
Tenesmo	Muito comum (proctite)	Incomum		
Desnutrição	Ocasional	Frequente		
Massa abdominal	Rara	Frequente (doença ileocecal)		
Distensão abdominal	Apenas na doença grave	Frequente		
Estenoses/sintomas obstrutivos	Raras: obrigatório investigar neoplasia	Frequentes		
Doença fistulizante	Rara	> 30%		

- Moderada: não responsiva a tratamento ou muito sintomática (febre, emagrecimento, dor abdominal, náuseas, vômitos intermitentes e anemia pronunciada).
- Grave: sintomas persistentes a despeito do uso de corticosteroide e/ou biológicos, ou febre, vômitos persistentes, evidências de obstrução intestinal, sinais de irritação peritoneal, caquexia ou evidência de abscessos.

Os principais sítios de acometimento são: íleo e cólon (40%), íleo isoladamente (30%) e cólon isoladamente (20%). Cerca de 5-15% dos pacientes apresentam lesões associadas de trato gastrointestinal superior.

A doença pode apresentar comportamentos inflamatório, estenosante e/ou fistulizante.

São critérios de mau prognóstico (necessidade de cirurgia precoce, internação, desnutrição e/ou doença debilitante) para a doença de Crohn:

- diagnóstico da doença com idade < 40 anos;
- presença de ulcerações profundas ao exame endoscópico;
- doença extensa (comprometendo > 100 cm do intestino);
 - comportamento estenosante e/ou fistulizante;
 - doença perianal fistulizante (fístulas complexas);
- necessidade de corticosteroides sistêmicos ao diagnóstico.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico envolve forte suspeita clínica, associada essencialmente a achados endoscópicos, radiológicos e histológicos.

Tabela 2 Manifesta atividade de doença	,	stinais e sua re	elação com
Manifestações	Retocolite ulcerativa	Doença de Crohn	Relação com atividade
Reumatológicas			
Artralgia/artrites	6-30%	15-35%	+ ou -
Pauciarticular			+
Poliarticular			-
Sacroileíte	5-15%		-
Espondilite anquilosante	1-6%		-
Dermatológicas	< 20%		
Eritema nodoso	2-5%	< 15%	+
Pioderma gangrenoso	1-5%	1-2%	+ ou -
Aftas orais	4-25%	10-30%	+
Oftalmológicas	2-29%		
Episclerite	2-4%		+
Uveíte	0,5-3,5%		+ ou -
Hepatobiliar			
Colangite esclerosante primária (CEP)	2-8%	1-2%	+ ou –
Colelitíase	-	15-30%	_
Nefrológicas			
Nefrolitíase	2-5%	5-20%	_
Amiloidose	Raro (1%)		_

Tabela 3 Classificação da retocolite ulcerativa de acordo com a extensão do acometimento à colonoscopia				
	Segmento colônio	co acometido		
Colite distal (34-70%)	Proctite	Inflamação da mucosa retal em até 15 cm da linha pectínea		
	Proctossigmoidite	Inflamação da mucosa retossigmoidiana a 25-30 cm da Iinha pectínea		
Colite esquerda (8-40%)	Inflamação da mucosa até flexura esplênica (pode acometer até o transverso distal)			
Pancolite (14-56%)	Inflamação da muco adiante	osa até o transverso proximal e		

EXAMES COMPLEMENTARES

- Gerais: hemograma completo, ureia, creatinina, eletrólitos.
- Provas de atividade inflamatória (velocidade de hemossedimentação, proteína C-reativa e alfa-1-glicoproteína ácida): podem ser úteis na fase aguda e no acompanhamento dos pacientes em remissão clínica como preditor de reativações.

Tabela 4 Classificação de gravidade pa	ara o surto agudo da reto	colite ulcerativa		
	Leve	Moderada	Grave	Fulminante
Número de evacuações/dia	< 4	4-5	≥ 6	≥ 10
Sangue vivo nas fezes	Pouco/intermitente	Intermitente	Frequente	Contínuo
Temperatura (°C)	Normal	Intermediária	> 37,5	> 37,5
Pulso (bpm)	< 90	Intermediário	> 90	> 90
Hb (g/dL)	> 10,5	Intermediária	≤ 10,5	Necessidade de hemotransfusão
Velocidade de hemossedimentação (mm/h)	≤ 30	Intermediária	> 30	> 30

Na colite grave, pelo menos 1 dos critérios de acometimento sistêmico deve estar presente. Na colite fulminante, todos os critérios de resposta inflamatória sistêmica devem estar presentes. Megacólon tóxico: colite grave/fulminante + distensão colônica ≥ 6 cm (alto risco de perfuração).

Adaptada de Truelove SC, Witts LJ. Cortisone in ulcerative colitis: final report on a therapeutic trial. Br Med J 1955;2:1041-8.

- Exames com material fecal:
- protoparasitológico de fezes e pesquisa de toxina para *Clostridium*: diagnóstico diferencial e possíveis fatores relacionados à exacerbação da doença;
- marcadores fecais: lactoferrina e calprotectina fecal, apresentam elevada acurácia para determinar e prever exacerbação da doença, assim como monitoração de resposta ao tratamento.
- Enzimas hepáticas (AST, ALT, fosfatase alcalina, gamaglutamiltransferase e bilirrubinas): para diagnóstico de sobreposição com CEP e, mais raramente, hepatite autoimune, além de avaliação de hepatotoxicidade das drogas utilizadas para tratamento da doença.
- Avaliação nutricional: proteínas totais e frações, ácido fólico e vitamina B12, zinco, perfil do ferro (ferro sérico, ferritina, saturação de transferrina).
- Marcadores sorológicos: isoladamente, apresentam baixa sensibilidade para distinção entre retocolite ulcerativa e doença de Crohn. Podem ajudar no diagnóstico das colites não classificadas, entretanto não devem ser solicitados rotineiramente para o diagnóstico:
- anticorpo anti-Saccharomyciscereviriae (ASCA):
 presentes em 39-70% dos casos de doença de Crohn e em 5-15% dos casos de retocolite ulcerativa;
- anticorpo anticitoplasma de neutrófilo perinuclear (p-ANCA): presentes em 20-75% dos casos de retocolite ulcerativa e em 2-28% dos casos de doença de Crohn.
- Colonoscopia: importante para diagnóstico e estadiamento da doença (coleta de biópsias, avaliação da extensão e do padrão de acometimento), assim como auxílio no diagnóstico diferencial e acompanhamento evolutivo.
- Trânsito intestinal: vem sendo gradativamente substituído pela TC e pela RNM, por conta de sua menor acurácia.
- Enterografia por TC ou RNM: sempre realizar na suspeita de doença inflamatória intestinal para avaliação

- primariamente de comprometimento de intestino delgado, além de ser útil na suspeita de complicações da doença (abscessos, fístulas, estenoses, tumores).
- RNM pélvica: utilizada essencialmente para a doença de Crohn com manifestação perianal para estadiamento e estudo das fístulas e suas possíveis complicações (abscesso).
- Enteroscopia/cápsula endoscópica: utilizadas para diagnóstico e avaliação de doença de delgado, quando o diagnóstico diferencial não foi possível por outros meios. A cápsula tem como vantagem a baixa invasividade, enquanto a enteroscopia permite coleta de biópsias e possível realização de procedimentos terapêuticos (p. ex., dilatação endoscópica de estenoses).
- Biópsia deve ser realizada com cuidado, pois a histopatologia pode não ser conclusiva. Apresenta maior relevância no diagnóstico diferencial com outras doenças inflamatórias (colite amebiana, pseudomembranosa, por citomegalovírus, linfomatosa, por tuberculose, isquêmica, eosinofílica, microscópica, secundária a AINH). Microabscessos de cripta são neutrófilos na parede ou dentro das criptas, correlacionando-se com a intensidade da inflamação. Não são específicos da doença inflamatória intestinal. Um achado clássico e extremamente sugestivo da doença de Crohn é o granuloma não caseoso (presente em até 30% dos casos); no entanto, costumam ser encontrados nas camadas mais profundas do intestino, que na maioria das vezes não podem ser acessadas por meio de biópsias endoscópicas convencionais.

TRATAMENTO

Para a escolha apropriada da melhor abordagem terapêutica, é necessário considerar grau de atividade clínica e endoscópica da doença, localização, extensão, comportamento, eficácia da droga e seus potenciais efeitos colaterais, resposta prévia a algum tipo de tratamento, presença de manifestações extraintestinais ou complicações relacionadas à doença.

-MRCM.indb 499 12/5/17 4:05 PM

Tabela 5 Comparação dos achados endoscópicos e anatomopatológicos						
	Retocolite ulcerativa	Doença de Crohn				
Achados macroscópi	Achados macroscópicos					
■ Segmento envolvido - Cólon distal - Cólon proximal - Reto poupado - Ileíte	Comum Incomum Raro (5%) Incomum (10%)	Incomum Comum Comum Comum				
■ Distribuição das lesões	Contínuas/transição abrupta com mucosa normal*	Salteadas (entremeadas à mucosa normal)				
■ Úlceras aftoides	Incomum	Comum				
■ Úlceras profundas	Incomuns	Comuns, podendo confluir e assumir aspecto linear				
■ Aspecto mucoso	Friável, granular, perda do padrão vascular, erosões	Mosaico (<i>cobblestone</i>)/ ulcerações serpiginosas				
■ Pseudopólipos	Comuns	Incomuns				
■ Fístulas e estenoses	Raras	Comuns				
Achados microscópio	cos					
■ Inflamação	Difusa, restrita à mucosa	Segmentar, focal, transmural				
 Abscessos de criptas 	Frequentes	Ocasionais				
Atrofia de mucosa	Comum	Rara				
■ Depleção de células caliciformes	Pronunciada	Discreta				
Granulomas epitelioides**	Ausentes	30% dos casos				

^{*} Pacientes em longo tempo de tratamento podem apresentar acometimento salteado do cólon, assim como ausência de evidente comprometimento retal.

O tratamento das doenças inflamatórias intestinais vem evoluindo nos últimos anos. Historicamente, os pacientes eram tratados com base apenas nos sintomas clínicos. Hoje, entende-se que os sintomas clínicos não apresentam boa correlacão com o grau de inflamação subjacente da mucosa entérica, como demonstrado por endoscopia, histologia, enterografia por TC ou RNM e biomarcadores inflamatórios. Além disso, os objetivos do tratamento antes aceitos, como resposta sintomática e remissão clínica, são considerados insuficientes, já que não garantem que o processo inflamatório esteja controlado e, portanto, não impedem a progressão da doença.

Os objetivos atuais do tratamento englobam principalmente o controle sustentado da inflamação por meio da cicatrização da mucosa e da prevenção de lesões estruturais irreversíveis e complicações (fístulas, abscessos, estenoses, fibrose, dismotilidade, neoplasia), que por sua vez levam a hospitalização e cirurgia.

A avaliação do prognóstico na fase inicial do curso da doença é essencial para o desenvolvimento de um plano terapêutico adequado às possíveis necessidades e gravidade do paciente. A doença de Crohn e a retocolite ulcerativa são doenças heterogêneas, com alguns pacientes apresentando um curso leve e outros, doença grave e incapacitante desde o seu princípio. Assim, é de suma importância identificar os pacientes que apresentem fatores como potenciais preditores de um curso mais grave desde a sua apresentação (critérios de mau prognóstico).

Corticosteroides são indicados para indução de remissão clínica na doença em atividade. Não estão indicados para manutenção da remissão, pois têm baixos índices de cicatrização da mucosa e elevada incidência de efeitos colaterais. O mais utilizado é a prednisona, 0,75-1 mg/kg/dia. Ao introduzir o corticosteroide, deve-se já ter em plano o momento exato de desmame (não exceder 8-12 semanas); caso haja previsão de uso prolongado e/ou doença grave, introduzir imunossupressor concomitantemente. O desmame deve ser realizado de forma gradual, em geral, com redução de 10 mg/semana até a dose de 20 mg/dia; em seguida, reduzir 5 mg/semana até a suspensão. Nos casos de doença de Crohn leve a moderada da região ileocecal e do cólon direito, uma boa alternativa é a budesonida, 9 mg/dia, VO. Apresenta boa resposta clínica e baixos índices de efeitos colaterais (efeito local, apenas 10% de ação sistêmica).

Os aminossalicilatos (mesalazina e sulfassalazina) são as drogas de escolha para o tratamento da fase aguda e na manutenção da retocolite ulcerativa leve a moderada. Na doença de Crohn, têm papel limitado, podendo exercer algum efeito terapêutico na doença colônica.

- Mesalazina pode ser administrada na fase aguda (2,4-4,8 g/dia) e na manutenção (1,6-2 g/dia). Na proctossigmoidite leve a moderada, pode ser utilizado o tratamento tópico (enema, 1 g/dia) e/ou VO. O uso combinado, em geral, é mais efetivo do que a terapia isolada. Os tópicos de mesalazina são mais eficazes que o tratamento tópico com corticosteroide. O supositório de mesalazina (1 g/dia) deve ser utilizado como monoterapia na fase aguda da doença restrita ao reto e, em seguida, na manutenção (3 vezes por semana). Na retocolite ulcerativa extensa (pancolite) leve a moderada, deve-se utilizar a terapia combinada de mesalazina (VO e tópica). O uso combinado, em geral, é mais efetivo do que a terapia isolada.
- Sulfassalazina pode ser administrada na fase aguda (3-4 g/dia) e na manutenção (2 g/dia). Sua ação é dependente das bactérias colônicas. Apresenta efeito tera-

^{**} Formados na submucosa, dificilmente atingidos pela biópsia endoscópica.

pêutico nos casos de acometimento articular periférico associado. Na retocolite ulcerativa, tem eficácia semelhante à mesalazina, porém com maior incidência de efeitos adversos. Seu efeitos colaterais são dose-dependentes e relacionados à sulfapiridina (principais: dor abdominal, náuseas e vômitos, cefaleia, hemólise e infertilidade masculina). A maioria dos indivíduos com intolerância gastrointestinal à sulfassalazina tolera bem a mesalazina.

Imunossupressores (azatioprina e metotrexato) também podem ser utilizados.

- Azatioprina, 2-2,5 mg/kg/dia, deve ser iniciada com 50 mg/dia e aumentada progressivamente (cerca de 50 mg a cada 2 semanas), na ausência de mielo, hepato ou pancreatotoxicidade. É o imunossupressor de escolha. Tem início de ação lento (2-3 meses), sendo indicada como droga de manutenção da remissão da doença, permitindo a retirada completa do corticosteroide em grande número de casos. É indicada para pacientes que necessitam de cursos repetidos de corticosteroides para controle de doença (≥ 2 em 12 meses) e para os corticodependentes ou refratários. Deve-se fazer uso precoce nos pacientes com doença grave e critérios de mau prognóstico (em geral associado aos imunobiológicos). É indicada na manutenção pós-colite aguda grave ou fulminante e na doença não responsiva a monoterapia com aminossalicilatos (retocolite ulcerativa). Em geral, aumenta em 5 vezes o risco de linfoma. Aumenta também o risco de câncer de pele não melanoma (deve-se orientar o uso de protetor solar e exame dermatológico anual). Apresenta como alternativa a mercaptopurina, 1-1,5 mg/ kg/dia principalmente nos casos de sintomas dispépticos comumente associados a azatioprina.
- Metotrexato, 25 mg/semana, IM ou SC, por 16 semanas, e, em seguida, 15 mg/semana é uma alternativa à azatioprina. Deve ser utilizado com cautela em mulheres em idade fértil (teratogenicidade). Apresenta mielotoxicidade e hepatotoxicidade. Está associado a menores índices de cicatrização de mucosa quando comparado à azatioprina.

A inclusão dos biológicos (anti-TNF) no arsenal terapêutico das doenças inflamatórias intestinais, por conta de sua capacidade de promover cicatrização da mucosa, tem modificado a história natural da doença com uma tendência à diminuição de cirurgias e/ou hospitalizações, pelo menos em curto e médio prazos. A indicação de qual anti-TNF utilizar deve levar em consideração a vontade do paciente, já que, de uma forma geral; não há superioridade de um perante o outro. São indicados para: doença inflamatória intestinal refratária aos imunossupressores, uso precoce nos pacientes com doença grave e critérios de mau prognóstico (associado ou não aos imunossupres-

sores), doença de Crohn fistulizante (principalmente fístulas complexas), presença de manifestações extraintestinais (sacroileíte, espondilite anquilosante, uveíte, pioderma gangrenoso) e na colite grave/fulminante não responsiva a corticosteroides. Podem reativar a hepatite B e focos latentes de tuberculose, e aumentar o risco de infecções (inclusive oportunistas), principalmente quando associados aos imunossupressores e corticosteroides. Apresentam risco de lesões dermatológicas (principalmente psoriásicas), neurológicas (esclerose múltipla, neurite óptica, convulsões) e reações reumatológicas (*lupus-like*).

- Infliximabe: indução de 5 mg/kg, EV, nas semanas 0, 2 e 6, seguida de manutenção a cada 8 semanas.
- Adalimumabe: dose de indução de 160 mg, SC, na semana 0; 80 mg, na semana 2; 40 mg, na semana 4; seguida de manutenção de 40 mg a cada 2 semanas.

Mais recentemente, foi aprovado o uso de vedolizumabe (anti-integrina alfa-4-beta-7), na dose de 300 mg, nas semanas 0, 2 e 6, e dose de manutenção a cada 8 semanas. Indicado para pacientes com doença moderada a grave, ou que perderam a resposta ao anti-TNF.

Pacientes portadores de colite grave/fulminante devem ser prontamente internados para tratamento com corticosteroide EV (hidrocortisona, 100 mg, 3-4 vezes ao dia; ou metilprednisolona, 40-60 mg/dia), além de hidratação adequada, correção de distúrbios hidroeletrolíticos, hemotransfusão quando necessário, heparina profilática e dieta, preferencialmente VO. Nesses casos, deve ser investigada infecção por Clostridium difficile, citomegalovírus (principalmente nos imunossuprimidos), realizando--se RX de abdome (avaliação do diâmetro do cólon transverso) e, se possível, retossigmoidoscopia com biópsias para avaliação do processo inflamatório e descartar diagnósticos diferenciais. A resposta ao corticosteroide deve ser avaliada após 3 dias e a terapia de resgate pode ser realizada com ciclosporina ou anti-TNF na ausência de resposta ao corticosteroide. É indicada colectomia nos casos de falha de resposta a essas drogas de resgaste ou, mais precocemente, em pacientes graves que não toleram aguardar o tempo de resposta às drogas. Em todas essas situações mais graves ou não responsivas, o tratamento cirúrgico deve ser avaliado como uma opção terapêutica.

Os antibióticos são indicados para:

- prevenção de recidiva pós-operatória nos pacientes submetidos à anastomose ileocolônica (metronidazol, por 3 meses);
- adjuvância em doença perianal (fístulas e/ou abscessos);
 - complicações infecciosas em geral;
- supercrescimento bacteriano na doença estenosante.

-MRCM.indb 501 12/5/17 4:05 PM

Antes do início dos imunossupressores e da terapia biológica, deve-se checar e atualizar o calendário vacinal (papilomavírus humano, varicela, influenza, pneumococo, hepatite B), solicitar sorologias para hepatite B, hepatite C, HIV e aplicação de derivado proteico purificado (PPD) e radiografia de tórax pré-terapia biológica. Após o início do tratamento, contraindicam-se vacinas que contenham microrganismo vivo ou atenuado.

Deve-se evitar o uso de opioides, loperamida e antiespasmódicos, principalmente nos casos de colite grave ou fulminante (risco de perfuração).

Cerca de 50% dos pacientes apresentarão doença perianal ao longo da doença de Crohn. É importante avaliar a complexidade das fístulas e possíveis complicações com o auxílio de RNM de pelve e exame sob narcose por proctologista com inserção de sedenhos nos orifícios fistulosos quando indicado. Na presença de coleções, estas deverão ser abordadas cirurgicamente com drenagem antes do início do tratamento com anti-TNF.

Esses pacientes devem receber antibióticos (os mais utilizados são ciprofloxacino e metronidazol), e a doença luminal deve ser tratada. Tratamento combinado (imunossupressores e imunobiológicos) precoce deve ser considerado. Fístulas enterovesicais, enterocutâneas e retovaginais não apresentam boa resposta à terapia farmacológica e, na maioria dos casos, necessitarão de procedimento cirúrgico.

Na consulta

- Explicar a doença em termos simples: herança genética, caráter crônico e recidivante, possibilidades cirúrgicas, risco de neoplasias, risco-benefício dos medicamentos.
- O diagnóstico envolve quadro clínico compatível, associado a exames laboratoriais, radiológicos, endoscópicos e histológicos, bem como exclusão de outras causas.
- A distinção entre retocolite ulcerativa idiopática e doença de Crohn tem impacto no tratamento e no prognóstico dos pacientes.
- Interrogar ativamente acerca de manifestações extraintestinais.
- Interrogar sobre queixas proctológicas e examinar região perianal.
- Avaliar déficit nutricional e metabolismo ósseo, principalmente nos usuários crônicos de corticosteroides (> 12 semanas).
- Discutir proposta terapêutica em conjunto, explicando riscos e benefícios, além dos potenciais efeitos colaterais.
- Corticosteroides não devem ser utilizados como terapêutica de manutenção.
- Aminossalicilatos têm papel limitado na terapêutica da doença de Crohn.
- Atualizar a vacinação, principalmente nos pacientes com indicação de terapia imunossupressora (pneumococo, influenza, hepatite B, papilomavírus).
- Considerar falsas reativações: *Clostridium difficile*, citomegalovírus, síndrome do intestino irritável, AINH, supercrescimento bacteriano.

BIBLIOGRAFIA

- Brazillian Study Group of Inflammatory Bowel Diseases. Consensus guidelines for the management of inflammatory bowel disease. Arq Gastroenterol 2010;47(3):313-25.
- Dignass A, Eliakim R, Magro F, Maaser C, Chowers Y, Geboes K, et al. Second European evidence-based consensus on the diagnosis and management of ulcerative colitis part 1: definitions and diagnosis. J Crohns Colitis 2012;6(10):965-90.
- Dignass A, Lindsay JO, Sturm A, Windsor A, Colombel JF, Allez M, et al. Second European evidence-based consensus on the diagnosis and management of ulcerative colitis part 2: current management. J Crohns Colitis 2012;6(10):991-1030.
- Dignass A, Van Assche G, Lindsay JO, Lémann M, Söderholm J, Colombel JF, et al. The second European evidence-based consensus on the diagnosis and management of Crohn's disease: current management. J Crohns Colitis 2010;4:28-62.
- Sandborn WJ, Feagan BG, Rutgeerts P, Hanauer S, Colombel JF, Sands BE, et al. Vedolizumab as induction and maintenance therapy for Crohn's disease. N Engl J Med 2013;369(8):711-21.
- Talley NJ, Abreu MT, Achkar JP, Bernstein CN, Dubinsky MC, Hanauer SB, et al. An evidence-based systematic review on medical therapies for inflammatory bowel disease. Am J Gastroenterol 2011;106 Suppl 1:S2-25; quiz S26.

111

DOENÇA CELÍACA

Thales Simões Nobre Pires, Matheus Freitas Cardoso de Azevedo

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A doença celíaca é uma desordem sistêmica imunomediada crônica induzida pela ingestão de glúten em indivíduos geneticamente suscetíveis. O glúten é um complexo proteico presente no trigo, na cevada e no centeio.

É caracterizada por uma variedade de apresentações clínicas, autoanticorpos específicos e uma diversidade de alterações endoscópicas e histológicas na mucosa duodenal.

EPIDEMIOLOGIA

Estima-se que a prevalência da doença seja de 0,6-1% da população mundial, com grande variação geográfica.

Em estudo realizado em indivíduos assintomáticos, doadores de sangue em São Paulo, estimou-se a prevalência da doença celíaca em 1:286 indivíduos.

A incidência nos países em desenvolvimento encontra-se em ascensão em decorrência da ocidentalização da dieta, de mudanças na preparação e na produção do trigo, além do avanço no conhecimento e no diagnóstico da doença. Apesar disso, estudos de rastreio soroló-

gico têm demonstrado que grande parte dos casos é subdiagnosticada.

Apresenta discreta predileção pelo sexo feminino (1,5-2:1) e pode acometer qualquer idade, sendo importante ressaltar o aumento do diagnóstico em idosos.

Há maior predisposição em parentes de 1° grau (4-12%), portadores de DM tipo 1 (2-5%), tireoidite de Hashimoto (3%) e outras doenças autoimunes.

Quase a totalidade dos pacientes apresenta genótipo HLA-DQ2 e/ou DQ8.

QUADRO CLÍNICO

Pode apresentar-se de diversas formas clínicas:

- forma clássica: predomínio de sintomas gastrointestinais, principalmente relacionados à má absorção de macro e micronutrientes, como diarreia (esteatorreia), perda ponderal, deficiência vitamínica (ferro, ácido fólico, vitamina D, vitamina B12, cálcio) e anemia. Os marcadores sorológicos são positivos na maioria dos casos, e, à histologia, observa-se atrofia de vilosidades;
- forma atípica: apresentação mais frequente da doença. Os pacientes apresentam-se oligossintomáticos, com predomínio de manifestações extraintestinais. Os achados mais frequentes são fadiga, anemia, flatulência, ferropenia, alteração de aminotransferases, osteoporose e infertilidade. A maioria dos pacientes apresenta marcadores sorológicos positivos e alterações histológicas compatíveis;
- forma assintomática/silenciosa: pacientes assintomáticos e diagnosticados, geralmente, por rastreio com marcadores sorológicos. Podem apresentar alterações histológicas, como hiperplasia de criptas e até mesmo atrofia de vilosidades, porém sem repercussão clínica ou laboratorial;
- forma latente: indivíduos com marcadores sorológicos positivos, porém sem alterações histológicas mesmo com dieta com glúten, e que potencialmente desenvolverão a doença;
- doença celíaca refratária: caracteriza-se pela persistência dos sintomas de má absorção e das alterações histológicas (atrofia vilositária) após 12 meses de dieta estritamente sem glúten e exclusão de outras causas. Pode ser dividida em 2 tipos por meio de imunofenotipagem dos linfócitos intraepiteliais, tipo 1 (linfócitos intraepiteliais normais) e tipo 2 (linfócitos intraepiteliais aberrantes). Essa diferenciação tem grande importância, pois a de tipo 1 apresenta boa resposta à terapia imunossupressora e melhor prognóstico, enquanto a de tipo 2 apresenta maior risco de evolução para linfoma de células T.

DIAGNÓSTICO

Algumas condições que podem estar associadas à doença celíaca são apresentadas na Tabela 1.

Tabela 1 Princip	pais condições associadas à doença celíaca
Gastrointestinais	Hipoplasia do esmalte dentário, glossite atrófica, estomatite aftosa recorrente — boa resposta à dieta isenta de glúten Doença do refluxo gastroesofágico refratária, esofagite eosinofílica, pancreatite recorrente, esteato-hepatite, hiperplasia nodular regenerativa, hepatite autoimune, cirrose biliar primária, colangite esclerosante primária, doença inflamatória intestinal, colite microscópica
Dermatológicas	Dermatite herpetiforme — boa resposta à dieta isenta de glúten
Endocrinológicas	Tireoidite de Hashimoto Osteoporose (deficiência de cálcio e vitamina D) DM tipo 1
Ginecológicas	Infertilidade, aborto espontâneo ou recorrente, endometriose
Cardíacas	Miocardite, cardiomiopatia dilatada idiopática, aumento do risco de doença isquêmica coronariana
Imunológicas	Deficiência de IgA
Neuropsiquiátricas	Depressão, migrânea, neuropatia periférica, calcificações occipitais, epilepsia e ataxia
Reumatológicas	Síndrome de Sjögren, artrite reumatoide
Hematológicas	Deficiência de ferro, vitamina B12, folato e hipoesplenismo
Pulmonares	Hemossiderose pulmonar idiopática (síndrome de Lane-Hamilton)
Genéticas	Síndrome de Down, síndrome de Turner
Renais	Nefropatia por IgA

O diagnóstico é feito com a análise dos seguintes marcadores sorológicos (Tabela 2):

- anticorpo antitransglutaminase tecidual (anti--tTG) IgA: é o teste inicial recomendado por conta de suas altas sensibilidade e especificidade, além de não ser operador-dependente. O anti-tTG IgG pode ser realizado nos indivíduos com deficiência de IgA;
- anticorpo antiendomísio (anti-EMA) IgA: também apresenta altas sensibilidade e especificidade, podendo ser utilizado para o diagnóstico; no entanto, apresenta como desvantagens possuir menor sensibilidade que o anti-tTG, maior custo e ser operador-dependente;
- antigliadina: não deve ser utilizado para diagnóstico de doença celíaca por conta de suas baixas sensibilidade e especificidade. Recentemente, foi comercializado o anticorpo antigliadina deaminada IgG, que pode ser utilizado para rastreio em pacientes com deficiência de IgA.

Aproximadamente 10% dos casos de doença celíaca apresentam marcadores sorológicos negativos.

-MRCM.indb 503 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Marc	Tabela 2 Marcadores sorológicos da doença celíaca				
	Sensibilidade (%)	Especificidade (%)	Comentários		
Anti-tTG lgA	> 95 (73,9-100)	> 95 (77,8-100)	Recomendado como 1º teste		
Anti-EMA IgA	> 90 (82,6-100)	> 98,2 (94,7-100)	Útil como teste inicial		
Antigliadina deaminada IgG	> 90 (80,1-98,6)	> 90 (86-96,9)	Útil quando houver deficiência de IgA		
Antigliadina	Baixa	Baixa	Não recomendada em adultos		

Anti-EMA: anticorpo antiendomísio; anti-tTG: anticorpo antitransglutaminase tecidual.

Pacientes em uso de terapia imunossupressora ou portadores de alterações histológicas leves (Marsh 1 ou 2 – Tabela 3) podem apresentar marcadores sorológicos falso-negativos.

É importante ressaltar que a sensibilidade dos testes sorológicos reduz-se acentuadamente com a dieta isenta de glúten, devendo sempre orientar a coleta antes da sua restrição.

Recomenda-se dosagem de rotina de IgA, visto que sua deficiência é frequente em pacientes com doença celíaca (3%).

A endoscopia digestiva alta deve ser realizada em pacientes com quadro clínico sugestivo e/ou marcadores sorológicos positivos. Pode evidenciar alterações sugestivas na mucosa duodenal, como diminuição do padrão vascular, serrilhamento, atrofia das pregas, aspecto calcetado ou em mosaico da mucosa (esses achados não são específicos da doença celíaca). Com o advento da endoscopia de alta resolução e da cromoscopia, é possível realizar biópsias guiadas em áreas suspeitas de atrofia.

As alterações de mucosa podem ser focais, por isso as biópsias devem ser realizadas de preferência na 2ª porção duodenal com, no mínimo, 4-6 fragmentos. Os achados característicos da doença celíaca são linfocitose intraepitelial (> 40:100 enterócitos), infiltrado inflamatório da lâmina própria, hiperplasia de criptas e atrofia vilositária. Essas alterações são frequentes, porém não são patognomônicas da doença celíaca. As alterações histoló-

gicas são classificadas e graduadas pelo sistema de Marsh modificado (Tabela 3).

Os genótipos HLA-DQ2 e HLA-DQ8 estão presentes em até 30-40% da população geral, porém a minoria desenvolverá a doença celíaca. Dos pacientes diagnosticados, > 95% apresentam haplótipos DQ2 e/ou DQ8, apresentando, portanto, alto valor preditivo negativo.

Diagnóstico diferencial

A hipersensibilidade ao glúten é uma entidade clínica associada a sintomas gastrointestinais relacionados à ingestão do glúten, porém sem marcadores sorológicos ou achados histológicos compatíveis com doença celíaca. O tratamento consiste, assim como na doença celíaca, na restrição ao glúten.

Outras causas de atrofia duodenal que fazem diagnóstico diferencial com doença celíaca são:

- medicamentos;
- alergia ao leite de vaca;
- duodenite péptica;
- doença de Crohn;
- giardíase;

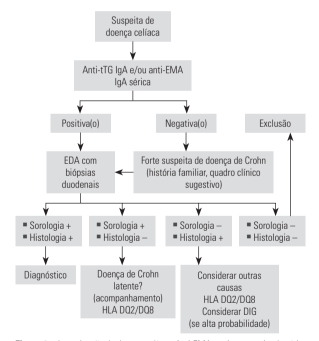


Figura 1 Investigação de doença celíaca. Anti-EMA: anticorpo antiendomísio; anti-tTG: anticorpo antitransglutaminase tecidual.

Tabela 3 Classificação de Marsh modificada							
Grau	Marsh 0	Marsh 1	Marsh 2	Marsh 3a	Marsh 3b	Marsh 3c	Marsh 4
Linfócitos intraepiteliais/100 enterócitos	-	> 40	> 40	> 40	> 40	> 40	< 40
Hiperplasia de criptas	-	-	+	+	+	+	-
Atrofia vilositária	-	-	-	Leve	Moderada	Total	Total

- supercrescimento bacteriano;
- gastroenterite eosinofílica;
- radioterapia e quimioterapia;
- espru tropical;
- enterite autoimune;
- hipogamaglobulinemia;
- doença enxerto × hospedeiro.

TRATAMENTO

A base do tratamento da doença celíaca é a dieta com restrição ao glúten (trigo, centeio e cevada). Recomenda-se acompanhamento com nutricionista experiente.

Nos primeiros 3 meses, deve-se evitar ingestão concomitante de leite e derivados pela intolerância a lactose secundária.

Os pacientes devem ser orientados quanto à contaminação cruzada na preparação ou na produção de alimentos, medicamentos e, até mesmo, cosméticos.

Os pacientes assintomáticos, sem alterações endoscópicas e histológicas, apenas com marcadores sorológicos positivos, não devem ser orientados quanto à dieta isenta de glúten. Eles devem ser acompanhados periodicamente e repetir biópsias caso se tornem sintomáticos

Pode ser necessária a reposição de micronutrientes (ferro, ácido fólico, tiamina, vitamina B12, vitamina B6, cálcio, vitamina D).

Deve-se realizar densitometria óssea periodicamente. Por conta do risco de hipoesplenismo, recomenda--se vacinação antipneumocócica ao diagnóstico.

Estima-se que $\leq 1/3$ dos pacientes portadores de doença celíaca apresentem persistência dos sintomas. A principal causa é a não aderência à dieta isenta de glúten, seja de forma consensual ou não (p. ex., contaminação de alimentos e medicamentos).

Outra possibilidade seria erro diagnóstico de doença celíaca. Nesse caso, é recomendado revisar os marcadores sorológicos, as alterações histológicas por patologista experiente e discutir diagnósticos diferenciais.

As causas mais raras de ausência de resposta ao tratamento, porém não menos importantes, seriam: doença celíaca refratária e suas complicações, como linfoma e adenocarcinoma de intestino delgado.

PROGNÓSTICO

O prognóstico em geral é bom, principalmente quando há aderência à dieta isenta de glúten, entretanto, nos pacientes não aderentes, observa-se maior risco de complicações, apesar de raras.

A doença celíaca está associada ao aumento do risco de algumas neoplasias, principalmente linfoma de células T de intestino delgado (associado à doença celíaca refratária tipo 2) e adenocarcinoma de delgado. Também há maior risco de carcinoma escamoso de cabeça e pescoço, linfoma não Hodgkin, câncer colorretal e hepatocarcinoma.

Na consulta

- Suspeitar do diagnóstico nos casos de sintomas típicos ou atípicos da doença
- Após o diagnóstico, reforçar a necessidade da dieta isenta de glúten.
- Em pacientes com sorologia positiva, espera-se que os anticorpos negativem caso estejam seguindo corretamente a dieta.
- Nos casos refratários, em que se confirmou aderência à dieta isenta de glúten, faz-se necessária a exclusão de malignidades, como linfomas de células T e adenocarcinomas de intestino delgado.

BIBLIOGRAFIA

Alencar ML, Ortis-Agostinho CL, Nishitokukado L, Damião AO, Abrantes-Lemos CP, Leite AZ, et al. Prevalence of celiac disease among blood donor in São Paulo: the most populated city in Brazil. Clinics (São Paulo) 2012;67:1013-8.

Evans KE, Sanders DS. Celiac disease. Gastroenterol Clin North Am 2012;41:639-50.

Fasano A, Catassi C. Celiac disease. N Engl J Med 2012;367:2419-26.
Harris LA, Park JY, Voltaggio L, Lam-Himlim D. Celiac disease: clinical, endoscopic, and histopathologic review. Gastrointest Endosc 2012; 76:625-40

Rostom A, Murray JA, Kagnoff MF. American Gastroenterological Association Institute technical review on the diagnosis and management of celiac disease. Gastroenterology 2006;131:1981-2002.

112 OBSTIPAÇÃO

Rodrigo Vieira Costa Lima, Natália Sousa Freitas Queiroz

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A constipação intestinal caracteriza-se por sensação de evacuação insatisfatória decorrente da redução no número de evacuações (< 3 episódios por semana) ou da dificuldade na passagem das fezes, manifestada como necessidade de esforço evacuatório excessivo, sensação de evacuação incompleta, presença de fezes ressecadas ou necessidade de auxílio manual para a evacuação.

Pode ser classificada como primária (funcional), sem etiologia conhecida, ou secundária, quando associada a doenças orgânicas ou uso de medicações (Tabela 1).

-MRCM.indb 505 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Caus	sas secundárias de constipação intestinal
Drogas	Analgésicos (opioides, ibuprofeno), anticonvulsivantes (carbamazepina), antidepressivos (tricíclicos), anticolinérgicos, antiparkinsonianos, diuréticos (furosemida), sulfato ferroso, antiácidos, anestésicos (agentes paralíticos), anti-hipertensivos (verapamil, clonidina, atenolol), colestiramina, bisfosfonatos (alendronato, pamidronato)
Obstrução mecânica	Câncer colorretal, retocele, estenoses, compressão extrínseca por neoplasias malignas, complicações pós-operatórias
Doenças neurológicas	Doença de Parkinson, AVC, esclerose múltipla, lesões medulares (meningocele, <i>tabes dorsalis</i> , traumas), neuropatia autonômica, tumores do SNC
Doenças endocrinometa- bólicas	DM, hipotireoidismo, hipopituitarismo, hiperparatireoidismo, uremia, hipopotassemia, hipomagnesemia, hipercalcemia
Outros	Amiloidose, esclerodermia, porfiria, doença de Chagas, doença de Hirschsprung, depressão

EPIDEMIOLOGIA

A obstipação é uma das queixas mais frequentes em consultas ambulatoriais de gastroenterologia.

Ocorre com maior frequência em mulheres, com uma relação em torno de 2:1, e tende a aumentar com o avanço da idade.

Atinge mais frequentemente indivíduos de pior condição socioeconômica, sedentários, institucionalizados e aqueles com baixa ingestão de fibras na dieta.

Antecedente de depressão e de abuso sexual também são fatores de risco reconhecidos.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Tempo de trânsito colônico: possibilita a análise de como os resíduos fecais se movem ao longo do cólon. É mais comumente realizado utilizando-se marcadores radiopacos, ingeridos dentro de cápsulas, com RX simples de abdome em dias sequenciais para avaliar a progressão desses marcadores no cólon. Permite classificar os indivíduos em 3 grupos: tempo de trânsito normal (eliminação > 80% dos marcadores no 5° dia de estudo); tempo de trânsito lento (retenção dos marcadores no cólon direito ou distribuídos por todo o cólon); disfunção do assoalho pélvico ou desordens defecatórias (retenção dos marcadores na região de retossigmoide).
- Manometria anorretal: pode ser utilizada na avaliação inicial, mesmo antes do tratamento com fibras e medicamentos laxativos, nos pacientes cuja história e exame físico sejam altamente sugestivos de disfunção do assoalho pélvico. Nos pacientes com constipação, pode detectar hipertonia esfincteriana, hipossensibilidade retal e déficit

de relaxamento anal ou contração paradoxal do esfíncter após simulação de evacuação, caracterizando o anismo.

- Defecografia: é útil na investigação de anormalidades anatômicas causadoras de obstrução da via de saída, como intussuscepção, sigmoidocele, retocele e prolapso retal. Pode ser realizada com fluoroscopia por RX ou RNM. Permite estudar a mobilidade da região anorretal no ato da defecação, possibilitando o diagnóstico de disfunções do assoalho pélvico, como síndrome do descenso perineal e contração paradoxal do músculo puborretal, assim como a análise do ângulo anorretal.
- Teste de expulsão do balão: avalia a habilidade do paciente em evacuar um balão preenchido com água destilada. Pode ser realizado isoladamente ou em conjunto com a manometria anorretal. Permite identificar pacientes com obstrução da via de saída.
- Eletromiografia anal: permite o diagnóstico de contração paradoxal do músculo puborretal por meio do registro da atividade elétrica das fibras musculares estriadas do esfíncter anal externo.
- USG tridimensional dinâmica (ecodefecografia): alternativa à defecografia, possibilita a identificação de anormalidades anatômicas da região anorretal, assim como avaliação dos distúrbios funcionais do assoalho pélvico, com a vantagem de não utilizar radiação.

DIAGNÓSTICO

A abordagem diagnóstica consiste na tentativa de identificação da etiologia da constipação. O uso de testes rotineiros na avaliação inicial do paciente constipado não é obrigatório. A probabilidade pré-teste dos exames utilizados para investigação de causas secundárias é semelhante nos pacientes constipados sem sinais de alerta e nos controles com hábito intestinal normal.

São considerados sinais de alerta:

- anemia;
- sangramento retal;
- perda de peso n\u00e3o intencional;
- presença de sangue oculto nas fezes;
- suspeita de doença orgânica sistêmica;
- história familiar de câncer de cólon;
- história familiar de doença inflamatória intestinal;
- constipação grave não responsiva ao tratamento inicial;
- início dos sintomas de maneira abrupta em pacientes idosos sem um fator claro determinante.

Pacientes com sinais de alerta devem ser investigados na 1ª consulta. A anamnese e o exame físico são essenciais para identificação de condições que podem estar associadas à obstipação, possibilitando investigação

-MRCM.indb 506 12/5/17 4:05 PM

direcionada caso a caso. Devem ser investigados os medicamentos utilizados pelo paciente e retirados ou substituídos os potenciais causadores de constipação, desde que a condição clínica o permita.

O exame físico da região perianal deve ser realizado em todos os pacientes, incluindo o toque retal e a avaliação da motilidade do assoalho pélvico durante simulação do esforço de defecação.

O manejo diagnóstico é resumido conforme mostra a Figura 1.

TRATAMENTO

Tratamento não medicamentoso

Todo paciente deve ser orientado a fazer uma dieta rica em frutas e verduras, com consumo diário de 20-35 g de fibras, além de pobre em gorduras.

Devem ser recomendadas a prática de atividade física e a ingestão de uma quantidade adequada de líquidos (cerca de 2 L/dia). Além disso, deve-se recomendar aos pacientes que evitem a inibição do reflexo de defecação, procurando tentar a evacuação sempre que ocorrer vontade. Medidas educacionais são consideradas por muitos autores como a 1ª linha de tratamento.

Tratamento medicamentoso

 Agentes formadores do bolo fecal: podem ser usados como tratamento inicial. Levam à retenção de água nas fezes e facilitam a formação do bolo fecal. Têm como exemplo as fibras solúveis (*psyllium*, metilcelulose), o farelo de trigo (fibra insolúvel) e a policarbofila cálcica (substância hidrofílica não absorvível). As fibras podem levar ao aumento da formação de gases no colón por fermentação bacteriana, tendo como um dos principais efeitos colaterais a distensão abdominal.

- Agentes lubrificantes: permitem o amolecimento do bolo fecal e têm como principal exemplo o docusato (de sódio ou de cálcio), um agente de superfície, com ação surfactante aniônica, que age como um detergente, possibilitando maior interação entre a água e o conteúdo sólido das fezes, permitindo seu amolecimento. Pode ser utilizado na dose de 60-120 mg ao deitar, porém tem eficácia bastante questionável. O óleo mineral tem mecanismo de ação semelhante, com efeito comprovado em crianças, mas não em adultos.
- Laxantes osmóticos: consistem em íons ou moléculas pobremente absorvíveis que criam um gradiente osmótico no lúmen intestinal, levando à retenção de água. São seguros e efetivos e devem ser utilizados como 1ª linha no tratamento da constipação. Os mais utilizados são o hidróxido de magnésio, o polietilenoglicol, a lactulona e o sorbitol. Como o polietilenoglicol é inerte, não degradado pela microbiota, está associado a menor distensão abdominal e flatulência que a lactulona.
- Laxantes irritativos ou estimulantes: os principais fármacos são o bisacodil, a senna e a cáscara sa-

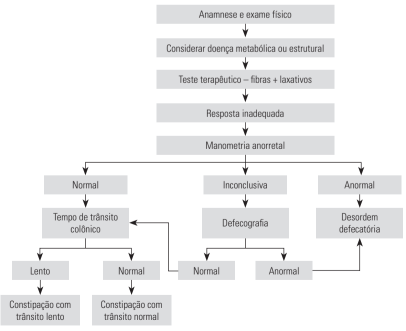


Figura 1 Manejo de constipação crônica. Adaptada de Barucha AE, Pemberton JH, Locke GR. American Gastroenterological Association technical review on constipation. Gastroenterology 2013;144:218-38.

-MRCM.indb 507 12/5/17 4:05 PM

grada. Os efeitos adversos mais relatados são diarreia e desconforto abdominal. No passado, os laxantes irritativos tiveram seu uso questionado, mas atualmente são considerados seguros e podem ser utilizados por tempo prolongado com acompanhamento médico adequado.

- Enterocinéticos: os mais utilizados são os agonistas do receptor 4 da serotonina (5-HT4), que agem no sistema nervoso entérico estimulando o reflexo peristáltico, a motilidade e a secreção colônica, aumentando assim o número de evacuações espontâneas. São disponíveis comercialmente no Brasil o tegaserode e a prucaloprida. A prucaloprida, em função da alta seletividade ao receptor 5-HT4, parece ter menos efeitos adversos cardiovasculares quando comparada ao tegaserode, porém estudos de longo prazo são necessários para atestar sua real segurança. Parece ser uma boa opção para mulheres com constipação crônica, particularmente para aquelas que não responderam aos laxativos convencionais, na dose de 2 mg/dia. Não há relatos de efeitos adversos graves.
- Secretagogos: os principais são o lubiprostone e o linaclotide, porém esses fármacos ainda têm seu uso restrito na prática clínica. A diarreia é o efeito colateral mais associado, geralmente leve e prontamente reversível com a suspensão da medicação.
- Biofeedback: é uma técnica de modificação comportamental que pode ajudar a corrigir as contrações inapropriadas da musculatura do assoalho pélvico e do esfíncter anal externo durante a defecação, com benefício sustentado de até 2 anos após o término da terapia, sem necessidade de treinamento adicional. Não há evidências de benefício em pacientes constipados com trânsito intestinal lento sem sinais de discinesia.

Tratamento cirúrgico

Deve ser restrito aos casos de constipação refratária ao tratamento clínico. Para os pacientes com constipação de trânsito lento, a cirurgia mais indicada é a colectomia subtotal com ileorretoanastomose.

Existem vários procedimentos cirúrgicos discutidos para pacientes com obstrução da via de saída. A escolha do tratamento cirúrgico deve ser discutida de forma individualizada no âmbito da especialidade.

PROGNÓSTICO

A obstipação intestinal costuma ter curso crônico e implica significativa piora na qualidade de vida dos indivíduos afetados, comparável a doenças como depressão, doença do refluxo gastroesofágico e diabetes.

Na consulta

- A maioria dos pacientes obstipados não precisará de investigação clínica.
- A investigação de causa secundária não é obrigatória em todos os pacientes, devendo ser individualizada.
- Medidas dietético-comportamentais devem ser orientadas como tratamento clínico inicial.
- Nos pacientes com idade > 50 anos, é recomendável a realização de colonoscopia.
- Sugere-se investigar os pacientes com sinais de alarme ou que não responderam ao tratamento clínico inicial.

BIBLIOGRAFIA

Barucha AE, Pemberton JH, Locke GR. American Gastroenterological Association technical review on constipation. Gastroenterology 2013;144:218-38.

Ford A, Suares N. Effect of laxatives and pharmacological therapies in chronic idiopathic constipation: systematic review and meta-analysis. Gut 2011;60:209-18.

Rao SC, Ozturk R, Loren Laine L. Clinical utility of diagnostic tests for constipation in adults: a systematic review. Am J Gastroenterol 2005;100:1605-15.

ABDOME AGUDO INFLAMATÓRIO

Guilherme Marques Andrade, Natália Sousa Freitas Queiroz

A dor abdominal aguda representa 5-10% das queixas principais em serviços de urgência. Abdome agudo não é sinônimo de abdome cirúrgico. Representa uma emergência abdominal, tendo como princípio básico diagnóstico sério e precoce.

São necessários dados de história (início e duração da dor, sintomas associados, uso de medicações), exame físico (sinais vitais para avaliação do estado hemodinâmico, exame abdominal bem realizado para avaliar sinais de peritonite) e exames laboratoriais para formulação de um possível diagnóstico. A partir daí, serão necessários exames mais específicos. Na Tabela 1, são apresentados os principais diagnósticos diferenciais do abdome agudo inflamatório.

APENDICITE AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Condição inflamatória aguda do apêndice cecal (ou vermiforme), com via final infecciosa.

-MRCM.indb 508 12/5/17 4:05 PM

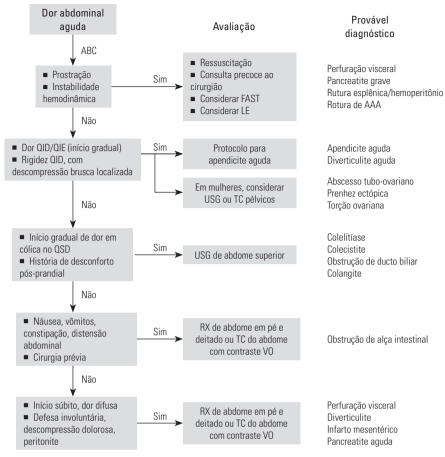


Figura 1 Abordagem da dor abdominal aguda. AAA: aneurisma de aorta abdominal; ABC: do inglês *airway, breathing, circulation*; FAST: do inglês *focused abdominal sonogram for trauma*; LE: laparotomia exploratória; QID: quadrante inferior direito; QIE: quadrante inferior esquerdo; QSD: quadrante superior direito.

Cólica nefrética	Dor irradiada para região inguinal/coxa súbita, náuseas e vômitos, hematúria, agitação
Colite fulminante	Dor abdominal, distensão, sangramento nas fezes, sintomas sistêmicos, cólon dilatado
Doença inflamatória pélvica	Sintomas subagudos, corrimento vaginal, dor iniciada em hipogástrio, história de DST, dor à mobilização de colo uterino
Diverticulite de Meckel	Diagnóstico geralmente intraoperatório
Gastroenterite aguda	Náuseas, vômitos, diarreia; eventual dor pós-vômito
lleíte/doença inflamatória intestinal	Sintomas recorrentes, eventual diarreia, sinais sistêmicos, massa em fossa ilíaca direita
Linfadenite mesentérica	Infecção de vias aéreas superiores ou outras infecções recentes, febre baixa (incomum), leucograma normal subaguda
Obstrução intestinal	História de cirurgia prévia, dor em cólica, vômitos e distensão abdominal significativa
Pancreatite	Dor em andar superior em faixa, vômitos, menos localizada, posição maometana
Pielonefrite	Febre alta com calafrios, piúria, sintomas urinários, sinal de Giordano
Gravidez ectópica	Beta-hCG positivo, irregularidade menstrual, síncope
Ruptura de folículo ovariano	Meio do ciclo menstrual, leucograma normal, náuseas e vômitos menos comuns, dor súbita
Torção de cisto ovariano	Vômitos mais marcados concomitantes à dor, massa abdominal frequentemente palpável
Úlcera péptica perfurada	Dor súbita, sinais de irritação peritoneal difusos e proeminentes

-MRCM.indb 509 12/5/17 4:05 PM

Classicamente, postula-se que ocorra obstrução do lúmem do órgão (por fecalito, corpo estranho, parasitas, hiperplasia linfonodal ou tumor), que provoque aumento na secreção de muco e elevação da pressão intraluminal, resultando em estase venosa, compressão arterial e isquemia. Perde-se o mecanismo protetor de barreira, o que leva à invasão bacteriana da parede do apêndice, favorecendo o infarto e sua perfuração.

As bactérias geralmente relacionadas são: *Escherichia coli*, grupo *Bacteroides fragillis*, *Peptostreptococcus* e *Pseudomonas*. Entre os parasitas, a prevalência de helmintos nas peças cirúrgicas é de cerca de 3%.

EPIDEMIOLOGIA

Incidência geral de 1,5-2%, com predominância na população branca (12-17%). Apresenta relação homem:mulher de 1.5:1.

O pico de incidência é na 3ª década de vida.

QUADRO CLÍNICO

- Sequência de Murphy (dor epigástrica ou periumbilical, tipo visceral; seguida por anorexia, náuseas e vômitos, com posterior localização em fossa ilíaca direita): pode ocorrer constipação e parada de eliminação de flatos, assim como febre baixa.
- Retrocecal: dor menos intensa, podendo localizar-se em hipocôndrio direito ou hipogástrio, até mesmo com hematúria e piúria. Pode mimetizar colecistite aguda (apêndice ascendente).

Ao exame físico, observam-se:

- dor à palpação de fossa ilíaca direita (maior sensibilidade);
 - sinal do psoas (maior especificidade);
- sinal do obturador: apresenta fáscia espessa, com irritação apenas se houver inflamação extensa, abscessos;
 - descompressão brusca presente.

EXAMES COMPLEMENTARES

- RX de abdome: achado de acúmulo de fezes no ceco/presença de alça sentinela.
- USG de abdome: diâmetro apendicular total > 6 mm ou parede > 3 mm; estrutura hipoecoica com conteúdo líquido, aspecto tubular (longitudinal) ou em alvo (transversa) na fossa ilíaca direita; aumento da ecoicidade do tecido gorduroso periapendicular; apêndice aperistáltico, não compressível; líquido livre circunscrito; coleção gasosa; fecalito. O apêndice frequentemente não é visualizado quando visualizado, apenas 5% são normais. Não deve ser usada para descartar o diagnóstico. Trata-se de um método facilmente disponível e de cus-

to relativamente baixo, que pode ser realizado por médico assistente não radiologista, não emite radiações ionizantes e pode ser realizado repetidas vezes e em gestantes. Permite análise em tempo real, possibilitando interação com o paciente, que identifica o ponto de maior sensibilidade dolorosa no abdome. Possibilita, ainda, maior mobilidade (emergência, UTI, centro cirúrgico).

■ TC de abdome com contraste EV: achados de apêndice espessado, aumento da vascularização local, delimitação da estrutura pós-contraste, borramento da gordura periapendicular, presença de apendicolito, massa ou abscesso pericecal. É o método de escolha.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico da apendicite aguda baseia-se na obtenção de história clínica e exame físico. A evolução clássica da dor, descrita por Murphy, é um forte preditor do diagnóstico clínico; no entanto, está presente somente em 50-60% dos pacientes.

TRATAMENTO

O uso de antibioticoterapia profilática é controverso, porém parece prevenir complicações pós-cirúrgicas menores (p. ex., infecção de ferida operatória). Os antibióticos utilizados são: ceftriaxona, ciprofloxacino, cefotaxima + metronidazol, ou tinidazol/amoxicilina + clavulanato/ampicilina + sulbactam.

- Apendicite não complicada: os pacientes são tratados com antibiótico exclusivo, com recorrência de 5-14%, a maioria em 6 meses, de forma mais branda. Os fatores de falha do tratamento clínico são: proteína C-reativa > 4 mg/dL, bastonetose > 10%, presença de fecalitos retidos/apendicolitos, suboclusão intestinal à admissão. O tratamento de escolha nesses casos é a apendicectomia nas primeiras 24 horas do início do quadro.
- Apendicite com peritonite difusa e perfuração livre e/ou presença de sepse grave/choque séptico com ou sem disfunção de outros órgãos: cirurgia de urgência.
- Apendicite com apresentação tardia (4-5 dias), com flegmão/abscesso em FID, resultado de perfuração bloqueada: tratamento conservador de eleição com antibioticoterapia ± drenagem guiada. A cirurgia na fase aguda apresenta 3 vezes mais complicações (reoperações, abscesso pélvico, íleo prolongado, obstrução, fístulas, aderências, pneumonia, sepse, tromboembolismo venoso):
- abscessos: 20% necessitarão de drenagem guiada; apresentam 97% de resolutividade com antibioticoterapia;
- considerar apendicectomia de intervalo (6-8 semanas) nos casos com sintomas recorrentes, apesar de ser desnecessária em 75-90% dos casos;

- pacientes > 40 anos de idade: considerar colonoscopia ± nova TC de abdome com contraste duplo após resolução do quadro agudo (diagnóstico diferencial com doença de Crohn, tumor carcinoide etc.).
- Apendicectomia: mortalidade de 0,07-0,7% (hígidos) e 0,5-2,4% (comorbidades prévias). Apresenta taxa de cirurgias negativas de 15-25%. Os resultados das opções aberta ou laparoscópica são similares, devendo esta ser escolha em mulheres e obesos.

PROGNÓSTICO

- Mortalidade geral < 1%; em idosos, 5-15%.
- Perfuração, em geral, 17-40%; em idosos, 60-70%.
- Risco de complicação aumentado: idosos, atraso na procura do serviço, sintomas iniciais inespecíficos, febre baixa ou ausente, exames laboratoriais normais.

COLECISTITE AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Trata-se de condição inflamatória aguda da vesícula biliar. É classificada em litiásica (90-95%) e alitiásica.

O elemento-chave é a obstrução do ducto cístico na presença de bile supersaturada com colesterol. Caso a obstrução seja prolongada, inicia-se inflamação da parede cística, com tensão, espessamento e exsudato pericolecístico, inicialmente estéril, sobrevindo infecção por enterobactérias, enterococos e/ou anaeróbios. Pode ser complicada, como a gangrenosa (com necrose e gangrena da parede cística) e a enfisematosa (superinfecção por bactérias anaeróbias formadoras de gás na parede ou lúmen da vesícula).

EPIDEMIOLOGIA

Causa 3-10% das dores abdominais agudas.

Entre 1-4% dos portadores assintomáticos de colelitíase desenvolvem cólica biliar, sendo que destes, 20% apresentarão colecistite aguda frança.

São fatores de risco: colelitíase (mulheres, 37-60 anos de idade, férteis, IMC \geq 34 kg/m²), drogas (progesterona, fibratos, estrógeno, tiazídicos, ceftriaxona, eritromicina, ampicilina, octreotida, opioides, anticolinérgicos, dapsona), Aids, ascaridíase e gravidez.

Cerca de 60% dos pacientes são mulheres. Os homens e os diabéticos portadores de colelitíase têm maior propensão a desenvolver colecistite aguda e de maior gravidade. Tem pico de incidência entre 55-62 anos.

QUADRO CLÍNICO

Dor inicialmente epigástrica, visceral, episódica, acompanhada de náuseas e vômitos, pós-alimentar e no-

turna, tornando-se progressivamente mais intensa e localizada em hipocôndrio direito, podendo irradiar-se para regiões lombar e escapular direitas. Febre baixa é comum.

Identifica-se massa palpável em 25% dos pacientes em 24 horas.

Observa-se interrupção brusca da inspiração profunda enquanto se palpa a vesícula (sinal de Murphy) nesses pacientes.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Laboratoriais: hemograma completo, proteína C-reativa, hemoculturas, AST, ALT, fosfatase alcalina, gamaglutamil-transferase, bilirrubinas, amilase. Os resultados mais comuns são de: leucocitose moderada (15.000/mm³), enzimas hepáticas até 2-3 vezes o limite superior de normalidade, PCR aumentada (> 3 mg/dL). Se a amilase estiver aumentada, pode sugerir cálculo pancreático ou perfuração da vesícula. Bilirrubinas totais > 4 ou franca icterícia devem levantar suspeita de complicações, como coledocolitíase com ou sem colangite, síndrome de Mirizzi (obstrução do ducto biliar decorrente de compressão extrínseca por cálculo biliar ou no ducto cístico) ou perfuração.
- USG de abdome superior: boa acurácia para colelitíase. Observam-se: parede espessada (> 5 mm), cálculos ou lama (debris) biliar, sinal de Murphy ultrassonográfico, evidência de empiema, fluido perivesicular ou vesícula hidrópica (comprimento > 80 mm, largura > 40 mm).
- Cintilografia hepatobiliar com Tc-99 m marcado com análogos do ácido iminodiacético (Hida ou Disida), um marcador de excreção biliar: quando patente, visualiza-se a vesícula aos 30 minutos. Ausência de preenchimento da vesícula aos 40-60 minutos indica obstrução do cístico (sensibilidade de 90% para colecistite aguda), com captação e excreção normais. Observa-se o sinal do aro (captação na fossa vesicular). É o método mais sensível e de maior acurácia, porém de menor disponibilidade, podendo ser alternativa para os 20% em quem o diagnóstico ultrassonográfico é incerto.
- RNM de abdome superior: achados de hipersinal pericolecístico e vesícula aumentada com ou sem espessamento da parede.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico da colecistite aguda é descrito na Tabela 2.

CLASSIFICAÇÃO

• Anatomopatológica: edematosa (2-4 dias), necrotizante (3-5 dias), supurativa (7-10 dias).

-MRCM.indb 511 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Diagnóstico de colecistite aguda

Sinais de inflamação local

Sinal de Murphy

Dor/massa/desconforto em quadrante superior direito do abdome

Sinais de inflamação sistêmica

Febre

Elevação da proteína C-reativa

Leucocitose

Imagem sugestiva

Exames de imagem com achados compatíveis

Diagnóstico definitivo: 1 sinal de inflamação local + 1 sinal de inflamação sistêmica; imagem sugestiva confirma o diagnóstico quando se suspeita clinicamente de colecistite aguda.

- Formas específicas: xantogranulomatosa; enfisematosa (anaeróbios, incluindo *Clostridium perfrigens*), com maior chance de sepse; por torção/traumática.
 - Gravidade (Tabela 3).

Tabela 3	Graus de gravidade conforme as diretrizes de Tóquio
Grau	Critérios
Leve (grau 1)	Colecistite aguda que não preenche critério de maior grau Inflamação leve da vesícula, sem disfunção orgânica
Moderado (grau 2)	Presença de ≥ 1 dos seguintes: ■ leucocitose (> 18.000 células/mm³) ■ massa palpável no quadrante superior direito ■ duração dos sintomas > 72 horas ■ inflamação local exuberante: peritonite biliar, abscesso pericolecístico, abscesso hepático, colecistite gangrenosa ou enfisematosa
Grave (grau 3)	Presença de ≥ 1 dos seguintes: ■ disfunção cardiovascular (necessidade de droga vasoativa) ■ disfunção neurológica (diminuição do nível de consciência) ■ disfunção respiratória (PaO₂/FiO₂ < 300) ■ disfunção renal (oligúria, creatinina > 2 mg/dL) ■ disfunção hepática (INR > 1,5)

TRATAMENTO

Dieta: jejum até decisão terapêutica definitiva.

■ disfunção hematológica (plaquetas < 100.000/mm³)

- Manejo da dor: opioides e AINH.
- Antibioticoterapia:
- profilática: controversa, parece reduzir o risco de sepse; deve-se administrar 1 hora antes da colecistectomia, com manutenção por 3-7 dias;
- terapêutica: indicada se leucócitos > 12.500/mm³,
 temperatura > 38,5°C, ar no interior ou na parede da vesícula, idosos, diabéticos e imunodeficientes. Deve-se seguir indicação da Comissão de Controle de Infecção Hospitalar conforme população local. A indicação de

consenso é: quinolonas VO (ciprofloxacino), cefalosporinas de 1ª geração, amoxicilina + clavulanato, ampicilina + sulbactam para casos leves; piperacilina + tazobactam, ampicilina + sulbactam para casos moderados; cefalosporinas de 3ª e 4ª geração + metronidazol, carbapenêmicos para casos graves. Desescalonar por culturas.

- Colecistectomia:
- pode ser classificada conforme o tempo até realização em:
- a. precoce (24 horas-7 dias): mais custo-efetiva, com menor tempo de recuperação e internação; porém, se realizada após o 5° dia de internação, eleva as taxas de conversão para aberta, as complicações pós-operatórias, as reoperações e o tempo de internação;
- b. tardia (2-3 meses): realizada em vesícula desinflamada, cirurgia eletiva; 15-20% dos pacientes apresentam sintomas recorrentes e persistentes, levando à antecipação do procedimento;
 - pode ser classificada conforme o acesso:
- a. laparoscopia: segura e eficaz, promove menor tempo de internação:
- b. aberta: reservada para os casos complicados e inabilidade do cirurgião;
- doentes críticos (Apache ≥ 12) e aqueles com alto risco cirúrgico podem ser inicialmente tratados com colecistostomia percutânea (sob anestesia local) com sucesso, porém preferencialmente seguida de colecistectomia laparoscópica;
- idosos também podem se beneficiar dessa estratégia, porém com resultados controversos.

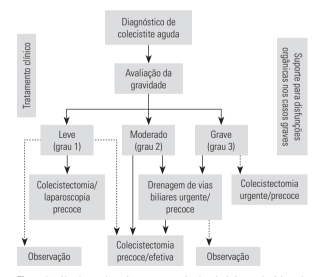


Figura 2 Abordagem do paciente com suspeita de colecistite aguda. Adaptada de Miura F, Takada T, Kawarada Y, Nimura Y, Wada K, Hirota M, et al. Flowcharts for the diagnosis and treatment of acute cholangitis and cholecystitis: Tokyo guidelines. J Hepatobiliary Pancreat Surg 2007;14(1):27-34.

-MRCM.indb 512 12/5/17 4:05 PM

PROGNÓSTICO

O prognóstico é altamente dependente da gravidade à apresentação.

As complicações possíveis (7,2-26%) incluem: perfuração (resultado de necrose e isquemia), peritonite biliar, abscesso pericolecístico, fístula biliar (em geral, para o duodeno, em decorrência de cálculo grande erodindo a parede, podendo, inclusive, causar íleo biliar), e colangite bacteriana aguda (migração de cálculo).

Pode haver recorrência em caso de tratamento clínico (< 22% de recorrência enquanto se aguarda cirurgia).

Apresenta taxa de mortalidade geral de 0-10%. Na colecistite aguda pós-operatória ou alitiásica, essa taxa chega a 23-40%.

A prevenção do evento agudo deve ser feita em:

- portadores assintomáticos de colecistolitíase: não há indicação formal de colecistectomia profilática ou outra medida medicamentosa;
- pacientes com colecistolitíase sintomática e/ou complicações prévias (colangite, pancreatite, coledocolitíase, íleo biliar ou Mirizzi): indicar colecistectomia.

DIVERTICULITE AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Diverticulose é uma anormalidade estrutural colônica assintomática. A formação de pseudodivertículos envolve aumento da pressão luminal intracolônica, provocando protrusão de mucosa e submucosa em áreas de fragilidade potencial, como o sítio de penetração da vasculatura na parede do cólon. A estase ou obstrução dos divertículos de óstio estreito levam a proliferação bacteriana e isquemia tecidual local. Acomete mais cólon esquerdo/sigmoide.

A doença diverticular dos cólons é uma diverticulose com sintomas.

Diverticulite, por sua vez, é uma condição inflamatória dos divertículos colônicos, geralmente acompanhada de micro ou macroperfurações, com ou sem infecção. A diverticulite complicada apresenta abscesso, macroperfurações, estenoses, fístulas e sangramentos.

As bactérias mais comumente envolvidas em infecções de diverticulite são os anaeróbios, porém também podem ser isolados Gram-negativos (como *Escherichia coli*) e Gram-positivos facultativos (como *Streptococci*).

EPIDEMIOLOGIA

A doença diverticular dos cólons tem prevalência de 10% em pacientes com idade < 40 anos; 35%, com idade > 60 anos; e 50-70%, com idade > 80 anos.

É mais comum em mulheres e apresenta maior mortalidade neste grupo.

Atualmente, há um aumento da incidência na faixa de 40-60 anos de idade, porém 80% dos pacientes ainda têm idade ≥ 50 anos.

São fatores de risco para sua ocorrência: obesidade (risco de complicações e sangramento), sedentarismo, dieta pobre em fibras, dieta rica em carnes (comparado com vegetarianos), uso de corticosteroide (risco de perfuração), uso de ácido acetilsalicílico (risco de sangramento) e tabagismo (risco de complicações).

QUADRO CLÍNICO

Observa-se dor em fossa ilíaca esquerda com ou sem alteração do hábito intestinal (em geral, mais obstipação que diarreia), sensação de peso no reto, e febre baixa. Nos casos em que há sigmoide redundante, a dor pode ser hipogástrica ou mesmo à direita.

Há sinais de irritação peritoneal, iniciando-se subitamente e espalhando rapidamente por todo o abdome (relacionada a perfuração livre).

EXAMES COMPLEMENTARES

- Laboratoriais: hemograma, função renal e eletrólitos, além de proteína C-reativa por sua correlação com complicações.
- TC de abdome com contraste EV (com ou sem contraste via retal): é o exame de escolha por seu papel diagnóstico e de estadiamento. Apresenta boa acurácia, importante para o diagnóstico diferencial. Os achados típicos são: presença de divertículos, borramento da gordura pericolônica, espessamento parietal > 4 mm, abscessos peridiverticulares de tamanhos variados, perfuração livre ou bloqueada (Tabela 4).
- Colonoscopia: contraindicada na fase aguda por causa do risco de perfuração.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico clínico apresenta baixa sensibilidade. Deve-se fazer o diagnóstico diferencial com: doença inflamatória intestinal, doença inflamatória pélvica, gravidez ectópica, cistite, neoplasia avançada de cólon e colites infecciosas.

CLASSIFICAÇÃO

Para sua classificação, utilizam-se os estágios de gravidade de Hinchey (Tabela 4).

TRATAMENTO

 Ambulatorial: para estágios 0 e 1 de Hinchey, antibióticos VO, durante 7-10 dias, com cobertura anaeró-

-MRCM.indb 513 12/5/17 4:05 PM

Tabela 4	Classificação de gravidade de Hinchey original e modif	ficada (base	ada essencialmente em exame de imagem)	
Estágios de Hinchey		Classificação de Hinchey modificada		
		Estágio 0	Diverticulite clínica leve, não complicada	
Estágio 1	Abscessos pequenos ou flegmão, pericólicos ou	Estágio 1a	Inflamação pericólica confinada, sem abscessos	
	mesentéricos, localizados	Estágio 1b	Inflamação pericólica confinada com abscessos pequenos (≤ 2 cm)	
Estágio 2	Abscessos maiores, estendendo-se à pelve ou retroperitoneais	Estágio 2	Abscessos grandes, estendendo-se a pelve, retroperitônio ou distantes	
Estágio 3	Peritonite purulenta, geralmente decorrente de abscesso perfurado	Estágio 3	Diverticulite perfurada, com ruptura de abscesso e saída de material líquido e gasoso para cavidade, causando peritonite purulenta, sem comunicação com a luz colônica	
Estágio 4	Peritonite fecal, com perfuração livre/não bloqueada	Estágio 4	Rutura livre de divertículo não inflamado e não obstruído para a cavidade, com contaminação por fezes	
		Fístula	Colovesical, colovaginal, colentérica ou colocutânea	
		Obstrução	Intestino delgado e/ou grosso	

Mortalidade: estágios 1 e 2: 5%; estágio 3: 13%; estágio 4: 43%.

bia. Deve-se orientar dieta líquida com pouco resíduo por esse período, com retorno para reavaliação dentro de 72 horas ou mais precoce em caso de dor refratária, náuseas/vômitos ou incapacidade de ingerir medicamentos.

- Internação: para estágio de Hinchey ≥ 2 ou com complicações, pacientes intolerantes a medicamentos VO, dor que necessita de opioides e sintomas que não melhoram após 72 horas de tratamento ambulatorial. O tratamento é feito com jejum inicial, com sonda nasogástrica em caso de evidência de obstrução, suporte volêmico/hemodinâmico e antibiótico EV. Deve-se solicitar avaliação da equipe cirúrgica.
- Drenagem guiada por TC: indicada para os abscessos > 4 cm (estágio 2 de Hinchey). Complementar com colectomia secundária semieletiva (mesma internação) ou eletiva.
- Cirurgia de emergência: em casos de peritonite difusa (estágios 3 e 4 de Hinchey), abscesso não drenável e falha do tratamento conservador após 3 dias.

PROGNÓSTICO

Apresenta mortalidade de 1% nos pacientes internados e 4% nos pacientes cirúrgicos.

A colonoscopia eletiva (6 semanas após resolução do processo agudo) é indicada aos pacientes com primodiagnóstico ou com exame realizado > 10 anos.

Recorrência de diverticulite tem chance de 15-20% em 10 anos, geralmente no 1° ano e na forma não complicada. Apenas 5% dos casos recorrem com doença na forma complicada.

A indicação de colectomia eletiva deve ser individualizada. Sugere-se considerá-la nos seguintes casos:

pacientes com idade < 50 anos com ≥ 2 episódios;</p>

- presença de múltiplas comorbidades (incluindo obesidade);
 - episódio prévio de diverticulite complicada;
- pacientes com complicações crônicas, como fístulas e subestenoses.

Na consulta e na alta hospitalar, deve-se passar ao paciente orientações gerais, como realização de atividade física regular, perda de peso (para os obesos), abstenção do tabagismo e ingestão de maior quantidade de fibras (≥ 25 g/dia para mulheres e ≥ 26 ,1 g/dia para homens).

Alguns pacientes podem se beneficiar do uso de mesalazina no tratamento sintomático ambulatorial, especialmente quando se evidenciam sinais de colite segmentar/peridiverticular à colonoscopia.

A prevenção da recorrência do surto agudo utilizando-se mesalazina \pm rifaximina parece não ser eficaz.

BIBLIOGRAFIA

Hirano ES, Pereira BM, Bustorff-Silva JM, Rizoli S, Nascimento B, Fraga GP. Not complicated acute appendicitis in adults: clinical or surgical treatment? Rev Col Bras Cir 2012:39(2):159-64.

Humes DJ. Changing epidemiology: does it increase our understanding? Dig Dis 2012;30(1):6-11.

Humes DJ. Diagnosing and managing acute diverticulitis. Practitioner 2012;256(1753):21-3.

Jacobs DO. Clinical practice: diverticulitis. N Engl J Med 2007;357:2057-66.
McNamara R, Dean AJ. Approach to acute abdominal pain. Emerg Med Clin North Am 2011;29:159-73, vii.

Miura F, Takada T, Kawarada Y, Nimura Y, Wada K, Hirota M, et al. Flowcharts for the diagnosis and treatment of acute cholangitis and cholecystitis: Tokyo guidelines. J Hepatobiliary Pancreat Surg 2007;14(1):27-34.

Sartelli M, Viale P, Catena F, Ansaloni L, Moore E, Malangoni M, et al. 2013 WSES guidelines for management of intra-abdominal infections. World J Emerg Surg 2013;8(1):3.

Strasberg SM. Clinical practice: acute calculous cholecystitis. N Engl J Med 2008;358(26):2804-11.

-MRCM.indb 514 12/5/17 4:05 PM

114

PANCREATITE AGUDA

Fernando Gomes de Barros Costa, Renata dos Santos Lugão, Maira Andrade Nacimbem Marzinotto

DEFINIÇÃO

Pancreatite aguda é uma inflamação aguda com ou sem envolvimento de tecidos peripancreáticos e/ou órgãos a distância, com evolução marcada por 2 fases distintas:

- precoce (1ª semana): a cascata de citocinas é ativada, dando-se início à síndrome da resposta inflamatória sistêmica (SIRS), a qual poderá evoluir para falência orgânica e, em seguida, disfunção de múltiplos órgãos;
- tardia (semanas a meses): ocorre persistência da inflamação sistêmica ou surgimento de complicações locais.

EPIDEMIOLOGIA

A pancreatite aguda foi responsável por cerca de 28 mil internações, em 2012, no Brasil, com taxa de mortalidade global de 5,95%. Acomete homens e mulheres em uma proporção de 3:1.

A mortalidade pode chegar a 30% nos casos de necrose infectada.

Litíase biliar e álcool são as causas de aproximadamente 70% dos casos.

ETIOLOGIA

A principal causa de pancreatite aguda é litíase biliar, correspondendo a aproximadamente 47% dos casos, seguida pelo uso de álcool, que é a causa em aproximadamente 32% dos casos (Tabela 1).

CLASSIFICAÇÃO

Com base na gravidade, diversos sistemas de estratificação foram criados para graduar a pancreatite aguda.

Alguns dos critérios mais utilizados são Apache-II e de Ranson (Tabela 2), que avaliam parâmetros clínicos. Os critérios de Balthazar (Tabela 3) avaliam alterações tomográficas.

De acordo com o consenso de Atlanta, a pancreatite aguda pode ser classificada quanto às formas clínicas, complicações e gravidade:

- formas clínicas:
- pancreatite edematosa intersticial: inflamação aguda do parênquima pancreático e dos tecidos adjacentes sem necrose tecidual identificada. À TC de abdome

Tabela 1 Princ	cipais causas de pancreatite aguda
Metabólicas	Hipertrigliceridemia Hipercalcemia
Mecânicas	Cálculos biliares Lama biliar Ascaridíase Neoplasias pancreáticas e periampulares Disfunção do esfíncter de Oddi
Tóxicas	Etanol Metanol Veneno de escorpião Inseticidas Organofosforados
Infecções	Caxumba Hepatite B Varicela HIV Citomegalovírus Micobactérias
latrogênicas	Pós-colangiopancreatografia retrógrada endoscópica Pós-cirurgia
Congênitas	Pancreas divisum
Vasculares	Isquêmica: circulação extracorpórea Vasculites — poliarticular nodosa e lúpus eritematoso sistêmico
Outras	Gravidez Trauma no abdome superior Hipotermia Doença de Crohn
Medicamentosa	A maioria das drogas é potencialmente causadora de pancreatite aguda

	Pancreatite	Pancreatite
	aguda alcoólica	aguda biliar
À admissão		
Idade (anos)	> 50	> 77
■ Leucócitos (células/mm³)	> 16.000	> 18.000
■ Glicemia (mg/dL)	> 200	> 220
■ DHL (UI/L)	> 350	> 400
AST (UI/L)	> 250	> 250
Após 48 horas		
■ Queda do Ht	> 10%	> 10%
■ PaO ₂ (mmHg)	< 60	-
■ Ca ²⁺ sérico (mg/dL)	< 8	< 8
■ Déficit de bases (mEq/L)	> 4	> 5
Sequestro líquido (L)	> 6	> 4
Aumento da ureia (mg/dL)	> 5	> 2

-MRCM.indb 515 12/5/17 4:05 PM

Tabela 3	Critérios tomográficos de Balthazar
Grau	Achado tomográfico
Α	Pâncreas normal
В	Aumento do volume pancreático
С	Inflamação pancreática ou peripancreática
D	Coleção peripancreática única
Е	≥ 2 coleções ou presença de ar no retroperitônio

com contraste, observa-se aumento localizado ou difuso e realce relativamente homogêneo do pâncreas, com alterações inflamatórias da gordura peripancreática, podendo também haver líquido peripancreático. Ocorre melhora clínica, habitualmente, em 1 semana;

- pancreatite necrotizante: necrose que envolve o pâncreas e/ou tecidos peripancreáticos, ocorrendo em cerca de 5-10% dos pacientes. Os sinais tomográficos desenvolvem-se ao longo dos dias, podendo a TC de abdome precoce subestimar a real extensão da necrose. O padrão de perfusão pancreática é irregular, com atenuação variável, e evolui com áreas demarcadas e/ou confluentes de alteração do realce do contraste, que após 1 semana da doença devem ser consideradas como necrose de parênquima pancreático. Em aproximadamente 33% desses pacientes, ocorre infecção da necrose, geralmente após 10 dias da doença;
 - complicações:
- locais: compreendem coleção aguda de fluidos peripancreáticos, pseudocisto pancreático, coleção necrótica aguda, necrose encapsulada, além de disfunção do esvaziamento gástrico, trombose venosa portal e necrose colônica. Elas devem ser suspeitadas quando houver persistência ou recorrência de dor abdominal, novo aumento das enzimas pancreáticas, piora da disfunção orgânica ou desenvolvimento de sepse. Nesses casos, um exame de imagem abdominal deverá ser feito assim que possível, preferencialmente TC contrastada de abdome;
- sistêmicas: trata-se da exacerbação de comorbidades preexistentes (doença arterial coronariana ou doença pulmonar crônica) ou precipitadas pela própria pancreatite aguda;
 - gravidade:
- leve: ausência de falência orgânica ou de complicações locais ou sistêmicas. Os pacientes geralmente apresentam baixa mortalidade;
- moderadamente grave: há falência orgânica transitória ou complicação local ou sistêmica na ausência de falência orgânica persistente. A evolução pode ser favorável sem nenhuma intervenção ou necessitar de acompanhamento prolongado de especialista (p. ex., necrose

estéril extensa sem falência orgânica). A mortalidade é bem menor que a da pancreatite aguda grave;

grave: marcada por critérios de Ranson ≥ 3, escore Apache II ≥ 8, falência orgânica, associados ou não a complicações locais (necrose, abscesso e pseudocisto).
 A mortalidade atinge 36-50%.

QUADRO CLÍNICO

Dor abdominal é a principal queixa, com intensidade variável, e habitualmente contínua. Costuma ser mal definida, localizada em epigástrio ou andar superior abdominal, com irradiação para dorso ou flancos; melhora com a posição genupeitoral e piora com a posição supina ou aos esforços. Pode ser desencadeada pela cólica biliar ou 1-3 dias após libação alcoólica.

É incomum que a pancreatite aguda ocorra sem dor abdominal (5% dos casos) e, comumente, isso ocorre em pacientes em pós-operatório de transplante renal, em diálise peritoneal ou na doença dos legionários.

Naúseas e vômitos acompanham a dor abdominal em 90% das vezes. Hematêmese pode ocorrer secundária a úlceras gástricas de estresse ou síndrome de Mallory-Weiss, causada por vômitos repetitivos.

O exame físico tem resultados variáveis de acordo com a gravidade do quadro:

- pancreatite aguda leve: desconforto abdominal à palpação ou plastrão palpável, porém sem sinais de distensão abdominal ou instabilidade hemodinâmica;
- pancreatite aguda grave: abdome doloroso e distendido com sinais de irritação peritoneal, podendo apresentar íleo adinâmico; respiração superficial por irritação do nervo frênico, sinais de síndrome da resposta inflamatória sistêmica, alteração do nível de consciência (encefalopatia pancreática);
- sinais de Grey-Turner (equimose nos flancos) e Cullen (equimose periumbilical): refletem hemorragia intra-abdominal (1% dos casos) e estão associados a pior prognóstico.

DIAGNÓSTICO

Conforme o Consenso de Atlanta de 2012, define--se pancreatite aguda como presença de 2 dos seguintes critérios:

- dor abdominal característica (aguda, epigástrica, de forte intensidade, persistente e geralmente com irradiação dorsal);
- aumento de amilase ou lipase 3 vezes o limite superior da normalidade;
- achados radiológicos característicos de pancreatite aguda.

-MRCM.indb 516 12/5/17 4:05 PM

EXAMES COMPLEMENTARES

Laboratoriais

- Amilase sérica: aumenta nas primeiras 6-12 horas do início da dor, tem meia-vida de 10 horas e é detectada até 3-5 dias nos casos de pancreatite aguda não complicada. Seu valor para o diagnóstico de pancreatite aguda é > 3 vezes o limite superior da normalidade. Não há correlação entre seus níveis e a gravidade da doença.
- Lipase: sua sensibilidade para diagnóstico varia em 85-100%, e sua especificidade é melhor que a da amilase sérica e urinária.
- Amilase total urinária: serve para diagnóstico diferencial com macroamilasemia.
- Proteína C-reativa: níveis > 150 mg/dL após 48 horas de doença indicam doença mais grave.

Radiológicos

- RX de abdome em ortostase e decúbito: útil para excluir obstrução ou perfuração intestinal como diagnósticos diferenciais.
- RX de tórax: cerca de 1/3 dos pacientes apresentarão algum tipo de alteração, como elevação de cúpula diafragmática, atelectasia de bases ou infiltrado pulmonar. O derrame pleural esquerdo ou bilateral está associado a maior risco de complicações e pior prognóstico.
- USG de abdome: em cerca de 25-35% dos pacientes, o pâncreas não pode ser corretamente avaliado pela distensão das alças intestinais, tornando a USG de abdome ideal para avaliação de vesícula e vias biliares.
- TC de abdome com contraste: principal teste de imagem para o diagnóstico de pancreatite aguda, suas complicações e avaliação da gravidade da doença. Deverá ser solicitada na ausência de melhora clínica com terapia conservadora ou na suspeita de complicação. Idealmente, deverá ser realizada com contraste VO, seguida por contraste EV (lembrar da profilaxia para contraste nos pacientes com disfunção renal).

Na suspeita de infecção, punção guiada por TC ou USG deverá ser realizada para diferenciar necrose estéril, necrose infectada e pseudocisto.

TRATAMENTO

Não existe nenhuma droga específica comprovadamente eficaz para tratamento de pancreatite aguda.

O tratamento é iniciado com o suporte clínico, buscando estabilização dos sinais vitais, incluindo saturação de oxigênio, a cada 4 horas, nas primeiras 24 horas da admissão hospitalar, e oxigênio suplementar quando necessário (manter SatO₂ > 95%).

A ressuscitação volêmica adequada e precoce é importante para manter um volume intravascular adequado, mantendo diurese de 0,5 mL/kg/h.

Podem ser usados analgésicos comuns (dipirona), AINH e opioides como esquema analgésico para controle da dor, principal sintoma nos pacientes com pancreatite aguda. A contraindicação dos análogos de morfina, por conta da hipótese de piorar a progressão da doença, por interferir na pressão do esfíncter de Oddi, não foi confirmada em estudos controlados. A analgesia epidural pode ser uma alternativa em casos de dor refratária.

Na pancreatite leve, a dieta oral hipogordurosa geralmente é restabelecida em aproximadamente 3 dias ou após melhora da dor abdominal, sem necessidade de suporte nutricional adicional. Sempre que houver necessidade (impossibilidade de permanecer com alimentação oral por semanas a meses), a nutrição enteral é preferível à nutrição parenteral total, visando evitar translocação bacteriana, infecções sistêmicas por microrganismos entéricos e reduzir as complicações inerentes à nutrição parenteral.

Recomenda-se reposição de enzimas pancreáticas quando houver necrose pancreática maciça ou sintomas de insuficiência pancreática.

Inibidores de bomba de prótons são recomendados em casos de necrose pancreática total ou subtotal, pois há redução da secreção pancreática de bicarbonato, predispondo à formação de úlcera duodenal.

O uso de antibiótico profilático nos casos de pancreatite aguda necrotizante não está atualmente recomendado na rotina. Quando houver suspeita de necrose pancreática infectada, indica-se uma punção guiada por TC, com bacterioscopia e cultura, e o tratamento de escolha nesses casos é antibioticoterapia com carbapenêmicos, fluoroquinolona associada a metronidazol ou cefalosporina de 3ª geração associada a metronidazol, associado ou não ao debridamento cirúrgico.

Cirurgia está indicada em casos de necrose infectada, necrose estéril ou pseudocisto quando sintomáticos, com náuseas, vômitos, persistência de dor abdominal que impeça realimentação e sinais de compressão extrínseca das vias biliares. A colecistectomia é indicada nos casos de pancreatite aguda biliar após resolução do processo inflamatório local, preferencialmente na mesma internação hospitalar.

Colangiopancreatografia retrógrada endoscópica deverá ser realizada nas primeiras 72 horas, nos casos suspeitos ou confirmados de coledocolitíase, colangite, pacientes sem condições clínicas para colecistectomia ou pacientes colecistectomizados.

Pacientes com indícios de pancreatite aguda grave, com disfunção orgânica, necessidade de ventilação mecânica ou drogas vasoativas, múltiplas comorbidades, si-

-MRCM.indb 517 12/5/17 4:05 PM

nais de comprometimento renal (creatinina sérica > 2 mg/dL; oligúria < 50 mL/h) ou sinais de encefalopatia devem ser transferidos para a UTI.

PROGNÓSTICO

A pancreatite aguda leve tem ótimo prognóstico. Apenas 10% dos pacientes terão alguma disfunção orgânica, e os índices de mortalidade variam de 1-7%.

Por sua vez, a pancreatite aguda grave se apresenta com disfunção orgânica na admissão e tem prognóstico mais sombrio, com mortalidade que pode chegar a 50%.

À beira do leito

- A pancreatite aguda pode ser um quadro grave e sempre necessita de internação hospitalar, no entanto, 80% dos casos são leves e evoluem bem em 48 horas.
- Os casos graves necessitam de internação em UTI e monitorização.
- As principais causas são litíase biliar e abuso de álcool.
- O tratamento inclui medidas de suporte, reposição volêmica, analgesia e antibioticoterapia em casos selecionados. Não há terapia específica.

BIBLIOGRAFIA

Apodaca-Torrez FR, Lobo EJ, Monteiro LMC, Melo GR, Goldenberg A, Herani Filho B, et al. Severe acute pancreatitis: results of treatment. Rev Col Bras Cir 2012;39(5):385-8.

Banks PA, Bollen TL, Dervenis C, Gooszen HG, Johnson CD, Sarr MG, et al. Classification of acute pancreatitis - 2012: revision of the Atlanta classification and definitions by international consensus. Gut 2013; 62:102-11

Banks PA, Freeman ML; Practice Parameters Committee of the American College of Gastroenterology. Practice guidelines in acute pancreatitis. Am J Gastroenterol 2006;101:2379-400.

Cruz-Santamaría DM, Taxonera C, Giner M. Update on pathogenesis and clinical management of acute pancreatitis. World J Gastrointest Pathophysiol 2012;3(3):60-70.

De Campos T, Braga CF, Kuryura L, Hebara D, Assef JC, Rasslan S. Changes in the management of patients with severe acute pancreatitis. Arq Gastroenterol 2008;45(3):181-5.

Felga GEG, Costa MZG, Guarita DR. In: Zaterka S, Eisig JN. Tratado de gastroenterologia: da graduação à pós-graduação. São Paulo: Atheneu; 2011. p.821-31.

115

PANCREATITE CRÔNICA

Ivanna Beserra Santos, Maira Andrade Nacimbem Marzinotto

DEFINICÃO

Pancreatite crônica é um processo inflamatório que promove a destruição progressiva e irreversível do pa-

rênquima pancreático, provocando perda das funções exócrina e endócrina do órgão.

EPIDEMIOLOGIA

Dados epidemiológicos disponíveis exibem uma incidência na Europa e países ocidentais de 6 casos/100.000 habitantes, com pico entre a 4ª e a 6ª décadas de vida.

Em estudo do HC-FMUSP, observou-se relação de homens e mulheres de 9:1.

As hospitalizações decorrem dos episódios de agudização, emagrecimento provocado pela má digestão, complicações e para tratamento clínico ou cirúrgico da dor.

ETIOLOGIA

A etiologia mais comum é o consumo de álcool, responsável por 70-80% dos casos de pancreatite nos países ocidentais, e por 90,7% no Brasil, segundo pesquisa com 2.199 pacientes. Considera-se o parâmetro de consumo correspondente a 80 mL/dia de etanol puro para o sexo feminino e 100 mL/dia para o sexo masculino, por um período > 5 anos. Porém, na presença de outros fatores de risco, um consumo inferior pode determinar lesão pancreática.

As classificações disponíveis atualmente consideram os fatores de risco para desenvolvimento da doença, sendo a Tigar-O (Tabela 1) uma das mais utilizadas.

Tabela 1 Classificação de Tigar-O

Tóxico-metabólico	Alcoolismo Tabagismo Hipercalcemia (hiperparatireoidismo) Hipertrigliceridemia Doença renal crônica Medicamentos (inibidores da enzima conversora da angiotensina, didanosina, valproato, tiazídicos, azatioprina, estrogênios, esteroides, lamivudina, interferona)
Idiopático	
Genético	CFTR, PRSS1, SPINK1
Autoimune	Pancreatite crônica isolada Síndrome autoimune (pancreatite crônica, doença de Sjögren, doença inflamatória intestinal, cirrose biliar primária)
Recorrente (pancreatite aguda recorrente e grave)	Pós-necrótica (pancreatite aguda grave) Pancreatite aguda recorrente Doença vascular ou isquemia Pós-irradiação
Obstrutiva	Pâncreas <i>divisum</i> Distúrbios do esfíncter de Oddi (controversa) Obstrução do ducto pancreático (p. ex., tumor) Cistos duodenais pré-ampulares Cicatrizes pós-traumáticas do ducto pancreático

-MRCM.indb 518 12/5/17 4:05 PM

QUADRO CLÍNICO

Observa-se dor abdominal de manifestação precoce, localizada em epigástrio, em faixa e de intensidade variável, podendo irradiar-se para o dorso. Ocorre piora com a ingestão alimentar e/ou alcoólica e melhora com inclinação do tronco para a frente (posição de "prece maometana"). Pode estar ausente ou desaparecer em fases avançadas da doença, quando o parênquima pancreático é totalmente substituído por fibrose.

Há esteatorreia causada pela não digestão de gorduras e proteínas decorrente da insuficiência exócrina.

Observa-se emagrecimento causado pela má absorção alimentar, além de receio do paciente de se alimentar por causa da dor.

Diabetes ocorre quando > 80% da glândula é lesada. O desenvolvimento de cetoacidose e nefropatia é raro, porém a ocorrência de neuropatia e retinopatia é semelhante à da DM por outras causas.

Outras manifestações clínicas relatadas em menor incidência são:

- icterícia causada por compressão extrínseca do pâncreas por pseudocisto, edema de cabeça pancreática ou estenose de colédoco;
- hemorragia digestiva alta decorrente de ruptura de varizes esofágicas causada por hipertensão portal segmentar devido a trombose de veia esplênica;
- ascite pancreática ou derrame pleural, devido à ruptura de pseudocisto ou de ducto pancreático. Quando presente, o derrame pleural ocorre com maior frequência em hemitórax esquerdo (80%).

EXAMES COMPLEMENTARES

Exames laboratoriais

- Glicemia em jejum e Hb glicada: para avaliar disfunção endócrina da glândula.
- Amilase e lipase sérica: aumentam em episódios de agudização.
- Perfil nutricional: as vitaminas lipossolúveis (A, D, E e K) podem ter prejuízo de absorção; logo, pode haver deficiências dessas vitaminas.
- Dosagem de vitamina B12: as enzimas pancreáticas são necessárias para que ocorra quebra da ligação B12-fator intrínseco e consequente absorção desta.
- Marcadores tumorais periódicos (CEA, CA 19.9): para avaliar o desenvolvimento de neoplasia de pâncreas, cuja incidência aumenta em pacientes com pancreatite crônica.
- Mutações PRSS1, CFTR, SPINK-1 e CTRC: devem ser pesquisadas quando a etiologia é desconhecida

e associada a história familiar positiva ou crianças com episódios inexplicados de pancreatites.

Testes funcionais indiretos

Testes funcionais indiretos detectam a consequência clínica do déficit ou da ausência das enzimas pancreáticas. Não existe teste considerado ideal que teria como características baixo custo, fácil execução e precisão na detecção de alterações precoces ou avançadas.

- Dosagem de gordura fecal de 72 horas: é o padrão-ouro para quantificação de esteatorreia, porém não é específico, podendo apresentar-se positiva em casos de supercrescimento bacteriano, síndrome do intestino curto e outras doenças, como doença celíaca e de Crohn. A desvantagem do exame é a baixa aderência dos pacientes, pois é necessário refrigeração das fezes no período da coleta, ingestão de dieta hiperlipídica (100 g de gordura em 24 horas) por 5 dias (nos 2 dias que precedem o teste e nos 3 dias de coleta) e suspensão das enzimas pancreáticas na semana anterior ao teste, fatores que pioram a dor abdominal e o desconforto dos pacientes. Resultados > 7 g/dia são considerados anormais, porém na pancreatite crônica são observados valores > 20 g em 24 horas. Possui a vantagem de avaliar resposta terapêutica em pacientes já em uso de enzimas pancreáticas.
- Pesquisa de gordura fecal Sudam III: tem baixa sensibilidade, pois só detecta esteatorreia quando > 25 g/dia. O uso de medicamentos como orlistate (Xenical*) e ezetimibe pode provocar falso-positivos, assim como gordura sintética alimentar (olestra).
- Dosagem de elastase fecal, quimiotripsina fecal e teste respiratório com TG com carbono marcado também são testes funcionais indiretos, porém são pouco utilizados na prática clínica e têm baixa sensibilidade no diagnóstico de insuficiência pancreática precoce.

Testes funcionais diretos

Os testes funcionais diretos analisam o volume e a composição do suco pancreático após estímulo (secretina ou colecistoquinina), porém são invasivos, pouco disponíveis e de alto custo.

- RX de abdome: calcificações em topografia de epigástrio são vistas em 30-70% dos pacientes. Estas devem ser diferenciadas de cistos calcificados e calcificações vasculares.
- USG abdominal: avaliação operador-dependente, limitada pela interposição de alças intestinais contendo gás e pelo biótipo do paciente. As calcificações pancreáticas apresentam-se como focos puntiformes ou hiperecoicos, de distribuição focal ou difusa e, dependendo do tamanho, exibem sombra acústica. O exame

-MRCM.indb 519 12/5/17 4:05 PM

também permite a visualização de alterações em ducto pancreático principal, como dilatações e estenoses, além de complicações como pseudocistos e, quando aliado à doppler-fluxometria, diagnostica trombose de veia porta, esplênica e pseudoaneurisma de artéria esplênica.

- TC de abdome: considerado exame de 1ª linha, tem sensibilidade de 75-80% e especificidade de 90%. Os achados patognomônicos são calcificações (sendo a cabeça pancreática mais comumente acometida), dilatação ductal e atrofia parenquimatosa. Esse exame permite o diagnóstico de complicações como formações de coleções líquidas (p. ex., pseudocistos, trombose venosa e pseudoaneurismas arteriais) e exclui outras causas de dor abdominal como câncer.
- Colângio-RNM: tem sensibilidade de 75% para doença avançada e 25% para alterações de pequenos ductos; geralmente, detecta as mesmas alterações da TC. Tem a vantagem de caracterizar melhor as estenoses biliares, porém depende do volume do fluxo no ducto pancreático, que geralmente se encontra baixo nas pancreatites crônicas.
- Colangiopancreatografia retrógrada endoscópica (CPRE): é considerada padrão-ouro para alterações de ductos pancreáticos; permite exame diagnóstico e terapêutico como colocação de próteses e tratamento de complicações. Tem sensibilidade de 66% em detectar alterações precoces em pequenos ductos e de 90% em quadros avançados. A incidência de complicações varia de 1,8-6,4%, com taxa de mortalidade de 0,05%. Pancreatite aguda, colangite e formação de abscessos são as complicações mais frequentes.
- Ecoendoscopia: método sensível para alterações precoces, permite a coleta de amostras. Trata-se de exame de alto custo, invasivo e operador-dependente.

No âmbito dos exames de imagem, ainda não disponível no Brasil (somente em protocolos de pesquisa), existe a RNM com estímulo de secretina, que permite visualizar o pâncreas antes e após o estímulo do secretagogo, evidenciando, assim, alterações de ductos principal e secundários. Tem sensibilidade semelhante à ecoendoscopia para alterações precoces e é exame não invasivo. A desvantagem é o alto custo da secretina.

Para detecção de alterações precoces, os exames de escolha são a colângio-RNM e a ecoendoscopia, que permitem a coleta de amostras teciduais. Em casos com diagnóstico bem firmado, o acompanhamento é feito com USG e TC (na suspeita de complicações).

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito com base no quadro clínico (dor típica, esteatorreia, diabetes + fatores de risco, p. ex.,

história de etilismo) associado a exame de imagem compatível.

O exame de imagem pode ser TC, colângio-RNM ou ecoendoscopia, conforme a disponibilidade do serviço. Deve-se sempre levar em consideração que alguns exames são muito invasivos e muitas vezes desnecessários para o diagnóstico.

Para alterações precoces, os exames mais sensíveis disponíveis são a ecoendoscopia e a CPRE.

TRATAMENTO

O tratamento deve englobar controle da dor, estabilização nutricional, reposição de enzimas pancreáticas em casos de insuficiência exócrina e controle glicêmico quando há insuficiência endócrina.

Todos os pacientes devem ser orientados quanto a abstinência alcoólica e cessação do tabagismo.

Dor abdominal

Diante de um paciente com diagnóstico de pancreatite crônica e queixa de dor abdominal, deve-se excluir outras etiologias como pseudocistos, neoplasia gástrica ou pancreática, úlcera péptica e litíase biliar.

A terapia é iniciada após caracterização da dor (contínua *versus* episódica) com drogas analgésicas em doses efetivas e intervalos apropriados com monitoração de função renal, hepática e respiratória.

A analgesia deve ser iniciada com analgésicos simples (dipirona ou paracetamol) associados ou não a AINH. Se não houver resposta, progride-se para opioides fracos (tramal ou codeína) e, posteriormente, opioides fortes (morfina ou fentanil). Em caso de ausência de resposta clínica, efeitos colaterais de drogas ou necessidade de altas doses de opioides fortes por tempo > 3 meses, deve-se considerar tratamento invasivo.

Os tratamentos endoscópicos disponíveis são: dilatação de estenose biliar com colocação de *stents*, litotripsia extracorpórea para remoção de cálculos intraductais e bloqueio do plexo celíaco guiado por ecoendoscopia.

Cirurgia é realizada em caso de dor não responsiva a outras terapias, suspeita de câncer pancreático e para tratamento de complicações. As técnicas utilizadas são descompressão do ducto pancreático, diminuindo a hipertensão ductal, ressecção de massas inflamatórias ou ambas.

Insuficiência exócrina

O tratamento é feito com reposição de enzimas pancreáticas que são chamadas de pancrealipase ou pancreatinas. A maioria das apresentações é de liberação entérica, o que evita a inativação das enzimas no estômago. A dose geralmente recomendada é de 25.000-75.000 UI de lipase durante as refeições principais.

Apesar do uso de enzimas pancreáticas de liberação entérica, cerca de 40% dos pacientes não normalizam a digestão de gorduras. Nesses casos, deve-se avaliar: aderência terapêutica, pH intestinal ácido (sendo necessária associação de inibidor de bomba de prótons) e outras doenças, como doença celíaca e supercrescimento bacteriano, que devem ser tratadas adequadamente.

A resposta terapêutica é avaliada pela melhora dos parâmetros nutricionais e da esteatorreia.

Insuficiência endócrina

A DM apresentada por esses pacientes difere dos tipos 1 e 2 por causa do elevado risco de hipoglicemia decorrente da secreção alterada de glucagon.

O manejo é feito de forma semelhante à DM tipo 2 com o uso inicial de metformina seguido de secretagogos (sulfonilureia ou glinida), entretanto deve ser individualizada de acordo com duração da DM, IMC e presença de comorbidades. Hiperglicemia sintomática, nível basal de peptídeo-C < 1 ng/mL, intolerância ou falência do hipoglicemiante oral determinam a necessidade de insulina.

A insulinoterapia preferida nesses casos é com análogo de insulina basal (detemir, glargina) em monoterapia ou em associação com insulina ultrarrápida (aspart, lispro). O alvo terapêutico é HbA1c < 7%.

MANEJO DE COMPLICAÇÕES

- Pseudocisto: é uma coleção com alto teor de amilase envolta por tecido fibrótico. O tratamento é indicado na presença de sintomas como compressão vascular, gástrica ou duodenal, estenoses biliares, infecção, sangramento, fístula pancreaticopleural e síndrome pancreatite-paniculite-poliartrite. Em caso de pseudocistos assintomáticos em crescimento ou de tamanho > 4 cm, a terapêutica é considerada por causa do risco de sua ruptura. O tratamento é realizado por meio de drenagem percutânea, endoscópica ou cirúrgica. Esta é indicada em cistos grandes e/ou múltiplos, presença de necrose e naqueles acompanhados por estenose, cálculos e ruptura de ductos pancreáticos.
- Estenose biliar: cirurgia é a terapia de escolha para casos sintomáticos; porém, em pacientes com alto risco cirúrgico e naqueles que não aceitam cirurgia, a terapia endoscópica com colocação de prótese é uma opção.
- Fístula/ascite: são diagnosticadas pela alta dosagem de amilase no líquido examinado (> 1.000 UI/L).
 Recomenda-se tratamento conservador com dieta ente-

ral pós-papila ou parenteral, que pode ser associada a análogos da somatostatina. Em caso de ausência de resposta terapêutica, abordagem cirúgica ou endoscópica são indicadas.

■ Hipertensão portal segmentar: em caso de hemorragia digestiva alta, está indicado tratamento endoscópico seguido de esplenectomia. Se o paciente tem indicação de cirurgia de pâncreas por outro motivo, esplenectomia pode ser realizada de forma profilática.

ACOMPANHAMENTO E PROGNÓSTICO

Se a doença estiver estável, o acompanhamento deve ser a cada 6-12 meses com perfil hepático, enzimas pancreáticas, perfil nutricional, glicemia em jejum e marcadores tumorais, pois portadores de pancreatite crônica têm 5-10 vezes mais chance de desenvolver câncer de pâncreas e esse risco aumenta para 50 vezes quando a etiologia é hereditária.

Um exame de imagem anual deve ser feito para avaliar complicações.

No início do quadro e caso se verifique uma mudança no padrão da dor, deverá ser realizado um exame de imagem acurado para exclusão de diagnósticos diferenciais

Na presença de insuficiência exócrina, densitometria óssea deve ser feita periodicamente em decorrência do aumento do risco de osteopenia e osteoporose.

Na consulta

- Incentivar a cessação do etilismo.
- Avaliar perfil nutricional juntamente com nutricionista.
- Priorizar um bom controle da dor, pois é o sintoma que mais interfere na qualidade de vida dos pacientes pancreatopatas.
- Avaliar reposição enzimática de acordo com a melhora do peso e dos parâmetros nutricionais.
- Atentar para risco aumentado de neoplasia. Se houver suspeita, repetir exame de imagem e avaliar precocemente.

BIBLIOGRAFIA

Cunha RM, Mott CB, Guarita DR, Pedroso MR, Jukemura J, Bacchela T, et al. Complications of chronic pancreatitis in São Paulo (Brazil). Rev Hosp Clin Fac Med São Paulo 1997;52(6):306-15.

de-Madaria E, Abad-González A, Aparicio JR, Aparisi L, Boadas J, Boix E, et al. The Spanish Pancreatic Club's recommendations for the diagnosis and treatment of chronic pancreatitis: part 2 (treatment). Pancreatology 2013;13:18-28.

Lieb II JG, Draganov P. Pancreatic function testing: here to stay for the 21st century. World J Gastroenterol 2008;14(20):3149-58.

Martínez J, Abad-González A, Aparicio JR, Aparisi L, Boadas J, Boix E, et al. The Spanish Pancreatic Club recommendations for the diagnosis and treatment of chronic pancreatitis: part 1 (diagnosis). Pancreatology 2013;36:326-39.

-MRCM.indb 521 12/5/17 4:05 PM

DISPEPSIA E DOENÇA ULCEROSA PÉPTICA

Jamile Kalil, Natália Sousa Freitas Queiroz

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Tabela 1 Causas de dispepsia

Dispepsia é um termo médico utilizado para caracterizar dificuldades na digestão. Corresponde à presença de ≥ 1 dos 4 sintomas cardinais: empachamento pós-prandial, saciedade precoce, dor epigástrica e queimação epigástrica. Pode ser causada por uma série de doenças, sendo a dispepsia funcional (idiopática) a causa mais comum (Tabela 1).

Digestivas pépticas
Dispepsia funcional (> 60% dos casos)
Doença ulcerosa péptica
Doença do refluxo gastroesofágico
Digestivas não pépticas
Colelitíase
Neoplasias
Gastropatias específicas (tuberculose, citomegalovírus, sarcoidose, doença de Crohn)
Gastroparesia

Pancreatite Síndrome da ma

Síndrome da má-absorção

Parasitoses intestinais (giárdia, estrongiloides)

Não digestivas

Medicações (incluindo suplementos com potássio, digitálicos, ferro, teofilina, antibióticos VO, AINH, corticosteroides, niacina, gemfibrozila, narcóticos, colchicina, quinidina, estrógenos, levodopa, alendronato)

Doenças metabólicas (DM, doenças da tireoide e paratireoides, distúrbios hidroeletrolíticos)

Doença coronariana

Colagenoses

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência de dispepsia não investigada na população geral é estimada em 5-15%. No mundo ocidental, a prevalência é de 20-25%. Apresenta taxa de incidência anual de 1-6%.

Há discreto predomínio em mulheres.

QUADRO CLÍNICO

Após o Consenso de Roma IV, a dispepsia foi redefinida como a presença de ≥ 1 dos 4 seguintes sintomas

durante os últimos 3 meses, com o início dos sintomas, pelo menos, 6 meses antes do diagnóstico:

- empachamento pós-prandial;
- saciedade precoce;
- dor epigástrica;
- queimação epigástrica.

Outros sintomas também podem ser relatados pelos pacientes, como:

- distensão abdominal;
- eructações frequentes;
- náuseas e/ou vômitos.

A pirose retroesternal, como sintoma predominante, tem sido considerada para caracterizar pacientes com doença do refluxo gastroesofágico e não com dispepsia, apesar da grande frequência de sobreposição com sintomas dispépticos.

Deve-se dar atenção aos sinais e sintomas de alarme (aumentam a suspeita de neoplasias), como:

- perda de peso n\u00e3o intencional;
- vômitos persistentes;
- odinofagia;
- disfagia progressiva;
- hematêmese;
- anemia ou deficiência de ferro;
- massa abdominal palpável ou linfadenopatia;
- história familiar de câncer do trato gastrointestinal alto;
 - cirurgia gástrica prévia;
 - icterícia.

De acordo com o Consenso de Roma III, os critérios diagnósticos para dispepsia funcional são os mesmos da dispepsia, desde que se excluam doenças estruturais que expliquem os sintomas, o que implica necessidade de realização de endoscopia digestiva alta e erradicação do *Helicobacter pylori*. Além disso, os consensos brasileiros mais recentes recomendam a realização de pesquisa de ovos e larvas de parasitas nas fezes ou tratamento antiparasitário empírico, antes de estabelecido o diagnóstico de dispepsia funcional.

EXAMES COMPLEMENTARES

Exames laboratoriais são desnecessários para pacientes jovens e sem sinais de alarme. Deve-se avaliar a necessidade de exames de rotina em pacientes com idade > 45-55 anos. Dosagem de amilase sérica, anticorpos para doença celíaca, pesquisa de ovos e parasitas nas fezes e testes de gravidez podem ser considerados em casos selecionados.

-MRCM.indb 522 12/5/17 4:05 PM

A estratégia de pesquisar e tratar o *Helicobacter pylori* em pacientes com dispepsia por meio de testes não invasivos (*test and treat*) é considerada no último consenso brasileiro de *Helicobacter pylori* em pacientes com idade < 35 anos, sem sinais de alarme e sem história familiar de câncer gástrico. Os testes não invasivos são:

- teste respiratório com ureia marcada com carbono 13 (sensibilidade de 88-95% e especificidade de 95%): exame de escolha para a pesquisa do *Helicobacter pylori*. Apesar de ser um exame simples e com elevada acurácia, seu uso tem sido limitado aos grandes centros urbanos e estudos epidemiológicos em decorrência de dificuldades na importação do material utilizado e do baixo custo da endoscopia e do exame histopatológico no Brasil, quando comparado com países da América do Norte e Europa;
- pesquisa do antígeno fecal (sensibilidade de 94% e especificidade de 92%): é considerado o teste de escolha na ausência do teste respiratório. Seu custo e a aceitabilidade entre os pacientes são fatores limitantes;
- teste sorológico (sensibilidade de 60-90% e especificadade > 90%): a acurácia apresenta variabilidade entre os *kits*, ficando em torno de 80-90% (pode manter-se positivo por meses a anos após a erradicação). Seu uso deve ser limitado a estudos epidemiológicos.

A endoscopia digestiva alta pode identificar causas orgânicas para a dispepsia (doença ulcerosa péptica, esofagite erosiva ou malignidades).

Além desses exames, a biópsia da mucosa gástrica permite o diagnóstico da infecção pelo *Helicobacter pylori*, direcionando assim o tratamento posterior.

O teste da urease associado ao estudo histopatológico apresenta sensibilidade de até 95%, a depender da qualidade do material e da experiência do examinador.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

A dispepsia pode ser relatada como sintoma de uma série de doenças, sendo as principais causas a dispepsia funcional e a doença ulcerosa péptica:

dispepsia funcional: responsável por > 60% das causas de dispepsia. Para o diagnóstico, é necessária a presença de história clínica compatível, além da exclusão de outras causas de dispepsia – com a endoscopia digestiva alta evidenciando mucosa gastroduodenal normal ou com lesões mínimas (gastrite). Sua fisiopatologia ainda é pouco compreendida, no entanto, parece envolver fatores como distúrbios de motilidade, hipersensibilidade visceral, infecção pelo Helicobacter pylori e fatores psicossociais. O tratamento dos pacientes com dispepsia funcional é controverso e, frequentemente, desapontador. Os aspectos mais importantes da terapêutica envolvem ex-

plicação sobre o caráter crônico da doença, acompanhamento e manejo dos fatores psicossociais relevantes e orientação para um estilo de vida saudável. A resposta ao tratamento medicamentoso é variável;

■ doença ulcerosa péptica: a presença de úlcera péptica é uma causa bem estabelecida de sintomas dispépticos, no entanto, a prevalência desse achado em pacientes com dispepsia é de apenas 5-10%. A úlcera péptica, na maioria dos casos, é causada pela infecção do *Helicobacter pylori* ou pelo uso de AINH. Com base apenas nos sintomas clínicos, não é possível diferenciar adequadamente a doença ulcerosa péptica da dispepsia funcional; contudo, melhora significativa dos sintomas após o uso de antagonistas do receptor H2 ou de inibidores da bomba de prótons sugere uma causa relacionada à produção de ácido para os sintomas dispépticos (doença ulcerosa péptica ou doença do refluxo gastroesofágico).

ABORDAGEM

História e exame físico podem ajudar na diferenciação entre dispepsia e sintomas que são mais sugestivos de doenças esofágicas, pancreáticas ou biliares; no entanto, na maioria das vezes, não permitem distinguir entre dispepsia funcional e de causa orgânica.

As estratégias para a dispepsia são:

- realização de endoscopia digestiva alta: tem sido indicada, na maioria das diretrizes, em pacientes com dispepsia e em uso de AINH, idade > 45-55 anos ou com presença dos sinais ou sintomas de alarme. Caso essa estratégia tenha sido escolhida, a pesquisa do *Helicobacter pylori* deve sempre ser realizada;
- pesquisa e tratamento do Helicobacter pylori (test and treat): alguns consensos recomendam a realização de testes não invasivos, como o teste respiratório, para a detecção do Helicobacter pylori em pacientes jovens (idade < 45 anos) e com dispepsia não complicada. Pacientes com teste positivo devem receber a terapia de erradicação (Tabela 2), enquanto aqueles com teste negativo podem ser tratados de forma empírica, frequentemente com inibidores da bomba de prótons. O Helicobacter pylori é uma das principais causas da doença ulcerosa péptica e é o fator de risco mais consistente para o câncer gástrico. O benefício dessa estratégia seria, principalmente, a cura da doença ulcerosa péptica ou a prevenção de futuras úlceras, além de eliminar um fator de risco consistente para o câncer gástrico. Essa conduta tem maior benefício em áreas com altas taxas de infecção pelo Helicobacter pylori, como no Brasil, onde a prevalência supera 50% na maioria das regiões estudadas;
- terapia empírica com antissecretores: opção para pacientes jovens (idade < 45 anos), sem sinais ou sinto-

-MRCM.indb 523 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Tratamento para erradicação do Helicobacter pylori				
Medicamento	Frequência	Duração		
1° tratamento				
Inibidores da bomba de prótons, 20 mg	2×	7 dias		
■ Amoxicilina, 1.000 mg	2×	7 dias		
Claritromicina, 500 mg	2×	7 dias		
2° tratamento				
Inibidores da bomba de prótons, 20 mg	2×	10 dias		
■ Amoxicilina, 1.000 mg	2×	10 dias		
■ Levofloxacino, 500 mg	2×	10 dias		

mas de alarme, sobretudo em regiões com baixa prevalência de infecção pelo *Helicobacter pylori*, sendo uma estratégia amplamente utilizada na atenção primária. Sua escolha é atraente porque consegue controlar os sintomas e eliminar as lesões da maioria dos pacientes com doença do refluxo gastroesofágico, cicatrizar as úlceras da doença ulcerosa péptica, além de poder ser benéfico para > 1/3 dos pacientes com dispepsia funcional. As desvantagens dessa estratégia são o rápido retorno dos sintomas após a cessação da terapia e a possibilidade da ocorrência de hipersecreção ácida de rebote. Além disso, muitos pacientes tornam-se usuários crônicos dessas medicações. Os inibidores da bomba de prótons são mais efetivos na melhora dos sintomas quando comparados com os bloqueadores dos receptores H2, e a resposta geralmente ocorre com 2 semanas de uso. A ausência de resposta ao tratamento e a recidiva dos sintomas indicam a necessidade de realização de endoscopia (Figura 1).

Nos pacientes submetidos à endoscopia digestiva alta como abordagem inicial, o manejo terapêutico vai depender dos achados endoscópicos. Caso a endoscopia se apresente normal ou evidencie lesões mínimas, o paciente pode receber tratamento para dispepsia funcional de acordo com seu sintoma predominante:

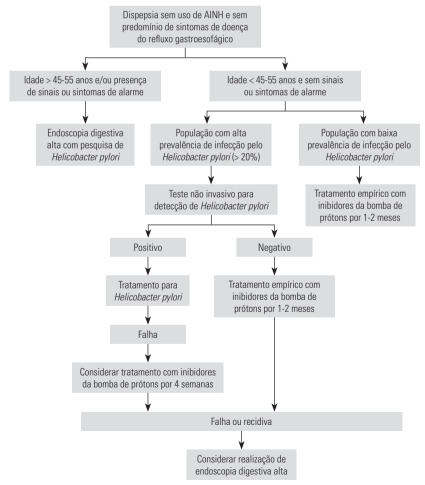


Figura 1 Abordagem da dispepsia.

-MRCM.indb 524 12/5/17 4:05 PM

- dor epigástrica: terapia antissecretora com inibidores de bomba de prótons (p. ex., omeprazol, 20 mg/ dia, por 4-8 semanas, sem evidência de acréscimo na melhora dos sintomas com doses maiores);
- empachamento pós-prandial: procinéticos (p. ex., domperidona e bromoprida).

O Helicobacter pylori sempre deve ser erradicado nos casos de dispepsia funcional. Essa recomendação tem sido sugerida em consensos nacionais e internacionais recentes e justifica-se pelo benefício sintomático no mínimo similar ao uso crônico da terapia antissecretora, além das vantagens adicionais da redução da transmissão da infecção e de suas possíveis consequências, como úlcera péptica e câncer gástrico.

Psicoterapia e antidepressivos tricíclicos podem ser considerados na dispepsia refratária. É importante compreender a limitação do uso de medicamentos, dar suporte psicológico ao paciente, conscientizando-o de que a doença é benigna, e aguardar o surgimento de medicamentos mais eficazes.

Em caso de úlcera péptica, o tratamento consiste na suspensão do uso de anti-inflamatórios, na supressão ácida e na erradicação do *Helicobacter pylori*. A supressão ácida isolada determina apenas a cicatrização temporária das úlceras.

O controle de erradicação após o tratamento farmacológico deve ser realizado, idealmente, em todos os pacientes, sobretudo naqueles com úlcera gastroduodenal, linfoma MALT e persistência dos sintomas após a estratégia *test and treat*. Esse controle deve ser feito após 4 semanas do final do tratamento, sendo o teste respiratório o método de escolha caso não haja indicação de endoscopia (úlcera gástrica, linfoma MALT etc.).

Na consulta

- Dar atenção aos sinais e sintomas de alarme.
- Realizar endoscopia digestiva alta como abordagem inicial em pacientes com idade > 45-55 anos ou com presença dos sinais ou sintomas de alarme.
- Realizar pesquisa e tratamento do *Helicobacter pylori* em pacientes com dispepsia não complicada.
- Se houver dispepsia funcional, informar sobre a benignidade do quadro e o caráter crônico da doença, além da importância da abordagem psicossocial.

BIBLIOGRAFIA

Coelho LG, Maguinilk I, Zaterka S, Parente JM, Passos MCF, Moraes-Filho JP. 3rd Brazilian Consensus on *Helicobacter pylori*. Arq Gastroenterol 2013;50(2):piii.

Drossman DA, Hasler WL. Rome IV-Functional GI Disorders: disorders of gut-brain interaction. Gastroenterology 2016;150(6):1257-61.

Malfertheiner P, Megraud F, O'Morain C, Atherton J, Axon ATR, Bazzoli F, et al. Management of *Helicobacter pylori* infection: the Maastricht IV/Florence Consensus Report. Gut 2012;61:646-64.

Oustamanolakis P, Tack J. Dyspepsia organic versus functional. J Clin Gastroenterol 2012;46:175-90.

117

DOENÇAS DO ESÔFAGO

Rodrigo Oliveira Ximenes, Rafael Oliveira Ximenes

DOENÇA DO REFLUXO GASTROESOFÁGICO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A doença do refluxo gastroesofágico (DRGE) é a condição que se desenvolve quando o refluxo do conteúdo gástrico para o esôfago provoca sintomas e/ou complicações.

Ocorre principalmente em decorrência dos relaxamentos transitórios do esfíncter inferior do esôfago não associados à deglutição, podendo contribuir com hipotonia deste esfíncter e hérnia de hiato.

EPIDEMIOLOGIA

No Brasil, a prevalência com manifestações típicas é de aproximadamente 12%. Sabe-se que sua prevalência aumenta com a idade, durante a gestação e em indivíduos obesos, sendo aparentemente mais prevalente nas mulheres.

A presença de hérnia de hiato está relacionada às formas mais graves da doença.

QUADRO CLÍNICO

As manifestações da DRGE podem ser divididas em típicas, como pirose e regurgitação, e atípicas, como dor torácica não cardíaca, *globus faringeus*, tosse crônica, rouquidão, pigarro, laringite, asma, fibrose pulmonar idiopática, pneumonias de repetição, otite média, sinusite crônica, desgaste do esmalte dentário e apneia do sono.

Sintomas como disfagia, odinofagia, eructações e sialorreia são possíveis apresentações da doença.

Deve-se dar atenção para os sinais e sintomas de alarme, frequentemente associados a complicações, como anemia, hemorragia digestiva, emagrecimento, disfagia e odinofagia, sintomas de grande intensidade e de início recente em idosos, além de história familiar de câncer.

-MRCM.indb 525 12/5/17 4:05 PM

EXAMES COMPLEMENTARES

- Endoscopia digestiva alta permite classificar a DRGE em erosiva e não erosiva. É o método de escolha para o diagnóstico das lesões causadas pelo refluxo gastroesofágico. Pode, ainda, identificar complicações como esôfago de Barrett, úlceras, estenoses e neoplasias de esôfago, permitindo a realização de biópsias quando necessário. Alterações inespecíficas da mucosa esofágica observadas à endoscopia digestiva alta, como edema e enantema, não são características da DRGE.
- RX contrastada de esôfago tem indicação restrita, podendo auxiliar na investigação de disfagia e odinofagia, caracterizando estenoses.
- Cintilografia, apesar de seu alto custo e baixa disponibilidade, pode demonstrar o refluxo do conteúdo gástrico após a ingestão de contraste marcado com tecnécio. Por ser não invasiva, tem sido utilizada no diagnóstico de DRGE em crianças.
- Manometria esofágica convencional está indicada antes da realização da pHmetria para precisar o local do esfíncter inferior do esôfago no pré-operatório da doença, visando afastar acalasia e outras condições que levam a alterações de motilidade esofágica e na investigação complementar de disfagia, quando existe suspeita de alterações motoras de esôfago, como espasmo esofágico difuso.
- pHmetria esofágica de 24 horas é indicada em pacientes sem esofagite erosiva à endoscopia digestiva alta antes de intervenção cirúrgica e em pacientes com sintomas típicos refratários ao tratamento e sintomas atípicos refratários ao tratamento.
- pHmetria sem fio tem custo elevado e dispensa o uso de sondas, sendo a cápsula afixada por endoscopia na mucosa do esôfago distal. Permite o registro prolongado do pH esofágico por até 96 horas, melhorando a acurácia da pHmetria convencional.
- Impedância esofágica permite diferenciar o trânsito esofágico de sólidos ou líquidos, tanto no sentido craniocaudal como vice-versa. Indicada na suspeita de refluxo fracamente ácido ou não ácido.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de DRGE fundamenta-se em uma anamnese cuidadosa, com identificação dos sintomas característicos, intensidade, duração, frequência, fatores desencadeantes e atenuantes, padrão de evolução da doença ao longo do tempo e impacto na qualidade de vida do paciente.

A abordagem do diagnóstico inicial sem investigação complementar, baseada apenas na anamnese e no exame físico, é aceita para pacientes com idade < 45 anos, manifestações típicas e sem sinais de alerta. Nos demais casos, o diagnóstico pode ser feito pela presença de esofagite erosiva à endoscopia digestiva alta ou refluxo ácido patológico à pHmetria.

TRATAMENTO

O tratamento tem como objetivo controlar os sintomas, cicatrizar as lesões e prevenir as complicações.

Modificações comportamentais incluem elevação da cabeceira da cama, diminuição da ingestão de alimentos gordurosos, cítricos, café, chocolate, álcool, líquidos gaseificados, hortelã e tomate; evitar refeições copiosas e deitar-se após as refeições; reduzir ou cessar o tabagismo; e redução do peso corporal.

Medicamentos como anticolinérgicos, teofilina, tricíclicos, bloqueadores do canal de cálcio, agonistas beta-adrenérgicos e alendronato devem ser evitados.

Antiácidos, alginatos e sucralfato podem ser usados no alívio sintomático de indivíduos com sintomas esporádicos. Um exemplo seria a administração de hidróxido de alumínio e magnésio na dose de 10 mL até 3 vezes ao dia, se necessário.

Bloqueadores H2 da histamina (cimetidina, ranitidina, famotidina e nizatidina) têm uso restrito aos casos de esofagite erosiva leve. A dose de ranitidina é de 150 mg a cada 12 horas.

Inibidores de bomba de prótons (omeprazol, lansoprazol, pantoprazol, rabeprazol, esomeprazol) são os medicamentos de escolha, com elevados índices de cicatrização e eficazes para o tratamento prolongado. Devem ser prescritos por 4-8 semanas na fase aguda da doença. Cefaleia, diarreia, constipação intestinal e dor abdominal são os efeitos adversos mais comuns. A dose de omeprazol no tratamento inicial da forma não complicada é de 20-40 mg/dia (em 1 ou 2 tomadas diárias) ou 40-80 mg/dia na forma complicada (estenose, úlcera ou esôfago de Barrett) e nos casos com manifestações atípicas (por período de até 6 meses de tratamento). Também são os medicamentos indicados no tratamento de manutenção da DRGE, sendo que as doses costumam ser inferiores às usadas na fase aguda, sem superioridade entre os diferentes inibidores.

A correção cirúrgica está indicada nos casos de esofagites recidivantes após tratamentos bem conduzidos de no mínimo 6 meses; pacientes que apresentam complicações da doença, inclusive as extraesofágicas; uso prolongado de inibidores de bomba de prótons em pacientes jovens; hérnias de grande volume; e sintomas que afetam a qualidade de vida do paciente apesar do tratamento clínico. Os procedimentos cirúrgicos mais utilizados são fundoplicaturas totais e parciais feitas por via laparoscópica.

-MRCM.indb 526 12/5/17 4:05 PM

PROGNÓSTICO

Os pacientes com DRGE não tratados podem evoluir com úlceras, fibrose, estenoses e esôfago de Barrett, com potencial de malignização. O índice de complicações é de 2-20%.

Os medicamentos controlam a doença, mas não têm efeitos na inativação do refluxato não ácido (pepsina, bile, suco pancreático) e não corrigem causas subjacentes como a hipotensão do esfíncter inferior do esôfago e o alargamento do hiato esofágico. Muitos pacientes são mantidos em tratamento por toda a vida, já que os sintomas e a esofagite podem retornar em caso de se interromper a medicação. Nesses casos, deve-se discutir o tratamento cirúrgico.

Na presença de esôfago de Barrett, deve-se solicitar endoscopia digestiva alta a cada 1-3 anos a fim de identificar possível transformação maligna.

ACALASIA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Acalasia é um distúrbio motor decorrente de alterações na inervação do esôfago que se caracteriza por anomalias na peristalse do corpo esofágico e alteração no comportamento do esfíncter inferior do esôfago.

Destacam-se a acalasia idiopática e a esofagopatia chagásica:

- na acalasia idiopática, causas autoimunes (achado de anticorpos antineurônios), infecciosas (herpes-zóster e sarampo), degenerativas e genéticas (síndrome de Allgrove acalasia, alacrimia e insuficiência adrenal) levam à destruição da inervação intrínseca do esôfago com a diminuição de neurônios e infiltrado inflamatório crônico na região dos plexos mioentéricos. A inervação inibitória (produtora de óxido nítrico) é a mais comprometida, resultando em maior atividade da inervação excitatória colinérgica;
- na esofagopatia chagásica, ocorre degeneração dos plexos mioentéricos do trato digestivo. A destruição neuronal pelo *Trypanossoma cruzi* decorre de processos imunológicos e autoimunes.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência de acalasia nos diversos continentes varia em 0,03-1,63, sendo menos frequente na África e na Ásia.

No Brasil, a doença de Chagas representa a causa mais comum de distúrbio motor por denervação esofágica (90% dos casos), com 100 mil casos novos por ano.

Sua frequência aumenta com a idade, sendo os pacientes com idade > 70 os que têm maior risco.

Acomete ambos os sexos em proporção semelhante, porém com leve predominância no sexo masculino.

QUADRO CLÍNICO

Disfagia acomete 70-90% dos pacientes, sendo lentamente progressiva (sólidos, pastosos e líquidos) e de longa duração.

Outros sintomas incluem regurgitação (60-90%), emagrecimento e desnutrição (70%), dor torácica (30-50%), broncoaspiração e tosse (10%), e ansiedade e depressão (9%).

EXAMES COMPLEMENTARES

A endoscopia digestiva alta permite a exclusão de outras doenças e detecção de carcinoma espinocelular (CEC), que é uma complicação tardia. Os achados endoscópicos são dilatação do corpo do esôfago, friabilidade e ulcerações da mucosa, restos alimentares e cárdia fechado.

RX contrastada de esôfago tem baixa sensibilidade (positiva em aproximadamente 74% dos casos) e pode evidenciar dilatação do corpo do esôfago, retardo de esvaziamento, ondas não propulsivas (terciárias) e esôfago distal em bico de pássaro. Permite o estadiamento radiológico em grupos (classificação de Rezende):

- grupo I: diâmetro normal com pequena retenção de contraste;
- grupo II: pequena a moderada dilatação com apreciável retenção de contraste, ondas terciárias frequentes, associada ao não afilamento em esôfago distal (bico de pássaro);
- grupo III: grande aumento do diâmetro com grande retenção de contraste e atividade motora reduzida;
- grupo IV: dolicomegaesôfago com grande capacidade de retenção, atônico, dobrando-se sobre a cúpula diafragmática.

Manometria esofágica convencional é o método de escolha e mostra 100% de ondas aperistálticas ou simultâneas, relaxamento ausente ou incompleto do esfíncter inferior do esôfago em resposta às deglutições, hipertonia do esfíncter (> 45 mmHg), pressão intraesofágica maior que a pressão intragástrica, amplitude de ondas de corpo esofágico < 40 mmHg e atonia (amplitude < 10 mmHg) em esôfagos muito dilatados (grupo IV de Rezende).

DIAGNÓSTICO

Os critérios manométricos para o diagnóstico da acalasia são aperistalse (critério essencial) e outros associados, como relaxamento incompleto do esfíncter infe-

-MRCM.indb 527 12/5/17 4:05 PM

rior do esôfago (pressão residual > 8 mmHg), pressão de repouso elevada do esfíncter (> 45 mmHg), pressão intraesofágica positiva, contrações repetitivas e amplitude das contrações > 37 mmHg na acalasia vigorosa.

TRATAMENTO

O tratamento medicamentoso pode incluir o uso de nitratos (isossorbida, 5-10 mg, por via sublingual), bloqueadores dos canais de cálcio (nifedipino, 10 mg) e doadores de óxido nítrico (sildenafila, 25-50 mg). A administração deve ser feita 30-60 minutos antes das refeições.

Deve-se administrar injeção de toxina botulínica nos casos de acalasia vigorosa, com idade > 50 anos e boa resposta inicial, com queda do tônus basal do esfíncter inferior do esôfago. Deve ser evitada nos casos de tônus basal do esfíncter > 50% do limite superior da normalidade e pressão residual > 18 mmHg. A resposta é temporária (média de 6 meses).

Dilatação pneumática pode ser realizada em pacientes idosos com redução do tônus basal do esfíncter > 50% após a dilatação. Apresenta pior resultado no sexo masculino, em pacientes com sintomas pulmonares, diâmetro do lúmen do corpo do esôfago > 3 cm e tônus basal do esfíncter inferior do esôfago > 30-50 mmHg.

Cardiomiotomia extramucosa com fundoplicatura (Heller-Pinotti) em pacientes com idade < 40 anos apresenta piores resultados na disfagia pré-operatória grave, com tratamento endoscópico prévio, tônus basal do esfíncter inferior do esôfago < 30-35 mmHg e dilatação esofágica significativa.

Esofagectomia é indicada nos casos de megaesôfago muito avançado.

PROGNÓSTICO

O risco de carcinoma espinocelular é 33 vezes maior que na população geral (5-10% em 10-15 anos de evolução).

Diminuição da pressão do esfíncter inferior do esôfago a 17 mmHg ou > 40% do nível pré-tratamento está associada a um bom prognóstico.

ESPASMO DIFUSO DO ESÔFAGO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O espasmo difuso do esôfago é uma anormalidade da motilidade esofágica caracterizada clinicamente por dor retroesternal e disfagia. Tem papel significativo nas dores torácicas não coronarianas.

Pode estar associado a DRGE em 20-50% dos casos. Sua etiopatogenia é pouco conhecida, podendo estar relacionada a falhas do reflexo inibitório pós-deglutição. Trata-se de uma condição em que prevalece o componente funcional sem a correspondente alteração anatômica claramente estabelecida.

EPIDEMIOLOGIA

É relativamente infrequente, com prevalência em séries clínicas de 2-13%.

Está documentado acometimento de todas as idades, com maior frequência na 5ª década de vida.

Observa-se maior incidência em mulheres.

QUADRO CLÍNICO

Dor torácica retroesternal que pode irradiar para as costas, pescoço, escápula e membros superiores em pacientes com faixa etária ao redor de 50 anos.

A dor é agravada pela ingestão de líquidos quentes ou gelados e frequentemente melhora com o uso de nitratos. Pode ser de longa duração, acordar o paciente à noite e piorar em caso de estresse.

Ocorre disfagia para sólidos e líquidos.

Observa-se perda de peso por medo de se alimentar.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Manometria do esôfago convencional evidencia contrações simultâneas de grande amplitude com peristalse normal intermitente.
- RX contrastada do esôfago é normal na maioria dos casos, podendo evidenciar ondas terciárias (imagem em "saca-rolhas" ou "esôfago em contas de rosário").
- Cintilografia evidencia ondas incoordenadas, repetitivas, retrógradas, não peristálticas, além de tempo de trânsito retardado.

DIAGNÓSTICO

- Critérios manométricos essenciais: contrações simultâneas em > 20% das deglutições com amplitude > 30 mmHg e peristalse normal intermitente.
- Critérios associados: contrações repetitivas (≥ 2 picos), duração prolongada das contrações (> 6 segundos), contrações espontâneas frequentes, relaxamento incompleto do esfíncter inferior do esôfago e contrações de alta amplitude.

TRATAMENTO

Podem ser usados os mesmos medicamentos descritos para a acalasia.

Para a redução da hipersensibilidade visceral em quadros de dor, pode-se associar doses baixas de antidepressivos tricíclicos (amitriptilina, 25 mg/dia).

A injeção endoscópica de toxina botulínica tem conseguido alívio parcial da dor em 70% dos casos e total

-MRCM.indb 528 12/5/17 4:05 PM

em 48%, além de ter papel na redução da amplitude de contração.

PROGNÓSTICO

Alguns estudos sugerem que o espasmo difuso do esôfago pode progredir para a acalasia, porém ainda não se sabe claramente qual seria o mecanismo etiopatogênico dessa progressão.

BIBLIOGRAFIA

Francis DL, Katzka DA. Achalasia: update on the disease and its treatment. Gastroenterology 2010;139:369-74.

Kahrilas PJ, Shaheen NJ, Vaezi MF, Hiltz SW, Black E, Modlin IM, et al. American Gastroenterological Association medical position statement on the management of gastroesophageal reflux disease. Gastroenterology 2008;135:1383-91.

Moraes-Filho JP, Navarro-Rodriguez T, Barbuti R, Eisig J, Chinzon D, Bernardo W; Brazilian Gerd Consensus Group. Guideline for the diagnosis and management of gastroesophageal reflux disease: an evidence-based consensus. Arq Gastroenterol 2010;47:99-115.

Richter JE. Oesophageal motility disorders. Lancet 2001;358:823-8.

Tabela 1 Etiologias das hepatites agudas			
Categoria	Condições específicas		
Hepatites virais	Hepatites A, B, C, D e E		
Vírus sistêmicos	Herpes simples, varicela-zóster, vírus da dengue, citomegalovírus, Epstein-Barr		
Agentes infecciosos não virais	Leptospirose, malária, colangite, abscessos piogênicos, toxoplasmose, salmonelose, sífilis secundária, tuberculose, hanseníase		
Drogas/toxinas	Álcool, paracetamol, isoniazida, sulfonamidas, fluconazol, itraconazol, amoxicilina + clavulanato		
Imunológica	Hepatite autoimune		
Vascular/isquêmica	Hepatite isquêmica, insuficiência cardíaca, síndrome de Budd-Chiari, trombose ou ligadura da artéria hepática, doença veno-oclusiva		
Metabólica	Doença de Wilson		
Relacionada à gravidez	Síndrome HELLP, esteatose maligna da gestação		

118

HEPATITES AGUDAS

Marcela Paes Rosado Terra, Rafael Oliveira Ximenes

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As hepatites agudas são processos inflamatórios que acometem o parênquima hepático de forma difusa, causando variáveis graus de necrose hepatocitária com elevação das aminotransferases. Pode cursar com aumento das bilirrubinas, com predomínio da fração direta. O processo inflamatório costuma ter duração < 3 meses, sendo o diagnóstico de cronicidade estabelecido caso persista por tempo > 6 meses. Alteração do TP ocorre mais comumente nas formas graves ou fulminantes.

Na Tabela 1, são apresentadas as principais etiologias das hepatites agudas. Neste capítulo, serão abordardas as hepatites virais (A, B e C), hepatite alcoólica e relacionada a drogas.

EPIDEMIOLOGIA

Em 2012, no Brasil, foram notificados 9.723 casos de hepatites virais agudas, sendo 5.898 casos de hepatite A, 2.471 casos de hepatite B e 682 casos de hepatite C.

Dados norte-americanos e europeus indicam prevalência de 10-35% de hepatite alcoólica em pacientes alcoolistas hospitalizados e incidência de hepatite fulminante de 1-6 casos/1.000.000 de habitantes por ano.

QUADRO CLÍNICO

O paciente pode apresentar um amplo espectro de manifestações clínicas que variam de formas assintomáticas e anictéricas até formas graves e fulminantes.

Sintomas prodrômicos como náuseas, vômitos, fadiga, febre baixa, artralgias e cefaleia podem estar presentes, com duração habitual de 1-14 dias.

A hepatite alcoólica surge, em geral, após aumento recente da ingestão etílica, muitas vezes seguida por dias a semanas de abstinência devido aos pródromos. Os pacientes podem apresentar febre, dor abdominal e icterícia.

Hipertensão portal e encefalopatia hepática, mesmo na ausência de cirrose, são indicativos de mau prognóstico.

A hepatite fulminante (ou insuficiência hepática aguda grave) ocorre quando há lesão hepática significativa, levando a coagulopatia e encefalopatia hepática.

As hepatites fulminantes podem apresentar 3 evoluções distintas, com tempos diferentes até o desenvolvimento da encefalopatia:

• hiperaguda (1-7 dias): marcada por coagulopatia grave e menor aumento de bilirrubinas; é mais comum em pacientes jovens e em casos de hepatite A e lesão hepática por paracetamol. Tem melhor prognóstico;

-MRCM.indb 529 12/5/17 4:05 PM

- aguda (7-28 dias): com aumento moderado de bilirrubinas e alteração proporcional do coagulograma. A causa típica é a hepatite B;
- subaguda (> 28 dias): com aumento mais importante de bilirrubinas e com coagulopatia leve ou ausente. É mais comum em idosos, principalmente em lesões induzidas por drogas que não o paracetamol. Tem o pior prognóstico.

As hepatites virais são caracterizadas na Tabela 2.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico das hepatites agudas depende dos achados da anamnese e do exame físico em conjunto com as alterações laboratoriais.

Anamnese

Fatores de risco como relação sexual desprotegida, uso de drogas EV, tatuagens, hemotransfusões e hemodiálise devem levantar a suspeita de hepatites virais. Pacientes procedentes da região Amazônica têm maior risco de malária, febre amarela e hepatite D.

Tabela 2 Características clínicas das hepatites virais mais comuns						
	Hepatite A	Hepatite B	Hepatite C	Hepatite D	Hepatite E	Características gerais para todas as hepatites
Epidemiologia	■ Transmissão fecal-oral ■ Raramente fulminante ■ Não cronifica ■ Em crianças, geralmente assintomática/ sublínica	■ Transmissão sexual, parenteral (transfusões, drogas injetáveis) e vertical	 Transmissão parenteral e, menos frequentemente, vertical Maioria assintomática 	■ Transmissão parenteral (drogas injetáveis) ■ Apenas em associação com hepatite B (precisa do AgHBs para sua replicação) ■ Prevalente na Amazônia	■ Transmissão fecal-oral (mais comum na Ásia, na África e na Índia)	
Incubação	■ 15-45 dias	 45-120 dias AgHBs é o 1° marcador sorológico detectável; aparece 2-6 semanas antes do quadro clínico e torna-se indetectável em até 24 semanas Janela Imunológica: 30-60 dias para testes sorológicos 	■ 30-180 dias ■ Janela imunológica: 33-129 dias para Elisa de 2ª geração, 49-70 dias para Elisa de 3ª geração	■ 30-50 dias, podendo ser mais curto na superinfecção (14 dias) e mais longo na coinfecção (180 dias)	■ 2-8 semanas	 2 semanas-6 meses 0 vírus começa a ser detectável no sangue AST, ALT, bilirrubinas e anticorpos costumam ser normais
Fase pré-ictérica	■ 7 dias ■ Manifestações clínicas inespecíficas (fadiga, mal-estar, náusea, vômitos, febre, dor em quadrante superior direito)	 28 dias Manifestações clínicas inespecíficas Anti-HBc IgM +, mantém-se positivo até 32 semanas após infecção Aminotransferases elevadas 	■ Manifestações clínicas inespecíficas	■ Manifestações clínicas inespecíficas	■ 1-5 dias ■ Manifestações clínicas inespecíficas	 Manifestações clínicas inespecíficas: náuseas, vômitos, fadiga, febre baixa, cefaleia e artralgias Duração de 7-14 dias Pico dos títulos virais Aminotransferases elevadas Duração de 1-14 dias

(continua)

-MRCM.indb 530 12/5/17 4:05 PM

	Hepatite A	Hepatite B	Hepatite C	Hepatite D	Hepatite E	Características
	nopulio / i	opuato 2	opunto o		opuuto 2	gerais para toda as hepatites
Fase ictérica	■ 4-6 semanas (icterícia, colúria, acolia fecal)	 1-3 meses Ocorre em 30% dos pacientes Começam a cair DNA-VHB e AgHBe 	■ Variável, com melhora após as primeiras 2 semanas ■ Dor abdominal, icterícia, prurido, colúria, acolia e artralgias ■ RNA-VHC é detectável	■ Poucas semanas ■ Queda do RNA-VHD	■ Poucas semanas, raramente 2-6 meses	■ Colúria, acolia fecal, icterícia, prurido e artralgia: ■ Pico de aminotransferases ■ Começa a cair nível viral ■ Começam a aparecer os anticorpos ■ Casos mais graves podem apresentar alargamento de INR e encefalopati hepática
Fase convalescente	■ Queda gradual dos títulos de anti-VHA IgM e aparecimento do IgG	■ Podem ocorrer desaparecimento de DNA-VHB, soroconversão AgHBe para anti-HBe, soroconversão AgHBs para anti-HBs e anti-HBc IgM para IgG ■ Aminotransferases normalizam em 1-4 meses ■ ALT persistentemente elevada por mais de 6 meses pode indicar cronificação	 Aparecimento do anti-VHC Pode ocorrer desaparecimento do RNA-VHC 	■ Aparecimento do anti-VHD IgG, podendo o IgM persistir positivo nas infecções que cronificam	■ Desaparecimento do anti-VHE IgM e aparecimento do IgG	Marcada por melhora do apetite Desaparecimento gradual da icterícia Queda de bilirrubinas, AST e ALT
História natural	■ Não ocorre cronificação ■ Infectividade: desde a incubação por até cerca de 1 semana após o aparecimento da icterícia	■ Transmissão perinatal: 90% de cronificação ■ Cronificação em adultos: 5-10% ■ Pode ocorrer carcinoma hepatocelular mesmo em não cirróticos	■ Quadro clínico pouco sintomático e inespecífico ■ Cronificação ocorre em 60-85% dos casos; destes, 20% evoluem para cirrose e suas complicações	■ Coinfecção geralmente evolui com clareamento de ambos os vírus ■ Superinfecção leva a maior chance de fulminar, além de cronificação em 70% dos casos	■ Pode, raramente, cronificar em pacientes imunossupri- midos	
Diagnóstico	■ Anti-VHA IgM: positividade no início dos sintomas até cerca de 4-6 meses ■ IgG aparece na fase convalescente e permanece por décadas	■ Capítulo 119	■ PCR RNA-VHC (presente cerca de 2 semanas após exposição) ■ + ■ Anti-VHC (anticorpo tardio após 8-12 semanas)	 Anti-VHD IgM RNA-VHD Marcadores de infecção pelo VHB (agudo na coinfecção e crônico na superinfecção) 	■ Anti-VHE IgM ■ PCR RNA-VHE no soro ou fezes	

(continua)

-MRCM.indb 531 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Ca	aracterísticas clínicas	das hepatites virais m	ais comuns			
	Hepatite A	Hepatite B	Hepatite C	Hepatite D	Hepatite E	Características gerais para todas as hepatites
Notificar	■ Suspeitos e confirmados	Suspeitos e confirmados	Suspeitos e confirmados	Suspeitos e confirmados	Suspeitos e confirmados	 As hepatites virais são doenças de notificação compulsória
Diagnóstico diferencial						■ Leptospirose, hepatite transinfecciosa, febre amarela, malária, colangite, hepatite autoimune

AgHBe: antígeno e do vírus da hepatite B; AgHBs: antígeno s do vírus da hepatite B; anti-HBc: anticorpo contra as proteínas do *core* do vírus da hepatite B; anti-HBe: anticorpo contra o antígeno e do vírus da hepatite B; anti-HBs: anticorpo contra o vírus da hepatite B; anti-HBs: anticorpo contra o vírus da hepatite B; anti-VHD: anticorpo contra o vírus da hepatite C; anti-VHD: anticorpo contra o vírus da hepatite B; VHC: vírus da hepatite D; ví

Deve-se questionar, ainda, uso de medicamentos, chás e fitoterápicos; quadros de hipotensão, choque e arritmias (hepatite isquêmica); e quadros infecciosos como pielonefrite e abscesso hepático (hepatite transinfecciosa).

Vale a pena lembrar que calculose de via biliar e períodos de agudização de hepatopatias crônicas podem mimetizar quadros de hepatites agudas.

Exame físico

No exame físico, deve-se avaliar o estado mental (evolução para formas fulminantes) e estigmas de hepatopatias crônicas. Icterícia, acolia fecal, colúria, hepatomegalia dolorosa e esplenomegalia podem estar presentes.

Laboratório

O diagnóstico da hepatite A é confirmado pela presença do anti-VHA IgM, cuja positividade coincide com o início do quadro clínico. A negativação do anticorpo ocorre por volta do 4° mês, podendo este permanecer elevado por mais tempo sem significar cronicidade.

Na hepatite B, o antígeno de superfície (AgHBs) é o 1° marcador a aparecer no soro; entretanto, não é capaz de diferenciar formas agudas e crônicas. O quadro agudo é diagnosticado pela detecção do anti-HBc IgM, que também pode reativar nas hepatites crônicas agudizadas. O anti-HBc IgM tende a negativar 6 meses após o quadro agudo.

Na hepatite C aguda, o RNA do vírus pode ser detectado pela técnica de PCR cerca de 2 semanas após a

exposição, e sua presença indica infecção ativa. O anti-VHC não diferencia infecção aguda e crônica, e seu aparecimento é tardio no curso da doença (8-12 semanas após o início dos sintomas). A documentação da soroconversão também auxilia no diagnóstico da forma aguda, devendo o anti-VHC ser colhido no início do quadro infeccioso e após 1-2 meses. A infecção aguda pelo vírus da hepatite C pode ser grave, mas a falência hepática fulminante é rara.

Na hepatite alcoólica, os níveis de aminotransferases permanecem < 500 UI (níveis mais elevados devem sugerir outra etiologia), e a relação AST/ALT > 2 favorece o diagnóstico. Outras alterações laboratoriais que podem ser vistas são: aumento da gama-glutamiltransferase (4-6 vezes o limite superior da normalidade), macrocitose e leucocitose com neutrofilia.

Nos casos de hepatite por drogas, podem ser observados 3 padrões de lesão hepática:

- hepatocelular: ALT > 3 vezes o limite superior de normalidade com razão ALT/fosfatase alcalina ≥ 5;
- mista: ALT > 3 vezes o limite superior de normalidade e fosfatase alcalina > 2 vezes o limite superior de normalidade e ALT/fosfatase alcalina > 2 ou < 5;</p>
- colestática: fosfatase alcalina > 3 vezes o limite superior de normalidade e ALT/fosfatase alcalina < 2.

O diagnóstico de hepatite por drogas requer exclusão de outras causas de lesão hepática e a pesquisa do padrão de lesão mencionado. O período entre a exposição à droga e o aparecimento das manifestações clínicas é variável. A toxicidade pode ser dose-dependente, como no caso do paracetamol (ingestões > 10 g/dia, porém com relatos de toxicidade com doses de 3-4 g/dia) ou idiossincrásica, geralmente por 6 meses.

Antibióticos, anticonvulsivantes e AINH são classes de drogas comumente relacionadas a hepatotoxicidade.

EXAMES COMPLEMENTARES

Os exames laboratoriais são úteis para avaliar a etiologia e o prognóstico. Deve-se solicitar AST, ALT, fosfatase alcalina, gamaglutamil-transferase, bilirrubina total e frações, TP, albumina, creatinina, sódio, hemograma e sorologias para hepatites A, B e C. Deve-se considerar, ainda, sorologia para hepatite D, ceruloplasmina, eletroforese de proteínas, autoanticorpos (fator antinuclear, antimúsculo liso, antimitocôndria, antimicrossoma de fígado e rim tipo 1 (anti-LKM1), anticitosol hepático), amônia arterial e beta-hCG (para mulheres) de acordo com a suspeita clínica. É importante ressaltar que os valores das aminotransferases não têm relação com o prognóstico da doença.

A biópsia hepática é indicada em condições como hepatite autoimune, doença metastática, linfoma e hepatite por herpes.

Exames de imagem podem ser úteis em casos de tumores e síndrome de Budd-Chiari.

TRATAMENTO

Além dos tratamentos específicos descritos a seguir, nos casos de hepatite fulminante, deve-se considerar transplante hepático (Capítulo 122):

- hepatite A: não existe tratamento específico. O uso de medicações sintomáticas deve ser realizado quando necessário e os pacientes devem ser orientados a evitar o emprego de drogas hepatotóxicas e álcool. O repouso relativo não tem duração ou intensidade recomendadas, dependendo da própria condição do paciente, assim como a dieta, que será definida pelo seu apetite e aceitação alimentar. Pode haver eliminação do vírus nas fezes de 2 semanas antes do início dos sintomas até a 1ª semana de doença, devendo neste período haver observação rigorosa dos cuidados de higiene pessoal para se evitar a transmissão do vírus (fecal-oral);
- hepatite B: o tratamento com drogas antivirais é recomendado nos casos de doença grave, que pode ser definida como 2 de 3 critérios: encefalopatia hepática, INR > 1,6 e bilirrubinas totais > 10 mg/dL. Recomenda-se tratar também pacientes com hepatite grave com curso prolongado (> 4 semanas) e aqueles com evolução para hepatite fulminante com o objetivo de reduzir a reinfecção pós-transplante. O tratamento pode ser interrompido após pelo menos 3 meses do clareamento do

AgHBs; após pelo menos 6 meses da negativação do AgHBe na ausência de clareamento do AgHBs; ou indefinido naqueles submetidos a transplante. As drogas recomendadas são o entecavir, 0,5 mg/dia, ou tenofovir, 300 mg/dia, não havendo evidência de superioridade de um ou outro nesta situação;

- hepatite C: o tratamento recomendado é a administração de interferona (convencional ou peguilado) associada ou não à ribavirina. Pode-se aguardar 8-12 semanas após o início dos sintomas antes de se iniciar o tratamento, já que há possibilidade de clareamento viral espontâneo (RNA-VHC negativo). Esta possibilidade é menor em pacientes assintomáticos, nos quais o tratamento deve ser iniciado imediatamente após o diagnóstico. O tempo de tratamento é de 12-24 semanas;
- hepatite alcoólica: o tratamento baseia-se na função discriminante de Maddrey, um escore prognóstico que estratifica a gravidade da doença:

4,6 × [TP do paciente – TP controle + bilirrubina total (mg/dL)]

- pacientes com escore > 32 deverão receber tratamento medicamentoso. Escore de Meld > 18 também pode indicar necessidade de tratamento. As opções são prednisolona, 40 mg/dia, VO, por 28 dias, seguida da descontinuação da droga por mais 2-4 semanas, e pentoxifilina, 400 mg, VO, 3 vezes ao dia, por 4 semanas. A escolha entre as 2 medicações deve levar em conta presença e risco de infecções bacterianas e sangramento digestivo, os quais, se estiverem presentes, favorecem o uso da pentoxifilina;
- nos pacientes tratados com prednisolona, deve--se calcular o escore de Lille após 7 dias e, se > 0,45, deve-se considerar a suspensão do tratamento pela ausência de resposta;
- pacientes com Maddrey < 32, sem encefalopatia hepática e com melhora dos níveis de bilirrubina e da função discriminante no decorrer da 1ª semana deverão ser monitorados e não necessitam de intervenção específica. Outro ponto fundamental é a abstinência alcoólica total, além do suporte nutricional com base na pesquisa de déficits de vitaminas e minerais e, se necessário, uso de terapia enteral. A abstinência alcoólica e a terapia nutricional estão indicadas em todos os casos, independentemente da gravidade;
- hepatite por drogas: o tratamento baseia-se em suspensão da medicação agressora e observação da reação após sua retirada. Na lesão induzida pelo paracetamol, pode-se administrar carvão ativado até 4 horas após a ingestão, antes da administração da N-acetilcisteína, cuja dose de ataque é de 140 mg/kg, VO ou SNG, e, posteriormente, 70 mg/kg, a cada 4 horas, em um total de

-MRCM.indb 533 12/5/17 4:05 PM

17 doses. Outra opção é o ataque de 150 mg/kg, EV, diluídos em SG5%, por 15 minutos, com dose de manutenção de 50 mg/kg infundida em 4 horas, seguida de 100 mg/kg em 16 horas ou 6 mg/kg/h. A terapia deve ser mantida por 72 horas ou até a melhora das enzimas hepáticas. A N-acetilcisteína também pode ser administrada em casos com insuficiência hepática aguda, com encefalopatia grau 1 ou 2, não relacionada a paracetamol.

PROGNÓSTICO

Entre os casos de hepatite B aguda em adultos, 90% têm cura espontânea, com evolução para hepatopatia crônica nos demais 10%. Em crianças, a taxa de cronificação é de 20-90% (Capítulo 119).

Nos casos de hepatite C aguda, 60-90% evoluem para forma crônica (Capítulo 119).

Em pacientes com hepatite por drogas, 5-15% podem evoluir com hepatopatia crônica.

Hepatite alcoólica aguda com Maddrey > 32 tem mortalidade em 30 dias de 30-50%.

À beira do leito

- Questionar sobre ingestão de bebidas alcoólicas e uso de medicações potencialmente hepatotóxicas, com especial atenção a AINH e paracetamol.
- Perguntar sobre fatores de risco para hepatites virais, incluindo relações sexuais desprotegidas, uso de drogas injetáveis, tatuagens e transfusões sanguíneas prévias.
- No exame clínico, pesquisar a presença de icterícia, fenômenos hemorrágicos e encefalopatia hepática.
- Deve-se atentar para a possibilidade de evolução para quadros fulminantes.
- Hepatite alcoólica aguda grave pode ser tratada com prednisolona ou pentoxifilina.
- Hepatite aguda por paracetamol deve ser tratada com N-acetilcisteína.
- Não há relação entre os valores de aminotransferases e o prognóstico.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Hepatites virais: o Brasil está atento. 3.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2008.

European Association for the Study of the Liver. EASL clinical practical guidelines: management of alcoholic liver disease. J Hepatol 2012;57(2):399-420.

Ferraz ML. Hepatites agudas virais. In: Zaterka S, Eisig J. Tratado de gastroenterologia. São Paulo: Atheneu; 2011. p.911-5.

Ghany MG, Strader DB, Thomas DL, Seeff LB. Diagnosis, management, and treatment of hepatitis C: an update. Hepatol 2009;49:1335-74.

Lima JM, Hyppolito EB, Fernandes SG. Hepatites agudas. In: Lima JMC. Gastroenterologia e hepatologia: sinais, sintomas, diagnóstico e tratamento. Fortaleza: Edições UFC; 2010. p.466-93.

Lok AS, McMahon BJ. Chronic hepatitis B: update 2009. Hepatol 2009; 50:661-2.

O'Shea RS, Dasarathy S, McCullough AJ. Alcoholic liver disease. Hepatol 2010;51:307-28.

119

HEPATOPATIAS CRÔNICAS

Rafael Oliveira Ximenes, Marina Pamponet Motta, Vitor de Sousa Medeiros

HEPATOPATIA ALCOÓLICA

DEFINICÃO E ETIOLOGIA

Trata-se de uma hepatite crônica associada à fibrose hepática causada pelo consumo excessivo de álcool. Tem espectro variável, podendo ir desde esteatose simples até cirrose complicada.

Ingestão diária de álcool > 40 g para homens e > 20 g para mulheres durante ≥ 10 anos está associada ao desenvolvimento de cirrose.

Além da quantidade de álcool ingerida, fatores genéticos, desnutrição e a coexistência de outros agressores hepáticos têm influência na evolução para cirrose.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência da dependência de álcool no Brasil é de 12,3%, sendo maior na região Nordeste (13,8%) e menor na região Norte (8,7%). Estima-se que até 30% dos dependentes de álcool evoluirão para cirrose.

Apesar do aumento da prevalência de cirrose alcoólica entre as mulheres, ainda há predominância no sexo masculino (proporção 2:1).

Em até 1/3 dos casos, há outra hepatopatia crônica associada (principalmente hepatites virais).

QUADRO CLÍNICO

A maioria dos pacientes permanece assintomática até a fase de cirrose descompensada.

Sintomas inespecíficos como anorexia, febre, emagrecimento, náuseas, vômitos e dor abdominal podem ocorrer. Hepatomegalia é encontrada em > 75% dos casos.

Aumento de volume das glândulas salivares e lacrimais e diminuição do fluxo salivar podem ser observados.

Pacientes mais graves podem apresentar unhas com linhas de Muehrcke (linhas brancas transversais paralelas à lúnula).

EXAMES COMPLEMENTARES

Elevação discreta de aminotransferases (geralmente, < 5 vezes o limite superior da normalidade) é observada.

-MRCM.indb 534 12/5/17 4:05 PM

- Relação AST/ALT > 2 é sugestiva de hepatopatia alcoólica.
- Macrocitose discreta pode ser observada, bem como leucocitose.
- Aumento sérico de gama-glutamiltransferase (gama-GT) sugere etilismo ativo (não é específico).
- Exames de imagem abdominal (USG, TC, RNM) podem mostrar esteatose e aumento de volume hepático.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico baseia-se nos achados de hepatopatia crônica associados a história de ingestão excessiva de álcool.

É frequente o paciente não revelar no 1° contato a quantidade real de álcool ingerida.

Apesar de desnecessária na maioria dos casos, a biópsia hepática pode ajudar nos casos duvidosos. Os achados histopatológicos típicos incluem balonização de hepatócitos, corpúsculos de Mallory e infiltrado leucocitário polimorfonuclear.

TRATAMENTO

O principal objetivo do tratamento é a abstinência alcoólica.

Além de aconselhamento, nos casos de dependência alcoólica significativa, pode ser necessário tratamento medicamentoso (dissulfiram, naltrexona) ou mesmo internação hospitalar.

Suporte nutricional é recomendado por causa da alta prevalência de desnutrição entre etilistas, incluindo deficiência de folato, vitamina B6, tiamina, vitamina A, magnésio, selênio e zinco.

PROGNÓSTICO

Pacientes que mantêm a ingestão de álcool têm 30% de chance de evoluir para cirrose. Nos casos com ingestão > 200 g/dia de álcool por período > 20 anos, esta chance pode atingir 50%.

Há risco de carcinoma hepatocelular, particularmente em homens com idade > 50 anos com cirrose.

A sobrevida em 5 anos é de 70-80% nos casos de esteatose; 50-75% nos casos de cirrose; e 30-50% nos casos de cirrose associada a hepatite alcoólica.

HEPATITE C

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Trata-se de infecção por um vírus RNA. São conhecidos, atualmente, 6 genótipos, sendo que o genótipo 1 é o mais frequente.

Cerca de 60-85% dos casos de hepatite C aguda sem tratamento evoluem para infecção crônica.

A transmissão via transfusão sanguínea foi praticamente erradicada como consequência do rastreio do vírus da hepatite C em hemoderivados. Atualmente, destaca-se a transmissão pelo compartilhamento de materiais entre usuários de drogas injetáveis, tatuagens, *piercings*, acupuntura, além de objetos de uso pessoal (lâminas de barbear, escovas de dente e instrumentos para pedicure/manicure).

EPIDEMIOLOGIA

Entre 130 milhões-210 milhões de pessoas (3% da população mundial) estão infectadas pelo vírus da hepatite C.

Prevalência de anti-HCV no Brasil: 2,1% na região Norte; 0,7% no Nordeste; 1,3% no Centro-Oeste; 1,3% no Sudeste; 1,2% na região Sul; e 0,8% no Distrito Federal.

O genótipo 1 corresponde a cerca de 68% dos casos, seguido do genótipo 3 (25% dos casos).

QUADRO CLÍNICO

Nas primeiras 2 décadas, os pacientes costumam ser assintomáticos ou apresentar sintomas inespecíficos, como fadiga e desconforto abdominal.

As manifestações extra-hepáticas incluem crioglobulinemia, líquen plano, porfiria cutânea tardia, síndrome de Sjögren, tireoidite autoimune, glomerulonefrite membranosa, linfoma de células B, fibrose pulmonar idiopática, poliarterite nodosa e anemia aplásica.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é baseado na detecção do anti-VHC, um teste de triagem, e confirmado pela detecção do RNA vírus da hepatite C (RNA-VHC).

Para definir o quadro como crônico, o anti-VHC deve permanecer reagente por período > 6 meses, e o RNA-VHC, positivo.

Em imunossuprimidos, o anti-VHC pode não ser detectável (RNA-VHC positivo isoladamente).

EXAMES COMPLEMENTARES

Os níveis séricos de ALT apresentam elevações intermitentes em cerca de 60-70% daqueles que têm infecção crônica.

A genotipagem do vírus da hepatite C deve ser realizada em todos os paciente antes do tratamento, pois auxilia no planejamento da dose, da duração e da probabilidade de resposta ao tratamento.

Deve-se realizar a quantificação do RNA-VHC por um método molecular sensível, idealmente a reação em cadeia da polimerase.

-MRCM.indb 535 12/5/17 4:05 PM

Biópsia hepática é facultativa nos pacientes com sinais clínicos e/ou ecográficos de cirrose, nos portadores dos genótipos 2 ou 3, ou nos pacientes com manifestações extra-hepáticas relacionadas ao vírus da hepatite C.

USG abdominal e endoscopia digestiva alta devem ser realizadas se houver suspeita de hipertensão portal.

TRATAMENTO

Têm indicação ao tratamento os pacientes com:

- fibrose avançada (METAVIR F3 ou F4 em elastografia/biópsia, APRI > 1,5 ou FIB4 > 3,25);
- METAVIR F2 em biópsia hepática há mais de 3 anos;
 - coinfecção com HIV;
 - após transplante de órgão sólido;
 - doenças hematológicas malignas;
- manifestações extra-hepáticas relacionadas ao vírus.

Os esquemas utilizados atualmente variam conforme o genótipo do vírus e podem incluir daclatasvir (inibidor de NS5A), simeprevir (inibidor de protease de 2ª geração), sofosbuvir (inibidor de polimerase), ribavirina (análogo de nucleosídeo) e/ou PEG interferona.

As novas opções apresentam outras vantagens, como:

- facilidade posológica (daclatasvir, simeprevir e sofosbuvir são comprimidos ministrados 1 ×/dia);
- menor período de administração (12-24 semanas);
- menos efeitos adversos (daclatasvir, simeprevir e sofosbuvir têm como principal efeito adverso a arritmia cardíaca);
- menor necessidade de exames de biologia molecular para avaliação do tratamento;
- melhores resultados, chegando a 95% em grupos selecionados.

O efeito adverso mais relevante da ribavirina é a anemia hemolítica, e os principais efeitos adversos da interferona são: alterações hematológicas, sintomas semelhantes aos da gripe (cefaleia, fadiga, febre e mialgia), sintomas psiquiátricos e alterações tireoidianas.

Deve-se checar uso de medicamentos concomitantes por conta da grande quantidade de interações.

A erradicação do vírus, objetivo do tratamento, é constatada com o resultado de HCV-RNA indetectável na 12ª ou 24ª semana de acompanhamento pós-tratamento, conforme o regime terapêutico instituído, caracterizando a resposta virológica sustentada.

PROGNÓSTICO

A progressão da lesão hepática geralmente é silenciosa, com 20% dos pacientes evoluindo para cirrose em 20-30 anos.

Os fatores associados a uma progressão mais acelerada da fibrose são: infecção em idade mais avançada, sexo masculino, esteatose hepática, resistência insulínica, imunodeprimidos (p. ex., coinfectados pelo HIV) e consumo excessivo de álcool.

HEPATITE B

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O vírus da hepatite B é um DNA vírus pertencente à família *Hepadnaviridae*.

Cerca de 10% dos adultos expostos ao vírus evoluem para formas crônicas. A hepatite B crônica é definida pela persistência do vírus ou presença do AgHBs durante período > 6 meses.

A transmissão do vírus pode ocorrer por via parenteral, sexual, vertical – sobretudo durante o parto ou, raramente, via transplacentária – e por meio de solução de continuidade (pele e mucosa).

EPIDEMIOLOGIA

A infecção crônica pelo vírus da hepatite B atinge 350 milhões de pessoas no mundo (principal causa de cirrose)

A prevalência de hepatite B no Brasil varia em 0,19-0,6% (regiões Nordeste e Centro-Oeste) até 3-4% (regiões Norte e Sudeste).

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas inespecíficos incluem fadiga, inapetência e dor em hipocôndrio direito.

Períodos de reativação viral são observados, com aparecimento de icterícia e insuficiência hepática. O uso de corticosteroides e imunossupressores pode desencadear a reativação.

Manifestações extra-hepáticas incluem artrite, dermatite, glomerulonefrite, poliarterite nodosa e polimialgia reumática.

EXAMES COMPLEMENTARES

As Tabelas 1 e 2 apresentam a interpretação dos resultados sorológicos e fases da hepatite B crônica. O diagnóstico inicial é sorológico e não exige a dosagem do vírus.

Outras causas de doença hepática crônica devem ser pesquisadas, incluindo coinfecções com vírus das hepatites D e C, e HIV.

-MRCM.indb 536 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Son	rologia para hepatite B
AgHBs	Principal marcador, indica a presença de hepatite B (aguda ou crônica) 1º marcador sorológico a surgir antes do aparecimento dos sintomas
Anti-HBc IgM	Diagnostica hepatite B aguda
Anti-HBc IgG	Indica uma cicatriz sorológica pelo contato prévio com o vírus ou indica a presença de hepatite B crônica
AgHBe	Representa replicação viral ativa
Anti-HBe	Representa baixa replicação viral
Anti-HBs	Anticorpo que neutraliza o AgHBs e marca a evolução para cura

AgHBe: antígeno e do vírus da hepatite B; AgHBs: antígeno s do vírus da hepatite B; anti-HBc: anticorpo contra as proteínas do *core* do vírus da hepatite B; anti-HBe: anticorpo contra o antígeno e do vírus da hepatite B; anti-HBs: anticorpo contra o antígeno s do vírus da hepatite B.

A biópsia hepática é dispensável em pacientes com evidência clínica de cirrose ou naqueles que possuem indicação de tratamento, independentemente do grau de atividade histológica.

TRATAMENTO

As indicações de tratamento baseiam-se principalmente na combinação de 3 critérios: níveis séricos de DNA vírus da hepatite B (DNA-VHB), níveis séricos de ALT e gravidade da doença hepática. Uma vez que a hepatite B crônica tem um curso flutuante e a correlação entre os níveis de ALT e DNA-VHB e o grau de doença hepática não é fidedigna, a biópsia hepática é útil na decisão terapêutica.

Os principais objetivos do tratamento são impedir progressão e descompensação da cirrose e o surgimento de carcinoma hepatocelular, além de aumentar a sobrevida. O resultado final desejado após o tratamento é a negativação sustentada do AgHBs, com ou sem soroconversão para anti-HBs, e a supressão do DNA-VHB; porém, esse resultado raramente é possível com os agentes atualmente disponíveis.

Entre os medicamentos utilizados, os principais são a interferona, os análogos nucleosídeos (lamivudina, entecavir e telbivudina) e os análogos nucleotídeos (adefovir e tenofovir). Entecavir e tenofovir são potentes inibidores do vírus, com elevada barreira à resistência. Por isso, podem ser usados como 1ª linha em monoterapia.

Análogos núcleosídeos e nucleotídeos possuem a vantagem da admnistração VO e excelente perfil de segurança; porém, geralmente precisam ser usados por tempo indefinido, pois muitas vezes ocorre uma reativação após suspensão do tratamento, e raramente ocorre a resposta sustentada.

A interferona apresenta efeitos colaterais frequentes, e seu uso é por injecção SC. As suas vantagens são o tempo de tratamento limitado, a ausência de resistência, a possibilidade de obter uma resposta virológica sustentada e DNA-VHB indetectável.

PROGNÓSTICO

A evolução para cirrose ocorre em 15-40% dos casos. Os fatores que aumentam o risco de cirrose e carcinoma hepatocelular na hepatite B crônica incluem etilis-

Tabela 2	Interpretação da	a sorologia par	a hepatite B			
AgHBs	Anti-HBc IgM	Anti-HBc IgG	AgHBe	Anti-HBe	Anti-HBs	Diagnósticos
+	+	-	+	-	_	Hepatite B aguda (fase inicial)
+	+	+	_	_	_	Hepatite B aguda (fase tardia)
-	+	-	±	±	_	Hepatite B aguda (janela imunológica) → dosar DNA-VHB
+	_	+	+	_	-	Hepatite B crônica (fase replicativa)
+	-	+	-	+	-	Hepatite B crônica (fase não replicativa ou fase replicativa do vírus mutante pré- <i>core</i>)
-	-	+	-	-	-	Hepatite B crônica (janela imunológica) → dosar DNA-VHB Infecção curada antiga (negativação do anti-HBs)
_	_	+	_	+	+	Hepatite B curada (cicatriz sorológica)
_	_	_	_	_	+	Vacinação prévia
+	_	_	+	_	_	Erro laboratorial

AgHBe: antigeno e do vírus da hepatite B; AgHBs: antigeno s do vírus da hepatite B; anti-HBc: anticorpo contra as proteínas do *core* do vírus da hepatite B; anti-HBe: anticorpo contra o antígeno e do vírus da hepatite B; anti-HBs: anticorpo contra o antígeno s do vírus da hepatite B; VHB: vírus da hepatite B.

-MRCM.indb 537 12/5/17 4:05 PM

mo, tabagismo, extremos de idade, ingestão de alfatoxinas e coinfecção com HIV e vírus da hepatite C.

Mesmo os pacientes sem cirrose estabelecida podem evoluir com carcinoma hepatocelular.

A redução nos níveis de DNA-VHB sérico está associada a uma redução de 6 vezes no risco de carcinoma hepatocelular.

ESTEATO-HEPATITE NÃO ALCOÓLICA

DEFINICÃO

Define-se a doença hepática gordurosa não alcoólica (DHGNA) por esteatose hepática observada em exames de imagem ou biópsia, na ausência de causas secundárias. Quando acompanhada de inflamação e balonização hepatocitária, é definida com esteato-hepatite não alcoólica (NASH).

EPIDEMIOLOGIA

A doença hepática gordurosa não alcoólica é considerada epidemia mundial e representa a forma mais comum de doença hepática.

Está associada a obesidade, DM, dislipidemia e hipertensão arterial.

Em obesos submetidos a cirurgia bariátrica, > 90% apresentam doença hepática gordurosa não alcoólica.

Cerca de 30% dos pacientes com doença hepática gordurosa não alcoólica apresentam esteato-hepatite não alcoólica.

A prevalência de esteato-hepatite não alcoólica é estimada em 1,2-4,8% na população geral.

QUADRO CLÍNICO

A doença hepática gordurosa não alcoólica e a esteato-hepatite não alcoólica são usualmente assintomáticas.

Sintomas como fadiga, desconforto no quadrante superior direito do abdome, perda de peso e astenia podem ocorrer quando a doença já está mais avançada ou quando há presença de cirrose.

Sinais e sintomas de insuficiência hepática, como aranhas vasculares, ginecomastia e eritema palmar, ocorrem menos frequentemente que em outras hepatopatias crônicas.

EXAMES COMPLEMENTARES

Elevação leve a moderada de ALT e AST, geralmente < 4 vezes o limite superior da normalidade, é a anormalidade laboratorial mais comum, embora alguns pacientes possam apresentar enzimas hepáticas normais. Diferindo da doença hepática alcoólica, a AST apresenta valores inferiores aos da ALT.

Hiperbilirrubinemia, hipoalbuminemia e TP prolongado são infrequentes e costumam ser observados quando a falência hepática está bem estabelecida.

Biópsia hepática pode revelar esteatose macrovesicular, balonização dos hepatócitos e inflamação lobular.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de doença hepática gordurosa não alcoólica é baseado na presença de esteatose hepática e na exclusão das seguintes causas secundárias para este achado:

- álcool;
- hepatite C;
- doença de Wilson;
- nutrição parenteral;
- esteatose hepática aguda da gravidez;
- medicamentos (amiodarona, metotrexato, tamoxifeno, corticosteroides, valproato, antirretrovirais).

A biópsia hepática é o padrão-ouro para o diagnóstico de esteato-hepatite não alcoólica. Geralmente, é indicada em pacientes com esteatose hepática na presença de pelo menos 2 fatores de risco (idade > 45 anos, obesidade, DM, hipertensão arterial e dislipidemia).

TRATAMENTO

Dieta hipocalórica e atividade física devem ser indicadas com o objetivo de perda ponderal de pelo menos 5-10%.

Vitamina E, na dose de 800 UI/dia, é a droga de 1ª linha nos casos de esteato-hepatite não alcoólica comprovada por biópsia em pacientes não diabéticos e não cirróticos.

Apesar da provável eficácia da pioglitazona no tratamento de esteato-hepatite não alcoólica em pacientes não diabéticos, a segurança em longo prazo ainda não foi estabelecida.

Outros tratamentos em estudo são acetilcisteína, ácido ursodesoxicólico, ômega-3 e cirurgia bariátrica.

PROGNÓSTICO

A maioria dos pacientes apresenta curso clínico estável e indolente. Apesar disso, a mortalidade em pacientes com doença hepática gordurosa não alcoólica é maior que na população geral, principalmente em razão da maior ocorrência de eventos cardiovasculares e, naqueles com esteato-hepatite não alcoólica, também da maior mortalidade relacionada às alterações hepáticas.

A evolução para cirrose ocorre em 3-5% dos casos de doença hepática gordurosa não alcoólica e 15-25% dos casos de esteato-hepatite não alcoólica.

-MRCM.indb 538 12/5/17 4:05 PM

Nos casos de cirrose, há risco aumentado de carcinoma hepatocelular.

HEPATITE AUTOIMUNE

DEFINICÃO

A hepatite autoimune é uma hepatite crônica progressiva desencadeada por fatores ambientais ainda não completamente elucidados (p. ex., vírus, medicamentos, ervas) que levam a um processo inflamatório mediado por linfócitos T contra antígenos hepáticos em indivíduos geneticamente suscetíveis.

EPIDEMIOLOGIA

Apresenta ocorrência rara e universal, sendo que afeta mais mulheres do que homens, na proporção de 4:1.

É responsável por 5-19% das doenças hepáticas em centros de referência brasileiros e por < 5% dos pacientes em lista de transplante.

Pode manifestar-se em qualquer época da vida; no entanto, incidência bimodal é observada, com picos na puberdade e da 4ª à 6ª décadas de vida.

QUADRO CLÍNICO

O quadro geralmente é inespecífico, cursando com fadiga, icterícia, náusea, dor abdominal e dores articulares, mas o paciente pode apresentar-se desde completamente assintomático até com sinais de insuficiência hepática aguda grave.

Cerca de metade dos pacientes apresentam curso insidioso, que pode durar de semanas a meses.

A forma aguda, que ocorre em cerca de 1/3 dos casos, pode ser indistinguível de uma hepatite viral ou toxicomedicamentosa.

Muitos pacientes evidenciam sinais de doença crônica ao exame físico, como aranhas vasculares, eritema palmar e esplenomegalia, o que confirma o caráter de evolução prolongada.

A concomitância com doenças autoimunes extrahepáticas é comum, em especial doenças tireoidianas e artrite reumatoide, com frequência variando de acordo com a casuística (30-50%).

EXAMES COMPLEMENTARES

Ocorre aumento de ALT e AST, que pode atingir valores > 50 vezes o limite superior da normalidade, podendo ter curso flutuante.

Observa-se hipergamaglobulinemia policional, com aumento mais pronunciado de IgG.

Autoanticorpos estão presentes em cerca de 90% dos casos, mas não são patognomônicos. Incluem fator antinuclear, antimúsculo liso (AML), antiantígeno hepático solúvel (anti-SLA), antimicrossoma de fígado e rim tipo 1 (anti-LKM1) e anticitosol hepático.

A biópsia hepática apresenta alguns aspectos bastante característicos da doença, ganhando importância máxima nos casos de apresentação atípica. A hepatite de interface é presença obrigatória, com predomínio de plasmócitos. As rosetas hepatocitárias também são características.

DIAGNÓSTICO (TABELA 3)

Tabela 3 Escore simplificado para diagnóstico de hepatite autoimune				
Parâmetros	Resultados	Escore		
FAN ou AML*	≥ 1/40	+1		
FAN ou AML*	≥ 1/80	+2		
ou anti-LKM1*	≥ 1/40			
ou anti-SLA*	Positivo			
lgG	> LSN	+1		
	> 1,1 × LSN	+2		
Histologia	Compatível	+1		
	Típica	+2		
Vírus	Negativos	+2		

^{*} A soma máxima dos pontos dos autoanticorpos é 2. Diagnóstico provável quando a soma for 6 e definitivo quando > 7.

AML: antimúsculo liso; anti-LKM1: antimicrossoma de fígado e rim tipo 1; anti-SLA: antiantígeno hepático solúvel; FAN: fator antinúcleo; IgG: imunoglobulina G; LSN: limite superior de normalidade.

Adaptada de Hennes EM, Zeniya M, Czaja AJ, Parés A, Dalekos GN, Krawitt EL, et al. Simplified criteria for the diagnosis of autoimmune hepatitis. Hepatology 2008; 48:169-76.

CLASSIFICAÇÃO

Pode ser dividida em tipos 1 e 2:

- hepatite autoimune tipo 1: pode ocorrer em qualquer idade, sendo o tipo mais frequente entre adultos. Tem gravidade variável e apresenta melhor resposta ao tratamento. Os principais autoanticorpos encontrados são FAN e AML;
- hepatite autoimune tipo 2: ocorre predominantemente em crianças e adultos jovens, sendo 95% dos casos do sexo feminino. Tem curso clínico mais grave e a falha terapêutica é frequente. Os principais autoanticorpos encontrados são o anti-LKM1 e o anticitosol hepático tipo 1.

TRATAMENTO

O tratamento imunossupressor demonstrou melhora significativa na sobrevida.

-MRCM.indb 539 12/5/17 4:05 PM

A terapêutica padrão, inicialmente, consiste em prednisona, monoterapia, na dose de 60 mg/dia, ou na dose 30 mg/dia, associada a azatioprina, 1-2 mg/kg/dia.

A manutenção pode ser feita com prednisona, 5-10 mg/dia, associada a azatioprina, 50-150 mg/dia.

O tratamento deve ser mantido por < 18 meses após a normalização de aminotransferases, quando deverá ser realizada biópsia hepática para avaliar remissão histológica.

PROGNÓSTICO

A hepatite autoimune não tratada apresenta prognóstico ruim, com taxas de sobrevida que chegam a 10% em 10 anos. Até 40% dos pacientes com doença grave não tratada evoluem para óbito dentro de 6 meses do diagnóstico e, entre os sobreviventes, há evolução para cirrose em 40% dos casos.

A taxa de resposta completa (remissão bioquímica e histológica) é de 80% após 3 anos de tratamento, com taxas de recidiva após suspensão do tratamento, também elevadas, variando de 50-86%.

SÍNDROME DE BUDD-CHIARI

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A síndrome de Budd-Chiari é caracterizada pela obstrução ao fluxo venoso hepático, na maioria das vezes ocasionada pela trombose dos ramos das veias hepáticas ou da veia cava inferior.

Após a trombose, pode haver evolução para fibrose e estenose venosa, por vezes com aspecto de membrana.

Em alguns casos, a obstrução ao fluxo venoso hepático é secundária a invasão ou compressão tumoral.

Na maioria das vezes, está associada a ≥ 1 condição pró-trombótica.

A mutação do gene JAK-2 está presente em 50% dos casos. Tal gene está associado a doenças mieloproliferativas como policitemia vera, trombocitemia essencial e mielofibrose.

Trata-se de uma doença rara, com prevalência estimada em 2 casos/1.000.000 de habitantes.

QUADRO CLÍNICO

A evolução costuma ser crônica, com raros casos evoluindo de forma fulminante.

Cerca de 15% dos pacientes podem ser assintomáticos, particularmente quando a trombose é de um único ramo das veias hepáticas.

Os achados clínicos mais frequentes são dor abdominal, ascite, hepatoesplenomegalia e varizes de esôfago.

O tempo de início dos sintomas não tem relação com o momento da trombose, sendo que apenas 10% dos pacientes que iniciam um quadro sintomático agudo têm um trombo recente. A maioria já apresenta fibrose extensa e cirrose.

EXAMES COMPLEMENTARES

Geralmente, há elevação discreta de fosfatase alcalina decorrente do desenvolvimento de hepatopatia congestiva.

A análise do líquido ascítico mostra um gradiente de albumina soro-ascite > 1,1 mg/dL com proteínas totais aumentadas (comumente > 2,5 mg/dL).

Deve-se investigar trombofilias (dosagem de proteínas C e S, antitrombina III, homocisteína, pesquisa de fator V de Leiden, mutação do gene da protrombina, anticardiolipina).

Além disso, deve-se pesquisar a mutação V617F do gene JAK-2 e investigar a presença de doenças mieloproliferativas.

É característica da doença uma hipertrofia significativa do lobo caudado do fígado, já que a drenagem deste lobo é feita diretamente para a veia cava inferior e sua perfusão portal é preservada.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é confirmado pela documentação da obstrução ao fluxo venoso hepático com o uso de exames de imagem (Doppler, TC, RNM).

Nas raras situações em que os exames de imagem não são confirmatórios, mas sugerem o diagnóstico (hepatomegalia, hipertrofia do lobo caudado, dilatação de veias hepáticas), pode-se solicitar venografia de veia cava inferior e veias hepáticas. Nesses casos, deve-se fazer diagnóstico diferencial com outras causas de hipertensão portal pós-hepática (insuficiência cardíaca, pericardite constritiva, cardiomiopatia restritiva).

TRATAMENTO

Quando possível, deve-se tratar a doença de base relacionada à síndrome de Budd-Chiari.

Se for identificada a presença de estenose venosa curta, pode-se proceder à angioplastia percutânea.

Recomenda-se iniciar a anticoagulação de forma precoce, preferencialmente com heparina de baixo peso molecular seguida de antagonistas de vitamina K (varfarina). A anticoagulação deve ser mantida por tempo indeterminado em casos de maior gravidade, bem como naqueles em que é encontrada trombofilia subjacente.

Quando há deterioração da função hepática apesar da anticoagulação, indica-se a colocação de *shunt* por-

-MRCM.indb 540 12/5/17 4:05 PM

tossistêmico intra-hepático transjugular (TIPS). Caso se utilize TIPS revestido farmacologicamente, o resultado é satisfatório em 60% dos casos. Na falha do TIPS, deve ser considerado o transplante hepático.

PROGNÓSTICO

Sem tratamento, a síndrome de Budd-Chiari tem mortalidade de 90% em 3 anos, sendo relacionada às complicações da hipertensão portal e da insuficiência hepática.

Com as opções terapêuticas atuais, a sobrevida em 5 anos pode chegar a 70-90%.

HEMOCROMATOSE

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A hemocromatose é uma doença causada pelo depósito tóxico de ferro nos tecidos.

Pode ser hereditária, na maioria dos casos relacionada à mutação autossômica recessiva do gene HFE, que participa da regulação da absorção e do metabolismo do ferro.

Outras mutações incluem as dos genes da hepcidina (Hamp), hemojuvelina (HJV), TfR2 e ferroportina.

A hemocromatose pode ser secundária a transfusões de repetição e anemias hemolíticas crônicas.

EPIDEMIOLOGIA

A mutação clássica do gene HFE originou-se há cerca de 2 mil anos no noroeste europeu. Hoje, tal mutação está presente em homozigose em 5:1.000 descendentes daquela região.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas mais frequentes são artralgia, astenia e hepatomegalia, que se iniciam com 4-5 décadas de vida. O quadro clássico inclui alteração da cor da pele para o bronze, diabetes e cirrose inexplicada (diabetes bronzeado).

O acometimento hepático vai desde quadros assintomáticos de elevação de aminotransferases até cirrose e carcinoma hepatocelular.

O acometimento cardíaco leva a arritmias e insuficiência cardíaca.

O acometimento articular pode levar a artrite destrutiva.

Outras alterações endocrinológicas são hipogonadismo hipogonadotrófico, impotência sexual e hipotireoidismo.

Há casos de hemocromatose juvenil (relacionada à mutação dos genes HJV e Hamp) com quadro clínico

mais grave, que se iniciam na 2ª década de vida e comumente levam a morte por insuficiência cardíaca antes dos 30 anos de idade.

EXAMES COMPLEMENTARES

O perfil de ferro é o principal exame inicial e costuma revelar ferro sérico, saturação de ferro e ferritina elevados, com transferrina normal.

Quando a transferrina é diminuída (o que ocorre comumente em pacientes com cirrose), a saturação de ferro pode ser falsamente aumentada, não configurando suspeita para hemocromatose.

Deve-se solicitar, ainda, dosagem de aminotransferases, hormônios sexuais, TSH, T4 livre e glicemia.

A RNM pode ser utilizada para quantificar o ferro hepático.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de hemocromatose hereditária deve ser feito conforme apresentado na Figura 1.

Outras causas de hepatopatias crônicas como álcool, hepatite C e esteato-hepatite não alcoólica podem cursar com sobrecarga de ferro e devem ser excluídas.

Em pacientes com sobrecarga de ferro e história de transfusões de repetição e/ou hemólise crônica, o diagnóstico é de hemocromatose secundária.

TRATAMENTO

O tratamento da hemocromatose hereditária é feito com flebotomia periódica.

Inicialmente, retiram-se 200-500 mL/semana de sangue até a saturação de ferro ficar < 30% e a ferritina, < 50 ng/mL. Geralmente, isso ocorre após 1-2 anos.

Após esse período, o tratamento de manutenção visa manter a ferritina em 50-100 ng/mL, o que normalmente exige a retirada de 800-2.000 mL por ano.

Na hemocromatose secundária, podem ser utilizados quelantes de ferro (deferiprona, deferasirox).

PROGNÓSTICO

Cerca de 25% dos casos de homozigose para C282Y evoluirão para cirrose se não tratados.

Com o tratamento, pode não haver progressão do dano tecidual, sendo que em 13-50% dos casos ocorre inclusive regressão da fibrose hepática, mais frequentemente quando é incipiente.

Hipogonadismo, cirrose, artrite destrutiva e diabetes insulino-dependente costumam ser irreversíveis, mas alguns aspectos melhoram com o tratamento (dose de insulina, aminotransferases, fadiga).

-MRCM.indb 541 12/5/17 4:05 PM

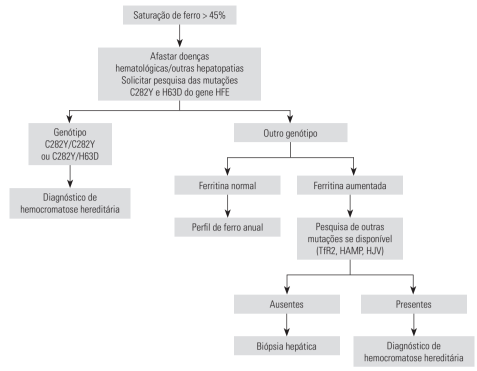


Figura 1 Diagnóstico da hemocromatose hereditária.

DOENÇA DE WILSON

DEFINICÃO E ETIOLOGIA

A doença de Wilson é uma doença hereditária decorrente de mutações do gene ATP7B, que codifica a proteína transportadora ATPase tipo P. Defeito nessa enzima prejudica a excreção biliar de cobre e promove seu acúmulo tecidual, particularmente no fígado e no cérebro.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência mundial é de 30 casos/1.000.000 de habitantes. A maioria dos casos aparece entre 5-35 anos de idade (apenas 3% após a 4ª década de vida).

Cerca de 6-12% dos casos de insuficiência hepática aguda encaminhados para transplante de emergência são decorrentes da doença de Wilson.

QUADRO CLÍNICO

Icterícia intensa pode ser observada nos casos agudos.

Distúrbios neuropsiquiátricos podem surgir isoladamente ou concomitantemente à doença hepática.

A doença hepática assintomática geralmente precede as manifestações neuropsiquiátricas.

Os distúrbios neurológicos incluem (pode ocorrer mais de um tipo concomitantemente):

- síndrome acinético-rígida semelhante à doença de Parkinson (parkinsonismo juvenil);
- pseudoesclerose com predomínio de tremor grosseiro, proximal e irregular;
 - ataxia:
 - síndrome distônica focal ou difusa.

Disartria, sialorreia e distonia orofaríngea são frequentes.

Distúrbios psiquiátricos ocorrem em 1/3 dos pacientes, incluindo mudança de personalidade, humor lábil, comportamento inadequado e transtornos semelhantes a esquizofrenia e depressão.

Anel de Kayser-Fleischer está presente em 95% dos pacientes com sintomas neurológicos e em 44-66% dos casos com hepatopatia exclusiva, não sendo específico da doença de Wilson (também ocorre em doenças crônicas colestáticas). É mais bem visualizado no exame com lâmpada de fenda.

Manifestações menos comuns da doença incluem anemia hemolítica, gigantismo, nefrolitíase, cardiomiopatia, miopatia, osteoartrite e infertilidade.

EXAMES COMPLEMENTARES

A combinação de relação fosfatase alcalina/bilirrubina total < 4 e relação AST/ALT > 2,2 exibe sensibilida-

-MRCM.indb 542 12/5/17 4:05 PM

de e especificidade elevadas para o diagnóstico do quadro agudo.

A ceruloplasmina sérica geralmente é < 0,1 g/L na doença de Wilson; no entanto, sua dosagem isolada não é suficiente para diagnosticar ou excluir a doença de Wilson, pois outras situações podem causar elevação (inflamação aguda, hiperestrogenismo) ou diminuição (perda de proteína renal ou entérica, hepatopatia avançada) dos seus níveis.

Cobre sérico livre costuma estar > 25 mcg/dL nos pacientes não tratados (normal < 15 mcg/dL). Pode ser calculado pela diferença entre a concentração de cobre no soro (em mcg/dL) e 3,15 vezes a concentração sérica da ceruloplasmina (em mg/dL).

Cobre urinário de 24 horas reflete a quantidade de cobre na circulação não ligado à ceruloplasmina. O nível considerado diagnóstico é 100 g/24 horas em pacientes sintomáticos.

A biópsia hepática é necessária somente se o sinais clínicos e exames não permitirem um diagnóstico definitivo ou se houver suspeita de outras doenças hepáticas.

Em TC/RNM de crânio, os achados mais frequentes são aumento da densidade ou hiperintensidade em T2 na região dos gânglios da base. Um achado característico da doença de Wilson é o sinal do "panda gigante", porém é encontrado apenas em uma minoria de pacientes.

Existem mais de 300 mutações no gene ATP7B, mas nem todas foram estabelecidas como causadoras da doença. Deve-se pesquisar mutação nesse gene em indivíduos nos quais é difícil de estabelecer o diagnóstico e para a triagem familiar de parentes de 1° grau de pacientes com doença de Wilson.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico da doença de Wilson pode ser feito conforme apresentado na Figura 2.

TRATAMENTO

O tratamento inicial para pacientes sintomáticos deve incluir um agente quelante (D-penicilamina ou trientina).

O zinco é a terapia inicial de escolha em pacientes com acometimento neurológico.

Pacientes assintomáticos ou em terapia de manutenção podem ser tratados com um agente quelante ou zinco.

Deve-se evitar a ingestão de alimentos ricos em cobre, especialmente durante o 1° ano de tratamento.

Pacientes com insuficiência hepática aguda devem ser avaliados para transplante hepático.

PROGNÓSTICO

Doença de Wilson não tratada é fatal. A maioria dos pacientes morrem em decorrência da doença hepática e uma minoria por complicações da doença neurológica progressiva.

Após 1-2 anos de tratamento, a função hepática torna-se normal na maioria dos pacientes sem cirrose ou com cirrose compensada. Já os sintomas neurológicos parecem ser apenas parcialmente reversíveis e podem, ainda, agravar-se no início do tratamento.

DEFICIÊNCIA DE ALFA-1-ANTITRIPSINA

DEFINIÇÃO

É uma doença metabólica de herança autossômica recessiva que se caracteriza pela redução dos níveis de

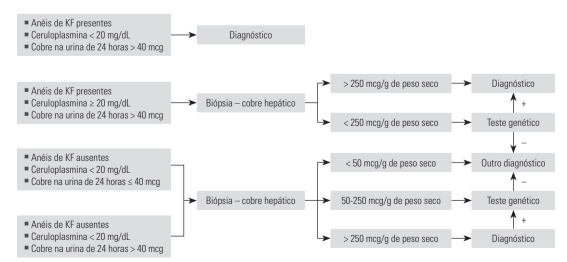


Figura 2 Teste molecular significa homozigose confirmada para 1 ou 2 mutações que constituem a definição de heterozigose composta. KF: Kayser-Fleischer.

-MRCM.indb 543 12/5/17 4:05 PM

alfa-1-antitripsina e maior predisposição para enfisema pulmonar e hepatopatia.

EPIDEMIOLOGIA

Cerca de 116 milhões de pessoas no mundo têm pelo menos 1 dos alelos afetados, e cerca de 34 milhões apresentam comprometimento em ambos.

No Brasil, calcula-se que mais de 900 mil indivíduos tenham os 2 alelos afetados.

QUADRO CLÍNICO

Nos adultos, prevalece quadro de hepatopatia crônica com início na 5ª década de vida.

As manifestações clínicas variam desde quadros assintomáticos a cirróticos com hepatocarcinoma.

A manifestação pulmonar clássica é o enfisema, cursando com dispneia, tosse crônica e, por vezes, broncoespasmo. Em geral, surge mais precocemente que a hepatopatia, por volta de 25-40 anos de idade.

DIAGNÓSTICO

O teste de triagem dos casos suspeitos é a dosagem sérica da alfa-1-antitripsina.

Por se tratar de uma proteína de fase aguda, seus níveis podem elevar-se em processos inflamatórios, levando a diagnósticos falso-negativos. Daí a importância do diagnóstico fenotípico.

A fenotipagem da proteína alfa-1-antitripsina é considerada o exame padrão de referência, com o fenótipo ZZ indicando deficiência de alfa-1-antitripsina.

O gene que sintetiza a alfa-1-antitripsina é um inibidor de protease (Pi), e o alelo associado à doença é o PiZ.

TRATAMENTO

Recomenda-se vacinar contra hepatite A e B, pneumococo e influenza.

Alfa-1-antitripsina purificada de plasma humano é indicada para portadores da deficiência com doença pulmonar obstrutiva crônica que possuam níveis séricos < 55 mg/dL.

O transplante hepático é uma alternativa para os casos com cirrose hepática avançada ou hepatocarcinoma.

PROGNÓSTICO

A maioria dos casos não evolui para doença hepática avançada.

Apesar disso, a deficiência de alfa-1-antitripsina é a principal causa genética de transplante hepático em crianças.

ESQUISTOSSOMOSE

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A esquistossomose é causada por vermes trematódeos sanguíneos do gênero *Schistosoma* (*Schistosoma* haematobium, *Schistosoma mansoni*, *Schistosoma japo*nicum, *Schistosoma intercalaturn* e *Schistosoma mekon*gi). Todas as espécies de *Schistosoma*, com exceção de *Schistosoma haematobiun*, estão associadas a morbidade e mortalidade significativas, pois podem causar a formação de granulomas no intestino e no fígado.

EPIDEMIOLOGIA

Esquistossomose é a 2ª infecção parasitária mais comum no mundo, após a malária.

É responsável por aproximadamente 200 milhões de infecções e 200 mil mortes a cada ano.

No Brasil, estima-se que existem 5-10 milhões de pessoas infectadas e 30 milhões expostas ao risco de infecção. Cerca de 5-7% dos infectados desenvolvem a forma hepatoesplênica da doença.

QUADRO CLÍNICO

- Esquistossomose aguda: início dos sintomas 4-6 semanas após a penetração de cercárias em indivíduos que tiveram contato com água de lagoas contaminadas ("lagoas de coceira"). Os sintomas incluem hepatoesplenomegalia, febre, artralgias, mialgias, tosse seca e diarreia. Desaparecem espontaneamente após várias semanas na maioria dos pacientes.
- Esquistossomose hepatoesplênica crônica: manifesta-se por hepatomegalia, fibrose hepática e hipertensão portal, com risco de progressão para esplenomegalia, surgimento de varizes esofágicas e hemorroidas. Os pacientes geralmente toleram melhor os episódios de sangramento de varizes do que os pacientes com hipertensão portal associada a cirrose. Não evolui para cirrose hepática, havendo uma notável falta de estigmas de doença hepática crônica.
- Outras formas: existem, ainda, as formas intestinal, pulmonar, neurológica, renal e pancreática da esquistossomose crônica.

EXAMES COMPLEMENTARES

Os achados laboratoriais incluem níveis ligeiramente elevados de fosfatase alcalina, aumento de IgG, anemia leve, leucopenia e trombocitopenia (hiperesplenismo).

USG abdominal revela aumento predominantemente do lobo hepático esquerdo e esplenomegalia moderada.

-MRCM.indb 544 12/5/17 4:05 PM

DIAGNÓSTICO

O encontro de ovos do parasita em amostras de fezes é o padrão-ouro para o diagnóstico da esquistossomose. A técnica de análise quantitativa clássica de fezes (Kato-Katz) é utilizada para estimar a gravidade da infecção e avaliar o parasita. Deve-se realizar coletas repetidas de fezes em dias diferentes para aumento de sensibilidade.

Múltiplas biópsias de mucosa retal são um método diagnóstico ainda mais sensível.

USG abdominal pode revelar hiperecoicidade da veia porta principal até seus ramos intra-hepáticos pequenos e da vesícula biliar.

TRATAMENTO

O tratamento é realizado com praziquantel ou oxamniquine. Deve-se controlar o tratamento com exame de fezes 4-6 semanas depois.

BIBLIOGRAFIA

Bica I, Hamer DH, Stadecker MJ. Hepatic schistosomiasis. Infect Dis Clin N Am 2000;14:583-604, viii.

Brasil. Ministério da Saúde. Protocolo clínico e diretrizes terapêuticas para hepatite viral C e coinfeções. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

Brasil. Ministério da Saúde. Protocolo clínico e diretrizes terapêuticas para o tratamento da hepatite viral crônica B e coinfecções. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.

Chalasani N, Younossi Z, Lavine JE, Diehl AM, Brunt EM, Cusi K, et al. The diagnosis and management of non-alcoholic fatty liver disease: practice guideline by the American Association for the Study of Liver Diseases, American College of Gastroenterology, and the American Gastroenterological Association. Hepatol 2012;55:2005-23.

European Association for the Study of Liver. EASL clinical practical guidelines: management of alcoholic liver disease. J Hepatol 2012; 57:399-420

European Association for the Study of Liver. EASL clinical practice guidelines: management of chronic hepatitis B virus infection. J Hepatol 2012;57:167-85.

European Association for the Study of Liver. EASL clinical practice guidelines for HFE hemochromatosis. J Hepatol 2010;53:3-22.

European Association for the Study of Liver. EASL clinical practice guidelines: Wilson's disease. J Hepatol 2012;56:671-85.

Farrel GC, Larter CZ. Nonalcoholic fatty liver disease: from steatosis to cirrhosis. Hepatol 2006;43:99-112.

Ghany MG, Strader DB, Thomas DL, Seeff LB. Diagnosis, management, and treatment of hepatitis C: an update. Hepatol 2009;49:1335-74. Gryseels B. Schistosomiasis. Infect Dis Clin N Am 2012;26:383-97.

Lohse AW, Mieli-Vergani G. Autoimmune hepatites. J Hepatol 2011;55: 171-82

Manns MP, Czaja AJ, Gorham JD, Krawitt EL, Mieli-Vergani G, Vergani D, et al. Diagnosis and management of autoimmune hepatitis: practice guideline by the American Association for the Study of Liver Diseases. Hepatol 2010;51:1-31.

Ministério da Saúde. Protocolo clínico e diretrizes terapêuticas para hepatite C e coinfecções. Brasília: Secretaria de Vigilância em Saúde; 2015.

O'Shea RS, Dasarathy S, McCullough AJ. Alcoholic liver disease. Hepatol 2010;51:307-28.

Perlmutter DH, Brodsky JL, Balistreri WF, Trapnell BC. Molecular pathogenesis of alpha-1-antitrypsin deficiency associated liver disease: a meeting review. Hepatol 2007;45:1313-23.

Pietrangelo A. Hereditary hemochromatosis: a new look at an old disease. N Engl J Med 2004;350:2383-97.

Pietrangelo A. Hereditary hemochromatosis: pathogenesis, diagnosis, and treatment. Gastroenterol 2010;139:393-408.

Roberts EA, Schilsky ML; American Association for Study of Liver Disease.

Diagnosis and treatment of Wilson disease: an update. Hepatol 2008;47:2089-111.

Stoller JK, Aboussouan LS. Alpha1-antitrypsin deficiency. Lancet 2005; 365:2225-36.

Valla DC. Primary Budd-Chiari syndrome. J Hepatol 2009;50:195-203.

120 COMPLICAÇÕES DA CIRROSE HEPÁTICA

Thales Simões Nobre Pires, Rafael Oliveira Ximenes

ASCITE

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Ascite é o acúmulo de líquido na cavidade peritoneal, sendo a cirrose sua causa mais comum. Ocorre em 60% dos pacientes com cirrose compensada dentro de 10 anos

A mortalidade em 1 ano em cirróticos com ascite é de 20-40%.

QUADRO CLÍNICO

A principal queixa é o aumento de volume abdominal, podendo ser acompanhado por edema de membros inferiores e dispneia, quando volumosa.

Os principais sinais encontrados no exame físico são macicez móvel, semicírculo de Skoda e piparote.

EXAMES COMPLEMENTARES

- USG abdominal: pode confirmar a presença de ascite, bem como guiar o local de punção.
- Análise do líquido ascítico: solicitar minimamente dosagem de albumina, proteínas totais e celularidade. Deve-se calcular o gradiente de albumina soro-ascítico (GASA = albumina sérica albumina do líquido ascítico), sendo que GASA \geq 1,1 mg/dL sugere hipertensão portal (acurácia de 97%), enquanto GASA < 1,1 mg/dL sugere doenças peritoneais. Nos casos com GASA \geq 1,1 mg/dL e proteínas totais > 2,5 mg/dL, deve-se conside-

-MRCM.indb 545 12/5/17 4:05 PM

rar causas pós-hepáticas, como insuficiência cardíaca e síndrome de Budd-Chiari.

 Contagem de neutrófilos: quando ≥ 250/mm³, o diagnóstico é de peritonite bacteriana espontânea.

TRATAMENTO

Recomenda-se restrição moderada de sódio (4,6-6,9 g de sal/dia). Restrição hídrica só é recomendada em casos de hiponatremia (Na < 130 mEq/L).

Nas ascites moderadas a volumosas, recomenda-se diureticoterapia. A escolha inicial é espironolactona, 100 mg/dia, com incremento de 100 mg a cada 7 dias, se necessário. Caso não haja resposta até a dose máxima de 400 mg/dia (redução de peso < 2 kg/semana) ou desenvolvimento de hiperpotassemia, associar furosemida, 40 mg/dia, até 160 mg/dia.

O alvo da diureticoterapia é a perda de peso de até 0,5 kg/dia ou, se houver edema de membros inferiores, até 1 kg/dia. Deve-se monitorar a possibilidade de efeitos colaterais, que incluem piora de função renal; distúrbios de sódio, potássio e magnésio; hipotensão; encefalopatia hepática; e ginecomastia (espironolactona).

Pacientes que atingem dose máxima de diuréticos sem resposta ou que desenvolvem efeitos colaterais que impedem o tratamento adequado são classificados como ascite refratária.

Nesses casos, as opções disponíveis são paracentese de repetição, *stent* intra-hepático portossistêmico transjugular (TIPS) e transplante hepático.

Após paracentese com retirada > 5 L, deve-se administrar albumina, 6-8 g/L retirado, EV (prevenção de disfunção circulatória, piora de função renal e hipotensão).

O uso de AINH é contraindicado em pacientes com ascite. Inibidor de enzima conversora de angiotensina, antagonista de angiotensina II, bloqueadores alfa-1-adrenérgico e aminoglicosídeos também devem ser evitados.

PERITONITE BACTERIANA ESPONTÂNEA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O diagnóstico de peritonite bacteriana espontânea é definido na presença de \geq 250 polimorfonucleares/mm³ de líquido ascítico, na ausência de foco primário de infecção intra-abdominal.

Mesmo com diagnóstico e tratamento precoces, a mortalidade é de aproximadamente 20%.

Os agentes etiológicos mais frequentes são bacilos Gram-negativos (*Escherichia coli*), seguidos por cocos Gram-positivos (estreptococos e enterococos).

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas mais comuns são dor ou desconforto abdominal, febre, náuseas, vômitos, diarreia, íleo e sinais de resposta inflamatória sistêmica; entretanto, alguns pacientes encontram-se assintomáticos ou, ainda, apenas com deterioração da função hepática ou da função renal.

EXAMES COMPLEMENTARES

O diagnóstico de peritonite bacteriana espontânea é realizado com contagem de polimorfonucleares \geq 250/ mm³ no líquido ascítico. Apenas 20-40% dos casos têm cultura do líquido ascítico positiva.

Recomenda-se também coleta de hemoculturas.

DHL alta, glicose baixa, fosfatase alcalina e antígeno carcinoembrionário elevados e/ou cultura polimicrobiana no líquido ascítico sugerem peritonite bacteriana secundária, indicando a necessidade de realização de exame de imagem.

TRATAMENTO

O tratamento empírico é recomendado imediatamente após o resultado dos exames.

Os antibióticos de escolha são as cefalosporinas de 3ª geração por 5-10 dias (cefotaxima, 2 g, a cada 8 horas, ou ceftriaxona, 2 g/dia).

Esquemas alternativos incluem amoxicilina + clavulanato, ciprofloxacino ou ofloxacino.

Albumina, EV, 1,5 g/kg no 1° dia e 1 g/kg no 3° dia, reduz o risco de síndrome hepatorrenal e melhora a sobrevida, principalmente nos casos com creatinina > 1 mg/dL e/ou bilirrubinas > 4 mg/dL.

Paracentese de controle em 48 horas é opcional, mas pode ser útil para avaliar o tratamento.

Falha no tratamento deve ser suspeitada quando houver queda < 25% dos polimorfonucleares no líquido ascítico, podendo ocorrer por resistência bacteriana à antibioticoterapia ou em casos de peritonite bacteriana secundária.

A profilaxia secundária para peritonite bacteriana espontânea é recomendada após o 1° episódio de peritonite bacteriana espontânea com norfloxacino, 400 mg/dia, enquanto o paciente tiver ascite.

Recomenda-se, ainda, profilaxia primária em pacientes com hemorragia digestiva (ceftriaxona, 2 g/dia, por 7 dias) e aqueles com proteína do líquido ascítico < 1,5 g/L e doença hepática avançada (norfloxacino, 400 mg/dia, por tempo indeterminado).

-MRCM.indb 546 12/5/17 4:05 PM

SÍNDROME HEPATORRENAL

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Síndrome hepatorrenal é definida pela ocorrência de insuficiência renal em um paciente cirrótico com ascite na ausência de outras causas identificadas. Sua incidência anual estimada em pacientes cirróticos com ascite é de 8%.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de síndrome hepatorrenal é realizado por meio da exclusão de outras causas de alteração da função renal, conforme os seguintes critérios:

- cirrose com ascite;
- creatinina sérica > 1,5 mg/dL;
- ausência de choque;
- ausência de hipovolemia: definida por não melhora da função renal após 2 dias sem diuréticos e expansão volêmica com albumina na dose de 1 g/kg/dia (máximo de 100 g/dia);
 - sem uso atual ou recente de drogas nefrotóxicas;
- ausência de doença parenquimatosa renal: definida por proteinúria < 0,5 g/dia, ausência de micro-hematúria (< 50 hemácias/campo de grande aumento) e USG renal normal.

CLASSIFICAÇÃO

Existem 2 tipos de síndrome hepatorrenal:

- tipo 1: caracterizada por deterioração rápida e progressiva da função renal (creatinina > 100% do valor basal ou > 2,5 mg/dL em menos de 2 semanas);
- tipo 2: caracterizada por uma piora mais lenta da função renal, geralmente com creatinina de 1,5-2,5 mg/dL.

A síndrome hepatorrenal tipo 1 frequentemente é acompanhada de um fator precipitante, como infecções (30% dos pacientes com peritonite bacteriana espontânea), hemorragia digestiva e procedimentos cirúrgicos, enquanto a tipo 2 está associada a ascite volumosa, geralmente não responsiva aos diuréticos (ascite refratária).

TRATAMENTO

Deve-se rastrear e tratar o fator precipitante, principalmente as infecções bacterianas.

O uso de diurético deve ser interrompido em pacientes com diagnóstico de síndrome hepatorrenal tipo 1.

O tratamento de escolha da síndrome hepatorrenal tipo 1 é a terlipressina, 1 mg, a cada 6 horas, em *bolus*, associada a albumina, 20-40 g/dia. A cada 3 dias, caso

não haja redução $\geq 25\%$ da creatinina sérica, a dose da terlipressina pode ser aumentada, até o máximo de 2 mg a cada 4 horas. O tratamento deve ser interrompido quando creatinina < 1,5 mg/dL, ou após o tempo máximo de 14 dias.

No caso de recorrência da síndrome hepatorrenal tipo 1, o tratamento pode ser reintroduzido.

A terlipressina leva a efeitos colaterais graves em 20-40% dos casos, incluindo congestão pulmonar e eventos isquêmicos, devendo ser evitada em pacientes com doença arterial coronariana ou periférica.

Norepinefrina ou octreotida + midodrine associados à albumina são esquemas alternativos.

A terapia de substituição renal deve ser realizada em pacientes que não respondem ao vasoconstritor e que são candidatos a transplante hepático.

O transplante hepático é o tratamento de escolha na síndrome hepatorrenal tipos 1 e 2, independentemente da resposta ao vasoconstritor. Nos casos de terapia de substituição renal prolongada (> 12 semanas), deve-se considerar transplante duplo (fígado e rins).

= ENCEFALOPATIA HEPÁTICA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A encefalopatia hepática é uma síndrome caracterizada por manifestações neuropsiquiátricas em pacientes com disfunção hepática, aguda ou crônica, após exclusão de outras causas. Estima-se um risco anual de 20% de ocorrência em cirróticos.

FATORES PRECIPITANTES

Os principais fatores precipitantes da encefalopatia hepática são: constipação intestinal, infecções, dieta com grande quantidade de proteínas, uremia, distúrbios hidroeletrolíticos (hipo ou hiperpotassemia, hiponatremia, alcalose), desidratação, uremia, uso de sedativos ou opiáceos ou cirurgias.

QUADRO CLÍNICO

As manifestações clínicas da encefalopatia hepática são variadas, desde alteração do ciclo sono-vigília até coma hepático. Uma das classificações mais utilizadas é a escala de West Haven (Tabela 1).

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é estabelecido, na maioria das vezes, com anamnese e exame físico, sendo importantes a exclusão de outras causas e a identificação dos fatores precipitantes.

-MRCM.indb 547 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1	Critérios de West Haven para os estágios da encefalopatia hepática				
Estágio	Consciência	Intelecto e comportamento	Achados neurológicos		
Mínimo	Normal	Normal	Exame normal; testes psicométricos prejudicados		
1	Leve perda de atenção	Redução na atenção; adição e subtração prejudicadas	Tremor ou <i>flapping</i> leve		
II	Letárgico	Desorientado; comportamento inadequado	Flapping evidente; fala arrastada		
III	Sonolento, mas responsivo	Desorientação grave; agitação	Rigidez muscular e clônus; hiper-reflexia		
IV	Coma	Coma	Postura de descerebração		

TRATAMENTO

Deve-se identificar e tratar os fatores precipitantes, principalmente as infecções bacterianas.

A ingestão proteica recomendada é de 1-1,5 g/kg/dia, sendo preferível proteína de origem vegetal.

A lactulose é o tratamento de escolha na dose inicial de 40-60 mL/dia, VO, sendo ajustada para manter 2-3 evacuações diárias. Pode, ainda, ser utilizada por SNG e via retal. Os efeitos colaterais incluem desconforto abdominal, flatulência, desidratação e hipernatremia.

Neomicina pode ser usada em casos refratários (1-4 g, a cada 4-6 horas na encefalopatia hepática aguda e 1-2 g/dia em casos crônicos). Seu uso prolongado pode levar a nefrotoxicidade e ototoxicidade.

Metronidazol é outra opção (250 mg, VO, a cada 12 horas), com risco de neurotoxicidade e distúrbios gastrointestinais em uso prolongado.

A L-ornitina L-aspartato, 5-15 g/dia, pode ser utilizada em pacientes com encefalopatia hepática leve a moderada.

HEMORRAGIA DIGESTIVA ALTA VARICOSA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A hemorragia digestiva alta varicosa pode ser decorrente de varizes esofágicas ou gástricas.

Varizes esofágicas estão presentes em 50% dos cirróticos.

A hemorragia digestiva alta varicosa está associada a mortalidade de 20% em 6 semanas.

QUADRO CLÍNICO

As apresentações clínicas mais comuns são hematêmese, melena e, em alguns casos, enterorragia.

Deve-se suspeitar também de hemorragia digestiva alta varicosa em paciente com anemia, desenvolvimento ou piora de encefalopatia hepática e síncope.

EXAMES COMPLEMENTARES

A endoscopia digestiva alta é o melhor exame para adequada avaliação das varizes e deve ser realizada em até 12 horas na hemorragia digestiva alta varicosa.

TRATAMENTO

Na chegada de um paciente com suspeita de hemorragia digestiva alta varicosa, deve-se realizar monitorização hemodinâmica, suplementação de oxigênio, se necessário, e puncionar acesso venoso calibroso.

Em seguida, deve-se avaliar as condições de vias aéreas, considerando IOT (hematêmese volumosa e encefalopatia hepática grave oferecem risco de aspiração).

Deve-se realizar reposição volêmica (com cristaloides ou coloides) para manter adequada perfusão tecidual e hemotransfusão (alvo de Hb de 7-8 g/dL, individualizando de acordo com idade, comorbidades, *status* hemodinâmico e manutenção de sangramento).

Em relação à transfusão de fatores de coagulação, os dados ainda são controversos, não sendo indicada reposição guiada por alteração do INR (não reflete risco de sangramento em cirróticos).

Terlipressina, 2 mg, EV, em *bolus*, seguida de 1-2 mg, a cada 4-6 horas, durante 2-5 dias, deve ser iniciada precocemente na suspeita de hemorragia digestiva alta varicosa. Somatostatina e octreotida são terapêuticas alternativas.

Recomenda-se o uso de antibiótico profilático em todos os pacientes com hemorragia digestiva alta (ceftriaxona, 1 g/dia).

Em casos menos graves, pode-se optar por quinolonas, VO (norfloxacino, 400 mg, a cada 12 horas, ou ciprofloxacino, 500 mg, a cada 12 horas, por 7 dias).

O tratamento endoscópico deve ser realizado prontamente, sendo preferível a ligadura elástica em relação à escleroterapia.

O balão de Sengstaken-Blakemore pode ser utilizado como ponte para realização de endoscopia ou *stent* intra-hepático portossistêmico transjugular em casos de sangramento volumoso, por até 24 horas.

Varizes de fundo gástrico devem ser tratadas com injeção de cianoacrilato.

Como profilaxia secundária da hemorragia digestiva alta varicosa, recomenda-se o tratamento combinado com betabloqueadores não seletivos e ligadura elástica para todos os pacientes que não possuam contraindicações a essas medidas.

Pacientes com contraindicação à ligadura elástica podem ser tratados com a combinação entre betabloqueadores não seletivos e mononitrato de isossorbida, 20 mg, VO, a cada 12 horas.

A dose inicial de propranolol preconizada é de 40 mg, VO, a cada 12 horas, que deve ser ajustada a cada 3 dias, visando frequência cardíaca de 50-60 bpm ou até a dose máxima tolerada pela PA do paciente.

No caso de profilaxia primária, a indicação seria a presença de varizes esofágicas de médio ou grosso calibre ou varizes de fino calibre com alto risco de sangramento (presença de sinais da cor vermelha ou em pacientes Child C).

A profilaxia primária deve ser feita com betabloqueadores não seletivos ou ligadura elástica, sem evidência de benefício ao se combinar esses métodos.

BIBLIOGRAFIA

Bajaj JS. Review article: the modern management of hepatic encephalopathy. Aliment Pharmacol Ther 2010;31:537-47.

European Association for the Study of Liver. EASL clinical practice guidelines on the management of ascites, spontaneous bacterial peritonitis, and hepatorenal syndrome in cirrhosis. J Hepatol 2010;53:397-417.

Franchis R. Revising consensus in portal hypertension: report of the Baveno V consensus workshop on methodology of diagnosis and therapy in portal hypertension. J Hepatol 2010;53:762-8.

Garcia-Tsao G, Sanyal AJ, Grace ND, Carey W; Practice Guidelines Committee of the American Association for the Study of Liver Diseases; Practice Parameters Committee of the American College of Gastroenterology. Prevention and management of gastroesophageal varices and variceal hemorrhage in cirrhosis. Hepatology 2007;46:922-38.

Phongsamran PV, Kim JW, Cupo Abbott J, Rosenblatt A. Pharmacotherapy for hepatic encephalopathy. Drugs 2010;70:1131-48.

Rahimi SC, Rockey DC. Complications of cirrhosis. Curr Opin Gastroenterol 2012;28:223-9.

Runyon BA; AASLD Practice Guidelines Committee. Management of adult patients with ascites due to cirrhosis: an update. Hepatology 2009;49:2087-107.

121

ABSCESSO HEPÁTICO

Ivanna Beserra Santos, Rafael Oliveira Ximenes

EPIDEMIOLOGIA

Abscessos hepáticos são raros na população geral (2-20:100.000 casos/habitantes).

A prevalência é maior na população com idade > 60 anos e no gênero masculino (relação homem:mulher de 3:1).

Cerca de 80% dos abscessos hepáticos são bacterianos, na maioria das vezes polimicrobianos, sendo que abscessos fúngicos e amebianos são mais raros.

ETIOLOGIA

A causa mais comum é infecção do trato biliar causada por obstrução maligna, colangites ou coledocolitíase. Pode ocorrer após manipulação da árvore biliar para colocação de *stents*, próteses ou drenagem cirúrgica.

Abscessos piogênicos secundários a infecções intraabdominais como apendicite, pancreatite e diverticulite são cada vez mais raros por causa do diagnóstico e da antibioticoterapia precoces.

Abscessos múltiplos sugerem disseminação hematogênica (endocardite, osteomielite, usuários de drogas) ou biliar.

Quando os abscessos são < 2 cm, podem ter padrão miliar (associado a *Staphylococcus*) ou em cachos coalescentes (organismos coliformes).

Os agentes etiológicos mais comuns são os Gram-negativos (Tabela 1). Outras etiologias possíveis são: pós-tratamento de hepatocarcinoma (quimioembolização, radiofrequência) e trauma hepático. Cerca de 20% dos casos permanecem sem etiologia definida, apesar de investigação extensa, sendo especialmente observados em paciente diabéticos, cirróticos e imunocomprometidos.

Tabela 1 Agentes etiológ	icos de abscessos hepáticos
Aeróbios Gram-negativos	Escherichia coli Klebsiella pneumoniae Proteus spp. Enterocabter cloacae Citrobacter freudii
Aeróbios Gram-positivos	Streptococcus milleri Staphylococcus aureaus Enterococcus spp.
Anaeróbios	Bacterioides spp. Fusobacterium spp. Clostridium spp. Peptostreptococcus spp.
Fungos	Candida spp. Apergillus Actinomycosis
Parasitas	Entamoeba histolytica Fasciola hepatica Ascaris lumbricoides

QUADRO CLÍNICO

O quadro tem início insidioso, com sintomas inespecíficos como náuseas, vômitos e anorexia. As queixas

-MRCM.indb 549 12/5/17 4:05 PM

principais são febre (89%), dor abdominal (55-72%) e calafrios (49-69%).

Podem ocorrer tosse, dor pleurítica, dispneia e soluços em abscessos adjacentes ao diafragma.

Os sinais de exame físico mais frequentes são dor à palpação abdominal, icterícia e hepatomegalia (15-55%).

DIAGNÓSTICO

Nos exames laboratoriais, observam-se elevação de proteína C-reativa (~ 100%), aumento de fosfatase alcalina (90%), elevação de bilirrubina e aminotransferases (50%) e leucocitose.

Eosinofilia sugere abscesso amebiano, e a hemocultura é positiva em < 50% dos casos. Em caso de suspeita, deve-se solicitar sorologia por meio dos métodos de Elisa e hemaglutinação indireta (pode ser negativa nos primeiros 7 dias de infecção). O aspecto da secreção, quando aspirada, é de molho de anchovas, constituído por hepatócitos necróticos.

Entre os exames de imagem, indicam-se:

- USG de abdome: observa-se lesão inicialmente hiperecoica, evoluindo com delimitação de margens (sensibilidade de 75-95%, melhor para lesões > 2 cm);
- TC de abdome (sensibilidade de 95% para abscessos > 0,5 cm): diagnostica a causa dos abscessos em cerca de 70% dos casos;
 - RNM: não possui vantagens sobre a TC.

TRATAMENTO E PROGNÓSTICO

Deve-se administrar antibioticoterapia parenteral de acordo com o agente etiológico potencial durante 2 semanas, seguida de 4-6 semanas de terapia VO.

A terapia deve ser iniciada na ocasião do diagnóstico com cobertura para Gram-positivos, Gram-negativos e anaeróbios e, depois, ajustada de acordo com o resultado das culturas:

- terapia empírica: ampicilina + sulbactam, 3 g, EV, a cada 6 horas, ou piperacilina + tazobactam, 4,5 mg, EV, a cada 6 horas, ou ceftriaxona, 1 g, EV, a cada 12 horas + metronidazol, 500 mg, EV, a cada 8 horas;
- esquemas alternativos: ciprofloxacino, 400 mg, EV, a cada 12 horas + metronidazol, 500 mg, EV, a cada 8 horas ou carbapenêmicos (imipeném, meropeném);
- para abscesso amebiano: metronidazol, 750 mg,
 EV, a cada 8 horas, por 10-14 dias.

Drenagem percutânea guiada por USG ou TC deve ser realizada em casos de febre após 48-72 horas do início da antibioticoterapia, abscessos com diâmetro > 3 cm e quando USG apresentar sinais de perfuração iminente. Presença de ascite contraindica a drenagem percutânea.

A drenagem cirúrgica é indicada quando a secreção viscosa não pode ser aspirada, na presença de múltiplos abscessos ou abscessos multiloculados, acometimento de lobo esquerdo, ausência de melhora clínica após 7 dias de drenagem e ruptura de abscesso.

A condição clínica associada à formação do abscesso deve ser pesquisada e, se possível, tratada. Em caso de obstrução da árvore biliar, deve-se proceder à sua drenagem.

São fatores de mau prognóstico: choque séptico, icterícia, coagulopatia, leucocitose, diabetes, malignidade, múltiplos abscessos e hipoalbuminemia.

A mortalidade relatada é de 5-30%.

BIBLIOGRAFIA

Heneghan HM, Healy NA, Martin ST, Ryan RS, Nolan N, Traynor O, et al. Modern management of pyogenic hepatic abscess: a case series and review of the literature. BMC Research Notes 2011:4:80.

Malik AA, Bari SU, Rouf KA, Wani KA. Pyogenic liver abscess: changing patterns in approach. World J Gastrointest Surg 2010;2(12):395-401.
 Reid-Lombardo K, Khan S, Sclabas G. Hepatic cysts and liver abscess. Surg Clin North Am 2010;90:679-97.

122 INDICAÇÕES DE TRANSPLANTE HEPÁTICO

Ivanna Beserra Santos, Rafael Oliveira Ximenes

O transplante hepático tem um grande impacto atualmente no manejo de pacientes em estágio terminal de hepatopatias agudas e crônicas, configurando o tratamento mais efetivo.

O 1º transplante ocorreu em 1963, nos EUA, porém apenas na década de 1980 se tornou um procedimento bem-sucedido por causa dos avanços na técnica cirúrgica e nas drogas imunossupressoras, bem como na identificação e no tratamento precoces de infecções.

Em 2011, realizaram-se no Brasil 1.496 transplantes hepáticos (crescimento de 176% em 10 anos). Apesar disso, 1.138 pacientes permaneciam em lista de espera para este procedimento.

INDICAÇÕES

O transplante hepático é indicado para falência hepática de causa aguda ou crônica (Tabela 1).

O aparecimento de complicações de hepatopatias crônicas (ascite, encefalopatia hepática, hemorragia digestiva alta, síndrome hepatorrenal etc.) indica a necessidade de transplante (Capítulo 120).

-MRCM.indb 550 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Indicações	de transplante hepático
Categorias	Condições específicas
Hepatites virais	Hepatite B Hepatite C
Hepatite alcoólica	Etanol
Hepatite autoimune	Hepatite autoimune tipo 1 Hepatite autoimune tipo 2
Doenças metabólicas que causam cirrose	Doença de Wilson Deficiência de alfa-1-antitripsina Esteato-hepatite não alcoólica Cirrose criptogênica Hemocromatose hereditária e neonatal Tirosinemia Glicogenose tipos I e IV
Doenças metabólicas com grave morbidade extra-hepática	Hiperoxalúria Defeitos no ciclo da ureia Desordem nos aminoácidos de cadeia curta
Doenças hepáticas colestáticas	Cirrose biliar primária Colangite esclerosante primária Atresia biliar Síndrome de Alagille Ductopenia não sindrômica Fibrose cística Colestase intra-hepática familiar progressiva
Malignidade primária de fígado	Carcinoma hepatocelular Hepatoblastoma Carcinoma hepatocelular fibrolamelar Hemangioendotelioma
Hepatite fulminante	Qualquer etiologia
Miscelânea	Síndrome de Budd-Chiari Tumores neuroendócrinos metastáticos Doença policística
Retransplante	Trombose de artéria hepática Disfunção primária do enxerto Complicações biliares

A ordem na lista de transplante é determinada pelo *model for end-stage liver disease* (Meld), calculado por meio da fórmula:

 $Meld = \frac{10 [0,957 log(creatinina) + 0,378 log(bilirrubina total)}{+ 1,12 log(INR) + 0,643]}$

A fila para o transplante leva em consideração, ainda, a compatibilidade ABO e anatômica.

Situações como ascite refratária, encefalopatia hepática persistente e prurido intratável devem ser avaliadas pela câmara técnica para que o transplante seja autorizado mesmo com Meld baixo.

PRIORIDADES

 Insuficiência hepática aguda grave, segundo critérios de Kings College (Tabela 2) ou Clichy (presença

Tabela 2 Critérios de Kings	s College
Indivíduos que ingeriram acetaminofeno	Sem ingestão de acetaminofeno
pH < 7,3 (independente do grau de encefalopatia)	TP > 100 segundos ou INR > 6,5 (independente do grau de encefalopatia)
Ou todos os seguintes	Ou 3 das seguintes variáveis
TP > 100 segundos ou INR > 6,5 Creatinina sérica > 3,4 mg/dL Encefalopatia III ou IV	Idade < 10 ou > 40 anos Causas: hepatite não A e não B, halotano, reações farmacológicas idiossincrásicas Duração da icterícia > 7 dias antes do início da encefalopatia TP > 50 segundos ou INR > 3,5 Bilirrubina sérica > 17,5 mg/dL

de encefalopatia, independentemente do grau ou fator V < 30% em pacientes com idade > 30 anos e < 20% em pacientes com idade < 30 anos).

- Não funcionamento primário do enxerto em < 7 dias do transplante, que pode ser prorrogado por mais 7 dias (caso não ocorra o procedimento, o paciente permanecerá com o último valor do Meld).
- Trombose de artéria hepática em < 7 dias do transplante, que pode ser prorrogado por mais 7 dias (caso não ocorra o transplante, o paciente assume Meld 40).
- Anepáticos por trauma ou não funcionamento primário do enxerto.

SITUAÇÕES ESPECIAIS

Para algumas situações, o valor mínimo do Meld será considerado 20; caso o paciente não seja transplantado em 3 meses, sua pontuação passa automaticamente para 24 e, em 6 meses, para 29. São elas:

- tumor neuroendócrino metastático, irressecável, com tumor primário ressecado e sem doença extra-hepática detectável;
- hepatocarcinoma dentro dos critérios de Milão (paciente cirrótico com nódulo único de até 5 cm de diâmetro ou 3 nódulos de até 3 cm cada, na ausência de trombose neoplásica da veia porta) sem indicação de ressecção;
 - polineuropatia amiloidótica familiar graus I e II;
- síndrome hepatopulmonar com pressão parcial de oxigênio (PaO₂) < 60 mmHg em ar ambiente;
- hemangioma gigante irressecável com síndrome compartimental, adenomatose múltipla, hemangiomatose ou doença policística;
- carcinoma fibrolamelar irressecável e sem doença extra-hepática;
- adenomatose múltipla irressecável com presença de complicações;

-MRCM.indb 551 12/5/17 4:05 PM

• doenças metabólicas com indicação de transplante (fibrose cística, glicogenose tipos I e IV, doença policística, deficiência de alfa-1-antitripsina, doença de Wilson, oxalose primária).

CONTRAINDICACÕES

- Absolutas: doença cardiopulmonar grave, comorbidade significativa, hepatocarcinoma com invasão vascular, malignidade extra-hepática, infecção ativa, uso ativo de substância ilegais ou álcool, Aids, falta de suporte psicológico ou inabilidade de seguir tratamento imunossupressor após procedimento.
- Relativas: idade > 70 anos, obesidade, infecção por HIV, doença psiquiátrica, alterações anatômicas que dificultam técnica cirúrgica (cirurgias abdominais prévias, trombose vascular extensa).

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria n. 1.160, de 29 de maio de 2006. Modifica os critérios de distribuição de fígado de doadores cadáveres para transplante, implantando o critério de gravidade de estado clínico do paciente. Disponível em: http://dtr2001.saude.gov.br/sas/PORTARIAS/Port2006/GM/GM-1160.htm.

Fox A, Brown R. Is the patient a candidate for liver transplantation? Clin Liver Dis $16\,2012;435-48$.

Murray K, Carithers R. AASLD practice guidelines: evaluation of the patient for liver transplantation. Hepatology 2005;41(6).

123 HEMORRAGIA DIGESTIVA ALTA NÃO VARICOSA

Marcela Paes Rosado Terra, Natália Sousa Freitas Queiroz

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Hemorragia digestiva alta não varicosa é definida como sangramento digestivo localizado proximalmente ao ângulo de Treitz, proveniente de erosões ou úlceras. A doença ulcerosa péptica é responsável por cerca de 50% dos casos de hemorragia digestiva alta. Outras etiologias estão descritas na Tabela 1.

EPIDEMIOLOGIA

Tem incidência estimada de 48-160 casos/100.000 adultos/ano, com mortalidade de 10-15%.

Houve redução da incidência e da mortalidade entre as décadas de 1990 e 2000 em decorrência do uso dos inibidores da bomba de prótons, do reconhecimento e da erradicação do *Helicobacter pylori* e do avanço das

Tabela 1 Etiologias da hemorragia d	igestiva alta não varicosa
Diagnóstico	Incidência (%)
Úlcera péptica	35-50
Erosões gastroduodenais	6-15
Esofagites/úlceras	5-15
Varizes	5-10
Síndrome de Mallory-Weiss	15
Câncer	1
Malformações vasculares	5
Outras	5

técnicas de hemostasia endoscópica. A melhora da sobrevida é minimizada pela mudança do perfil dos pacientes acometidos, que são mais idosos e com mais comorbidades.

Cerca de 68% dos pacientes com hemorragia digestiva alta por úlcera péptica têm idade > 60 anos e > 50% têm \geq 1 comorbidade associada.

QUADRO CLÍNICO

Manifesta-se como hematêmese, com sangue vivo ou em borra de café, melena, e em menor frequência, como hematoquezia/enterorragia (sangramentos mais vultosos, associados a choque e instabilidade hemodinâmica). A depender da perda volêmica, o paciente pode se apresentar com palidez mucocutânea, taquicardia, hipotensão e choque circulatório.

EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser solicitados: hemograma, plaquetas, tipagem sanguínea, coagulograma, ureia e creatinina.

Endoscopia digestiva alta precoce (realizada em 24 horas) é o padrão-ouro no manejo da hemorragia digestiva alta, cujos objetivos são: determinar a causa do sangramento, identificar o risco de ressangramento e permitir a realização de terapia endoscópica, quando indicada. Sua realização está associada a menor tempo de hospitalização e menos transfusões, além de permitir a alta hospitalar dos pacientes com baixo risco de forma rápida e segura. Está contraindicada em casos com suspeita de perfuração e síndrome coronariana aguda.

DIAGNÓSTICO

A anamnese deve investigar dados que possam auxiliar na etiologia e no prognóstico (uso de AINH, antiplaquetários, anticoagulantes e comorbidades), e o exame físico deve dar especial atenção ao estado hemodinâmico do paciente.

Entre os fatores clínicos e laboratoriais preditores de ressangramento e mortalidade estão: idade > 65 anos;

-MRCM.indb 552 12/5/17 4:05 PM

choque (PA sistólica < 100 mmHg e frequência cardíaca > 100 bpm); comorbidades; Hb < 10 g/dL; melena; necessidade de hemotransfusão; sangue vivo no toque retal, vômito ou aspirado da SNG; sepse; e valores elevados de ureia, creatinina ou enzimas hepáticas.

Também há fatores endoscópicos preditores de ressangramento e mortalidade, como: sangramento ativo, vaso visível em leito de úlcera, coágulo aderido em leito de úlcera, úlcera(s) > 2 cm e úlcera localizada na parede posterior do bulbo duodenal.

A estratificação dos pacientes em grupos de baixo e alto risco é fundamental para a conduta terapêutica e pode ser realizada por meio de escores baseados em dados clínicos, laboratoriais e endoscópicos:

• escores clínicos pré-endoscópicos: o escore clínico de Rockall (Tabela 2) identifica pacientes de alto risco para necessidade de transfusão e intervenção para controle do sangramento (endoscópica ou cirúrgica) e de baixo risco que podem ter alta hospitalar precoce;

Tabela 2 Escore de Rockall pré-endoscopia	
Parâmetro	Pontuação
Idade	
■ < 60 anos	0
■ 60-79 anos	1
■ ≥ 80 anos	2
Choque	
■ Não	0
■ Frequência cardíaca	1
> 100 bpm e PA sistólica	
≥ 100 mmHg	
■ PA sistólica < 100 mmHg	2
Comorbidade	
■ Nenhuma	0
■ Insuficiência cardíaca ou outra grave comorbidade	2
Câncer metastático, insuficiência renal ou hepática	3

Escore: 0 ponto - mortalidade de 0,2%

1 ponto – mortalidade de 2,4%

2 pontos – mortalidade de 5,6%

3 pontos – mortalidade de 3,0 %

4 pontos – mortalidade de 11% 4 pontos – mortalidade de 24,6%

5 pontos - mortalidade de 39,6%

6 pontos – mortalidade de 48,9%

7 pontos – mortalidade de 50%.

escore após endoscopia digestiva alta: o escore clássico de Rockall (Tabela 3) permite a estratificação dos pacientes em baixo (0-2), médio (3-5) e alto risco (> 6 pontos) para ressangramento e mortalidade. Pacientes com baixo risco têm < 5% de chance de ressangramento e < 1% de mortalidade e podem receber alta precoce e tratamento ambulatorial. Outra classificação endoscó-

Tabela 3 Escore de Rockall pós-endoscopia	
Diagnóstico diferencial	Pontuação
Síndrome de Mallory-Weiss ou nenhum sinal de sangramento	0
Outros diagnósticos	1
Câncer do trato gastrointestinal superior	2
Estigmas de sangramento recente	
■ Nenhum ou manchas escuras	0
■ Sangue do trato gastrointestinal superior, coágulo aderente, visível ou vaso sangrante	2

O escore é obtido com a soma de todos os pontos, antes e após endoscopia

Escore: 2 pontos - mortalidade de 0,2%

3 pontos – mortalidade de 2,9%

4 pontos - mortalidade de 5,3%

5 pontos – mortalidade de 10,8%

6 pontos – mortalidade de 17,3% 7 pontos – mortalidade de 27%

≥ 8 pontos – mortalidade de 41.1%

Tabela 4 Classificação de Forrest				
Classificação	Incidência	Recidiva		
I – hemorragia ativa				
■ I A – sangramento vivo de alto débito	8-15%	> 90%		
■ I B — sangramento lento	10-20%	20-30%		
II – hemorragia recente				
■ II A — vaso visível (vermelho) não sangrante	26-55%	30-51%		
■ II B – coágulo aderido na base da lesão	10-18%	25-41%		
■ II C — pontos pigmentados planos	12%	0-5%		
III — sem evidência de sangramento (base limpa)	36%	0-2%		

pica conhecida é a de Forrest (Tabela 4), que avalia sinais de sangramento recente e estima o risco de recidiva do sangramento.

TRATAMENTO

- Ressuscitação volêmica: são prioridades no tratamento a restauração da volemia e o restabelecimento da estabilidade hemodinâmica do paciente.
- SNG: passagem de SNG tem valor prognóstico, pois a presença de sangue vivo no aspirado é fator de risco independente de ressangramento. Entretanto, a ausência de sangue vivo ou em "borra de café" no aspirado da SNG não exclui o diagnóstico de hemorragia digestiva alta, uma vez que 15% dos pacientes com aspirado claro apresentam lesões de alto risco na endoscopia digestiva alta.
- Hemotransfusão: é recomendada em pacientes com nível de Hb < 7 g/dL, com níveis-alvo de Hb de 7-9 g/dL. A necessidade de transfusão sanguínea, no entanto, deve ser individualizada, principalmente em indivíduos ido-

-MRCM.indb 553 12/5/17 4:05 PM

sos e com doenças cardiovasculares que toleram mal anemia. Nesses casos, hemotransfusão pode ser necessária com manutenção de Hb em torno de 10 g/dL.

- Correção de coagulopatias: é recomendada em pacientes recebendo anticoagulantes, mas não deve atrasar a endoscopia, a não ser que os valores de INR ou TP estejam acima dos níveis terapêuticos recomendados, pois nessa situação a correção do distúrbio pode facilitar o tratamento endoscópico.
- Tratamento endoscópico: pacientes com lesões com estigmas de baixo risco (Forrest IIC e III) não necessitam receber tratamento endoscópico. As lesões consideradas de alto risco para ressangramento (Forrest IA, IB, IIA) devem ser tratadas. O tratamento endoscópico das lesões IIB é controverso. Segunda endoscopia programada (second look) não é recomendada de rotina, a não ser em casos em que o 1° exame foi incompleto ou inconclusivo.
- Tratamento farmacológico: inibidores da bomba de prótons em altas doses deve ser utilizado em pacientes considerados de alto risco ou com estigmas de alto risco (Forrest IA, IB, IIA e IIB). O tratamento farmacológico com esses medicamentos antes da realização da endoscopia digestiva alta reduz os estigmas endoscópicos de sangramento recente e a necessidade de tratamento hemostático endoscópico. O seu uso, entretanto, não deve atrasar a realização da endoscopia. Recomenda-se a administração de omeprazol/pantoprazol, 80 mg, em bolus EV, seguida de infusão contínua de 8 mg/h até a realização da endoscopia. Após tratamento endoscópico das lesões de alto risco, a infusão contínua deve ser mantida por mais 72 horas. Inibidores da bomba de prótons em bolus EV em altas doses (40 mg, a cada 12 horas) também podem ser utilizados. A transição para VO deve ser realizada após o término da terapia EV.
- Erradicação de *Helicobacter pylori*: na presença da doença ulcerosa péptica associada ao quadro do sangramento digestivo, a pesquisa do *Helicobacter pylori* deve ser realizada e, caso o resultado seja positivo, este deve ser erradicado imediatamente ou durante o acompanhamento, com confirmação da erradicação. Se a pesquisa do *Helicobacter pylori* no contexto do sangramento for negativa, esta deverá ser repetida posteriormente.
- Ressangramento: na maioria dos casos de recidiva hemorrágica, os pacientes devem ser submetidos a nova tentativa de tratamento endoscópico. Pacientes com episódios de ressangramentos repetidos associados a hipotensão e pacientes com úlceras (> 2 cm) têm maior risco para falha do retratamento endoscópico e devem ser avaliados para tratamento cirúrgico. Pacientes com

falha do tratamento endoscópio e com alto risco cirúrgico podem ser avaliados para realização de arteriografia e embolização.

- Alta precoce: pacientes com estabilidade hemodinâmica, sem comorbidades significativas (insuficiência cardíaca, evento cardiovascular ou cerebrovascular recente, neoplasia ou alcoolismo) e com lesões com estigmas de baixo risco para ressangramento na endoscopia digestiva alta podem receber dieta líquida VO dentro de 24 horas após o exame e a alta hospitalar precoce. O paciente deve receber alta com inibidor da bomba de prótons VO, cujas dose e duração dependerão da etiologia do sangramento.
- Uso de AINH e ácido acetilsalicílico: com relação aos usuários de ácido acetilsalicílico em baixas doses para proteção cardiovascular, não existe tempo total recomendado para suspensão da droga em vigência do sangramento, e essa deve ser reiniciada assim que os riscos cardiovasculares se tornarem relevantes, devendo-se lembrar que a ação antiplaquetária desse medicamento tem duração em torno de 7-10 dias. Antes da alta hospitalar, os pacientes que fazem uso de AINH devem ser orientados sobre a suspensão da medicação e, caso essa medida não seja possível, deve-se dar preferência para o uso dos inibidores da cicloxigenase-2 associados ao inibidor da bomba de prótons.

BIBLIOGRAFIA

Barkun AN, Bardou M, Kuipers EJ, Sung J, Hunt RH, Martel M, et al. International consensus recommendations on the management of patients with nonvariceal upper gastrointestinal bleeding. Ann Intern Med 2010;152:101-13.

Gralnek IM, Barkun AN, Bardou M. Management of acute bleeding from peptic ulcer. N Engl J Med 2008;359:928-37.

Souza CDC, Parente JML, Lima MM, Santos OF. Hemorragia digestiva alta não varicosa. In: Sociedade Brasileira de Endoscopia Digestiva. Projeto diretrizes, 2006-2008. Disponível em: http://www.sobed.org.br.

124

HEMORRAGIA DIGESTIVA BAIXA

Marcela Paes Rosado Terra, Natália Sousa Freitas Queiroz

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Hemorragia digestiva baixa é definida como perda sanguínea que se localiza desde o íleo terminal até a região anal. O sangramento pode ser agudo (duração < 3 dias) ou crônico.

-MRCM.indb 554 12/5/17 4:05 PM

De acordo com a intensidade, pode ser maciço, moderado ou oculto, quando evolui respectivamente com e sem instabilidade hemodinâmica e com anemia decorrente da perda crônica.

As causas de hemorragia digestiva baixa aguda (Tabela 1) são:

Tabela 1 Causas de hemorragia digestiva baixa e suas frequências		
Causa	Frequência (%)	
Divertículos	17-44	
Ectasias vasculares	3-30	
Colites (isquêmica, infecciosa, doença inflamatória intestinal, colite actínica)	2-30	
Neoplasia	4-14	
Doenças anorretais (incluindo varizes retais)	4-11	
Pós-polipectomia	6	
Desconhecida	8-12	

Adaptada de Bernert J, Messman H. Diagnosis and management of lower gastrointestinal bleeding. Nat Rev Gastroenterol Hepatol 2009;6:637-46.

- doença diverticular: é a etiologia mais comum. A hemorragia digestiva baixa ocorre em 3-5% dos portadores de divertículos. Em 87% dos casos, o diagnóstico é presuntivo, com os divertículos sendo apontados como causa da hemorragia digestiva baixa por falta de evidência de outras possíveis fontes. O sangramento geralmente é volumoso, autolimitado, cessando espontaneamente em 80% dos casos, porém com taxas de ressangramento de 25-30%. Após um 2º episódio, a chance de ressangramento sobe para 50%;
- ectasias vasculares: geralmente, ocorrem no cólon direito e são múltiplas, com aumento do número das lesões com a idade. Costumam ser encontradas durante a colonoscopia, não necessitando de tratamento. O uso de AINH, ácido acetilsalicílico e anticoagulantes tem papel significativo na incidência de sangramento. A lesão encontrada deve ser considerada como causa da hemorragia quando houver estigmas como vaso visível, coágulo aderido e hemorragia submucosa;
- colite isquêmica: acomete mais pacientes idosos com arterioesclerose ou doenças cardíacas. Ocorre em decorrência de episódio de baixo fluxo mesentérico secundário a baixo débito cardíaco ou vasoespasmo. Os locais mais acometidos são o ângulo esplênico e a junção retossigmoideana. O evento precipitante na maioria das vezes não é encontrado. Dor abdominal, diarreia sanguinolenta e hematoquezia são os principais sintomas;
- tumores: geralmente, sangram por erosão, ulceração ou necrose da superfície. Nos tumores do cólon

esquerdo e reto, o sangramento é mais volumoso e precoce, já as lesões de cólon direito e ceco costumam apresentar-se com anemia ferropriva;

- doenças anorretais: hemorroidas são a causa orificial mais comum de hemorradia digestiva baixa. A maioria dos sangramentos cessa espontaneamente. Outras causas são: fissura anal, úlceras isquêmicas e proctite actínica. Em pacientes que realizaram radioterapia para câncer prostático, cerca de 39,6% apresentaram sangramento intestinal baixo causado pela proctite actínica;
- pós-polipectomia: o sangramento pode ser precoce, como consequência da hemostasia inadequada, ou tardio, geralmente em até 2 semanas, em decorrência de deslocamento de coágulo ou de escara.

EPIDEMIOLOGIA

A hemorragia digestiva baixa é responsável por cerca de 20% de todos os casos de hemorragia digestiva com incidência de 20,5-27 casos/100.000 adultos nos EUA.

A idade média de incidência é de 63-77 anos, observando-se aumento da incidência com a idade (aumento da prevalência da doença diverticular e das ectasias vasculares). Ocorre um aumento de cerca de 200 vezes na incidência na 2ª-8ª décadas de vida. A doença é mais prevalente em homens.

Em relação à hemorragia digestiva alta, os pacientes com hemorragia digestiva baixa evoluem com menor necessidade de hemotransfusões e choque, com a maioria dos sangramentos cessando espontaneamente (80-85%). A mortalidade global é < 5% para pacientes admitidos com hemorragia digestiva baixa, podendo ser > 20% quando a hemorragia ocorre após a internação hospitalar por outras doenças.

QUADRO CLÍNICO

- Sangramento visível: episódios de hematoquezia, sangue escuro/vermelho com coágulos e, mais raramente, melena em sangramentos com origem no ceco e no cólon direito.
- Sangramento oculto: anemia ferropriva e pesquisa de sangue oculto positiva nas fezes.

DIAGNÓSTICO

A anamnese deve investigar: idade; uso de AINH, antiagregantes plaquetários e anticoagulantes; história de radioterapia pélvica; história de doença inflamatória intestinal; doença vascular; realização de colonoscopia com polipectomia/biópsias; HIV; cirrose hepática; coagulopatia; e história sugestiva de neoplasia (alteração do hábito intestinal, perda ponderal, história familiar); além de duração e frequência do sangramento, e aspecto das fezes.

-MRCM.indb 555 12/5/17 4:05 PM

O exame físico inclui: avaliação dos sinais vitais e estado hemodinâmico (PA, frequência cardíaca), exame abdominal e anuscopia associada ao toque retal para excluir doenças orificiais e confimar o aspecto do sangramento.

Alguns fatores clínicos independentes podem ser utilizados para se prever a gravidade na hemorragia digestiva baixa aguda:

- frequência cardíaca ≥ 100 bpm;
- pressão sistólica ≤ 115 mmHg;
- síncope;
- ausência de dor abdominal;
- sangramento retal nas primeiras 4 horas da avaliação;
 - uso de ácido acetilsalicílico;
 - presença de ≥ 2 comorbidades clínicas.

Utilizando esses fatores clínicos, os pacientes podem ser estratificados em 3 grupos de risco para sangramento grave: baixo (nenhum fator), moderado (1-3 fatores de risco) e alto (> 3 fatores de risco).

As variáveis associadas a maior mortalidade são: idade (idade > 70 anos *versus* idade < 50 anos), gênero masculino, isquemia intestinal, ≥ 2 comorbidades clínicas, sangramento durante internação por outra condição clínica, coagulopatia ou uso de anticoagulante, hipovolemia e necessidade de hemotransfusão.

Em muitas situações, torna-se difícil determinar se as lesões encontradas durante a avaliação são realmente fonte do sangramento ou apenas fontes potenciais, como nos casos com achado de divertículos e angiodisplasias, associados a quadros de hematoquezia. Os critérios utilizados para auxiliar na definição diagnóstica e, consequentemente, na conduta terapêutica são apresentados na Tabela 2.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Laboratório: hemograma, plaquetas, tipagem sanguínea, coagulograma, ureia, creatinina e provas de função hepática.
- Endoscopia digestiva alta: deve ser considerada em pacientes com história de doença ulcerosa péptica, hipertensão portal e angiodisplasias. Em 10-15% dos casos de hematoquezia aguda grave e hipovolemia, a origem do sangramento situa-se acima do ligamento de Treitz.
- Colonoscopia precoce: quando realizada em 12-24 horas da apresentação, tem maior acurácia diagnóstica, ou seja, maior chance de localizar o sítio do sangramento, com redução do tempo de hospitalização. A acurácia diagnóstica na hemorragia digestiva baixa aguda é de 72-86%. Apesar do efeito catártico do sangue na luz intestinal, deve-se tentar realizar a limpeza do cólon com soluções administradas por VO ou SNG e, em pa-

Tabela 2 acurácia o	Avaliação pré-terapêutica: escalonamento da diagnóstica da fonte de sangramento
Nível I	Diagnóstico definitivo
А	Lesão com sangramento ativo encontrada na endoscopia (anuscopia, sigmoidoscopia ou colonoscopia) ou angiografia
В	Estigmas de sangramento recente na endoscopia (vaso visível, coágulo aderido)
С	Cintilografia com hemácias marcadas positiva para achados IA e IB
Nível II	Diagnóstico presuntivo ou evidências circunstanciais
А	Sangue fresco em um segmento do cólon, sem fontes potenciais de sangramento
В	Cintilografia com hemácias marcadas positiva para a topografia do cólon e colonoscopia mostrando área potencial como fonte de sangramento, coincidente com a localizada pela cintilografia
C	Evacuações de sangue vermelho-vivo confirmadas e colonoscopia demonstrando fonte potencial de sangramento no cólon, associada a endoscopia digestiva alta negativa
Nível III	Diagnóstico ambíguo
А	Hematoquezia ou sangramento pelo ânus, sem especificação de cor, e colonoscopia demonstrando ≥ 1 fonte potencial de sangramento

cientes muito graves, podem ser utilizados enemas evacuadores.

- Retossigmoidoscopia: está indicada em pacientes com quadros estáveis e idade < 40 anos. Caso não seja encontrada a origem do sangramento (sangramento ativo, vaso visível ou coágulo aderido), deve-se complementar a investigação.
- TC: associada ao uso de contraste EV e sem contraste VO pode ser usada para detectar o sítio da hemorragia digestiva baixa aguda, cujo diagnóstico é dado quando é detectada a presença de contraste na luz intestinal. Tem acurácia de 54-79% na identificação de sangramentos colônicos.
- Cintilografia com hemácias marcadas com tecnécio-99 m: permite a detecção de sangramentos arteriais ou venosos, ativos, de menor intensidade (0,1-0,5 mL/min). É indicada com 2 objetivos: como guia para cirurgia ou como exame útil para identificar pacientes que se beneficiariam com a angiografia. Deve ser realizada em pacientes com sangramentos graves, porém com estabilidade hemodinâmica. A maior desvantagem é a localização imprecisa do sangramento.
- Arteriografia: é indicada em pacientes com sangramento maciço, recorrente ou contínuo, mesmo após exame endoscópico, ou quando este não pode ser realizado ou não consegue localizar a fonte da hemorragia, e

-MRCM.indb 556 12/5/17 4:05 PM

em pacientes com elevado risco cirúrgico. A localização do sangramento é mais precisa, mas nem sempre possível, pois geralmente o sangramento é autolimitado e é necessário um fluxo de perda ≥ 0,5 mL/min para identificação do foco.

■ Enteroscopia e cápsula endoscópica: o intestino delgado deve ser investigado nos casos em que a endoscopia e a colonoscopia forem negativas.

TRATAMENTO

A escolha do tratamento baseia-se na fonte do sangramento. Exames como a colonoscopia e a arteriografia podem ser ao mesmo tempo diagnósticos e terapêuticos.

Deve-se fazer a estabilização hemodinâmica com reposição hidroeletrolítica e sangue quando necessário. Recomenda-se internação em UTI para pacientes com hemorragia volumosa e doenças graves associadas.

Se necessário, deve-se fazer a correção das coagulopatias (INR > 1,5 e plaquetas < 50.000/mm³) em pacientes com hemorragia ativa. Nesses casos, realiza-se transfusão de plaquetas e infusão de plasma fresco.

Enemas de sulcralfato e formalina são utilizados para tratamento da proctite actínica.

A terapia endoscópica é realizada em pacientes com lesões com sangramento ativo ou estigmas de sangramento recente. A hemostasia pode ser obtida com agentes térmicos (eletrocoagulação mono ou bipolar, termocoagulação, plasma de argônio, pinças diatérmicas e *laser*), métodos mecânicos (hemoclipes, ligaduras com alças e elásticas) e métodos químicos (epinefrina, álcool e etanolamina). No sangramento diverticular, podem ser usadas medidas como cauterização mono ou bipolar, injeção de vasconstritores e colocação de clipe hemostático. No casos das angiodisplasias e da proctite actínica, o tratamento de eleição é o plasma de argônio.

A arteriografia intervencionista inclui infusão de vasopressina e embolização transarterial. A embolização superseletiva de ramos da *vasa recta* diminui a incidência de isquemia e infarto intestinal, com melhor controle do sangramento e menores taxas de ressangramento. A localização e a etiologia do sangramento têm importantes implicações terapêuticas: lesões no ceco e no cólon direito e ectasias vasculares (comparadas aos sangramentos diverticulares) são lesões mais difíceis de tratar usando a embolização.

Cirurgia é indicada nos pacientes com instabilidade hemodinâmica, apesar de reposição volêmica agressiva; naqueles com sangramento persistente ou recorrente que receberam ≥ 6 UI de concentrado de hemácias em 24 horas ou > 10 UI no total; nos casos em que o foco do sangramento foi identificado, mas houve falha dos tratamentos conservadores; nos sangramentos ativos e re-

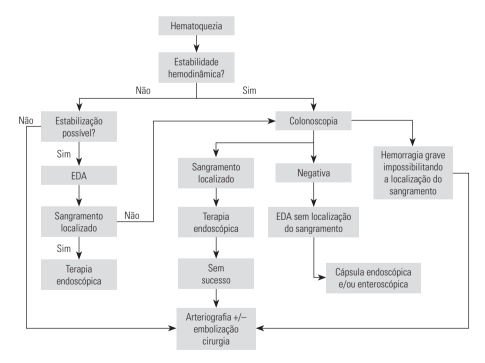


Figura 1 Abordagem inicial recomendada para pacientes com hemorragia digestiva baixa aguda. Pacientes com instabilidade hemodinâmica devem realizar, inicialmente, endoscopia digestiva alta (EDA) para afastar etiologia alta. Pacientes com sangramento crônico devem ser investigados com anuscopia e colonoscopia. Adaptada de Bernert J, Messman H. Diagnosis and management of lower gastrointestinal bleeding. Nat Rev Gastroenterol Hepatol 2009;6:637-46.

-MRCM.indb 557 12/5/17 4:05 PM

correntes sem localização definida; e nos sangramentos relacionados a neoplasia.

É importante a tentativa pré e intraoperatória da localização do sítio do sangramento, o que permite ressecções segmentares direcionadas, com menores taxas de morbidade, mortalidade e ressangramento. Em pacientes que necessitam de hemotransfusão durante a internação, uma cirurgia de urgência pode ser indicada em 18-25% dos casos. A mortalidade geral situa-se em torno de 10% nos pacientes submetidos a cirurgia de emergência.

Os pacientes devem ser orientados a suspender, quando possível, o uso de AINH e ácido acetilsalicílico.

À beira do leito

- A colonoscopia é considerada o melhor exame para abordagem inicial.
- Existem critérios na avaliação pré-terapêutica para escalonamento da acurácia diagnóstica da(s) fonte(s) de sangramento(s).
- Tentar determinar a fonte do sangramento em pacientes com possibilidade cirúrgica.
- Orientar o paciente sobre a suspensão dos AINH e antiagregantes plaquetários.

BIBLIOGRAFIA

Bernert J, Messman H. Diagnosis and management of lower gastrointestinal bleeding. Nat Rev Gastroenterol Hepatol 2009;6:637-46.

Campos FGCM, Regadas FSP, Pinho M. Tratado de coloproctologia. São Paulo: Atheneu; 2012.

Cardoso Filho CAM, Marques Jr OW, Popoutchi P, Averbach M. Hemorragia digestiva baixa. In: Sociedade Brasileira de Endoscopia Digestiva. Projeto diretrizes, 2009-2010. Disponível em: http://www.sobed.org.br.

Farrell JJ, Friedman LS. Review article: the management of lower gastrointestinal bleeding. Aliment Pharmacol Ther 2005;21:1281-98.

Zuckerman GR, Prakash C. Acute lower intestinal bleeding: part II – etiology, therapy, and outcomes. Gastrointest Endosc 1999;49:228-38.

125

DOENÇAS ANORRETAIS

Rodrigo Vieira Costa Lima, Natália Sousa Freitas Queiroz

FISSURA ANAL

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A fissura anal é uma fenda ou lesão ulcerada, em geral de formato linear, localizada no canal anal anatômico, ou seja, da borda anal à linha pectínea. Tem etiologia incerta, provavelmente secundária à redução do

fluxo sanguíneo local. A grande maioria ocorre na linha mediana posterior, região menos vascularizada, e, em menor percentual, na linha mediana anterior.

EPIDEMIOLOGIA

Atinge predominantemente adultos jovens, podendo ocorrer em qualquer faixa etária. A incidência entre os sexos é semelhante.

CLASSIFICAÇÃO

- Aguda: de cicatrização rápida, muitas vezes espontânea, em média em 2-3 semanas. A lesão é superficial, com bordas não salientes e assoalho avermelhado.
- Crônica: corresponde àquelas que não cicatrizam em 6-8 semanas, sendo a cicatrização espontânea incomum. A tríade clássica é definida por lesão ulcerada, plicoma sentinela (na margem externa, ou borda anal) e papila hipertrófica (na margem interna, ou linha pectínea).

QUADRO CLÍNICO

Dor anorretal é o sintoma mais comum, muitas vezes associada a hematoquezia. Costuma ocorrer no momento da evacuação, podendo persistir por horas no caso das fissuras crônicas. A hipertonia do esfíncter interno em geral está presente.

DIAGNÓSTICO

Não há exames complementares necessários para o diagnóstico, que é feito por meio de anamnese e exame físico. A lesão é facilmente vista à inspeção. O toque retal e a anuscopia podem ser dispensáveis em uma 1ª avaliação pelo desconforto gerado. Caso necessário, podem ser realizados sob anestesia.

Os principais diagnósticos diferenciais são doença de Crohn, sífilis, tuberculose e neoplasia maligna do canal anal. Devem ser suspeitados nos casos com localização atípica (fora da linha mediana), nas ulcerações indolores e múltiplas.

TRATAMENTO

O tratamento clínico baseia-se no alívio da dor, no relaxamento do esfíncter interno e na manutenção de uma passagem atraumática das fezes. O tratamento da constipação com fibras e laxativos é fundamental para quebrar o ciclo de dor, espasmo e isquemia. Banhos de assento com água morna são recomendados, por cerca de 10 minutos, pelo menos 2 vezes ao dia, de preferência após as evacuações.

O tratamento medicamentoso tópico é a abordagem de 1ª linha e pode ser feito com nitroglicerina a 0,2% ou diltiazem a 2%, com o intuito de reduzir a pressão do es-

-MRCM.indb 558 12/5/17 4:05 PM

fíncter e melhorar o fluxo sanguíneo, facilitando a cicatrização. Pode ser aplicado 2-4 vezes ao dia. Ambos têm eficácia semelhante, tendo o diltiazem menor incidência de efeitos colaterais em relação à nitroglicerina, como cefaleia e sintomas gastrointestinais inespecíficos. A injeção de toxina botulínica pode ser tentada como terapia de 2ª linha.

As fissuras crônicas refratárias ao tratamento clínico devem ser abordadas cirurgicamente, sendo a esfincterotomia lateral interna a técnica de escolha. A principal complicação no pós-operatório é a incontinência fecal.

DOENÇA HEMORROIDÁRIA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As hemorroidas são dilatações venosas da região anorretal, com frequência associadas a condições que aumentam a pressão abdominal e, consequentemente, a pressão venosa da região pélvica, como gravidez, obesidade, ascite e esforço evacuatório excessivo em pacientes constipados.

EPIDEMIOLOGIA

A doença hemorroidária atinge ambos os sexos igualmente. Brancos e indivíduos com melhor nível socioeconômico são afetados com maior frequência. Ocorre em todas as idades, sendo raras antes dos 20 anos e com pico de incidência de 45-65 anos de idade.

CLASSIFICAÇÃO

- Hemorroidas externas: ocorrem no canal anal (abaixo da linha pectínea), recobertas por tecido epitelial escamoso, ricamente inervado.
- Hemorroidas internas: ocorrem no reto (acima da linha pectínea), recobertas por mucosa. Podem ser classificadas em:
 - grau I: não prolapsam através do ânus;
- grau II: prolapsam durante o esforço evacuatório, mas reduzem-se espontaneamente;
- grau III: prolapsam e retornam para dentro do canal anal com ajuda manual;
- grau IV: prolapsadas e não redutíveis com manobras manuais.

QUADRO CLÍNICO

Alguns pacientes são assintomáticos. As hemorroidas externas costumam causar dor e podem levar a sangramento e tumefação na região anal. Os sintomas mais comuns das hemorroidas internas são sangramento retal, prolapso e exsudação perineal. A dor retal nestes casos deve levantar suspeita de outra doença associada, pois as hemorroidas internas costumam ser indolores, exceto na ocorrência de trombose ou estrangulamento.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é eminentemente clínico, baseado na história e no exame físico, incluindo o toque retal e a anuscopia. Esta permite a avaliação do tamanho, da localização, do número e da gravidade do quadro. É importante ressaltar que em um paciente com sangue oculto positivo nas fezes ou anemia ferropriva de origem desconhecida, o sangramento por hemorroidas só deve ser atribuído como causa após avaliação completa de todo o cólon com colonoscopia e exclusão de causas associadas.

TRATAMENTO

- Medidas dietéticas e comportamentais: são indicadas para todos os pacientes. Consistem em: tratamento da constipação, se presente, permitindo uma evacuação atraumática; dieta rica em líquidos e fibras, em torno de 25-35 g/dia; banhos de assento com água morna, principalmente para os pacientes que se queixam de dor; e evitar tempo excessivo e leitura durante evacuação.
- Medidas farmacológicas: são usadas para pacientes com hemorroidas graus I e II, associadas ou não às medidas de intervenção conservadoras. São alternativas por VO o dobesilato de cálcio e os flavonoides (diosmina/hesperidina). Medicações tópicas podem ser adjuvantes para o controle dos sintomas, como anestésicos locais, vasoconstritores, nitratos, bloqueadores dos canais de cálcio e corticosteroides.
- Medidas de intervenção conservadoras: são indicadas principalmente para as hemorroidas graus I e II que não responderam ao tratamento clínico. São também uma alternativa para pacientes com hemorroidas grau III com elevado risco cirúrgico. Essas medidas englobam escleroterapia, ligadura elástica, ablação por radiofrequência, coagulação com raios infravermelhos e crioterapia.
- Cirurgia: é reservada para os casos não responsivos aos demais tratamentos e como 1ª linha para as hemorroidas graus III e IV e para as complicações (trombose ou estrangulamento), sendo a hemorroidectomia excisional o tratamento mais efetivo e com as menores taxas de recorrência.

BIBLIOGRAFIA

Lohsiriwat V. Hemorrhoids: from basic pathophysiology to clinical management. World J Gastroenterol 2012;18(17):2009-17.

Madoff RD, Fleshman JW. AGA technical review on the diagnosis and care of patients with anal fissure. Gastronterology 2003;124:235-45.Schubert MC, Sridhar S, Schade RR, Wexner SD. What every gastroenterologist needs to know about common anorectal disorders. World J Gastroenterol 2009;15(26):3201-9.

Sneider EB, Maykel JA. Diagnosis and management of symptomatic hemorrhoids. Surg Clin Nort Am 2010;90:17-32.

-MRCM.indb 559 12/5/17 4:05 PM

SEÇÃO 14

DOENÇAS RENAIS

BRUNO CALDIN DA SILVA

126

INJÚRIA RENAL AGUDA

Camila Eleutério Rodrigues

DEFINIÇÃO

Denominam-se como injúria renal aguda (IRA) as alterações renais que levem a lesão ou perda da função dos rins em curto período de tempo. Define-se a IRA por qualquer um dos critérios a seguir:

- elevação na creatinina sérica em 0,3 mg/dL em até 48 horas;
- elevação na creatinina sérica em 1,5 vez o valor basal, com ocorrência em até 7 dias;
- redução no débito urinário (diurese < 0,5 mL/kg/h em período de 6 horas).

EPIDEMIOLOGIA

Apesar dos avanços do tratamento médico, nos últimos 50 anos a mortalidade da IRA tem aumentado, principalmente em ambiente de terapia intensiva. Atualmente, a maior complexidade clínica dos pacientes justifica em parte tal mortalidade.

No passado, as principais causas de IRA eram nefrotoxicidade por drogas e venenos animais, que são, em geral, associadas a baixa mortalidade. Atualmente, no entanto, a principal causa de IRA é a sepse, doença de alta morbimortalidade. Além disso, grande parcela dos pacientes que evoluem com IRA corresponde a indivíduos mais idosos e que apresentam comorbidades crônicas associadas.

Entre todos os pacientes internados em UTI, cerca de 5% desenvolvem IRA, sendo que 50% destes quadros são causados por sepse. A lesão renal aguda ocorre em cerca de 23% dos pacientes com sepse grave e em 51% dos pacientes com choque séptico e bacteriemia. Pacientes com sepse e sem IRA podem ter mortalidade de até 15%, enquanto pacientes sem sepse e com IRA apresentam mortalidade de cerca de 45%, e a associação de IRA e sepse eleva essa taxa para índices > 75%.

Os principais fatores de risco associados à IRA estão descritos na Tabela 1.

Tabela 1 Fatores de risco associados à IRA			
Fatores modificáveis			
Desidratação			
Uso de contraste	iodado		
Inibidores do SRA	AA		
Outras drogas ne	frotóxicas		
Má perfusão orgânica			
Fatores não modificáveis			
Idade avançada			
Sexo feminino			
Raça negra			
Comorbidades (doenças cardiovasculares, hematológicas ou hepáticas			
prévias)			
IRA prévia			

IRA: injúria renal aguda; SRAA: sistema renina-angiotensina-aldosterona.

Em pacientes com alto risco para desenvolvimento de IRA, o débito urinário e a creatinina sérica devem ser frequentemente monitorizados. Nessas pessoas, as drogas nefrotóxicas devem ser descontinuadas, o uso de contraste iodado deve ser evitado sempre que possível, e deve-se garantir a euvolemia e a adequada pressão de perfusão dos órgãos. Para isso, monitorização hemodinâmica intensiva pode ser necessária em alguns casos.

ETIOLOGIA

Os pacientes com IRA devem sempre ser avaliados quanto às possíveis causas de disfunção renal, com especial atenção às causas potencialmente reversíveis. Classicamente, todas as causas de IRA podem ser divididas em pré-renal, renal e pós-renal.

IRA pré-renal

A redução do fluxo arterial renal leva à IRA isquêmica, sendo que essa redução do fluxo pode acontecer por hipovolemia ou má distribuição de fluxo para os rins (Tabela 2).

-MRCM.indb 560 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2	Causas de redução do fluxo arterial renal		
Hipovolem	iia		
Choque hen	norrágico		
Desidratação (uso de diuréticos, vômitos, diarreia etc.)			
Hipofluxo a	arterial renal		
Insuficiência cardíaca descompensada			
Estenose bilateral de artérias renais (ou estenose de artéria renal em rim único)			
Síndrome hepatorrenal			
Síndrome compartimental abdominal			
Síndrome nefrótica grave			
IRA: injúria ren	nal aguda.		

Na IRA pré-renal, há aumento na absorção proximal de ureia, além de aumento na absorção tubular de sódio. Dessa forma, para diferenciar a IRA pré-renal de causas intrínsecas renais, como a necrose tubular aguda (NTA), por muito tempo foram utilizados parâmetros relacionados à excreção desses solutos (Tabela 3); entretanto, elevação desproporcional de ureia em relação à creatinina plasmática pode ocorrer em situações de estresse catabólico, como infecções, cirurgias, uso de corticosteroides em altas doses ou sangramentos de trato digestivo. Sabe-se, ainda, que há situações específicas nas quais a excreção tubular de solutos é diferente, como a sepse, nas quais a lesão intrínseca renal é associada à excreção tubular de sódio reduzida.

Tabela 3 Ca	racterístic	as laborat	oriais de IRA pré-renal e NTA
	FENa	FEU	Ureia/creatinina (plasma)
IRA pré-renal	< 1%	< 35%	> 20 (principalmente se > 40)
NTA	> 1%	> 35%	< 20
	× Creatini		EEU = Ureia _{urina} × Creatinina _{plasma} Ureia _{urina} × Creatinina _{ma}

FENa: fração de excreção de sódio; FEU: fração de excreção de ureia; IRA: injúria renal aguda; NTA: necrose tubular aguda.

IRA renal

A IRA renal decorre de lesões que acometem diretamente as células dos compartimentos glomerulares, tubulointersticiais ou vasculares dos rins. A principal causa de IRA renal é a NTA, que é um diagnóstico histológico e pode ter origem isquêmica ou nefrotóxica (Tabela 4). Pode durar até 4 semanas. Causas inflamatórias também podem participar desse contexto de IRA (Tabela 4).

A nefrite intersticial aguda (NIA) é uma doença de natureza inflamatória em que há infiltração renal por leucócitos e que costuma ser observada secundariamente a um quadro de infecção sistêmica ou ao uso de algumas medicações. Esse quadro leva a IRA, podendo estar associado

Tabela 4 Tipo	s de lesão renal
Tipo de lesão	Características
Isquêmica	Geralmente, inicia-se como IRA pré-renal e, com a ausência de tratamento em tempo adequado, evolui para NTA e IRA instalada, de origem renal
Nefrotóxica	Por agentes exógenos: uso de drogas nefrotóxicas e contraste iodado
	Por agentes endógenos: mioglobinúria, hemoglobinúria e deposição de proteínas ou cristais intratubulares
Inflamatória	NIA, sepse, GNRP, vasculites (Capítulo 131)

GNRP: glomerulonefrites rapidamente progressivas; IRA: injúria renal aguda; NIA: nefrite intersticial aguda; NTA: necrose tubular aguda.

também a sinais e sintomas de acometimento sistêmico. A principal causa de NIA (podendo chegar a 90% dos casos) é o uso de medicações, mais frequentemente antimicrobianos e AINH. As principais drogas associadas à NIA são ampicilina, penicilina, vancomicina, cefalosporinas, sulfonamidas, alopurinol, ciprofloxacino, aciclovir e omeprazol.

IRA pós-renal

A IRA pós-renal ocorre quando há obstrução ao fluxo urinário e aumento de pressão no sistema excretor, levando a aumento da pressão nos túbulos renais e redução da capacidade de filtração glomerular. Para que a obstrução urinária leve a perda de função renal, a lesão deve acontecer de forma que a pressão se eleve em todo o sistema filtrante, ou seja, deve ser bilateral (em pacientes com rim único, unilateral), em bexiga, próstata ou uretra. A obstrução que acontece unilateralmente em um paciente com 2 rins previamente íntegros não deve levar, por si só, à IRA.

As principais etiologias de IRA pós-renal são litíase renal bilateral, bexiga neurogênica, hiperplasia prostática benigna, fibrose retroperitoneal e tumores pélvicos.

IRA em sepse

A sepse é uma causa particular de IRA, pois envolve diversos mecanismos de lesão. A IRA da sepse é basicamente inflamatória, com infiltração de células imunes nos compartimentos renais e distribuição errática de fluxo sanguíneo em capilares glomerulares. Ocasionalmente, pode estar associada à histologia de NTA, mas este achado não é muito frequente. Quando há choque séptico e má perfusão orgânica, associa-se a componente pré-renal. Não é necessária situação de choque e hipotensão para que a sepse leve a situação de IRA grave.

QUADRO CLÍNICO E LABORATORIAL

A IRA é, frequentemente, uma doença assintomática cujos principais achados são laboratoriais, principal-

-MRCM.indb 561 12/5/17 4:05 PM

mente no quadro inicial. Quando a lesão se torna avançada, principalmente se sua instalação for rápida, os pacientes podem apresentar alguns sintomas sugestivos de complicações da IRA, como oligúria/anúria, congestão pulmonar ou edema periférico, arritmias decorrentes dos distúrbios hidroeletrolíticos e acidobásicos que acontecem em consequência da doença, ou, ainda, náuseas, vômitos, rebaixamento do nível de consciência e diátese hemorrágica, em pacientes urêmicos.

A redução do ritmo de filtração glomerular (RFG) é a definição de IRA e pode ser percebida pelo ritmo de diurese ou pela dosagem de creatinina sérica.

A estimativa do RFG por meio de fórmulas é útil para pacientes com doença renal crônica (DRC), que possuem estado metabólico equilibrado, sem grandes variações ao longo dos dias. Para pacientes com IRA, como a creatinina sérica não tem valor estável – pode ser normal mesmo quando há queda significativa do RFG em indivíduos com pouca massa corpórea ou ter sua dosagem alterada por interferentes –, o uso das fórmulas é menos preciso. Além disso, sabe-se que, em pacientes com balanço hídrico positivo, pode haver acúmulo de volume e diluição das escórias dosadas no sangue, subestimando o real valor da creatinina sérica. Por isso, o valor da creatinina sérica deve ser ajustado de acordo com o balanço hídrico diário, usando-se a fórmula:

$$\text{creatinina ajustada} = \frac{\text{creatinina}}{\text{s\'erica}} \times \frac{\text{fator de}}{\text{correç\~ao}}$$

O cálculo do fator de correção, por sua vez, é feito a partir da fórmula:

Ainda assim, apesar de todas essas limitações, a creatinina é um bom parâmetro para o acompanhamento da função renal, pois pequenas variações em seus valores já equivalem a mudanças na classificação de gravidade da IRA e mesmo reduções moderadas na função renal podem ter grande impacto na mortalidade de pacientes críticos.

Quando é feito o diagnóstico de IRA, atenção especial deve ser dada às possíveis complicações e às possíveis causas que levaram à lesão. As principais complicações decorrentes da IRA encontram-se na Tabela 5.

Complicação	Quadro clínico
Hipervolemia	Ganho de peso progressivo
	Edema (nota-se o edema periférico quando o paciente já está com o balanço hídrico acumulado em, pelo menos, 4-5 L)
	Congestão pulmonar e insuficiência respiratória aguda
	HAS
Uremia	Encefalopatia urêmica (alterações sensoriais, tremores, mioclonias, rebaixamento do nível de consciência, convulsões, coma)
	Pericardite com risco de tamponamento (raro)
	Diátese hemorrágica (redução da função plaquetária)
	Náuseas e vômitos
Distúrbios	Hiperpotassemia (arritmias cardíacas)
hidroeletrolíticos	Hiponatremia (alterações neurológicas)
	Hiperfosfatemia (sem grandes repercussões em curto prazo)
	Hipocalcemia (hiperexcitabilidade neuromuscular)
Acidose metabólica	Respiração de Kusmaull (frequentemente confundida com congestão pulmonar)
	Piora da hiperpotassemia e subvalorização da hipocalcemia

IRA: injúria renal aguda.

Dessa forma, em um paciente com diagnóstico de IRA, é necessária a monitorização de creatinina, ureia, eletrólitos e gasometria venosa, além do controle de diurese, peso e balanço hídrico, de forma regular.

Os exames a seguir são fundamentais na avaliação de um paciente com IRA:

- urina tipo 1 (U1): permite avaliar a presença de glomerulopatias quando há suspeita (pela presença de sedimento urinário rico em proteínas, leucócitos ou hemácias) de leucocitúria (que pode indicar, p. ex., infecção urinária ou nefrite intersticial) ou de alterações tubulares. Sempre que houver proteinúria presente na U1, deve ser quantificada, seja em forma de proteinúria de 24 horas, ou na forma da relação proteína⁄creatinina em amostra isolada urinária;
- USG de rins e vias urinárias: usada para avaliar o tamanho de rins e corticais, além da diferenciação corticomedular (para tentar diferenciar se uma lesão é aguda ou crônica). Além disso, a partir da USG, avaliam-se possíveis causas de lesão pós-renal.

A abordagem inicial do paciente com IRA pode ser resumida na Figura 1 e na Tabela 6.

■ Elevação na creatinina sérica em 0,3 mg/dL em até 48 horas ou ullet Elevação na creatinina sérica em 1,5 imes o valor basal, com ocorrência em até 7 dias ou ■ Redução no débito urinário a < 0,5 mL/kg/h em período de 6 horas Diagnóstico de IRA ■ Doenças de base? Creatinina de base? Disfunção renal prévia? Avaliação de medicações em uso (drogas nefrotóxicas?) ■ Motivo da internação atual (causa de IRA?) ■ Início de monitorização de creatinina, ureia, eletrólitos e gasometria venosa, além do controle de diurese, peso e balanço hídrico Urina tipo 1 USG de rins e vias urinárias ■ Sugere ITU? ■ Sugere obstrução de vias urinárias? Sugere glomerulopatia (proteinúria + hematúria)? Quais são o tamanho e a ecoicidade de rins e corticais? ■ Sugere NIA (leucocitária)? ■ Sugerem rim agudo ou crônico?

Figura 1 Diagnóstico de IRA. IRA: injúria renal aguda; NIA: nefrite intersticial aguda.

Tabela 6 Caracterísc	ias clínicas e radiológicas da IRA
Há, na história, algum fator que justifique a IRA?	Sepse, choque de qualquer causa, leptospirose, insuficiência hepática descompensada, insuficiência cardíaca descompensada, rabdomiólise, tumor com possibilidade de lise, entre outros
Há, na prescrição do paciente, drogas nefrotóxicas ou que possam levar a NIA?	As mais comuns são contraste iodado EV, AINH, anfotericina B, vancomicina, inibidores do SRAA, antibióticos, omeprazol e alopurinol
O paciente usa SVD? Pode estar obstruída? O paciente pode ter hipertensão intra- -abdominal?	Interrupção abrupta de débito urinário é o melhor indício de obstrução infravesical. Passagem ou desobstrução da SVD pode corrigir o problema
O paciente tem USG de rins e vias urinárias?	A USG é importante para avaliar causas obstrutivas pós-renais e o grau de cronicidade de lesão renal (tamanho e ecoicidade de rins e de córtex renal)
Há chance de glomerulopatias? O paciente tem U1?	A U1 informa quanto à possibilidade de infecção urinária, além de demonstrar a possibilidade de uma doença glomerular, com proteinúria ou hematúria

IRA: injúria renal aguda; NIA: nefrite intersticial aguda; SRAA: sistema renina-angiotensina-aldosterona; U1: urina tipo 1.

Existem causas específicas de IRA que são acompanhadas por um quadro clínico mais rico, com sinais além daqueles apresentados pela própria lesão renal (Tabela 7).

CLASSIFICAÇÃO

A IRA pode ser classificada de acordo com sua gravidade, sendo que os 3 critérios principais de classificação se encontram na Tabela 8.

Tabela 7 Etiologia da I	RA
Sinais e sintomas	Diagnóstico etiológico sugerido
Uso de medicações associado a febre, exantema cutâneo, artralgias e eosinofilia periférica (sinais e sintomas de reação de hipersensibilidade), além das alterações renais	NIA, mas grande proporção de pacientes com NIA não apresenta as manifestações extrarrenais de forma exuberante. A IRA acontece em 100% dos casos de NIA, sendo que 40% deles necessitam, inclusive, de diálise. A eosinofilia (> 500 eosinófilos/mm³) acontece em apenas 35% dos casos
Desidratação e má perfusão periférica	IRA pré-renal
PA extremamente elevada	Glomerulopatias Hipertensão maligna e acelerada DRC e hipertensão secundária à doença renal
Edema sistêmico e congestão pulmonar	Síndromes proteinúricas Insuficiência cardíaca congestiva descompensada (principalmente na presença de outros sinais, como turgência jugular, ritmo de galope) Hipertensão portal
Hepatopatia com ou sem insuficiência hepática	Síndrome hepatorrenal Sangramentos digestivos, com IRA pré-renal Glomerulopatias associadas à doença de base (Capítulo 131)
Ascite	Síndrome compartimental abdominal Paracenteses de grande volume, com IRA pré-renal
Anemia importante	Sangramento e IRA pré-renal Mieloma múltiplo ou outras neoplasias hematológicas Vasculites DRC avançada
Sinais e sintomas de infecção	Sepse (mesmo que não curse com choque séptico) (continua.

(continua)

-MRCM.indb 563 12/5/17 4:05 PM

Tabela 7 Etiologia da I	RA
Sinais e sintomas	Diagnóstico etiológico sugerido
Trauma, convulsões, uso de estatina ou fibrato, hipotireoidismo, uso de cocaína	Rabdomiólise
Neoplasia de base	Invasão tumoral dos rins Compressão extrínseca de vias urinárias (com IRA pós-renal) Síndrome de lise tumoral, principalmente em tumores hematológicos e com grande massa, ou, ainda, durante quimioterapia para tratamento do tumor
História de doenças sistêmicas, hemorragia alveolar, artrites, lesões cutâneas	Doenças autoimunes, como LES ou vasculites
Doença valvar, prótese valvar ou novo sopro cardíaco	Endocardite, que pode cursar com glomerulopatia ou sepse
Dores ósseas, principalmente em idosos	Mieloma múltiplo Metástases ósseas de tumores, com possibilidade de hipercalcemia como causa de IRA IRA pós-renal (p. ex., por tumor de próstata metastático)
Rebaixamento do nível de consciência, sedação ou doença neurológica	Bexiga neurogênica, devendo ser feita sondagem vesical para tratamento da obstrução funcional

DRC: doença renal crônica; IRA: injúria renal aguda; LES: lúpus eritematoso sistêmico; NIA: nefrite intersticial aguda.

EXAMES COMPLEMENTARES E DIAGNÓSTICO

Para determinação da causa da IRA, além da história e do exame físico, frequentemente são necessários exames complementares, que devem ser dirigidos para cada suspeita etiológica. Merecem destaque algumas situações especiais, como síndrome hepatorrenal, nefrotoxicidade por vancomicina e síndrome compartimental abdominal:

- síndrome hepatorrenal: a definição abrange a avaliação de U1, USG de rins e vias urinárias e um teste terapêutico com albumina EV, já que os critérios diagnósticos para definição dessa síndrome são IRA em presença de cirrose e ascite; ausência de melhora da creatinina sérica após 2 dias de retirada de medicações diuréticas e expansão volêmica com albumina, 1 g/kg/dia; ausência de choque; ausência de uso de drogas nefrotóxicas; e ausência de doença parenquimatosa renal (representada por proteinúria > 500 mg/dia, hematúria > 50 eritrócitos por campo ou USG renal alterada);
- nefrotoxicidade por vancomicina: a definição engloba mínimo de 2 ou 3 aumentos consecutivos documentados de creatinina sérica (aumento de 0,5 mg/dL ou ≥ 50% de aumento em relação à basal) após alguns dias de tratamento com vancomicina. A recomendação para a dosagem do nível sérico de vale de vancomicina é feita para os seguintes grupos: pacientes que, mesmo com função renal ainda normal, estejam recebendo doses altas da medicação; aqueles sob alto risco de nefrotoxicidade (como

Tabela 8	Classificação da lesão renal aguda							
RIFLE			AKIN			KDIG	0	
	Filtração glomerular	Débito urinário		Filtração glomerular	Débito urinário		Filtração glomerular	Débito urinário
Risk	Aumento de Cr em $1.5 \times$ ou queda de RFG $> 25\%$	< 0,5 mL/kg/h por 6 horas	1	Aumento de Cr em 1,5× ou 0,3 mg/dL	< 0,5 mL/kg/h por 6 horas	1	Aumento de Cr em 1,5-1,9× a basal ou aumento de 0,3 mg/dL	< 0,5 mL/kg/h por 6-12 horas
Injury	Aumento de Cr em $2 \times$ ou queda de RFG > 50%	< 0,5 mL/kg/h por 12 horas	2	Aumento de Cr em 2×	< 0,5 mL/hg/h por 12 horas	2	Aumento de Cr em 2-2,9× a basal	< 0,5 mL/kg/h por ≥ 12 horas
Failure	Aumento de Cr em $3 \times$ ou queda de RFG > 50% ou Cr \geq 4 mg/dL com aumento \geq 0,5 mg/dL	< 0,3 mL/kg/h por 24 horas ou anúria por 12 horas	3	Aumento de Cr em $3 \times$ ou Cr ≥ 4 mg/dL com aumento ≥ 0.5 mg/dL ou em TSR	< 0,3 mL/kg/h por 24 horas ou anúria por 12 horas	3	Aumento de Cr em $3 \times$ a basal ou aumento da Cr \geq 4 mg/dL ou em TSR ou RFG $<$ 35 mL/ min/1,73 m² em pacientes $<$ 18 anos	< 0,3 mL/kg/h por ≥ 24 horas ou anúria por ≥ 12 horas
Loss	IRA persistente: per por > 4 semanas	da de função renal						
End stage renal disease	Doença renal avanç	ada						

AKIN: Acute Kidney Injury Network; Cr. creatinina; IRA: injúria renal aguda; KDIGO: Kidney Disease Improving Global Outcomes; RFG: ritmo de filtração glomerular; RIFLE: risk, injury, failure, loss e end stage renal disease; TSR: terapia de substituição renal.

-MRCM.indb 564 12/5/17 4:05 PM

o uso concomitante de outras drogas nefrotóxicas); pacientes com função renal instável (em melhora ou piora); e aqueles que recebem o tratamento por tempo prolongado (mais que 3-5 dias). A monitorização deve ser realizada uma vez por semana em pacientes estáveis. Em pacientes hemodinamicamente instáveis, recomenda-se que a dosagem seja feita com maior frequência, preferencialmente diária. Os níveis de vale recomendados de vancomicina são: no mínimo, > 10 mg/L, para evitar o desenvolvimento de resistência bacteriana à droga; para patógenos com concentração inibitória mínima de 1 mg/L, concentração mínima > 15 mg/L; e, para infecções complicadas, como bacteriemia, endocardite, osteomielite, meningite e pneumonia nosocomial, os níveis de vancomicina devem ser mantidos entre 15-20 mg/L;

■ síndrome compartimental abdominal: é uma causa de IRA relativamente frequente em pacientes internados em UTI ou submetidos a cirurgias abdominais. Para o diagnóstico, é obrigatória a aferição da pressão intra-abdominal (PIA) do paciente: se PIA > 16 cmH₂O (ou 12 mmHg), considera-se hipertensão intra-abdominal; se PIA > 27 cmH₂O (ou 20 mmHg), associada a disfunção orgânica (como IRA), considera-se síndrome compartimental abdominal.

Na Tabela 9, encontram-se diversas causas de IRA, com os exames necessários para sua investigação.

TRATAMENTO

Quando já há alteração na taxa de filtração glomerular, as doses das medicações devem ser checadas e corrigidas. Drogas nefrotóxicas devem ser descontinuadas sempre que possível, e as inibidoras do sistema renina-angiotensina-aldosterona (SRAA) devem ser suspensas na vigência de IRA, pois levam a distúrbio da autorregulação renal e impedem a perfusão adequada em um momento de lesão renal.

Os diuréticos não devem ser usados como forma de prevenção de IRA, mas podem ser uma ferramenta útil no manejo volêmico em pacientes responsivos.

Os distúrbios hidroeletrolíticos e acidobásicos, além da desidratação, são componentes que potencializam a IRA, devendo ser corrigidos sempre que possível.

Na Tabela 10, encontram-se diversas causas de IRA, com o tratamento específico para cada uma delas.

O manejo inicial para expansão volêmica em pacientes com IRA ou sob risco de desenvolvimento de IRA deve ser feito com soluções cristaloides, e não com coloides. Além de volume, em caso de alterações vasomotoras com hipotensão, é recomendado o uso de vasopressores para manutenção da perfusão dos órgãos.

Tabela 9 Investig	ação da IRA
Causas	Como investigar
Desidratação	História; avaliação de sede; sinais indiretos (p. ex., hipernatremia); ocasionalmente, ureia plasmática/creatinina plasmática > 20 (principalmente se > 40), FENa < 1%, FEU < 35%
Sangramento/ choque hemorrágico	História, queda de Hb, foco de sangramento diagnosticado
Sepse	História sugestiva e sinais de infecção, febre, elevação de proteína C-reativa, leucocitose
NTA isquêmica	História de IRA pré-renal prévia sem tratamento em tempo adequado
NTA nefrotóxica	Pesquisa do uso de drogas nefrotóxicas em geral, rabdomiólise, mioglobinúria, dosagem de drogas em que é possível pesquisar nível sérico (vancomicina, aminoglicosídeos, tacrolimo, ciclosporina, entre outros)
NIA	História; biópsia renal; pesquisa de eosinofilia, eosinofilúria e cintilografia com gálio 67 têm utilidade diagnóstica limitada
Glomerulopatias	História, sedimento urinário (proteinúria, leucocitúria e hematúria) em U1, quantificação de proteinúria pela relação albumina/creatinina urinária, pesquisa de albumina sérica, autoanticorpos, frações do complemento (C3/C4), presença de hipertensão e edema ao exame físico, biópsia renal
Hipertensão maligna e acelerada	Hipertensão de difícil controle, principalmente se paciente jovem; fundo de olho
Síndrome cardiorrenal	História, exame físico, ecocardiograma
Síndrome hepatorrenal	História, USG de rins e vias urinárias, U1, retirada de diuréticos e drogas nefrotóxicas e expansão com albumina (1 g/kg/dia) por pelo menos 2 dias
Síndrome compartimental abdominal	História, aferição da PIA (síndrome compartimental se PIA > 27 cmH ₂ O ou 20 mmHg)
Leptospirose	História, febre, hiperbilirrubinemia, plaquetopenia, sorologia
Hipercalcemia	Dosagem de cálcio sérico (preferencialmente iônico)
Rabdomiólise	História e dosagem de CPK — em geral, o risco de IRA é maior quando valores de CPK > 15.000-20.000 UI/L; se houver outras condições associadas (sepse, desidratação, acidose), a IRA pode acontecer com valores menores, como 5.000 UI/L
Síndrome de lise tumoral	História, dosagem de ácido úrico > 8 mg/dL, fósforo > 4,5 mg/dL, potássio > 6 mEq/L, cálcio total corrigido < 7 mg/dL ou cálcio iônico < 1,12 mmol/L + IRA

(continua)

-MRCM.indb 565 12/5/17 4:05 PM

Tabela 9 Investigação da IRA			
Causas	Como investigar		
Obstrução urinária	História, exame de imagem de rins e vias urinárias (USG ou TC, preferencialmente sem contraste)		
Infiltração tumoral dos rins	História, exame de imagem de rins e vias urinárias (USG ou TC, preferencialmente sem contraste)		
Trombose de vasos renais	História, exame de imagem de rins, vias e vasos urinários (USG com Doppler ou ângio-TC)		
Embolia por colesterol (pode ser espontânea ou após procedimento arterial)	Manifestações clínicas (febre, livedo reticular e sintomas constitucionais), sinais de inflamação sistêmica (anemia, plaquetopenia, leucocitose, elevação de proteína C-reativa, hipocomplementemia), eosinofilia, eosinofilúria, fundo de olho, biópsia de órgãos-alvo (pele, rim)		
Necrose cortical	História, elevação de DHL, TC renal com contraste		
Microangiopatia trombótica	História, pesquisa de hemólise intravascular (DHL, reticulócitos, haptoglobina, bilirrubina indireta, pesquisa de esquizócitos), plaquetopenia		

FENa: fração de excreção de sódio; FEU: fração de excreção de ureia; IRA: injúria renal aguda; NIA: nefrite intersticial aguda; NTA: necrose tubular aguda; PIA: pressão intra-abdominal: U1: urina tipo 1.

Na sepse, a IRA é inflamatória e, em geral, os componentes de hipovolemia e NTA são pouco importantes. Dessa forma, o tratamento com expansão volêmica deve ser evitado após a fase aguda, uma vez já instalada a lesão renal.

Pacientes críticos com IRA em qualquer estágio devem receber um aporte calórico de 20-30 kcal/kg/dia e não devem ser submetidos a restrição proteica com o intuito de prevenir ou atrasar a necessidade de diálise. Em pacientes com IRA sem indicação de diálise e que não estejam em situação de hipercatabolismo, recomenda-se a administração diária de 0,8-1 g/kg de proteínas. No caso de pacientes que estejam em diálise, o aporte proteico pode ser elevado a 1-1,5 g/kg/dia, sendo de 1,7 g/kg/dia em pacientes em terapia de substituição renal (TSR) contínua e hipercatabolismo.

Se houver necessidade, pode ser indicada TSR (Capítulo 128). Para o início de hemodiálise ou hemofiltração em pacientes com IRA, recomenda-se a passagem de cateter não tunelizado temporário. Nesse caso, procura-se evitar cateteres subclávios, que frequentemente levam à estenose de vasos e prejudicam a possibilidade de acessos vasculares definitivos futuros. A veia de escolha para passagem de cateteres de duplo lúmen (CDL) para hemodiálise é a jugular direita. As outras opções são as veias femorais, jugular esquerda e, em caso de necessidade de passagem subclávia, a veia

Tabela 10 Tratame	nto da IRA
Causas	Como tratar
Desidratação	Hidratação, preferindo cristaloides
Sangramento/ choque hemorrágico	Hemotransfusão
Sepse	Antibioticoterapia e suporte clínico
NTA isquêmica	Suporte clínico
NTA nefrotóxica	Retirada de drogas nefrotóxicas e suporte clínico
NIA	Retirada da droga causadora, pulso de metilprednisolona 250-500 mg/dia por 3-4 dias, preferencialmente em até 7 dias após o diagnóstico. Após, 1 mg/kg/dia de prednisona com desmame em 8-12 semanas. As manifestações de NIA acontecem de forma dose-independente e de forma recorrente à reexposição à droga. Dessa forma, a medicação suspeita idealmente não deve ser reintroduzida, mesmo em doses menores
Glomerulopatias	Capítulo 131
Hipertensão maligna e acelerada	Internação em UTI, nitroprusseto de sódio, EV, para redução de 25% da PA nas horas iniciais, anti-hipertensivos VO depois
Síndrome cardiorrenal	Uso de diuréticos, anti-hipertensivos, inotrópicos se necessário (controle da doença cardíaca)
Síndrome hepatorrenal	Albumina (1 g/kg) nos 2 primeiros dias para diagnóstico. Após, albumina (20-40 g/dia). Associar terlipressina (0,5 mg, a cada 4 horas). Se a creatinina sérica não cair > 30% em 3 dias, a dose deve ser dobrada (dose máxima: 12 mg/dia). Manter até reversão do quadro ou 15 dias de tratamento
Síndrome compartimental abdominal	Redução da PIA (sedação, analgesia, bloqueio neuromuscular, evitar hidratação em excesso, paracentese, descompressão nasogástrica e retal, diuréticos, agentes pró-cinéticos, cirurgia quando necessário)
Leptospirose	Antibioticoterapia, reposição eletrolítica quando necessário, suporte clínico
Hipercalcemia	Hidratação, furosemida após obtida hidratação adequada, pamidronato EV em dose única (ajustar dose em situações de IRA)
Rabdomiólise	Infusão de volume imediata (200-1.000 mL/h dependendo da gravidade), com monitorização clínica e de PVC, para débito urinário-alvo de 3 mL/kg/h. Correção de hiperpotassemia associada: tratar hipocalcemia apenas se sintomática. Checar pH urinário para ≥ 6,5 (alcalinizar se não estiver, alternando cada litro de solução fisiológica com 1 L de SG5%, 900 mL + bicarbonato de sódio 8,4%, 100 mL)

(continua)

-MRCM.indb 566 12/5/17 4:05 PM

(continuação)

Tabela 10 Tratamento da IRA		
Causas	Como tratar	
Síndrome de lise tumoral	Hidratação durante e após a realização da quimioterapia para manter o fluxo urinário alto. Redução da hiperuricemia com alopurinol ou rasburicase, a depender da disponibilidade das medicações e da gravidade da lise tumoral. Alcalinização da urina apenas quando não houver hiperfosfatemia	
Obstrução urinária	Desobstrução urinária	
Infiltração tumoral dos rins	Tratamento da neoplasia de base	
Trombose de vasos renais	Suporte clínico e anticoagulação	
Embolia por colesterol	Suporte clínico	
Necrose cortical	Suporte clínico	
Microangiopatia trombótica	Eculizumabe; plasmaférese; evitar transfusões de plaquetas; ocasionalmente, suporte intensivo	

IRA: injúria renal aguda; NIA: nefrite intersticial aguda; NTA: necrose tubular aguda; PIA: pressão intra-abdominal; PVC: pressão venosa central.

do lado dominante do paciente. Além disso, sempre que possível, a passagem de CDL deve ser guiada por USG. Após passagem de CDL em veias jugulares ou subclávias, RX de tórax deve sempre ser realizada antes do uso do cateter. Em geral, CDL em veia jugular interna direita devem ter de 15-16 cm de comprimento, enquanto os outros sítios costumam comportar cateteres maiores, de 20 cm (cateteres ainda maiores seriam desejáveis para veias femorais, porém não são comuns na maioria dos serviços).

Em casos em que a TSR tem previsão de duração > 2 semanas, deve-se providenciar, idealmente, cateter tunelizado de longa permanência para o paciente.

A TSR deve ser mantida até que a função renal do paciente tenha se recuperado a ponto de atingir suas necessidades ou caso a substituição renal não seja mais consistente com os objetivos de tratamento, como em casos de pacientes que entram em cuidados exclusivamente paliativos.

PREVENÇÃO

Em todos os pacientes com risco de desenvolvimento de IRA, alguns fatores devem ser considerados, como a descontinuação de nefrotoxinas sempre que possível, a adequação do *status* volêmico e a pressão de perfusão dos órgãos, com monitorização hemodinâmica adequada quando indicado. Deve haver monitorização frequente de creatinina sérica e de débito urinário.

As medidas para prevenção da IRA, em geral, são:

- evitar drogas nefrotóxicas sempre que possível;
- corrigir as doses das medicações para o RFG estimado do paciente;
- monitorizar nível sérico de drogas quando possível (como vancomicina, aminoglicosídeos ou inibidores da calcineurina);
- se houver necessidade do uso de aminoglicosídeos, utilizar dose única diária;
- corrigir distúrbios hidroeletrolíticos e acidobásicos sempre que possível;
- otimizar o débito cardíaco e o fluxo sanguíneo renal;
- monitorizar peso, balanço hídrico e diurese dos pacientes em risco de IRA;
 - tratar infecções;
 - evitar desidratação.

A depleção de volume é o principal fator potencializador da nefrotoxicidade. A hidratação adequada dos pacientes e a correção dos eventuais distúrbios hidroeletrolíticos previnem em parte a toxicidade por drogas. Na Tabela 11, são apresentadas medidas preventivas específicas em diversos cenários da prática clínica.

Tabela 11 Profilaxia para IRA			
Situação clínica	Medida preventiva		
Uso de contraste iodado	Suspensão de diuréticos, inibidores do SRAA e metformina de 24-48 horas antes a 24-48 horas após o procedimento contrastado Uso de contraste de baixa osmolaridade, na menor dose possível Expansão volêmica com solução isotônica (SG5%, 860 mL + bicarbonato de sódio 8,4%, 140 mL, ou SF, 1 mL/kg/h, 12 horas antes a 12 horas após o procedimento) Para pacientes que não toleram altos volumes de expansão (como cardiopatas ou pacientes com DRC avançada): bicarbonato de sódio isotônico, 3 mL/kg/h, infundido 1 hora antes do procedimento, mantendo sua infusão durante o procedimento e por 6 horas após, em uma velocidade de 1 mL/kg/h Administração de n-acetilcisteína, 1.200 mg, VO, a cada 12 horas, de 24 horas antes do procedimento até 24 horas após		
Peritonite bacteriana espontânea	Antibioticoterapia adequada Administração de albumina 20%, EV, 1,5 g/kg, durante as primeiras 6 horas de tratamento e 1 g/kg no 3° dia de tratamento Se houver necessidade de paracenteses com retirada > 5 L de ascite do paciente, deve-se repor 6-8 g de albumina para cada litro do total retirado		

(continua)

-MRCM.indb 567

Tabela 11 Profilaxia para IRA		
Situação clínica	Medida preventiva	
Síndrome de lise tumoral	Hidratação durante e após a realização da quimioterapia para manter o fluxo urinário alto Redução da hiperuricemia com alopurinol ou rasburicase, a depender da disponibilidade das medicações e da gravidade da lise tumoral Alcalinização da urina apenas quando não houver hiperfosfatemia	
labdomiólise	Infusão de volume imediata (200-1.000 mL/h dependendo da gravidade), com monitorização clínica e de PVC, para débito urinário-alvo 3 mL/kg/h Correção de hiperpotassemia associada Tratar hipocalcemia apenas se sintomática Manter pH urinário ≥ 6,5 (alcalinizar se necessário, alternando cada litro de solução fisiológica com 1 L de SG5%, 900 mL + bicarbonato de sódio 8,4%, 100 mL)	
Anfotericina B	Para pacientes em IRA ou com risco de disfunção renal, as formulações lipídicas devem ser preferidas. Quando não for possível, a droga poderá ser diluída em 250 mL de solução lipídica (de nutrição parenteral) e infundida em 6 horas Hidratação com SF, 500 mL, antes da infusão da medicação e após infusão contínua da medicação em período > 4 horas Corrigir hipopotassemia e hipomagnesemia associadas	
Aminoglicosídeos	Evitar o uso sempre que houver alternativas menos nefrotóxicas Corrigir a dose para a função renal Monitorizar nível plasmático, quando possível Infundir em dose única diária	
Aciclovir	Hidratação Correção da dose para a função renal Infusão venosa lenta, durante aproximadamente 6 horas	
Sulfonamidas	Correção da dose para a função renal Hidratação Alcalinização da urina, mantendo pH urinário > 7 (em geral, deve-se administrar bicarbonato, VO, 0,5-1 g, de 4-6×/dia, ou EV, 1-2 mEq/kg/dia, dividido em 4 doses ou contínuo)	

DRC: doença renal crônica; PVC: pressão venosa central; SRAA: sistema renina-angiotensina-aldosterona.

Algumas medidas previamente utilizadas na tentativa de prevenção de IRA já se mostraram ineficazes, devendo, portanto, ser evitadas como profilaxia de lesão renal. São elas: dopamina em baixas doses, fenoldopam, peptídeo natriurérico atrial ou IGF (do inglês insulin-like growth factor; em português, recombinante humano).

Após uma situação de IRA, o paciente deve manter acompanhamento ambulatorial, pois ela é um fator de

risco significativo para a doença renal crônica progressiva futura.

BIBLIOGRAFIA

Bellomo R, Ronco C, Kellum JA, Mehta RL, Palevsky P; Acute Dialysis Quality Initiative Workgroup. Acute renal failure – definition, outcome measures, animal models, fluid therapy and information technology needs: the Second International Consensus Conference of the Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI) Group. Crit Care 2004;8(4):R204-12.

Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) Acute Kidney Injury Work Group. KDIGO clinical practice guideline for acute kidney injury. Kidney Int Suppl 2012;2.

Macedo E, Bouchard J, Soroko SH, Chertow GM, Himmelfarb J, Ikizler TA, et al. Fluid accumulation, recognition and staging of acute kidney injury in critically-ill patients. Crit Care 2010;14(3):R82.

Mehta RL, Kellum JA, Shah SV, Molitoris BA, Ronco C, Warnock DG, et al. Acute Kidney Injury Network: report of an initiative to improve outcomes in acute kidney injury. Crit Care 2007;11(2):R31.

Praga M, González E. Acute interstitial nephritis. Kidney Int 2010; 77(11):956-61.

Uchino S, Kellum JA, Bellomo R, Doig GS, Morimatsu H, Morgera S, et al. Acute renal failure in critically ill patients: a multinational, multicenter study. JAMA 2005;294(7):813-8.

127

DOENÇA RENAL CRÔNICA

Bruno Caldin da Silva, Rosilene Motta Elias

DEFINIÇÃO

A doença renal crônica (DRC) é uma entidade que se caracteriza por perda progressiva e irreversível da função dos rins e que decorre tanto de doenças primárias renais quanto como consequência de doenças sistêmicas, acarretando redução de suas capacidades de equilíbrio volêmico, hidroeletrolítico e endócrino. Um ritmo de filtração glomerular (RFG) < 60 mL/min/1,73 m² por > 3 meses, mesmo sem lesão renal, também é considerado DRC.

EPIDEMIOLOGIA

Estima-se que, no Brasil, cerca de 15 milhões de pessoas apresentem RFG $< 60 \text{ mL/min}/1,73 \text{ m}^2$.

Dados do último censo brasileiro de diálise demonstram que há mais de 100 mil pacientes em diálise, sendo que, destes, cerca de 90% estão em hemodiálise e os restantes, em diálise peritoneal.

Cerca de 50% dos pacientes em diálise no Brasil concentram-se na região Sudeste. Aproximadamente 11% estão concentrados nas regiões Norte e Nordeste. Nessas regiões, o índice de pacientes em diálise por milhão de habitantes encontra-se < 400, inferior à média nacional

-MRCM.indb 568 12/5/17 4:05 PM

(475 pacientes/milhão de habitantes). Nos países mais desenvolvidos, tais valores atingem 1.000-1.500 pacientes/ milhão de habitantes. Essa diferença reflete o baixo acesso da população brasileira a tal modalidade de tratamento.

As taxas de mortalidade anual de pacientes dialíticos são elevadas (cerca de 20% no Brasil).

Cerca de 5.300 transplantes renais são realizados anualmente no Brasil.

ETIOLOGIA

Segundo dados nacionais, entre as principais causas que levam ao desenvolvimento da DRC, destacam-se HAS, DM, doenças glomerulares e a doença renal policística autossômica do adulto (Tabela 1).

Tabela 1 Principais causas de DRC		
Doença	Prevalência de pacientes em diálise	
HAS	35%	
DM	28%	
Doenças glomerulares	11%	
Doença renal policística autossômica do adulto	4%	

DRC: doença renal crônica.

Cerca de 31% dos pacientes com DRC apresentam idade > 65 anos.

Diversas outras doenças cursam com DRC. As principais são descritas na Tabela 2.

Com base nas informações sobre as mais importantes etiologias de DRC, as principais sociedades internacionais de nefrologia recomendam *screening* para DRC nas seguintes situações:

- idosos (> 65 anos);
- DM;

Tabela 2 Etiologia da DRC		
Etiologias	Doenças	
Doenças vasculares	Além de HAS maligna, figuram: nefropatia isquêmica, esclerodermia e SHU	
Doenças metabólicas	Litíase renal e nefrocalcinose	
Doenças tubulointersticiais	Nefrite intersticial crônica, doença de refluxo e rim do mieloma	
Vasculites	Poliangiite microscópica, granulomatose de Wegener e arterite de Takayasu	
Tumores	Tumor de Wilms e linfoma renal	
Doenças hereditárias	Síndrome de Alport e doença de Fabry	

DRC: doença renal crônica; SHU: síndrome hemolítico-urêmica

- doenças urológicas (p. ex., litíase e doenças de refluxo urinário, predispondo a pielonefrites);
 - uso frequente de drogas nefrotóxicas;
 - tabagismo;
 - HAS;
 - doença cardiovascular/aterosclerótica;
 - doenças autoimunes;
 - raça negra;
 - antecedente familiar de DRC.

O screening para DRC deve incluir um exame de urina simples (com atenção especial para a presença de proteinúria) e exames de imagem como a USG, que não é invasiva e traz informações como tamanho renal, tamanho do córtex e ecoicidade, que podem apresentar alterações na presença de DRC.

CLASSIFICAÇÃO

A classificação da DRC depende de duas variáveis: a taxa de filtração glomerular e a intensidade de albuminúria, conforme demonstrado nas Tabelas 3 e 4.

Tabela 3	3 Classificação da DRC conforme o RFG		
Categoria de RFG	RFG (mL/min/1,73 m²)	Denominação	
G1	≥ 90	Normal	
G2	60-89	Discretamente reduzida	
G3a	45-59	Discreta a moderadamente reduzida	
G3b	30-44	Moderada a gravemente reduzida	
G4	15-29	Gravemente reduzida	
G5	< 15	Falência renal	

DRC: doença renal crônica; RFG: ritmo de filtração glomerular.

Adaptada de Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) CKD Work Group.

KDIGO 2012 clinical practice guideline for the evaluation and management of chronic kidney disease. Kidney Inter Suppl 2013;3:1-150.

Tabela 4 Classificação de albuminúria na DRC			
Categoria de albuminúria	TEA (mg/24 horas)	RAC (aproximado) (mg/g)	Denominação
A1	< 30	< 30	Normal a discretamente aumentada
A2	30-300	30-300	Moderadamente aumentada
A3	> 300	> 300	Muito aumentada

DRC: doença renal crônica; RAC: relação albumina/creatinina urinária; TEA: taxa de excreção de albumina.

Adaptada de Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) CKD Work Group. KDIGO 2012 clinical practice guideline for the evaluation and management of chronic kidney disease. Kidney Inter Suppl 2013;3:1-150.

-MRCM.indb 569 12/5/17 4:05 PM

AVALIAÇÃO DA FUNÇÃO GLOMERULAR

A filtração glomerular pode ser medida por exames de medicina nuclear, pela relação entre creatinina sérica e urinária (em urina de 24 horas) ou estimada a partir de fórmulas. Vale ressaltar que, já que a creatinina, além de ser filtrada nos glomérulos, também é secretada pelos túbulos renais, a filtração glomerular é geralmente superestimada quando se utilizam tais equações.

As principais fórmulas utilizadas para determinação da filtração glomerular são apresentadas na Tabela 5.

Tabela 5 Fóri	mulas para estimar o RFG
Equações	Fórmula
Cockroft-Gault (1976)	$RFG = \frac{(140 - idade)}{creatinina sérica \times 72} \times 0,85 \text{ (se mulher)}$
MDRD (simplificado) (1999)	RFG = $(175 \times \text{creatinina s\'erica}^{-1,154} \times \text{idade}^{-0,203}) \times 1,212$ (se negro) ou \times 0,742 (se mulher)

RFG: ritmo de filtração glomerular.

A equação do estudo MDRD é mais adequada para estimar a função renal em pacientes com RFG < 60 mL/ min/1,73 m² por ter sido derivada de um estudo que envolveu, na maioria, pacientes com essas características e que tiveram sua função renal medida a partir do clearance de iotalamato. Em indivíduos com função renal normal, ela tende a subestimar a função renal. Mais recentemente, novas equações permitem estimativa mais acurada da função renal. A fórmula CKD-EPI é superior à do estudo MDRD especialmente nos pacientes com DRC estádios 2 e 3. Já a equação BIS permite estimativa mais precisa da função renal em idosos. Por serem mais recentes, tanto as equações CKD-EPI quanto BIS incorporam o uso de creatinina sérica ou cistatina C. Em razão da complexidades dessas últimas equações, sugere-se acessar ferramentas disponíveis na internet para seu uso adequado.

Pode-se medir a função renal com auxílio da medicina nuclear pela depuração de marcadores exógenos em determinado período de tempo. Os principais marcadores utilizados são o ácido etilenodiaminopenta-acético-Cr (EDTA-Cr) (atualmente, considerado padrão-ouro para determinação da função glomerular, pois apresenta cinética similar à da inulina), o TC-DTPA e o iotalamato.

É possível, ainda, aferir a função renal diretamente com a coleta de creatinina em urina de 24 horas e correlacionála com a creatinina sérica, conforme demonstrado a seguir:

RFG =
$$\frac{\begin{pmatrix} \text{creatinina} & \text{volume urinário em} \\ \text{urinária} & \text{24 horas (mL)} \end{pmatrix}}{\text{creatinina plasmática} \times 1.440 \text{ (minutos)}}$$

O maior problema relacionado a esse método corresponde à dificuldade de o paciente armazenar a urina ao longo de um dia inteiro. Qualquer perda ao longo desse período invalida o exame.

Sempre que se obtiver um valor de RFG, este deve ser corrigido para a superfície corpórea do paciente, conforme segue:

depuração
$$= \frac{\left(\begin{array}{c} \text{depuração não} \\ \text{corrigida} \end{array} \times 1,73 \right)}{\text{superfície corpórea}} \text{mL/min/1,73 m}^2$$

Dessa forma, pode-se fazer a correlação adequada aos valores de referência de estadiamento da DRC previamente mostrados, pois tais valores foram obtidos após normalização para uma superfície corpórea de 1,73 m².

QUADRO CLÍNICO E LABORATORIAL

Os rins apresentam função de controle volêmico, hidroeletrolítico e hormonal. A perda progressiva da função renal acarreta, portanto, alterações sistêmicas decorrentes da menor capacidade de concentrar e diluir urina e da menor excreção de eletrólitos, como potássio e fósforo, e também de ácidos. Os principais sinais e sintomas são descritos na Tabela 6.

Tabela 6 Principais sinais e sintomas da DRC		
Alterações	Causa	
HAS	Sobrecarga volêmica e retenção de sódio	
Desnutrição	Acúmulo de escórias nitrogenadas e ácidos acarreta inflamação sistêmica e anorexia Perda de proteínas	
Anemia	Redução da produção do hormônio eritropoetina	
Edema	Retenção de sódio e líquidos Perda de proteínas	
Doença mineral óssea	Redução da excreção de fósforo Maior produção óssea de fosfatoninas (como FGF-23) Menor produção da forma ativa da vitamina D pelos rins, com consequente elevação do paratormônio	
Acidose metabólica	Menor excreção de amônia e ácidos tituláveis Perda renal de bicarbonato	
Hiperpotassemia	Acidose e redução da excreção de potássio	
Imunodeficiência	Alterações da imunidade celular e humoral	
Alterações endócrinas	Menor sensibilidade periférica à insulina, porém contrabalançada por menor <i>clearance</i> renal de insulina	

DRC: doença renal crônica; FGF-23: fator de crescimento de fibroblastos 23.

PROGRESSÃO DA DRC

Fatores de risco modificáveis e não modificáveis estão presentes no curso da DRC. Indivíduos idosos e negros tendem a apresentar perda mais intensa de néfrons (unidades funcionais dos rins). Na Tabela 7, são apresentados os valores de perda de função renal média nos principais grupos de pacientes sujeitos à DRC.

Tabela 7 Valores de perda de função renal média		
População	Perda média de filtração glomerular/ano	
Idade > 40 anos (saudáveis)	0,4-1,2 mL/min	
Nefroesclerose hipertensiva	1-2 mL/min	
Nefropatia diabética	2-8 mL/min	

Indivíduos com idade > 40 anos, mesmo que não apresentem comorbidades relevantes, tendem a perder os néfrons por processo de nefroesclerose crônica. Portanto, deve-se ter em mente que um paciente idoso, mesmo que saudável, apresenta algum grau de DRC, e tal fato deve ser levado em consideração no momento da prescrição de qualquer medicamento ou realização de qualquer exame ou procedimento médico.

No caso da nefropatia diabética, a progressão da doença é muito variável, dependendo do nível de proteinúria e do controle glicêmico. Em pacientes não tratados, pode ocorrer progressão ainda mais rápida do que a descrita anteriormente. De modo geral, pode-se considerar que a progressão da DRC depende fundamentalmente de dois fatores: a função renal atual e a taxa de albuminúria. A Figura 1 representa o prognóstico de progressão da DRC segundo essas variáveis.

		Categorias de albuminúria		
		A1	A2	A3
Categorias de RFG	G1			
	G2			
	G3a			
	G3b			
	G4			
	G5			

Figura 1 Prognóstico de progressão da doença renal crônica (DRC) segundo o ritmo de filtração glomerular (RFG) e a categoria de albuminúria: branco: baixo risco; cinza claro: risco moderado; cinza escuro: alto risco; preto: muito alto risco. Adaptada de Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) CKD Work Group. KDIGO 2012 clinical practice guideline for the evaluation and management of chronic kidney disease. Kidney Inter Suppl 2013;3:1-150.

Prevenção da progressão da DRC

As principais variáveis envolvidas na progressão da DRC e seus respectivos alvos terapêuticos estão descritos na Tabela 8.

Tabela 8 Principais variáveis envolvidas na progressão da DRC		
Variáveis clínicas/ laboratoriais	Alvo terapêutico	
PA	■ < 130 × 80 mmHg (se micro ou macroalbuminúria presentes) ■ < 140 × 90 mmHg (se microalbuminúria negativa)	
Ingestão de cloreto de sódio	< 5 g/dia	
Proteinúria	< 1 g/24 horas	
Ingestão proteica	0,8 g/kg/dia	
DM (nível de HbA1C)	≤ 7%	
DLP (LDL-colesterol)	< 100 mg/dL	

DRC: doença renal crônica.

Além de buscar atingir os alvos terapêuticos, diversos cuidados devem ser tomados para retardar a progressão da DRC, como cessar o tabagismo, evitar o uso de drogas nefrotóxicas e contraste iodado, reduzir o peso (por causa do impacto na redução da proteinúria) e praticar exercício físico (que pode reduzir a proteinúria mesmo sem mudança no IMC).

Ingestão proteica elevada acarreta elevação de ureia e fósforo séricos, além de promover acidose metabólica pelo metabolismo de proteínas. Recomenda-se que ao menos 50% das proteínas ingeridas sejam de elevado valor biológico (proveniente de carnes, laticínios e ovos). Desse modo, objetiva-se evitar o catabolismo muscular acentuado e, consequentemente, uma desnutrição proteicocalórica, além de retardar o curso da DRC, conforme mostrado no estudo MDRD.

O uso de inibidores da enzima conversora da angiotensina (iECA) ou de bloqueadores do receptor de angiotensina (BRA), ao promover a redução da pressão intraglomerular por dilatação preferencial da arteríola eferente, também acarreta redução da proteinúria e, portanto, da progressão da DRC. Seu uso deve ser universal em pacientes renais crônicos, independentemente do nível de filtração glomerular. Esses medicamentos só não devem ser utilizados se houver desenvolvimento de hiperpotassemia (potássio sérico > 5,5 mEq/L) refratária a medidas dietéticas ou em estenose bilateral significativa de artérias renais ou estenose arterial em rim único (situações nas quais ocorre perda > 30% do RFG ao se introduzir a medicação). Estudos que avaliaram a pro-

-MRCM.indb 571 12/5/17 4:05 PM

(continuação)

gressão da DRC associada à proteinúria mostraram que, nessa população, a taxa de perda do RFG pode atingir valores entre 4 e 10 mL/min/ano e cada 1 g de redução da proteinúria em 24 horas permitia redução da perda de função renal de 1-2 mL/min/ano.

Albuminúria e proteinúria são alterações que surgem pela quebra da integridade da barreira de filtração glomerular. De modo geral, utiliza-se pesquisa de albuminúria para screening de doença renal e cardiovascular, especialmente em pacientes hipertensos, diabéticos e idosos. Porém, quando já há diagnóstico de lesão renal, dá-se preferência para dosagem de proteinúria.

O exame considerado padrão-ouro para aferição da albuminúria corresponde à dosagem total de albumina em urina de 24 horas. No entanto, devido à complexidade desse procedimento, pode-se recorrer à coleta de urina isolada, obtendo-se a concentração de albumina na urina. Idealmente, deve-se corrigir o valor da albumina pela creatinina urinária, conforme descrito na Tabela 4.

Com relação ao controle pressórico, um recente estudo envolvendo pacientes com nefroesclerose hipertensiva (estudo AASK) revelou que, em pacientes com proteinúria (representada como relação proteína/creatinina urinária > 0,22), o controle estrito da PA (130 \times 80 mmHg) retardou a progressão da DRC em relação ao controle pressórico mais liberal (140 × 90 mmHg). Em pacientes diabéticos, o estudo ACCORD-BP demonstrou que o controle mais estrito da PA (sistólica < 120 mmHg) não acarretou redução de eventos cardiovasculares. Além disso, os riscos de sintomas relacionados à hipotensão foram muito relevantes nesse grupo em comparação com o controle mais liberal. Dessa forma, as diretrizes atuais recomendam que a PA-alvo em pacientes com DRC fique ao redor de 130 × 80 mmHg.

EXAMES COMPLEMENTARES

Na Tabela 9, são apresentados os exames que devem ser solicitados na avaliação de um paciente com DRC.

Tabela 9 Exames complementares para avaliação de paciente com DRC Avaliação clínica PA global Peso Colesterol total e frações* Glicemia de jejum/HbA1c* Avaliação renal Ureia Creatinina U1 Proteína/creatinina urinária ou proteinúria de USG de rins e vias urinárias**

(continua)

Tabela 9 Exames complementares para avaliação de paciente com DRC		
Distúrbios hidroeletrolíticos e acidobásicos	Sódio Potássio Gasometria	
Distúrbios do metabolismo mineral ósseo	Cálcio iônico/total Fósforo Vitamina D* PTH* Fosfatase alcalina*	
Avaliação hematológica	Hemograma completo Contagem de reticulócitos Perfil de ferro completo*	

Podem ser renetidos entre 3-6 meses

Com a progressão da DRC, os pacientes desenvolvem as complicações relacionadas a ela de modo mais intenso e, portanto, devem ser reavaliados mais frequentemente. Na Tabela 10, está descrita uma sugestão de periodicidade dos retornos.

Tabela 10 Periodicidad	a 10 Periodicidade dos retornos ambulatoriais	
Estádio da DRC	Periodicidade dos retornos	
I e II	3-6 meses	
IIIa e IIIb	1-3 meses	
IV e V	Mensal	

Em alguns casos, mesmo em estádios III ou IV, se o RFG permanecer estável, pode-se postergar os retornos desses pacientes DRC: doença renal crônica

TRATAMENTO

O tratamento de um paciente com DRC deve ser multidisciplinar, sendo importante o acompanhamento com nutricionistas, psicólogos e enfermeiros com conhecimentos específicos acerca das características e das necessidades dessa população. Como a DRC é uma doença multissistêmica, fracionar as diversas alterações clínicas e laboratoriais facilita seu manejo.

Anemia

O paciente com DRC é considerado anêmico quando apresenta valores de Hb < 13 g/dL (homens) ou < 12 g/dL (mulheres). O quadro inflamatório sistêmico associado à redução da produção do hormônio eritropoetina explica a maioria dos casos de anemia nessa população. O manejo da anemia é de extrema importância nesses pacientes, tanto por evitar a transfusão de hemoderivados

-MRCM.indb 572 12/5/17 4:05 PM

^{**} Pedidos no início do acompanhamento. Devem ser repetidos a critério do médico

DRC: doença renal crônica; PTH: paratormônio; U1: urina tipo 1.

(que pode levar a uma maior sensibilização imunológica diante de antígenos da população, limitando a possibilidade de um futuro transplante renal – Capítulo 134), quanto por evitar o desenvolvimento de complicações cardiovasculares, notadamente hipertrofia ventricular esquerda. Os níveis de Hb devem ser monitorizados a cada 3-6 meses nos pacientes com DRC estádios II a IV e mensalmente nos pacientes com DRC estádio V.

Reposição de ferro

A deficiência de ferro é marcante em pacientes com DRC. Segundo as diretrizes da Sociedade Brasileira de Nefrologia (SBN), pacientes com DRC estádios I e II devem receber suplementação de ferro VO para manter os níveis de ferritina sérica e saturação da transferrina dentro dos limites da normalidade para a população geral. Em pacientes com DRC estádios III a V, dá-se preferência para a administração de ferro EV, pois o quadro inflamatório sistêmico dificulta a absorção de ferro administrado VO. Preconiza-se saturação de transferrina > 20% e ferritina sérica entre 200-500 ng/mL (ou 100-500 ng/mL se estádios III e IV com Hb > 11 g/dL). Nesses pacientes, a dose de hidróxido de ferro parenteral é estimada de acordo com a saturação de tranferrina e ferritina, conforme segue:

- saturação de transferrina < 20% e ferritina < 200 ng/mL: 1.000 mg (divididos em 5 ou 10 doses);
- saturação de transferrina de 20-40% e ferritina entre 200 e 500 ng/mL: 200 mg (divididos em 2 ou 4 doses).

Medicamentos estimuladores da eritropoese

Os medicamentos estimuladores da eritropoese devem ser iniciados somente nos pacientes com estoques de ferro já restabelecidos. Em pacientes com DRC em tratamento conservador, o uso dessas medicações somente é preconizado se os valores de Hb caírem < 10 g/dL. Em pacientes com DRC estádio V em hemodiálise, pode-se iniciar o uso de tais medicamentos antes, objetivando Hb > 11,5 g/dL. Deve-se evitar elevar a Hb sérica > 13 g/dL, pois complicações cardiovasculares maiores, como AVC, são mais prevalentes nessa situação.

O alvo de elevação dos valores de Hb deve ser entre 1 e 2 g/dL/mês (eritropoetina – dose inicial: 50-100 UI/kg/semana, em 3 doses semanais; dose de manutenção: 20-30% menor que a dose usada na fase de correção da anemia).

Doença mineral óssea

As principais alterações decorrentes da DRC sobre o metabolismo mineral ósseo são: sobrecarga de fósforo, redução da produção de calcitriol (ambas decorren-

tes da menor massa renal), alterações instrínsecas nas glândulas paratireoides (que passam a produzir o paratormônio – PTH – de maneira exacerbada, independentemente do nível sérico de cálcio) e resistência óssea ao PTH. Os valores de referência apresentados na Tabela 11 devem ser levados em consideração para o manejo do paciente com DRC, conforme as diretrizes KDIGO.

Tabela 11 Alvos de fósforo, cálcio total e iPTH segundo estadiamento da DRC			
Estádio DRC	Fósforo Cálcio total		iPTH (pg/mL)
III	Manter dentro dos limites da normalidade		Valores ideais desconhecidos
IV			Valores ideais desconhecidos
V			Manter entre 2-9× o limite superior da normalidade

DRC: doença renal crônica; iPTH: paratormônio.

Dessa forma, o tratamento deve ser baseado nas seguintes medidas:

- restrição da ingestão de fósforo: em DRC estádios III e IV, limitar a ingestão de fósforo a 700 mg/dia. Em diálise, pode ser mais liberal (até 1.000 mg/dia). O acompanhamento com nutricionista é fundamental, pois deve-se preconizar restrição de fósforo sem restringir em demasia a ingestão proteica, evitando-se, assim, desnutrição. Os alimentos que apresentam maior teor de fósforo são os seguintes: carnes em geral, ovos, leite e derivados, grãos (ervilha, feijão, amendoim, nozes, soja), refrigerantes (principalmente à base de cola), corantes e conservantes presentes em produtos industrializados. Essa restrição alimentar é importante mesmo para pacientes em tratamento conservador da DRC e com valores de fósforo dentro dos limites de normalidade. A sobrecarga de fósforo nessa população acarreta aumento da produção de hormônios fosfatúricos, como FGF-23 e PTH, que elevam a fração de excreção de fósforo, trazendo-o de volta à normalidade no sangue, mas à custa da ativação de mecanismos que culminam com doença óssea associada à DRC;
- quelantes de fósforo: seu uso corresponde a uma estratégia que permite reduzir a carga total de fósforo ofertada ao organismo. Devem ser utilizados impreterivelmente antes das refeições, por promover menor absorção intestinal de fósforo. Sempre devem ser associados à restrição de fósforo na alimentação (sevelamer 800 mg/comp, até 3 comp, 3 vezes ao dia; carbonato de cálcio 500 mg/comp de cálcio elementar, máximo de 1 comp, 3 vezes ao dia). Em pacientes dialíticos, evita-se o uso de carbonato de cálcio como quelante, por causa dos riscos de desenvolvimento de calcificações extraós-

-MRCM.indb 573 12/5/17 4:05 PM

seas, notadamente a coronária. Pode ser utilizado se houver hipocalcemia. Cloridrato de sevelâmer não é indicado para tratamento conservador da DRC, por induzir piora da acidose metabólica (por sobrecarga de cloro);

- vitamina D: os rins apresentam papel fundamental no metabolismo da vitamina D, por meio da enzima 1-alfa-hidroxilase, transformando-a em um metabólito ativo. Em suma, existem 2 tipos de vitamina D: colecalciferol (vitamina D3) e ergocalciferol (vitamina D2), sendo a 1ª resultante essencialmente da conversão do 7-deidrocolesterol na pele estimulada pela exposição solar. Ambas sofrem um 1º processo de hidroxilação no fígado, sendo convertidas, genericamente, em 25(OH)-vitamina D e, nos rins, sofrem a 2ª hidroxilação, transformando-se em 1,25(OH)₂-vitamina D. A dosagem de vitamina D no sangue refere-se à quantificação de 25(OH)--vitamina D, e seus valores de referência encontram-se na Tabela 12. Recomenda-se que os pacientes com DRC, independentemente de seu estádio, tenham a dosagem de vitamina D > 30 ng/mL. Segundo as diretrizes brasileiras de distúrbios minerais ósseos da SBN, pode ser realizada reposição com colecalciferol ou ergocalciferol da seguinte forma:
- níveis séricos < 5 ng/mL: reposição de 50.000 UI/ semana por 3 meses; após, 50.000 UI/mês; reavaliar em 6 meses;
- entre 5 e 15 ng/mL: 50.000 UI/semana por 4 semanas; após, 50.000 UI/mês; reavaliar em 6 meses;
- entre 16 e 30 ng/mL: 50.000 UI/mês; reavaliar em 6 meses;

Tabela 12 Classificação de gravidade de hipovitaminose	
$ \begin{tabular}{ll} Vitamina D & -25(OH)-vitamina D \\ (ng/mL) \end{tabular} $	Classificação
< 10	Insuficiência
10-30	Deficiência
> 30	Normal
	Deliciona

■ análogos da vitamina D: com a perda progressiva da função renal, há menor conversão de 25(OH)-vitamina D em 1,25(OH)₂-vitamina D, por causa da menor produção de 1-alfa-hidroxilase. Tal enzima inibe a liberação de PTH pelas glândulas paratireoides, sendo um dos motivos do desenvolvimento de hiperparatireoidismo secundário. O 1,25(OH)₂-vitamina D promove maior absorção de cálcio e fósforo intestinal e, portanto, o uso de análogos de vitamina D somente deve ser empregado quando as demais medidas nutricionais (uso de quelantes de fósforo e vitamina D) estiverem plenamente implementadas e se não houver hiperfosfate-

mia ou hipercalcemia (calcitriol - em DRC conservador ou diálise peritoneal: 0,25 mcg/cap, 1 cap a cada 48 horas até 4 caps, 1 vez ao dia; em hemodiálise: amp 1 mcg, 1 mL, 1-3 amp, 3 vezes por semana). Uma opção ao calcitriol é o uso de um ativador seletivo do receptor de vitamina D, que não causa tanta elevação de fósforo (paricalcitol - 0,04-0,1 mcg/kg, EV). O racional para o controle do hiperparatireoidismo secundário é que a elevação de PTH > 400-600 pg/mL acarreta aumento de mortalidade, principalmente por promover calcificações vasculares e, consequentemente, doença cardiovascular. Deve-se ter em mente que a supressão excessiva da glândula paratireoide (com níveis de PTH abaixo dos valores de referência) pode levar ao outro polo da doença óssea, caracterizada por baixo remodelamento, conhecida como doença óssea adinâmica, o que traz riscos elevados de fraturas e calcificações extraósseas;

- calcimiméticos: são ativadores alostéricos do receptor de cálcio das glândulas paratireoides que aumentam a sensibilidade dessas glândulas ao cálcio extracelular. Devem ser usados somente em pacientes dialíticos, quando os níveis de cálcio e fósforo estiverem elevados (ou seja, quando o uso de análogos de vitamina D deve ser evitado). Devido ao elevado custo, têm uso restrito no Brasil (cinacalcete 30-180 mg/dia);
- paratireoidectomia: está indicada em pacientes com DRC nas seguintes situações (recomendações extraídas das diretrizes brasileiras de distúrbios minerais ósseos na DRC):
- hiperparatireoidismo secundário, com PTH > 800 pg/mL associado a:
- a. hipercalcemia ou hiperfosfatemia refratárias ao tratamento clínico;
- b. calcificações extraósseas ou arteriolopatia urêmica calcificante (calcifilaxia);
- c. doença óssea avançada e progressiva que não responde ao tratamento clínico;
 - d. glândulas paratireoides volumosas à USG (> 1 cm³);
- hiperparatireoidismo terciário (produção autônoma de PTH) associado a:
 - a. hipercalcemia maligna (cálcio total > 14 mg/dL);
- b. hipercalcemia persistente após transplante renal associada à disfunção do enxerto ou mantida após 1 ano do transplante.

HAS

A gênese da HAS em pacientes com DRC é multifatorial, resultante da menor capacidade dos rins de eliminar água livre e excretar sódio, da ativação neuro-hormonal sistêmica e da redução da complacência vascular. A manutenção de valores pressóricos elevados resulta em progressão mais acelerada da DRC, representada por perda mais acentuada de filtração glomerular e proteinúria, além de lesões cardíacas, cerebrovasculares e retinianas. O manejo da HAS deve ser baseado em medidas comportamentais, controle volêmico e uso de medicações anti-hipertensivas:

■ restrição de sódio: limitar a ingestão de sódio, conforme preconizado pela dieta Dash, é fundamental para o controle pressórico nessa população. Uma forma de se aferir a ingestão de sódio, além do inquérito alimentar, é por meio da dosagem de sódio em urina de 24 horas. Como o balanço de sódio é neutro – em um paciente com dieta estável –, a ingestão e a excreção de sódio são equivalentes. A ingestão recomendada de cloreto de sódio e sua respectiva representação em urina de 24 horas encontram-se na Tabela 13;

Tabela 13 Ingestão de sódio e excreção urinária		
correspondente		
Cloreto de sódio (g/dia)	Sódio elementar (g/dia)	Sódio em urina de 24 horas (mEq/24 horas)
6	2,4	104

- restrição hídrica: avaliação clínica é fundamental para se avaliar o *status* volêmico do paciente. Presença de edema de membros inferiores, turgência de veias jugulares, crepitações à ausculta pulmonar, queixa de dispneia, ortopneia e dispneia paroxística noturna são sinais e sintomas sugestivos de sobrecarga volêmica. A presença de edema de membros inferiores, um dos sinais mais clássicos de hipervolemia, só ocorre quando há sobrecarga de, ao menos 3 kg de água, devido à complacência do leito venoso e à drenagem linfática;
- diuréticos: a classe dos medicamentos diuréticos é essencial em pacientes com DRC, por ajudar no restabelecimento do balanço hídrico. Os mais utilizados são os diuréticos de alça, os diuréticos tiazídicos (que podem ser empregados mesmo quando RFG < 30 mL/min/1,73 m², porém geralmente em doses mais elevadas) e os antagonistas da aldosterona;
- anti-hipertensivos: qualquer classe de anti-hipertensivos pode ser utilizada em pacientes com DRC. Preferencialmente, deve-se utilizar um iECA ou BRA (especialmente se houver proteinúria), por haver evidências de retardo de progressão da DRC tanto em diabéticos quanto em não diabéticos. O uso combinado dessas medicações é contraindicado em pacientes com fatores de risco cardiovascular adicionais. A combinação com inibidores da renina (alisquireno) também não é recomendada.

Vacinação

Pacientes com DRC devem receber:

- vacinas do esquema básico (Capítulo 26);
- influenza anual;
- vacina antipneumocócica: para pacientes nunca vacinados previamente, idealmente deve-se administrar 1 dose da vacina 13-valente; após 8 semanas, 1 dose da vacina 23-valente; e repetição desta após 5 anos. Para pacientes que já completaram o esquema vacinal com a vacina 23-valente, deve-se administrar 1 dose da vacina 13-valente:
 - vacina contra hepatite B;
- vacina contra papilomavírus (para mulheres até 26 anos de idade).

Pela menor atividade imunológica celular, a resposta à vacinação tende a ser menor, e a perda da memória imunológica, mais rápida nesses indivíduos. Desse modo, a vacinação para hepatite B geralmente é realizada com o dobro da dose usual, em 3 ou 4 tomadas. Deve-se repetir anualmente os títulos de anticorpos anti-HBs após imunização adequada para avaliar se há necessidade de revacinação.

Distúrbios hidroeletrolíticos e acidobásicos

A fisiopatologia e a conduta em distúrbios hidroeletrolíticos e acidobásicos serão abordadas com mais detalhes, respectivamente, nos Capítulos 129 e 130.

O papel nutricional, principalmente quanto à ingestão de potássio e proteína (cujo metabolismo gera ácidos), é essencial. À medida que o RFG progressivamente reduz, menor é a capacidade dos néfrons residuais de manejar o excesso de potássio e íons H⁺. Nesse contexto, diuréticos e alcalinizantes são de grande importância para a correção dos distúrbios. A reposição de bicarbonato de sódio deve ser preconizada com o intuito de atingir um nível sérico > 22 mmol/L.

Dentre as populações que podem apresentar alterações hidroeletrolíticas desproporcionais à queda de filtração glomerular (notadamente hiperpotassemia), destacam-se os pacientes com DM e doença falciforme. Na 1ª, pode ocorrer uma lesão específica da nefropatia diabética, que corresponde à lesão do aparelho justaglomerular, com redução da produção de renina. Dessa forma, ocorre menor produção de aldosterona (hipoaldosteronismo hiporreninêmico) e consequentes acidose e hiperpotassemia, mesmo com RFG preservado ou pouco diminuído. Na doença falciforme, por sua vez, as principais alterações encontradas são microinfartos na região medular, levando a hipostenúria (redução da capacidade de concentração urinária) e redução da excreção de potás-

-MRCM.indb 575 12/5/17 4:05 PM

sio, por lesão de túbulos distais e coletores, em que ocorre a maior parte da secreção de potássio.

Preparo do paciente para terapia de substituição renal

Indicações

Não existe um valor específico de taxa de filtração glomerular mandatório para início de terapia de substituição renal (TSR), seja ela hemodiálise, diálise peritoneal ou transplante renal preemptivo. A indicação de TSR baseia-se em parâmetros clínicos e laboratoriais:

- hipervolemia refratária à restrição de sódio e água e ao uso de diuréticos;
- anorexia ou sintomas gastrointestinais (náuseas, vômitos);
- hiperpotassemia/acidose refratárias ao tratamento clínico;
- pericardite, sangramento ou encefalopatia atribuíveis à uremia (geralmente, indicações de urgência dialítica).

Dessa forma, um paciente pode tolerar um RFG tão baixo quanto 7 mL/min/1,73 m² e permanecer fora de programa de diálise crônico, ao passo que pacientes cardiopatas ou que não tolerem volume podem necessitar de TSR antes mesmo de atingir RFG < 10 mL/min/1,73 m². Ou seja, a indicação para início de uma modalidade dialítica é absolutamente individualizada. O objetivo é iniciar TSR com o mínimo de sintomas relacionados à uremia ou quando as comorbidades relacionadas à DRC (p. ex., doença óssea, desnutrição) possam ser mais bem controladas com TSR. Com isso, pretende-se evitar o início não planejado (urgente) da diálise.

Acesso para diálise

Uma etapa importante antes de conduzir um paciente ao centro de diálise é a confecção de acesso para hemodiálise ou diálise peritoneal. As opções de acesso são:

- fístula arteriovenosa em membros superiores;
- prótese vascular (do tipo politetrafluoretileno)
 em membros superiores;
- cateteres venosos para hemodiálise de longa permanência;
- cateteres venosos para hemodiálise de curta permanência;
 - cateteres peritoneais.

Idealmente, indica-se ao paciente um cirurgião vascular para confecção de fístula arteriovenosa de modo programado, ou seja, durante acompanhamento ambulatorial. A depender da agilidade do serviço vascular e da velocidade de progressão da DRC, pode-se encaminhar o paciente enquanto apresentar taxas de filtração glomerular entre 10 e 20 mL/min/1,73 m², desde que o acesso já esteja pronto para uso no momento em que o paciente o necessitar. Deve-se levar em consideração que uma fístula arteriovenosa leva de 1-2 meses para sua maturação (arterialização da veia). Próteses somente devem ser enxertadas quando o cirurgião julgar impossível a confecção de uma fístula arteriovenosa.

Como recomendação geral, é importante evitar aferir a PA e efetuar punções venosas no braço que será submetido ao procedimento vascular, de forma a preservar o território venoso para se obter maior sucesso na cirurgia.

O uso de cateteres deve ser relegado somente para casos em que não houver tempo hábil para o preparo do acesso vascular. Nesse caso, priorizam-se os cateteres tunelizados (ou de longa permanência), cujo risco de infecção é substancialmente menor em comparação com os não tunelizados. Desse modo, pode-se programar a confecção de fístula arteriovenosa posteriormente, com o paciente já em programa de hemodiálise.

Com relação a cateteres peritoneais tunelizados, idealmente, deve-se aguardar ao menos 2 semanas antes de seu uso para completa cicatrização do túnel, evitando infecções e extravasamento de líquido peritoneal.

Paliação

Para pacientes que desenvolvem DRC terminal com indicação de TSR que, no entanto, possuam expectativa de vida < 1 ano devido a outras comorbidades (p. ex., doenças crônicas avançadas, acamados, demenciados), pode-se optar por não iniciar diálise. Nesses casos, possivelmente, a TSR traria somente piora da qualidade de vida, sem acréscimo substancial à sobrevida dos pacientes. Tal decisão deve ser tomada em conjunto com a família e os cuidadores do paciente.

Considerações finais

O período que antecede o início da TSR e o início da diálise propriamente dita é de extrema importância, por corresponder a uma fase de intensa modificação nos hábitos e estilo de vida do paciente. Para alguns, a nova realidade é encarada com naturalidade, porém, para outros, a concepção de "depender de uma máquina para sobreviver" é absolutamente incompatível com sua mentalidade. Para estes, entrar previamente em contato com a rotina de uma clínica de diálise e ver como os pacientes dialíticos podem levar uma vida praticamente normal, sem grandes restrições ao seu estilo de vida, e que existem profissionais capacitados para ajudá-los a en-

frentar toda e qualquer dificuldade que possa surgir ao longo de seu tratamento pode ser uma estratégia interessante para adaptação.

Em todas as fases do tratamento, o atendimento multidisciplinar é fundamental, em especial o acompanhamento psicológico no período anterior ao início da TSR. Se este ainda não tiver sido iniciado, será de extrema importância para a adaptação do paciente à sua nova condição e para o sucesso do tratamento.

BIBLIOGRAFIA

ACCORD Study Group; Cushman WC, Evans GW, Byington RP, Goff Jr DC, Grimm Jr RH, Cutler JA, et al. Effects of intensive blood-pressure control in type 2 diabetes mellitus. N Engl J Med 2010;362(17):1575-85.

Appel LJ, Wright Jr JT, Greene T, Agodoa LY, Astor BC, Bakris GL, et al.; AASK Collaborative Research Group. Intensive blood-pressure control in hypertensive chronic kidney disease. N Engl J Med 2010;363(10):918-29.

Abensur H. Deficiência de ferro na doença renal crônica. Rev Bras Hematol Hemoter 2010;32(suppl 2):95-8.

Lima EM, Gesteira MFC, Bandeira MFS. Diretrizes do distúrbio do metabolismo mineral e ósseo na doença renal crônica da criança. J Bras Nefrol 2011;3(2).

Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) CKD-MBD Work Group. KDIGO clinical practice guideline for the diagnosis, evaluation, prevention and treatment of chronic kidney disease-mineral and bone disorder (CKD-MBD). Kidney Int Suppl 2009;(113):S1-130.

Peterson JC, Adler S, Burkart JM, Greene T, Hebert LA, Hunsicker LG, et al. Blood pressure control, proteinuria, and the progression of renal disease. The Modification of Diet in Renal Disease Study. Ann Intern Med 1995;123(10):754-62.

Sesso RCC, Lopes AA, Thomé FS, Lugon JR, Watanabe Y, Santos DR. Diálise crônica no Brasil: relatório do censo brasileiro de diálise, 2011. J Bras Nefrol 2012;34(3):272-7.

128 TERAPIAS DE SUBSTITUIÇÃO RENAL

Bruno Caldin da Silva, Etienne Macedo

DEFINIÇÃO

O termo diálise é proveniente do grego *dialusis* e significa separar. O princípio geral das terapias dialíticas consiste em remover do plasma substâncias que normalmente são depuradas pelos rins, notadamente sódio, potássio, fósforo, ácidos e água. Tais terapias podem ser utilizadas tanto em pacientes com injúria renal aguda (IRA) quanto doença renal crônica (DRC) dialítica. Apesar de os princípios fisiológicos e até mesmo os aparelhos utilizados em ambas as situações poderem ser os mesmos, há diferenças marcantes entre as 2 que devem ser levadas em consideração ao se prescrever uma modalidade dialítica.

MÉTODOS DIALÍTICOS

Existem 2 maneiras de acessar substâncias plasmáticas: diretamente pelo sangue ou através da membrana peritoneal. Na 1ª modalidade, o sangue pode ser obtido por meio de cateteres inseridos em veias profundas ou pela canulação de próteses ou fístulas arteriovenosas para posterior passagem no dialisador (composto de uma membrana semipermeável), no qual ocorre a depuração dos componentes do plasma. No caso da diálise peritoneal (DP), a própria membrana peritoneal é a responsável pelas trocas existentes entre o plasma e o líquido infundido no espaço peritoneal. Nessa membrana, existem inúmeros poros, de tamanho variável, permeáveis a solutos e à água.

PROCESSOS DE *CLEARANCE* DE SOLUTOS

Existem 2 processos de interação entre o sangue e a membrana semipermeável:

- difusão: caracteriza-se pela troca de solutos por diferença de concentração nos 2 lados da membrana do dialisador (sangue e solução de diálise). Nesse caso, os solutos em excesso no plasma passam para o banho de diálise, e vice-versa. Portanto, solutos como ureia, potássio e fósforo tendem a passar para a solução de diálise, e o bicarbonato tende a fazer o caminho inverso, reequilibrando o fluido extracelular do paciente do ponto de vista hidroeletrolítico:
- convecção: processo pelo qual o sangue é submetido a uma pressão hidrostática contra a membrana do dialisador, o que gera um ultrafiltrado do plasma, permitindo a remoção de solutos por arraste (solvent drag). Pode haver remoção de moléculas também por adsorção à membrana. Este fenômeno é similar ao que ocorre nos capilares glomerulares, em que é gerado um ultrafiltrado do plasma para o espaço de Bowman. Nesse método, não existe solução de diálise no outro lado da membrana. O ultrafiltrado removido (rico em ureia, potássio, fósforo etc.) é reposto diretamente ao paciente através de solução cujo tampão geralmente é o bicarbonato.

HEMODIÁLISE E HEMOFILTRAÇÃO

A escolha da terapia dialítica depende basicamente do processo de *clearance* de solutos escolhido, conforme apresentado na Tabela 1.

Tabela 1 Processos de clearance de solutos	
Modalidade Processo de <i>clearance</i>	
Hemodiálise	Difusivo
Hemofiltração	Convectivo
Hemodiafiltração	Difusivo e convectivo

-MRCM.indb 577 12/5/17 4:05 PM

Existem algumas peculiaridades referentes às modalidades de terapia dialítica:

- hemodiálise: o processo difusivo que caracteriza este método é mais eficiente para remoção de partículas pequenas do plasma (até 500 Da). Nessa faixa molecular, encontram-se eletrólitos e ureia, sendo esta um marcador classicamente empregado para avaliação da eficiência da diálise. A passagem do banho de diálise é realizada em contracorrente em relação ao fluxo de sangue, com o objetivo de aumentar a eficiência do processo difusivo;
- hemofiltração: nesta modalidade, o ultrafiltrado plasmático gerado pela pressão transmembrana é eliminado do paciente e substituído por uma solução eletrolítica, denominada reposição, que pode ser feita antes e/ou após a passagem pelo dialisador (Tabela 2). Ao se utilizar a reposição pré-capilar, dilui-se o sangue antes da entrada no dialisador. Com isso, tende-se a perder eficiência da hemofiltração (por causa da redução da concentração dos solutos plasmáticos), mas aumenta-se a sobrevida do hemofiltro (por causa da redução da massa de glóbulos vermelhos no volume sanguíneo - Ht). Ao se utilizar um método convectivo, devem-se empregar membranas de alta eficiência (que possuem poros maiores), com o intuito de remover moléculas médias (500-60.000 Da). Geralmente, tais membranas são eficazes na remoção de moléculas com peso de até 12.000 Da. Vantagens potenciais desses métodos em relação ao processo difusivo e evidências em literatura acerca dessa característica serão abordadas mais adiante.

Tabela 2 Modos de reposição e denominação		
Modo de reposição	Denominação	
Antes do dialisador	Reposição pré-capilar	
Após o dialisador	Reposição pós-capilar	

Há, ainda, a possibilidade de se dividir a reposição (p. ex., 2/3 pré-capilar e 1/3 pós-capilar).

MODALIDADES DE DIÁLISE E NOMENCLATURA

Existem diversas modalidades de diálise, classificadas com base no método de depuração de solutos utilizado e no tempo de duração do procedimento. Há uma nomenclatura universal empregada em literatura médica para caracterizar cada uma dessa modalidades, tanto em IRA quando em DRC dialítica.

IRA

Os métodos dialíticos empregados em IRA podem ser divididos de acordo com os seguintes aspectos:

- terapias intermitentes ou contínuas: por definição, terapias contínuas são aquelas cujo tempo de duração planejado é de, no mínimo, 24 horas;
- tipos de acesso: referentes ao local de onde o sangue é retirado e para onde é devolvido para o paciente (A, para artéria; e V, para veia);
- processos de *clearance* de solutos: se hemofiltração, usa-se apenas a letra H; se hemodiálise, utiliza-se a sigla HD; se hemodiafiltração, HDF.

Dessa forma, é possível classificar as terapias conforme a Tabela 3.

DRC

Conforme descrito no Capítulo 127, a escolha da terapia de substituição renal (TSR) para um paciente com DRC dialítica depende fundamentalmente da avaliação médica e, principalmente, da opção do paciente. O método mais difundido e amplamente empregado continua sendo a hemodiálise clássica, 3 vezes por semana e com 3-4 horas de duração, nos centros de diálise. Na Tabela 4, são descritos os principais métodos dialíticos possíveis para essa população.

A hemodiálise noturna pode ser realizada tanto no centro de diálise quanto na residência do paciente. Hemofiltração e hemodiafiltração podem ser empregadas no lugar da hemodiálise em qualquer uma das categorias descritas.

DP (pacientes crônicos)

A DP também pode ser prescrita de diversos modos, sendo a principal diferença o modo como são feitas as trocas:

- manual: caracteriza a modalidade *continuous ambulatory peritoneal dialysis* (CAPD), que é o método mais simples, geralmente empregado na admissão do paciente no programa de DP. O paciente infunde e retira o líquido peritoneal da cavidade manualmente;
- automatizado através de cicladora: a cicladora é responsável pela infusão e pela drenagem do líquido de DP. As principais modalidades são:
- nocturnal intermittent peritoneal dialysis (NIPD): consiste em infusão de drenagem de líquido exclusivamente à noite, mantendo a cavidade peritoneal seca durante o dia;
- continuous cyclic peritoneal dialysis (CCPD): é o método em que se deixa líquido na cavidade peritoneal durante o dia além do uso da cicladora à noite.

Métodos	Modalidades	Variações	Observações
Intermitentes Hemodiálise intermitente (clássica Estendida		Intermittent hemodialysis (IHD)	Método empregado em pacientes com IRA e cuja duração prescrita é de até 5 horas
		Prolongued intermittent renal replacement therapy (PIRRT)*: hemodiálise estendida (extended dialysis – ED) hemofiltração estendida (extended filtration – EF) hemodiafiltração estendida (extended diafiltration – EDF)	Método cujo tempo de duração e eficiência estão entre hemodiálise clássica e métodos contínuos; sua duração usual é de 6-12 horas
Contínuos DP	Intermittent peritoneal dialysis (IPD)	Mais bem conhecida como DPI, caracteriza-se por ser o método de DP em ambiente hospitalar, com uso de máquina cicladora	
		Continuous equilibration peritoneal dialysis (CEPD)	Similar à tecnica de CAPD, porém realizada em ambiente hospitalar
		High volume peritoneal dialysis (HVPD)	Modalidade em que se utiliza elevado volume de dialisato na cavidade peritoneal
	Continuous renal replacement therapy (CRRT)	Slow continuous ultrafiltration (SCUF)	Método em que ocorre apenas ultrafiltração, ou seja, não há solução de diálise envolvida. O objetivo deste método é a remoção de fluidos, sem alteração da parte metabólica, sendo empregado em pacientes com sobrecarga de volume, notadamente cardiopatas
		Continuous arteriovenous hemofiltration (CAVH), continuous venovenous hemofiltration (CVVH)	A sequência CAV é utilizada quando se retira o sangue de uma artéria e o devolve em veia – técnica raramente
		Continuous arteriovenous hemodialysis (CAVHD), continuous venovenous hemodialysis (CWVHD)	empregada; por sua vez, a sigla CVV é aplicada quando a retirada e a devolução do sangue ocorrem somente em
		Continuous arteriovenous hemodiafiltration (CAVHDF), continuous venovenous hemodiafiltration (CVVHDF)	território venoso, seja fístula ou cateter

^{*} Nomenclatura corrente em substituição ao termo anterior, sustained low-efficiency dialysis (SLED).

CAPD: continuous ambulatory peritoneal dialysis; CVV: continuous venovenous; DP: diálise peritoneal; DPI: diálise peritoneal intermitente; IRA: injúria renal aguda.

ESCOLHA DA MODALIDADE DIALÍTICA

Tabela 4 Tempo e frequência de métodos dialíticos		
Modalidade	Duração	Frequência
Hemodiálise clássica	3-5 horas	3×/semana
Hemodiálise diária	1,5-3 horas	6×/semana
Hemodiálise estendida	> 5 horas	3-6×/semana
Hemodiálise noturna	6-8 horas	3-6×/semana

IRA

A análise dos critérios seguintes é fundamental antes de se indicar uma terapia dialítica:

- condições clínicas e hemodinâmicas do paciente;
- equipamentos disponíveis;
- conhecimento técnico e disponibilidade das equipes médica e de enfermagem.

De modo diferente do que ocorre nas síndromes coronárias agudas, para as quais se sabe precisamente quando o insulto ocorreu e há biomarcadores que as definem, em IRA, por vezes, tal avaliação é imprecisa. A injúria renal pode decorrer de diversos insultos ao longo do tempo de permanência em UTI (p. ex., nefrotoxicidade por drogas, hipotensão, estados inflamatórios). Soma-se a isso o fato de a creatinina, biomarcador mais frequentemente utilizado, somente apresentar elevação quando se perde cerca de 50% da filtração glomerular. Portanto, o diagnóstico de IRA pode ser tardio (Capítulo 126).

Além disso, não existem critérios definidos que indiquem o momento de início da TSR. Há muito debate sobre esse tema, porém se sabe que o início tardio da diálise pode acarretar aumento da mortalidade, especialmente nos casos em que o balanço hídrico acumulado for muito significativo – ou seja, em pacientes oligúri-

-MRCM.indb 579 12/5/17 4:05 PM

cos, mesmo sem alterações eletrolíticas relevantes ou aumento substancial de creatinina e ureia, pode-se indicar TSR para evitar sobrecarga volêmica –; contudo, indicações precoces de diálise podem culminar em procedimentos desnecessários, aumentando os custos da internação e, principalmente, trazendo riscos aos pacientes.

Sabe-se que a IRA é um fator independente de mortalidade em pacientes em UTI. Pacientes que necessitam de TSR podem apresentar mortalidade ainda mais elevada (50-80% em algumas séries). Mesmo com o desenvolvimento de novas técnicas de diálise e o aperfeiçoamento de máquinas e capilares, a mortalidade de pacientes com IRA não sofreu alteração significativa nos últimos 40 anos. Naturalmente, a complexidade clínica dos pacientes aumentou nas últimas décadas, fato que pode explicar parcialmente tal fenômeno. No entanto, a TSR pode modificar a mortalidade em situações com risco de morte, como hiperpotassemia, sobrecarga volêmica e algumas intoxicações exógenas. Nesse contexto, o conceito de diálise em pacientes com IRA deve ser o de suporte renal, ou seja, de promover controle volêmico e hidroeletrolítico, enquanto as medidas que realmente impactam na sobrevida do paciente, como uso de antibióticos em sepse, procedimentos cirúrgicos nos casos em que há indicação, imunossupressão nos pacientes com doenças autoimunes etc., tomam parte como pilar do tratamento desses pacientes.

Quanto à modalidade de diálise a ser utilizada, não há nenhuma evidência que mostre diferença do impacto sobre a mortalidade ou a recuperação de função renal com o uso de terapias contínuas em comparação com intermitentes ou hemofiltração com hemodiálise. O benefício teórico e experimental de remoção de moléculas médias dos processos convectivos sobre os difusivos, com consequente remoção de citocinas, não foi demonstrado na prática clínica. Deve-se ter em mente que a remoção de citocinas não é um processo seletivo (pois tanto as citocinas pró quanto anti-inflamatórias são removidas), e o que de fato reduzirá o quadro inflamatório sistêmico é o emprego das medidas clínicas e/ou cirúrgicas citadas anteriormente.

Um princípio fundamental a ser seguido ao se eleger uma ou outra terapia dialítica é que ela deve adaptar-se ao paciente – e nunca o contrário. De modo geral, a escolha entre um método intermitente ou contínuo deve se basear nas necessidades do paciente e em suas condições hemodinâmicas. Métodos contínuos são de baixa eficiência, ou seja, apresentam menor *clearance* de solutos em relação a um método intermitente se considerado o mesmo intervalo de tempo; no entanto, permitem maior estabilidade hemodinâmica, tanto por

promoverem ultrafiltração em um período mais prolongado, quanto por reduzirem o poder osmótico do plasma mais lentamente (pela menor remoção de ureia no tempo).

Métodos intermitentes podem ser empregados em pacientes em uso de drogas vasoativas, desde que o volume de ultrafiltração prescrito seja tolerável no tempo programado de terapia. Uma opção interessante ao se utilizar a prolongued intermittent renal replacement therapy (PIRRT) é aumentar o tempo de duração da terapia e reduzir sua eficiência (se a máquina utilizada o permitir). Caso se julgue que o paciente não pode tolerar este método, deve-se iniciar terapia contínua. Ao longo da internação, pode-se alternar entre os métodos, dependendo das condições clínicas do paciente. Uma indicação formal de terapia contínua consiste na presença de hipertensão intracraniana. A menor eficiência do método permite redução mais lenta da ureia e, portanto, da osmolaridade plasmática, acarretando menor edema cerebral. Sintomas e sinais neurológicos decorrentes do edema cerebral durante um procedimento dialítico são conhecidos pelo termo síndrome do desequilíbrio.

O emprego da DP em pacientes com IRA ganhou novo impulso após a descrição da técnica *high volume peritoneal dialysis* (HVPD). Até recentemente, acreditava-se que hemodiálise ou hemofiltração eram superiores à DP (principalmente em comparação com a técnica de DP intermitente – DPI). A HVPD, no entanto, apresenta mortalidade similar à hemodiálise diária em pacientes críticos. Contraindicações a essa técnica são hipervolemia grave (especialmente se houver congestão pulmonar importante), hipercatabolismo e cirurgia abdominal recente.

Dose de diálise

Uma vez indicada TSR, esta deve ser fornecida de modo a promover um adequado controle hidroeletrolítico e volêmico. Doses muito baixas de diálise podem não ser suficientes para se atingir tal objetivo. Em pacientes com IRA em uso de terapias contínuas, a dose de diálise é quantificada em volume de efluente gerado (reposição/banho de diálise + ultrafiltração) durante 1 hora e normalizada pelo peso do paciente. O valor obtido deve estar entre 20 e 25 mL/kg/h, pois estudos mostram que valores inferiores a esses estão associados a aumento de mortalidade (subdiálise). Costuma-se prescrever valores mais elevados (cerca de 30-35 mL/kg/h), pois frequentemente o procedimento é interrompido pela necessidade de o paciente ser submetido a exames ou outros procedimentos, ou, ainda, por coagulação do sistema.

Anticoagulação

A patência do capilar durante um procedimento de hemodiálise ou hemofiltração depende do emprego de algum método de anticoagulação. Os métodos empregados são: anticoagulação regional com citrato, anticoagulação com heparina não fracionada e diálise sem anticoagulação.

Anticoagulação regional com citrato

O citrato é um quelante do cálcio, cátion indispensável na cascata de coagulação. O princípio deste método de anticoagulação consiste em infundir o citrato antes da passagem do sangue pelo capilar, com reposição de cálcio após o dialisador. Dessa forma, reduz-se a concentração de cálcio nos capilares, evitando a coagulação do sangue no local. A grande vantagem desse método é que a anticoagulação é, portanto, apenas regional. O paciente não é anticoagulado de forma sistêmica. Deve-se monitorizar o cálcio iônico conforme apresentado na Tabela 5.

Tabela 5 Monitorização do cálcio iônico		
Nomenclatura	Definição	Valores de normalidade
Cálcio pré-capilar	Concentração de cálcio iônico antes da passagem pelo dialisador	4,4-5,2 mg/dL
Cálcio pós-capilar	Concentração de cálcio iônico após passagem pelo dialisador	1-1,4 mg/dL

Assim, o cálcio iônico pré-capilar corresponde ao valor do cálcio sistêmico do paciente e pode ser colhido de um acesso vascular ou na própria máquina, em local anterior ao de infusão do citrato. O cálcio pós-capilar, por sua vez, é colhido na linha venosa (ou de retorno ao paciente), após infusão do citrato. Ajustes na velocidade de infusão do citrato e do cloreto de cálcio devem ser realizados conforme protocolo anexado na prescrição da continuous renal replacement therapy (CRRT). Recomenda-se a coleta de eletrólitos a cada 6 horas até ajuste ideal da anticoagulação.

O excesso de citrato que volta ao paciente é metabolizado no fígado. Cada molécula de citrato é convertida em 3 moléculas de bicarbonato. Pacientes com insuficiência hepática podem não conseguir metabolizar o citrato adequadamente, acumulando ácido cítrico no plasma, o que pode acarretar acidose e hipocalcemia. Portanto, deve-se suspeitar de intoxicação por citrato nas seguintes situações: hipocalcemia, relação cálcio total/cálcio iônico > 2,5 e acidose metabólica com *anion-gap* alargado. Nessas circunstâncias, recomenda-se reduzir a infusão do citrato ou, dependendo da gravidade do

quadro, trocar o método de anticoagulação. Mesmo em hepatopatas, o método de anticoagulação de eleição é o citrato. Dependendo da gravidade da lesão hepática, pode-se iniciar a infusão de citrato a uma velocidade inferior em relação à habitualmente utilizada e coletar controles de eletrólitos séricos mais frequentemente.

Anticoagulação com heparina não fracionada

Diferente do que ocorre na anticoagulação com citrato, a anticoagulação com heparina não fracionada (HNF) não é regional e, sim, sistêmica. Anticoagula-se, portanto, o paciente, e não somente o circuito da diálise. Isso geralmente não é desejável em UTI, pois tais pacientes já apresentam risco aumentado de sangramento. Costuma-se empregar tal método quando já há necessidade de anticoagulação sistêmica por algum outro motivo (p. ex., síndromes coronárias agudas, tromboembolismo pulmonar etc.).

De modo geral, a anticoagulação com heparina para terapias contínuas tem perdido espaço para a anticoagulação regional com citrato em todo o mundo, por causa da maior segurança desta última estratégia, além da maior patência do sistema. Já em terapias intermitentes, prefere-se a administração de HNF em *bolus* no início da sessão e, se necessário, com repetição da dose no meio da sessão, ou mesmo em infusão contínua durante o procedimento. Por algumas questões técnicas, não se usa anticoagulação com citrato em terapias intermitentes.

Diálise sem anticoagulação

Nos casos em que há contraindicação ao citrato e à heparinização plena, pode-se utilizar somente *flushes* com solução salina antes da entrada do sangue no capilar a cada 20 ou 30 minutos. O racional desta técnica consiste em "lavar" o capilar para reduzir os riscos de coagulação do sistema. Este método geralmente é pouco eficaz e somente deve ser usado em último caso. Deve-se lembrar de se adicionar o volume de solução salina infundida à ultrafiltração total, de modo a evitar que o paciente acumule o fluido administrado.

DRC

Diferente da TSR em pacientes agudos, uma diálise de boa qualidade é capaz de alterar a mortalidade dos pacientes com DRC dialítica. Uma abordagem ampla e completa do tratamento desses indivíduos, incluindo acompanhamento nutricional, correção de anemia, correção dos distúrbios hidroeletrolíticos, e prevenção e tratamento de doenças cardiovasculares e da doença óssea, pode reduzir drasticamente a mortalidade desses pacientes (Capítulo 127).

-MRCM.indb 581 12/5/17 4:05 PM

A dose de diálise em pacientes crônicos é avaliada segundo o modelo de cinética de ureia, que é dependente, basicamente, de 3 variáveis:

- *performance* do dialisador, avaliada quanto ao *clearance* de ureia (K, em mL/min);
 - tempo de diálise (t, em minutos);
- volume de distribuição da ureia, ou água corporal do paciente (V, em mL).

A fórmula empregada nesse modelo é:

$$\frac{K \times t}{V}$$

O valor obtido a partir dessa equação é adimensional. Grandes estudos populacionais demonstraram, em hemodiálise, que valores < 1,2 acarretam aumento de mortalidade. Assim, devem ser usados valores superiores a esse como dose de diálise (em DP, preconiza-se que o valor semanal seja > 1,7). Apesar de este ser um padrão mundial de recomendação, a mortalidade de pacientes dialíticos não é uniforme no mundo. Observa-se que, nos locais onde se utiliza um melhor dialisador em detrimento do tempo de diálise, a mortalidade aumenta. Portanto, objetivar somente valores > 1,2 não é suficiente para promover uma dose adequada de diálise. Deve-se preconizar, no mínimo, 4 horas de hemodiálise por sessão para se obter algum impacto na redução da mortalidade ou aumentar a frequência das sessões. O uso de dialisadores adequados também tem impacto na mortalidade. Membranas de alto fluxo, que permitem um clearance convectivo mesmo em hemodiálise, acarretam redução de mortalidade em pacientes diabéticos, hipoalbuminêmicos ou que estavam em hemodiálise havia > 3,7 anos. A escolha de um dialisador adequado para o paciente (com superfície compatível com seu tamanho e, eventualmente, de alto fluxo) pode ser benéfica, desde que não seja reduzido o tempo de diálise.

COMPLICAÇÕES DURANTE PROCEDIMENTOS DIALÍTICOS

A diálise é um procedimento invasivo e que cursa com alterações significativas do meio interno do paciente. As principais complicações observadas são: hipotensão, arritmias, hipoglicemia, cãibras, cefaleia e hipofosfatemia.

Hipotensão e cãibras geralmente resultam de inadequação do volume de ultrafiltração prescrito no tempo determinado para o procedimento. Rápidas alterações hidroeletrolíticas, notadamente variações do potássio, podem desencadear arritmias, especialmente em pacientes suscetíveis. Cefaleia, náuseas e vômitos podem ser decorrentes de hipertensão intracraniana, sendo geralmente associadas à síndrome de desequilíbrio (por alteração rápida da osmolaridade plasmática). Cuidados quanto ao valor de sódio sérico do paciente e do dialisato são especialmente importantes, pois variações rápidas desse cátion podem desencadear aumento do edema cerebral. A maioria dos banhos de diálise não contém glicose ou fósforo e, dependendo da duração do procedimento e dos valores basais desses elementos no sangue, hipoglicemia e hipofosfatemia podem ocorrer.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

As TSR são técnicas ainda muito recentes na história da medicina e estão em evolução constante. Há muitas dúvidas acerca de quando devem ser iniciadas (principalmente em IRA), qual a melhor modalidade para cada tipo de paciente e quais os potenciais benefícios (e potenciais malefícios) que podem causar. A mortalidade de pacientes, tanto na DRC quanto na IRA, ainda é inaceitavelmente elevada. Portanto, atenção especial deve ser dispensada a essa população, não somente no aspecto da TSR em si, mas também quanto às doenças que levam à lesão renal.

BIBLIOGRAFIA

Bagshaw SM, Uchino S, Bellomo R, Morimatsu H, Morgera S, Schetz M, et al.; Beginning and Ending Supportive Therapy for the Kidney (BEST Kidney) Investigators. Timing of renal replacement therapy and clinical outcomes in critically ill patients with severe acute kidney injury. J Crit Care 2009;24(1):129-40.

Eknoyan G, Beck GJ, Cheung AK, Daugirdas JT, Greene T, Kusek JW, et al.; Hemodialysis (HEMO) Study Group. Effect of dialysis dose and membrane flux in maintenance hemodialysis. N Engl J Med 2002; 347(25):2010-9.

Friedrich JO, Wald R, Bagshaw SM, Burns KE, Adhikari NK. Hemofiltration compared to hemodialysis for acute kidney injury: systematic review and meta-analysis. Crit Care 2012;16(4):R146.

Gabriel DP, Caramori JT, Martim LC, Barretti P, Balbi AL. High volume peritoneal dialysis vs daily hemodialysis: a randomized, controlled trial in patients with acute kidney injury. Kidney Int Suppl 2008;(108):S87-93

Kellum JA, Bellomo R, Ronco C. Continuous renal replacement therapy. Nova York: Oxford University Press; 2010.

Paniagua R, Amato D, Vonesh E, Correa-Rotter R, Ramos A, Moran J, et al.; Mexican Nephrology Collaborative Study Group. Effects of increased peritoneal clearances on mortality rates in peritoneal dialysis: ADEMEX, a prospective, randomized, controlled trial. J Am Soc Nephrol 2002;13(5):1307-20.

-MRCM.indb 582 12/5/17 4:05 PM

129

DISTÚRBIOS ACIDOBÁSICOS

Liliany Pinhel Repizo

Os distúrbios do equilíbrio acidobásico são frequentes na prática clínica, em especial entre os pacientes internados, e geralmente são secundários a múltiplos mecanismos que devem ser discriminados para melhor entendimento da fisiopatologia e, consequentemente, para adequação do tratamento.

Existem algumas abordagens na discussão dos distúrbios acidobásicos, como a tradicional, baseada no cálculo do *anion-gap*, e a fisicoquímica, que se baseia nos princípios da eletroneutralidade, da conservação das massas e da dissociação da água. Ambas apresentam vantagens e desvantagens em seu uso; no entanto, do ponto de vista de orientação ao tratamento do paciente, elas se equivalem. Neste capítulo, será utilizada a abordagem fisicoquímica.

ACIDOSE METABÓLICA

O pH arterial se mantém entre os valores da normalidade (7,35-7,45) por meio de mecanismos regulatórios exercidos pelos pulmões, rins e tampões.

O acúmulo de ácidos fixos no organismo, usualmente caracterizado por uma diminuição do pH sanguíneo e por baixas concentrações de bicarbonato plasmático, constitui o quadro denominado acidose metabólica. A acidose respiratória, por sua vez, dá-se pelo acúmulo de um ácido volátil, que é o dióxido de carbono.

A equação de Henderson-Hasselbalch demonstra como o bicarbonato e o dióxido de carbono se correlacionam:

$$pH = 6.1 + log \frac{[HCO_3^-]}{0.03 \times pCO_2}$$

Tabela 1 Valores de normalidade para os parâmetros gasométricos arteriais		
pH	7,35-7,45	
pO_2	80-100 mmHg	
pCO ₂	40 \pm 5 mmHg	
HCO ₃ -	$24 \pm 2 \text{mEq/L}$	
BE	0 ± 2,5	
SatO ₂	≥ 95 mmHg	

BE: excesso de bases

FISIOPATOLOGIA

A acidose metabólica ocorre quando há aumento da produção de ácidos não voláteis, perda de bicarbonato pelo organismo, ou, ainda, por algum prejuízo na acidificação urinária.

Produção de ácido

Em condições metabólicas normais, a média de produção ácida é de 1 mmol/kg/dia em adultos e 1-3 mmol/kg/dia em crianças. Anormalidades do metabolismo, como as que ocorrem na acidose láctica, na cetose e na ingestão de substâncias que são metabolizadas em ácidos orgânicos (p. ex., metanol e etilenoglicol), geram um aumento significativo da quantidade de ácidos no organismo.

Regulação renal do metabolismo acidobásico

A maioria do HCO₃⁻ filtrado (80-85%) é reabsorvida no túbulo proximal por 2 transportadores na membrana luminal que excretam H⁺: 90%, pelo transportador Na-H⁺; e 10%, pela bomba H⁺-ATPase. O H⁺ reage com o HCO₃⁻ na luz luminal, convertendo-se em ácido carbônico (H₂CO₃) e, por ação da enzima anidrase carbônica, converte-se em CO₂ + H₂O. O processo inverso ocorre dentro da célula do epitélio tubular. Na membrana basolateral, através do cotransportador Na⁺/HCO₃⁻, ocorre o transporte do HCO₃⁻ para o interstício. Na parte espessa ascendente da alça de Henle, há absorção de HCO₃⁻, pelo mesmo mecanismo do túbulo proximal, através da secreção de H⁺ pela bomba Na-H⁺ e pela ação da anidrase carbônica.

Por fim, o túbulo coletor caracteriza-se por ser o último segmento do néfron importante para a acidificação urinária. Diferentemente do observado no túbulo proximal, a maior parte do H⁺ secretado no túbulo coletor é utilizada para titular os tampões fixos ali presentes, principalmente o fosfato, sendo o túbulo coletor regulado por mecanismos locais e sistêmicos, como angiotensina II, receptor sensível a cálcio, cálcio extracelular, pH e pCO₂.

DIAGNÓSTICO

Deve-se sempre seguir uma sequência lógica no diagnóstico de acidoses metabólicas:

- acidose metabólica:
- o pH baixo indica a existência de uma acidose;
- o íon HCO₃⁻ diminuído é compatível com excesso de ácido fixo ou redução, *per se*, de HCO₃, compatível com acidose metabólica;
- a pCO₂ baixa indica a existência de uma hiperventilação e que, portanto, a causa da acidose não pode ser uma retenção de CO₂ na verdade, a hiperventilação é compensatória;

-MRCM.indb 583 12/5/17 4:05 PM

- a pCO₂ normal ou alta indica a existência de acidose respiratória associada;
- uma compensação completa ou quase completa – sugere a existência de uma alcalose respiratória associada;
- acidose metabólica com distúrbio respiratório associado: calcula-se a pCO₂ esperada para tal acidose, com a fórmula:

$$pCO_2 = 1.5 [HCO_3^-] + 8 \pm 2$$

- pCO₂ real > pCO₂ esperada: acidose respiratória associada a acidose metabólica;
- pCO₂ real < pCO₂ esperada: alcalose respiratória associada a acidose metabólica;
- cálculo do *anion-gap*: em toda acidose metabólica, deve-se 1º descartar uma acidose de *anion-gap* aumentado, conforme a fórmula:

anion-gap =
$$[Na^+] - [Cl^-] - [HCO_3^-] = 11 \pm 2 \text{ mmol/L}$$

Os principais componentes do *anion-gap* em situação normal são albumina e fosfato. Nesse caso, as hipoalbuminemias podem mascarar a presença de um *anion-gap* elevado. Para corrigir esse desvio, deve-se aplicar a equação:

$$\begin{array}{l} \textit{anion-gap} = \textit{anion-gap} + 2.5 \times \left| 4.4 - \text{albumina} \right| \\ \textit{corrigido} \end{array}$$

A maioria das causas de elevação do *anion-gap* decorre do acúmulo de ânions orgânicos ou inorgânicos (as principais causas serão apresentadas adiante neste capítulo); se a acidose for resultante da perda de bicarbonato e do acúmulo de cloreto (Cl⁻), trata-se de acidose metabólica de *anion-gap* normal, também denominada acidose hiperclorêmica;

- identificação do distúrbio metabólico associado: uma vez caracterizada a acidose metabólica de *anion-gap* aumentado, deve-se sempre buscar a presença de outro distúrbio metabólico associado. Assim, deve-se utilizar a relação entre a variação de *anion-gap* e a variação de bicarbonato $(\Delta AG/\Delta HCO_3^-)$ para diagnosticar a presença de um ou outro distúrbio metabólico:
- ΔAG/ΔHCO₃ entre 1 e 2: toda variação de bicarbonato é explicada pela variação do *anion-gap*. Portanto, trata-se apenas de acidose metabólica de *anion-gap* aumentado;
- ΔAG/ΔHCO₃ < 1: a variação de bicarbonato é maior do que a variação do *anion-gap*. Trata-se de uma

acidose metabólica de *anion-gap* aumentado associada a acidose metabólica hiperclorêmica;

Tabela 2 Causas de acidose metabólica		
Mecanismos da acidose	Anion-gap aumentado	Anion-gap normal/ acidose hiperclorêmica
Produção ácida aumentada	 Acidose láctica Cetoacidose diabética Cetoacidose alcoólica Intoxicação por salicilatos, etilenoglicol ou metanol 	
Perda de bicarbonato ou precursores		 Diarreia ATR tipo 2 Uso de inibidores da anidrase carbônica Pós-tratamento da cetoacidose Derivação ureteral
Diminuição da excreção renal de H ⁺	■ DRC	 DRC e disfunção tubular (com relativa preservação da filtração glomerular) ATR tipo 1 ATR tipo 4

ATR: acidose tubular renal; DRC: doença renal crônica.

– ΔAG/ΔHCO₃⁻ > 2: a variação do *anion-gap* é, pelo menos, 2 vezes a variação de bicarbonato, ou seja, pelo acúmulo dos ácidos não mensuráveis, deveria haver uma acidose metabólica mais intensa. Isso não ocorre por causa da presença de algum outro distúrbio gerando alcalose metabólica.

Avaliação das acidoses tubulares renais

Para diferenciar as acidoses de *anion-gap* normal/hiperclorêmicas de causas renais ou extrarrenais, deve-se medir o *anion-gap* urinário, que funciona como estimativa da excreção renal de amônio, por meio da avaliação dos eletrólitos urinários de sódio (U_{Na}), potássio (U_{K}) e cloro (U_{Cl}), que se relacionam conforme a equação:

anion-gap urinário =
$$U_{Na} + U_{K} - U_{CI}$$

Em casos de acidose metabólica hiperclorêmica por causa extrarrenal, como diarreia, será observado *anion-gap* urinário negativo (-20 a -50 mEq/L), o que indica que o rim, quando não é a causa primária da acidose, consegue acidificar a urina.

Nas acidoses tubulares renais (ATR), o *anion-gap* urinário é fracamente positivo no caso da ATR tipo 2 ou realmente positivo nas ATR tipos 1 e 4 (Tabelas 3 e 4).

-MRCM.indb 584 12/5/17 4:05 PM

MANEJO

É importante sempre tentar corrigir o distúrbio de base, mas deve-se ter em mente que há 2 grandes grupos de acidoses: as que se caracterizam por acúmulo de ácidos e as que se caracterizam por perda de bicarbonato. Diferenciá-las, como foi descrito anteriormente, é um passo importante para a instituição do tratamento.

Tabela 3	Diagnóstico diferen	co diferencial das ATR				
	ATR tipo 1 (distal)	ATR tipo 2 (proximal)	ATR tipo 4			
Defeito primário	Prejuízo na acidificação distal	Redução da reabsorção de bicarbonato no túbulo proximal	Diminuição da produção ou ação da aldosterona			
Bicarbonato sérico	Variável, podendo chegar a < 10 mEq/L	Comumente, 12-20 mEq/L	Comumente, > 17 mEq/L			
pH urinário	> 5,5	< 5,5 (mas pode ser > 5,5 com suplementação de bicarbonato)	< 5,5 (mais comumente)			
Potássio sérico	Normalmente reduzido	Reduzido	Aumentado			

ATR: acidose tubular renal.

Acidoses agudas

A acidose láctica e a cetoacidose são as principais causas de acidoses agudas. Já foi demonstrado que a reposição externa de bicarbonato de sódio, nessas situações, não traz benefício em relação a morbidade, mortalidade e disfunção cardíaca. Geralmente, nesses casos, faz-se a reposição de base quando a acidemia é grave (pH < 7,1). Essa reposição de base é mais imperativa nas acidoses hiperclorêmicas.

A administração de bicarbonato se faz na dose de 1-2 mEq/kg. Se o *status* volêmico permitir, o ideal é administrar essa reposição de forma isotônica, com soro bicarbonatado, conforme a equação:

SG5%, 850 mL + NaHCO₃ a 8,4%, 150 mL \rightarrow soro (150 mEg/L de Na⁺ e 150 mEg/L de HCO₃⁻)

Nos casos em que a injúria renal aguda (IRA) é causadora da acidose metabólica, com a presença de hipervolemia e/ou hipernatremia, a indicação de terapia de substituição renal (TSR) se fortalece (Capítulo 128).

Acidoses crônicas

Nos casos de acidoses metabólicas crônicas, com ou sem disfunção renal, tem-se demonstrado que a

ATR tipo 1 (distal)	ATR tipo 2 (proximal)	ATR tipo 4	
Primárias:	Primárias:	Deficiência mineralocorticoide:	
Idiopática	Idiopática	Hipoaldosteronismo hiporreninêmico	
Familiar (autossômica dominante ou recessiva)	Familiares:	Diabetes	
Secundárias:	cistinose	AINH, inibidores da calcineurina,	
Doença autoimunes:	doença de Wilson	betabloqueadores	
síndrome de Sjögren	síndrome de Lowe	Hipoaldosteronismo hiper-reninêmico:	
■ hepatite autoimune/cirrose biliar primária	galactosemia	iECA	
■ LES	Secundárias:	BRA	
artrite reumatoide	Drogas:	Heparina	
Drogas:	■ ifosfamida	Cetoconazol	
■ anfotericina B	■ tenofovir	Alteração no ducto coletor:	
■ lítio	 inibidores da anidrase carbônica 	Drogas:	
■ ifosfamida	aminoglicosídeo	espironolactona	
Condições hipercalciúricas:	Paraproteínas:	eplerenona	
■ hiperparatireoidismo primário	■ mieloma múltiplo/doença de cadeia leve	■ triantereno	
■ intoxicação por vitamina D	■ amiloidose	■ amilorida	
■ hipercalciúria idiopática	Toxicidade por metais pesados:	■ trimetoprima	
■ sarcoidose	■ chumbo	Doença tubulointersticial crônica	
Outras:	■ mercúrio		
■ doença de Wilson	■ cádmio		
■ uropatia obstrutiva	■ cobre		
■ rim esponjomedular	Deficiência de vitamina D		
	Transplante renal		
	Hemoglobinúria paroxística noturna		

ATR: acidose tubular renal; BRA: bloqueadores do receptor de angiotensina; iECA: inibidores da enzima conversora da angiotensina; LES: lúpus eritematoso sistêmico.

-MRCM.indb 585 12/5/17 4:05 PM

reposição de base melhora ou reduz a progressão da doença óssea, normaliza o crescimento, reduz a lise muscular, melhora a síntese de albumina e retarda a progressão da doença renal crônica (DRC). Recomenda-se que o HCO₃⁻ sérico se mantenha em 22-23 mEq/L.

Nos casos de acidoses metabólicas com hipopotassemia, como nas ATR tipos 1 e 2, a reposição da base pode ser acompanhada de potássio, com a reposição de citrato de potássio:

- bicarbonato de sódio pó/comprimido dose inicial: 2-5 g, $1-2 \times /$ dia; ajustada conforme gasometria (1 colher de chá de 5 g = 60 mEq de HCO_3^- ; 1 comp = 500 mg de $NaHCO_3 = 6$ mEq de HCO_3^-);
- citrato de potássio dose inicial: 10 mEq, VO, $2 \times / \text{dia}$; ajustada conforme gasometria (5 mEq = 540 mg, 10 mEq = 1.080 mg).

ALCALOSE METABÓLICA

Define-se alcalose metabólica como um processo que causa excesso de álcali no organismo, de modo a elevar o pH e a concentração de bicarbonato no meio interno. As alcaloses acontecem por perda de ácidos por via digestiva ou pela urina. Na avaliação clínica, deve-se verificar história de perda gastrointestinal alta (vômitos ou drenagem gástrica), uso de diuréticos e medida da PA.

A dosagem de $\rm U_{Cl}$ ajuda a diferenciar perda extrarrenal (< 10 mEq/L) de perda renal (> 10 mEq/L) de ácido como causadora da alcalose metabólica.

A presença de HAS pode indicar um hiperaldosteronismo ou aparente excesso de mineralocorticoide.

TRATAMENTO

O principal tratamento é feito corrigindo-se a doença de base, como a expansão volêmica em caso de alcalose de contração, a suspensão dos diuréticos e, se necessário, o uso de inibidores da anidrase carbônica para gerar acidose metabólica. Em casos de alcaloses graves, principalmente quando há associação de alcaloses metabólica e respiratória, podem ser necessários IOT, sedação e controle da frequência respiratória.

BIBLIOGRAFIA

Bagga A, Bajpai A, Menon S. Approach to renal tubular disorders. Indian J Pediatr 2005;72(9):771-6.

Emmett M. Anion-gap interpretation: the old and the new. Nat Clin Pract Nephrol 2006;2(1):4-5.

Kraut JA, Madias NE. Metabolic acidosis: pathophysiology, diagnosis and management. Nat Rev Nephrol 2010;6(5):274-85.

Rodriguez-Soriano J. Tubular disorders of electrolyte regulation. In: Avner ED, Harmon WE, Niaudet P (eds.). Pediatric nephrology. 5.ed. Baltimore: Lippincot Williams & Wilkins; 2004. p.729-56.

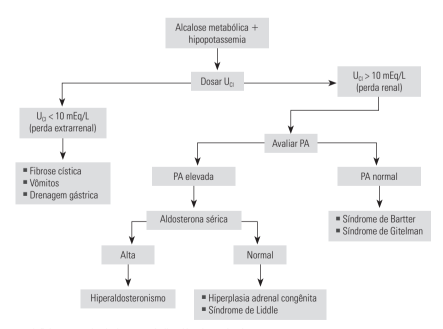


Figura 1 Fluxograma para definir a causa da alcalose metabólica. U_C: cloro urinário.

-MRCM.indb 586 12/5/17 4:05 PM

130 DISTÚRBIOS HIDROELETROLÍTICOS

Janaina de Almeida Mota Ramalho

HIPONATREMIA

DEFINIÇÕES

- Hiponatremia: concentração de sódio sérico <
 135 mEq/L. É associada, na maioria dos casos, a redução na osmolalidade sérica, mas há exceções.
- Pseudo-hiponatremia (isotônica): ocorre quando há acentuadas hiperlipidemia ou hiperproteinemia (como no mieloma múltiplo) e o sódio é medido por espectrofotometria de chama. Tal erro não acontece nos aparelhos com eletrodos íon-específicos.
- Hiponatremia hipertônica (translocacional): ocorre quando há elevação na osmolalidade sérica induzida, p. ex., por hiperglicemia, que leva à saída de água das células e, portanto, à redução do sódio por diluição.
- Hiponatremia verdadeira (hipotônica): tipicamente, resulta do prejuízo na excreção de água pela incapacidade de suprimir a secreção de hormônio antidiurético (ADH). Exceção incomum ocorre em pacientes com polidipsia primária, nos quais a elevada quantidade de fluido ingerida supera a capacidade de excreção do rim a despeito da adequada supressão do ADH.

ETIOLOGIA

Uma vez excluídas pseudo-hiponatremia e hiponatremia hipertônica, a hiponatremia deve ser classificada em euvolêmica, hipovolêmica ou hipervolêmica (Tabela 1).

Sabe-se que as alterações no sódio sérico são decorrentes de distúrbios no manejo da água corporal.

A hiponatremia euvolêmica é a mais comumente encontrada entre pacientes hospitalizados. Nesse grupo, encontram-se a síndrome de secreção inapropriada de ADH (SSIADH) e o uso de drogas. SSIADH é a causa mais comum de hiponatremia em pacientes hospitalizados, decorrente de carcinoma broncogênico, pneumonia viral e bacteriana, abscesso pulmonar, tuberculose, encefalite viral ou bacteriana, drogas, meningite, trauma craniano, abscesso cerebral, tumores cerebrais e Aids ou tem causa idiopática. Tem como características gerais:

- osmolalidade sérica diminuída (< 270 mOsm/kg de água);
- osmolalidade urinária inapropriadamente elevada (> 100 mOsm/kg de água);
 - euvolemia;

abela 1 Causas de hiponatremia
uvolêmica
SIADH
ipotireoidismo
suficiência adrenal
rogas
ipovolêmica
ódio urinário > 20 mmol/L — perdas renais
Excesso de diuréticos
Nefropatia perdedora de sal
Síndrome cerebral perdedora de sal
ATR
Deficiência de mineralocorticoide
Diurese osmótica
ódio urinário < 20 mmol/L — perdas extrarrenais
Perdas gastrointestinais
Perdas para o 3° espaço (p. ex., pancreatite, queimaduras
ipervolêmica
ódio urinário > 20 mmol/L
Insuficiência renal
ódio urinário < 20 mmol/L
Insuficiência cardíaca
Cirrose
Síndrome nefrótica

ATR: acidose tubular renal; SSIADH: síndrome de secreção inapropriada do hormônio antidiurético.

- concentração de sódio na urina elevada (usualmente > 40 mEq/L);
- ausência de insuficiência adrenal, hipotireoidismo, insuficiência renal ou uso de diurético;
 - concentração de ácido úrico sérico baixa.

As principais drogas associadas à hiponatremia são: tiazídicos, desmopressina/ocitocina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina, antidepressivos tricíclicos, opioides, fenotiazinas, AINH, clorpropamida, clofibrato, carbamazepina, vincristina, ciclofosfamida, metanfetaminas e nicotina.

QUADRO CLÍNICO

A hiponatremia hipotônica causa movimento de água do espaço extracelular para o intracelular, resultando em edema cerebral. O cérebro se adapta, perdendo solutos celulares osmoticamente ativos, o que limita o edema e faz com que a maioria dos pacientes com sódio sérico > 125 mEq/L seja assintomática. As principais manifestações são associadas a disfunção do SNC e são mais evidentes quando a queda na concentração de sódio é grande ou rápida (em horas). Incluem cefa-

-MRCM.indb 587 12/5/17 4:05 PM

leia, náuseas, vômitos, reflexos deprimidos, desorientação, letargia, psicose, convulsões e coma. Raramente, o edema cerebral pode ser tão grave que leva a hipertensão intracraniana, herniação tentorial, depressão respiratória e morte.

TRATAMENTO

O manejo da hiponatremia deve considerar a presença de sintomas e a cronicidade do distúrbio.

A correção rápida do sódio pode levar à desmielinização osmótica (também denominada mielinólise pontina, por afetar mais comumente a ponte). A correção rápida da osmolalidade sérica pode levar, então, a desidratação cerebral e quebra da barreira hematoencefálica. O risco está relacionado à gravidade e à cronicidade da hiponatremia. Os sintomas são bifásicos: inicialmente, há encefalopatia generalizada e, após 2-7 dias da correção do sódio, podem ocorrer alterações de comportamento, paralisia pseudobulbar, tetraplegia, convulsões ou coma. Em todos os casos, deve-se buscar e tratar a causa de base da hiponatremia.

Na hiponatremia hipovolêmica, deve-se restaurar o volume de fluido extracelular com soluções cristaloides.

Restrição hídrica de 800 mL/dia e uso de diurético de alça estão indicados para o tratamento da hiponatremia nos estados edematosos, na SSIADH e na insuficiência renal avançada. O diurético de alça induz diurese hipo-osmolar, com maior perda de água do que de sódio.

As hiponatremias sintomáticas ou graves devem ser tratadas com infusão cautelosa de cloreto de sódio 3% (513 mEq/L), com um ritmo inicial de correção do sódio de 1 mEq/L/h nas primeiras horas e um aumento do sódio em 24 horas não excedendo 8 mEq/L. Pode-se associar furosemida. O preparo do soro hipertônico (cloreto de sódio 3%) pode ser feito conforme a equação:

NaCl a 3% (513 mEq/L de sódio) =
$$SF$$
, 890 mL + NaCl a 20%, 110 mL

A variação de sódio esperada com 1 L de uma dada solução pode ser calculada a partir da fórmula de Adrogué-Madias, conforme apresentado na Tabela 2.

Deve-se ter maior cautela com a correção do sódio com cloreto de sódio 3% nos casos de hiponatremia > 48 horas de instalação, nos quais o risco de desmielinização é maior.

Antagonistas do receptor de vasopressina, tolvaptana (VO) e conivaptana (EV) estão disponíveis e aprovados nos EUA para uso em pacientes com SSIADH.

Tabela 2 Fórmula de Adrogué-Madias

Variação estimada no sódio sérico com 1 L de qualquer solução (contendo apenas sódio)

$$\Delta Na^{+} = \frac{Na^{+} \text{ infusão} - Na^{+} \text{ paciente}}{\text{água corporal total} + 1}$$

Variação estimada no sódio sérico com 1 L de qualquer solução (contendo sódio e potássio)

$$Na^+ = \frac{(Na^+ + K^+) \text{ infusão} - Na^+ \text{ paciente}}{\text{água corporal total} + 1}$$

-3	
Estimativa da água corporal total	
Homem jovem	Peso (kg) $ imes$ 0,6
Mulher jovem	Peso (kg) $ imes$ 0,5
Homem idoso	Peso (kg) $ imes$ 0,5
Mulher idosa	Peso (kg) $ imes$ 0,45
Concentração de sódio nas soluções	
SG5%	0
Cloreto de sódio 0,45% (soro ao meio)	77 mEq/L
SF	154 mEq/L
Ringer-lactato*	130 mEq/L
Cloreto de sódio 3% (soro hipertônico)	513 mEq/L

 $^{*[}K^{+}] = 4 \text{ mEq/L}$

HIPERNATREMIA

DEFINIÇÃO

Hipernatremia é caracterizada por sódio sérico > 145 mEq/L e invariavelmente denota hiperosmolaridade sérica.

ETIOLOGIA

Assim como as hiponatremias, a hipernatremia deve ser classificada em euvolêmica, hipovolêmica ou hipervolêmica (Tabela 3).

Pacientes com hipernatremia hipovolêmica têm perdas renais ou gastrointestinais de fluidos hipotônicos.

A hipernatremia hipervolêmica é a menos comum. Frequentemente, resulta da administração de soluções salinas hipertônicas para tratamento de hipertensão intracraniana ou de bicarbonato de sódio para acidose, hiperpotassemia ou parada cardiorrespiratória.

A maioria dos pacientes com hipernatremia por perda de água apresenta-se euvolêmica porque a perda de água sem sódio não leva à contração de volume importante. As perdas podem ser extrarrenais (perdas pela pele ou trato respiratório não compensadas pelo aumento de ingesta hídrica, por falta de acesso a água ou por percepção da sede prejudicada) ou renais (por defeito na produção ou na liberação da vasopressina – diabetes insipidus central – ou na resposta do túbulo coletor renal a esse hormônio – diabetes insipidus nefrogênico) (Tabela 4).

Tabela 3 Causas de hipernatremia

Euvolêmica

Diabetes insipidus central e nefrogênico

Perdas insensíveis pela pele e trato respiratório

Hipovolêmica

Sódio urinário > 20 mmol/L - perdas renais

- diurese osmótica
- diuréticos de alça
- pós-desobstrução do trato urinário
- doença renal intrínseca
- fase poliúrica da NTA

Sódio urinário < 20 mmol/L - perdas extrarrenais

- sudorese excessiva
- diarreia
- queimaduras

Hipervolêmica

Hiperaldosteronismo primário

Síndrome de Cushing

Infusão de bicarbonato de sódio hipertônico

Infusão de solução salina hipertônica

Diálise com sódio elevado no banho

NTA: necrose tubular aguda

Tabela 4 Causas de diabetes insipidus

Diabetes insipidus central

Congênito

autossômico dominante ou recessivo

Adquirido

- pós-trauma
- pós-cirúrgico
- tumores
- granulomas
- infecções (meningite, encefalite)
- idiopático

Diabetes insipidus nefrogênico

Congênito

Adquirido

- DRC
- hipopotassemia
- hipercalcemia
- anemia falciforme
- gestação
- drogas (lítio causa mais comum de diabetes insipidus nefrogênico, demeclociclina, anfotericina B, foscarnete)

DRC: doença renal crônica

A distinção entre *diabetes insipidus* central e nefrogênico pode ser feita por meio do teste de privação de água seguido da administração de vasopressina, que leva a aumento na osmolaridade urinária no *diabetes insipidus* central, mas não no *diabetes insipidus* nefrogênico.

QUADRO CLÍNICO

Como na hiponatremia, os sinais e sintomas relacionam-se à disfunção do SNC e são mais evidentes quando a elevação de sódio é grande ou rápida (em horas). Incluem náuseas ou vômitos, irritabilidade, inquietação, letargia, convulsões, hiper-reflexia e espasticidade. A desidratação cerebral induzida pela hipernatremia pode levar a ruptura vascular, com hemorragia subaracnóidea, dano neurológico permanente ou morte. A desidratação é acompanhada de resposta adaptativa que consiste no ganho de soluto pelas células cerebrais, o que limita a saída de água da célula e restaura o volume cerebral, sobretudo quando a hipernatremia se desenvolve lentamente.

TRATAMENTO

Em todos os casos de hipernatremia, deve-se buscar e tratar a causa de base.

O cálculo do déficit de água livre pode servir como guia inicial para a terapia. Para tanto, deve-se utilizar a equação:

$$\begin{array}{l} \text{déficit} = \text{água corporal total} \times \left| \frac{\text{Na}^+ \text{sérico}}{140} - 1 \right| \end{array}$$

Pacientes hipovolêmicos devem ser tratados, inicialmente, com solução salina isotônica até a correção da hipovolemia, seguida de solução hipotônica para correção do déficit de água.

À exceção dos hipovolêmicos, pacientes com hipernatremia devem ser tratados com soluções hipotônicas – água VO ou por sonda, SG5% ou cloreto de sódio 0,45%, EV (Tabela 2).

A correção rápida do sódio pode levar a edema cerebral, pois a queda da osmolalidade sérica leva à entrada de água nas células cerebrais que acumularam solutos como adaptação à hipernatremia. O risco de edema é maior nas hipernatremias de duração prolongada.

A queda do sódio deve ser de 1 mEq/L/h na correção das hipernatremias de instalação aguda, e não mais do que 0,5 mEq/L/h nos casos de duração prolongada ou desconhecida. A variação de sódio não deve ser > 10 mEq/24 horas. O volume de determinado fluido necessário para essa correção deve ser calculado a partir da fórmula de Adrogué-Madias, apresentada no item "Hiponatremia".

O tratamento de longo prazo do *diabetes insipidus* central é feito geralmente com desmopressina por via intranasal.

O *diabetes insipidus* nefrogênico é tratado com diuréticos tiazídicos. Nos casos induzidos por lítio, deve-se introduzir amilorida (bloqueio de canais epiteliais de sódio no túbulo coletor, que servem como via de entrada do lítio na célula). A descontinuação de drogas e a correção de distúrbios hidroeletrolíticos associados ao *diabetes insipidus* nefrogênico restaura a capacidade de concentração urinária.

HIPOPOTASSEMIA

DEFINIÇÃO

A hipopotassemia é definida como uma concentração sérica de potássio < 3,5 mEq/L.

ETIOLOGIA

Tipicamente, resulta de 1 entre 4 causas (Tabela 5).

Tabe	la 5	C	au	sas	de	hipopotassemia
					,	

Ingestão diminuída (raramente causa hipopotassemia isoladamente)

Redistribuição

Excesso de insulina

Atividade beta-adrenérgica aumentada (p. ex., uso de beta-2-agonistas, abstinência de álcool)

Paralisia periódica hipopotassêmica (hereditária ou adquirida – pacientes com hipertireoidismo)

Alcalose metabólica ou respiratória

Perdas extrarrenais

Vômitos (apesar do baixo conteúdo de potássio na secreção gástrica, alcalose metabólica e contração de volume levam a hiperaldosteronismo secundário e perda de potássio também na urina)

Diarreia

Sudorese excessiva (é rara, mas pode ocorrer, p. ex., em pacientes com fibrose cística)

Perdas renais

Diuréticos

Hiperaldosteronismo primário ou secundário, síndrome de Cushing

ATR tipos 2 (proximal) e 1 (distal)

Hipomagnesemia

Uso de anfotericina B, aminoglicosídeos

Síndromes de Bartter, Gitelman e Liddle

ATR: acidose tubular renal.

Medida de potássio urinário > 20 mmol/24 horas é indicativa de perda urinária de potássio.

QUADRO CLÍNICO

As manifestações clínicas da hipopotassemia são:

- fraqueza muscular, incluindo fraqueza da musculatura respiratória;
- íleo adinâmico e seus sintomas associados, como náuseas, vômitos e distensão abdominal;

- alterações eletrocardiográficas como depressão do segmento ST, diminuição da amplitude da onda T, aumento da amplitude da onda U e prolongamento do intervalo QT;
- arritmias cardíacas, sobretudo em idosos e pacientes com doença cardíaca, em uso de digoxina ou antiarrítmicos;
- poliúria, por prejudicar os mecanismos de concentração da urina;
 - rabdomiólise.

TRATAMENTO

Em todos os casos, deve-se buscar e corrigir a causa de base.

A reposição de potássio está indicada nos pacientes com perdas renais ou gastrointestinais e deve ser considerada nos casos de redistribuição de potássio (p. ex., paralisia periódica hipopotassêmica) se houver complicações graves como paralisia, rabdomiólise ou arritmias.

As preparações mais utilizadas para reposição de potássio são apresentadas na Tabela 6.

Tabela 6 Preparações para reposição de potássio					
Cloreto de potássio 6%, solução oral	8 mEq/10 mL				
Cloreto de potássio 10%, solução oral	13 mEq/10 mL				
Cloreto de potássio 600 mg	8 mEq/drágea				
Cloreto de potássio 19,1%	25 mEq/10 mL				
Cloreto de potássio 10%	13 mEq/10 mL				

Os princípios gerais do tratamento da hipopotassemia são:

- correção do potássio sérico para um nível seguro, seguida da reposição do déficit restante em dias a semanas;
- como regra geral, estima-se um déficit de 200-400 mEq de potássio para redução de 1 mEq/L na concentração sérica;
- VO deve ser a via preferida para reposição, por ser mais segura; EV pode ser associada na hipopotassemia grave sintomática;
- nos pacientes com 3-3,4 mEq/L de potássio, pode-se iniciar reposição VO de 20-80 mEq/dia de potássio divididos em 2-4 doses;
- para perdas renais, muitas vezes, é necessário associar um diurético poupador de potássio (amilorida, espironolactona, eplerenona);
- a velocidade ideal para reposição EV de potássio é de 10 mEq/h;
- a velocidade máxima para reposição EV de potássio é de 20 mEq/h;

-MRCM.indb 590 12/5/17 4:05 PM

(continuação)

- a concentração máxima de potássio na solução a ser infundida em veia periférica é de 40 mEq/L;
- a concentração máxima de potássio na solução a ser infundida em veia central é de 60 mEq/L;
- deve-se evitar a reposição de potássio em soluções contendo glicose (há estímulo para a liberação de insulina, que leva à entrada de potássio nas células);
- cuidadosa monitorização é essencial, sobretudo nos pacientes que recebem reposição de potássio para hipopotassemia por redistribuição (por causa do risco de hiperpotassemia de rebote).

HIPERPOTASSEMIA

DEFINIÇÃO

A hiperpotassemia é definida como concentração sérica de potássio > 5 mEq/L.

ETIOLOGIA

Tabela 7 Causas de hiperpotassemia

Ingestão excessiva (geralmente, não leva à hiperpotassemia a menos que fatores contribuintes estejam presentes)

Liberação de potássio das células

Acidose metabólica

Deficiência de insulina

Hiperosmolaridade (saída de água da célula, acompanhada da saída de potássio)

Uso de betabloqueadores

Rabdomiólise, síndrome de lise tumoral, hemólise

Paralisia periódica hiperpotassêmica

Excreção renal prejudicada

Hipoaldosteronismo (prejuízo da secreção da aldosterona ou resistência à sua ação)

DRC e IRA

DRC: doença renal crônica; IRA: injúria renal aguda.

Tabela 8 Principais causas de hipoaldosteronismo

Secreção de aldosterona diminuída

Insuficiência adrenal

Hipoaldosteronismo hiporreninêmico (p. ex., nefropatia diabética, AINH, inibidores de calcineurina)

Uso de iECA e BRA

Uso de heparina

Resistência à ação da aldosterona

Uso de diuréticos poupadores de potássio (espironolactona, amilorida, triantereno)

(continua)

Tabela 8 Principais causas de hipoaldosteronismo

Resistência à ação da aldosterona

Uso de sulfametoxazol + trimetoprima e pentamidina

Uropatia obstrutiva

Anemia falciforme

Pseudo-hipoaldosteronismo tipo 1

BRA: bloqueadores do receptor de angiotensina; iECA: inibidores da enzima conversora de angiotensina

QUADRO CLÍNICO

As manifestações clínicas da hiperpotassemia são:

- fraqueza ou paralisia muscular;
- alterações eletrocardiográficas:
- ondas T apiculadas (ondas T em tenda);
- alargamento do intervalo PR;
- achatamento ou ausência de onda P;
- alargamento do QRS;
- ritmo senoidal (superposição do QRS alargado com a onda T);
- distúrbios de condução e arritmias (incluindo bradicardia sinusal, ritmos idioventriculares, fibrilação ventricular e assistolia).

TRATAMENTO

Em todos os casos, deve-se buscar corrigir a causa de base da hiperpotassemia.

Deve-se prescrever restrição de potássio na dieta em todos os casos de hiperpotassemia.

O tratamento pode incluir medidas para estabilização elétrica da célula miocárdica (e consequente redução do risco ou correção de arritmias), para translocar o potássio para o meio intracelular e para remover o excesso de potássio do corpo. Estudos recentes observaram bons resultados de 2 novos agentes (patiromer e ciclosilicato de zircônio sódico – ZS-9), no tratamento da hiperpotassemia. Esses agentes trocam cátions (cálcio no caso do patiromer e sódio no caso do ZS-9) por potássio no cólon distal, aumentando a excreção fecal de potássio.

HIPOCALCEMIA

DEFINICÃO

A hipocalcemia é definida como concentração sérica de cálcio total < 8,5 mg/dL (2,2 mmol/L) ou de cálcio iônico < 4,6 mg/dL (1,12 mmol/L).

Em situações de hipoalbuminemia, a medida do cálcio total pode estar diminuída (com a medida do cálcio iônico normal). O cálcio total deve ser corrigido para a concentração de albumina conforme a fórmula:

-MRCM.indb 591 12/5/17 4:05 PM

Tabela 9 Tratamento da hiperpotassemia

Estabilização da membrana elétrica da célula miocárdica

Gluconato de cálcio 10%, 10 mL + SF ou SG5%, 100 mL, EV, em 2-3 minutos ou cloreto de cálcio 10%, 5-10 mL + SF ou SG5%, 100 mL, EV, em 2-3 minutos

- indicado quando houver alteração eletrocardiográfica, independentemente do nível de potássio
- a duração de ação é de 30-60 minutos
- deve ser repetido em 5 minutos se persistirem as alterações eletrocardiográficas
- o cloreto de cálcio deve ser administrado preferencialmente em veia central, por causa do risco de flebite

Translocação de potássio para o meio intracelular

Inalação com agonista beta-2-adrenérgico: fenoterol ou salbutamol, 10 gotas, até a cada 4 horas

Solução polarizante: insulina R, 10 UI $\,+\,$ glicose, 50 g (p. ex., 500 mL de SG10%), EV, em 60 minutos, até a cada 4 horas

- indicada quando potássio > 6 mEq/L ou em níveis menores se há ascensão rápida do potássio
- bicarbonato de sódio EV também leva a translocação de potássio para o meio intracelular
- geralmente, não está indicado, porque tem eficácia limitada e pode causar sobrecarga de volume e hipernatremia
- pode ser usado em casos com acidose associada

Remoção de potássio

Diuréticos de alça ou tiazídicos

Resina de troca: Sorcal® (poliestirenossulfonato de cálcio), 30 g + manitol 10 ou 20%, 100 mL, a cada 4 ou 6 horas, VO, preferencialmente; ou via retal (dobra-se a dose); deve ser mantido no cólon por pelo menos 30-60 minutos

Diálise

 $\begin{array}{l} \text{Cálcio total} = \text{Cálcio total} + \text{[(4 - albumina)} \times \text{0,8]} \\ \text{corrigido} & \text{medido} \end{array}$

ETIOLOGIA

As causas de hipocalcemia podem ser divididas de acordo com sua associação com hipofosfatemia ou hiperfosfatemia, conforme apresentado na Tabela 10.

Na presença de alcalose, o aumento da fração de cálcio ligada à albumina também pode levar a hipocalcemia sintomática por reduzir o cálcio iônico (ou fração livre, que é a fisiologicamente importante).

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas dependem da gravidade da hipocalcemia e da velocidade de instalação. Incluem irritabilidade neuromuscular (parestesias periorais e de extremidades, cãibras, espasmo carpopedal, laringoespasmo, convulsões), alterações cardiovasculares (hipotensão, prejuízo da função miocárdica, prolongamento do intervalo QT) e manifestações psiquiátricas (ansiedade, depressão, con-

Tabela 10 Causas de hipocalcemia

Associadas a fósforo sérico normal ou baixo

Deficiência de vitamina D

■ ingestão, absorção ou exposição solar reduzidas

Deficiência de calcitriol

■ insuficiência renal, raquitismo dependente de vitamina D tipo 1

Resistência ao calcitriol

■ raquitismo dependente de vitamina D tipo 2

Pancreatite aguda

Deficiência de magnésio

Síndrome da fome óssea (após paratireoidectomia)

Associadas a fósforo sérico elevado

Hipoparatireoidismo

- desenvolvimento glandular anormal
- pós-operatório
- autoimune
- associado a irradiação ou doenças infiltrativas (hemocromatose, amiloidose, granulomas, câncer metastático)
- regulação do PTH alterada (p. ex., mutações no receptor sensor de cálcio)

Pseudo-hipoparatireoidismo (resistência ao PTH)

DRC em estágio avançado

IRA

Administração de elevada carga de fósforo

DRC: doença renal crônica; IRA: injúria renal aguda; PTH: paratormônio

fusão, alucinações, psicose). Nos casos de hipocalcemia grave, pode haver papiledema, que é reversível com a correção do cálcio.

A irritabilidade neuromuscular pode ficar evidente com os sinais de Chvostek (contração dos músculos faciais ipsilaterais ao percutir o nervo facial anteriormente à orelha) e Trousseau (espasmo carpopedal induzido ao inflar o esfigmomanômetro acima da pressão sistólica por 3 minutos).

TRATAMENTO

O tratamento depende da gravidade e da velocidade de instalação da hipocalcemia.

Nos casos sintomáticos ou nos assintomáticos com hipocalcemia aguda grave (cálcio sérico \leq 7,5 mg/dL - 1,9 mmol/L), está indicada reposição de cálcio EV (Tabela 11):

- iniciar com *bolus* de 1-2 g de gluconato de cálcio 10% (90-180 mg de cálcio elementar) em 100 mL de SG5% ou SF em 10-20 minutos, seguido de infusão contínua de 0,5-1,5 mg/kg/h;
- essa infusão será reduzida de acordo com novos níveis de cálcio e com a introdução do tratamento VO;

Tabela 11	Concentração de cálcio elementar nas soluções para
reposição	EV

Gluconato de cálcio 10% (1 g/10 mL)	93 mg/10 mL
Cloreto de cálcio 10% (1 g/10 mL)	273 mg/10 mL

- solução para infusão contínua com 1 mg/mL de cálcio pode ser preparada com gluconato de cálcio 10%, 11 g (990 mg de cálcio elementar) + SG5% ou SF, 890 mL;
- cloreto de cálcio a 10% pode também ser utilizado, mas está associado a maior risco de necrose tecidual em caso de extravasamento.

Não se deve repor o cálcio em soluções com fosfato ou bicarbonato (precipitação de sais de cálcio insolúveis).

Nos casos agudos assintomáticos (ou com sintomas leves) com cálcio sérico > 7,5 mg/dL ou na hipocalcemia crônica, a terapia se baseia na reposição VO de cálcio e suplementos de vitamina D:

- administrar 1.500-2.000 mg/dia de cálcio elementar em doses divididas;
- além do cálcio, pacientes com deficiência de vitamina D ou hipoparatireoidismo requerem suplementação de vitamina D (Capítulo 127);
- como o PTH é requerido para a conversão de calcidiol (25(OH)-vitamina D) em calcitriol (1,25(OH)₂-vitamina D), pacientes com hipoparatireoidismo são preferencialmente tratados com calcitriol.

Pacientes com hipocalcemia relacionada à DRC raramente são sintomáticos. O objetivo do tratamento é prevenir o distúrbio mineral e ósseo da DRC (Capítulo 127).

Deve-se corrigir o nível sérico de magnésio quando este estiver baixo (hipomagnesemia pode induzir resistência ao PTH e diminuir sua secreção).

HIPERCALCEMIA

DEFINIÇÃO

A hipercalcemia é definida com concentração sérica de cálcio total > 10,2 mg/dL (2,5 mmol/L) ou de cálcio iônico > 5,3 mg/dL (1,32 mmol/L).

ETIOLOGIA

As causas de hipercalcemia podem ser divididas de acordo com o nível de PTH (aumentado ou diminuído). Dessa forma, a avaliação da causa da hipercalcemia se inicia com a dosagem do PTH intacto.

Nos casos associados a neoplasias, o mecanismo mais comum é a produção de peptídeo relacionado ao PTH (PTH-rp), mas a hipercalcemia pode, ainda, resultar de metástases ósseas osteolíticas ou da produção 1,25-(OH)₂. -vitamina D pelas células neoplásicas.

Hiperparatireoidismo primário e neoplasias são responsáveis por > 90% dos casos de hipercalcemia.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas dependem do nível de cálcio e da velocidade de sua ascensão. Pacientes com hipercalcemia da malignidade, p. ex., usualmente têm níveis de cálcio mais altos e com ascensão mais rápida e são mais sintomáticos do que pacientes com hiperparatireoidismo primário.

As manifestações clínicas da hipercalcemia são:

- neuropsiquiátricas: ansiedade, depressão, disfunção cognitiva, letargia, confusão, estupor, coma;
- gastrointestinais: anorexia; náuseas; constipação; menos frequentemente, doença ulcerosa péptica; pancreatite;
- renais: *diabetes insipidus* nefrogênico, nefrolitíase, nefrocalcinose, ATR distal, IRA (por contração de volume e vasoconstrição renal);
- cardiovasculares: calcificação valvar, coronária e miocárdica; hipertensão; miocardiopatia;
 - musculoesqueléticas: fraqueza muscular.

TRATAMENTO

Em todos os casos, deve-se buscar e corrigir a causa de base.

Os níveis de cálcio e a velocidade de sua ascensão determinam os sintomas e a urgência da terapia. Pacientes com cálcio total > 14 mg/dL requerem tratamento independente dos sintomas. O tratamento também deve ser instituído nos pacientes sintomáticos com cálcio total entre 12 e 14 mg/dL.

- Hidratação venosa: iniciar SF, 200-300 mL/h, com ajuste para obter débito urinário de 100-150 mL/h. A infusão deve ser ajustada de acordo com as comorbidades (p. ex., menor infusão nos casos de insuficiência cardíaca ou insuficiência renal).
- Furosemida, 20-40 mg, EV, a cada 6-12 horas, após adequada repleção de volume.
- Bisfosfonatos: pamidronato, 90 mg, EV, em 2-4 horas (controle do cálcio por 2-4 semanas; não repetir a dose em < 7 dias); ou ácido zoledrônico, 4 mg, EV, em 15 minutos. Efeito máximo em 2-4 dias. Sugere-se cautela e redução de dose/velocidade de infusão em pacientes com função renal prejudicada para reduzir o risco de nefrotoxicidade (pamidronato, 30-45 mg, em 4 horas; e ácido zoledrônico, 4 mg, em 30-60 minutos).
- Calcitonina, 4-8 UI/kg, IM ou SC, a cada 12 horas, nos casos de hipercalcemia grave (cálcio total > 14 mg/dL) em associação às medidas anteriormente cita-

-MRCM.indb 593 12/5/17 4:05 PM

das; vantagem de início rápido de ação (4-6 horas), podendo ser usada do início do tratamento até o início do efeito do bisfosfonato; eficácia limitada às primeiras 48 horas devido ao desenvolvimento de taquifilaxia.

■ Glicocorticoides: prednisona, 20-40 mg/dia, pode ser utilizada nos casos associados a produção extrarrenal de 1,25(OH)₂-vitamina D, como em doenças granulomatosas e linfomas. O corticosteroide leva à redução da produção de calcitriol por células mononucleares ativadas.

Tabela 12 Tratamento da hipercalcemia

PTH elevado/normal-alto

Hiperparatireoidismo primário (mais comum; calciúria de 24 horas > 200 mg)

Hipercalcemia hipocalciúrica familiar (calciúria de 24 horas < 100 mg)

PTH reduzido

PTH-rp elevado ou neoplasia evidente

■ hipercalcemia das malignidades

Aumento de 25(OH)-vitamina D

■ ingestão excessiva de vitamina D

Aumento de 1,25(OH)₂-vitamina D

- linfoma ou doenças granulomatosas (produção extrarrenal de 1,25(OH),-vitamina D)
- excesso de calcitriol exógeno

Metabólitos da vitamina D normais

- tireotoxicose
- imobilização
- metástases ósseas osteolíticas
- excesso de vitamina
- tiazídicos
- síndrome leite-álcali

PTH: paratormônio; PTH-rp: peptídeo relacionado ao paratormônio.

HIPOFOSFATEMIA

DEFINIÇÃO

A hipofosfatemia é geralmente definida mediante concentração de fósforo sérico < 2,5 mg/dL (0,8 mmol/L).

ETIOLOGIA

As causas de hipofosfatemia são apresentadas na Tabela 13.

QUADRO CLÍNICO

As manifestações dependem da gravidade e da cronicidade da hipofosfatemia:

- raquitismo ou osteomalácia por prejuízo da mineralização óssea;
- irritabilidade, parestesias, *delirium*, convulsões, coma;
- prejuízo da contratilidade miocárdica e sintomas de insuficiência cardíaca;

Tabela 13 Causas de hipofosfatemia

Redistribuição (do meio intracelular para o extracelular)

Fome óssea (após paratireoidectomia)

Alcalose respiratória aguda

Aumento de secreção de insulina (p. ex., síndrome de realimentação e tratamento de cetoacidose diabética ou estado hiperosmolar não cetótico)

Absorção intestinal reduzida

Ingestão diminuída

Diarreia crônica

Deficiência ou resistência à vitamina D

Antiácidos contendo alumínio ou magnésio (formação de sais insolúveis com o fosfato ingerido)

Fosfatúria aumentada

Hiperparatireoidismo primário ou secundário a deficiência de vitamina D

Raquitismo hipofosfatêmico hereditário

Osteomalácia oncogênica

Síndrome de Fanconi (disfunção tubular proximal generalizada)

- fraqueza muscular diafragmática com insuficiência respiratória;
- fraqueza muscular proximal, disfagia e íleo adinâmico (efeito sobre músculo liso);
- rabdomiólise (que pode, então, mascarar hipofosfatemia prévia).

TRATAMENTO

Como os sintomas raramente ocorrem a menos que o fósforo sérico seja < 2 mg/dL (0,64 mmol/L), a maioria dos casos não requer tratamento além daquele destinado à doença de base (p. ex., reposição de vitamina D).

A VO é preferencialmente utilizada, quando possível, pelo menor risco de hiperfosfatemia aguda e suas consequências (p. ex., hipocalcemia, insuficiência renal por precipitação de fosfato de cálcio). Pacientes assintomáticos devem receber reposição VO quando o fósforo for < 2 mg/dL (0,64 mmol/L). Pacientes sintomáticos, por sua vez, devem receber reposição VO quando o fósforo estiver entre 1 e 1,9 mg/dL (0,32 a 0,63 mmol/L) e reposição EV, se fósforo < 1 mg/dL (0,32 mmol/L) até que se atinja nível de 1,5 mg/dL (0,48 mmol/L). Interrompe-se a reposição quando o fósforo for ≥ 2 mg/dL, exceto se houver indicação de reposição crônica (nos casos de perdas urinárias).

Monitorização frequente do fósforo sérico é necessária durante o tratamento. Para tratamento VO, devese administrar 30-80 mmol/dia de fósforo em 3-4 doses. Para tratamento EV, uma sugestão é repor 0,25 a 0,5 mmol/kg em 8 horas.

Deve-se sempre ter atenção para o conteúdo de fosfato e de outros eletrólitos nas preparações utilizadas para reposição.

Tabela 14 Opções para reposição de fósforo)
Solução	Concentração
Fosfato de potássio mono e dibásico, solução injetável (fosfato de potássio dibásico, 0,1567 g; fosfato de potássio monobásico, 0,03 g, água qsp, 1 mL)	1 mmol/mL de fosfato e 2 mEq/mL de potássio
Glicerofosfato de sódio, solução injetável (glicerofosfato de sódio \times 5 $\rm H_2O$, 306,1 mg, água qsp, 1 mL)	1 mmol/mL de fósforo e 2 mEq/mL de sódio
Fosfato de sódio e potássio comprimido (fosfato de sódio dibásico anidro, 825 mg; fosfato de potássio monobásico mono-hidratado, 155 mg; fosfato de sódio monobásico mono-hidratado, 130 mg)	250 mg (8 mmol) de fósforo, 12,6 mEq de sódio e 1,15 mEq de potássio por comprimido

HIPERFOSFATEMIA

DEFINIÇÃO

A hiperfosfatemia é geralmente definida com concentração sérica de fósforo > 4,8 mg/dL (1,47 mmol/L).

QUADRO CLÍNICO

A hiperfosfatemia aguda grave pode levar a hipocalcemia grave e suas manifestações. Pode também ocasionar injúria renal aguda (IRA) possivelmente por depósitos de fosfato do cálcio. A presença desses depósitos em diversos tecidos pode ser manifestação de hiperfosfatemia crônica.

ETIOLOGIA

As causas de hiperfosfatemia são apresentadas na Tabela 15.

TRATAMENTO

Na hiperfosfatemia aguda, a infusão de solução salina pode aumentar a excreção de fosfato (embora possa levar também a redução adicional de cálcio). A hemodiálise pode ser necessária em casos com insuficiência renal associada.

Na hiperfosfatemia crônica (DRC e calcinose tumoral familiar), deve-se instituir restrição de fósforo na dieta e prescrever quelantes de fósforo (Capítulo 127).

Tabela 15 Causas de hiperfosfatemia
Saída de fosfato do meio intracelular para o meio extracelular
Rabdomiólise
Síndrome de lise tumoral
Acidose láctica
Hemólise maciça

(continua)

(continuação)
Tabela 15 Causas de hiperfosfatemia
Saída de fosfato do meio intracelular para o meio extracelular
Administração exógena de fosfato
IRA ou DRC
Reabsorção tubular de fosfato aumentada
Hipoparatireoidismo ou pseudo-hipoparatireoidismo
Acromegalia
Calcinose tumoral familiar (distúrbio tubular hereditário)
DRC: doenca renal crônica: IRA: iniúria renal aguda.

HIPOMAGNESEMIA

DEFINIÇÃO

A hipomagnesemia é definida com concentração sérica de magnésio < 1,7 mg/dL (0,7 mmol/L).

ETIOLOGIA

As principais causas de hipomagnesemia são apresentadas na Tabela 16.

A distinção entre perdas renais e extrarrenais pode ser feita por meio do cálculo da fração de excreção de magnésio (FEMg):

FEMg =
$$\frac{[\text{Mg}^{2+}]}{\begin{array}{c} \text{urinário} \\ \hline [\text{Mg}^{2+}] \\ \text{sérico} \\ \end{array}} \times \begin{array}{c} \text{[creatinina]} \\ \text{sérica} \\ \hline \text{(normal logaritation of l$$

Valor > 2% em paciente com hipomagnesemia e função renal normal indica perda renal de magnésio.

QUADRO CLÍNICO

As manifestações clínicas da hipomagnesemia são:

- hiperexcitabilidade neuromuscular e hiper-reflexia, espasmo carpopedal, convulsões e, raramente, tetania;
- depressão do segmento ST e prolongamento do intervalo QT, com predisposição a arritmias ventriculares e intoxicação digitálica;
- hipocalcemia (liberação e responsividade ao PTH diminuídas) e hipopotassemia (por perda urinária).

TRATAMENTO

O tratamento depende da gravidade e da presença de sintomas.

A captação de magnésio pelas células é lenta, e a correção do déficit corporal deste eletrólito requer reposição sustentada por diversos dias.

-MRCM.indb 595 12/5/17 4:05 PM

Tabela 16 Principais causas de hipomagnesemia
Ingestão diminuída
Desnutrição proteicocalórica
Jejum prolongado
Nutrição parenteral
Perdas gastrointestinais
Síndromes de má absorção intestinal
Ressecção maciça de intestino delgado
Uso excessivo de laxativos
Uso de inibidores de bomba de prótons
Perdas urinárias
Drogas: tiazídicos diuréticos de alça anfotericina B aminoglicosídeos cisplatina inibidores de calcineurina – ciclosporina e tacrolimo pentamidina
Expansão de volume com soluções com alto conteúdo de sódio
Poliúria (fase poliúrica da IRA, poliúria pós-desobstrução do trato urinário)
Hipercalcemia, hipofosfatemia
Distúrbios tubulares genéticos (síndrome de Bartter, síndrome de Gitelman, hipomagnesemia com hipercalciúria e nefrocalcinose familiar)
Hiperaldosteronismo primário
Acidose metabólica
Hipertireoidismo

Pacientes sintomáticos devem receber reposição EV. Administra-se 1-2 g de sulfato de magnésio em 100 mL de SG5%, em 5-60 minutos, seguido da infusão de 4-8 g, em 12-24 horas.

Diabetes (estados de cetoacidose e glicosúria)

IRA: injúria renal aguda.

Com a reposição EV, há elevação transitória do magnésio sérico, o que inibe a reabsorção tubular de magnésio e limita a eficiência da reposição. Desse modo, a reposição VO é preferida nos pacientes assintomáticos. Muitos pacientes apresentam desconforto gastrointestinal ou diarreia com as preparações VO.

A dose diária habitual para reposição VO é de 240-1.000 mg de magnésio elementar em doses divididas.

As doses devem ser reduzidas em pacientes com insuficiência renal pelo risco de hipermagnesemia.

Tabela 17 Conteúdo de magnésio elementar nos sais mais utilizados		
Ampola de sulfato de magnésio 10% (1 g/10 mL)	98,6 mg/10 mL	
Comprimidos de sulfato de magnésio (500 mg)	49,3 mg	
Comprimidos de óxido de magnésio (400 mg)	240 mg	
Comprimidos de carbonato de magnésio (250 mg)	72 mg	
Flaconetes de pidolato de magnésio (1.500 mg/10 mL)	130 mg	

1 mmol = 2 mEq = 24 mg de cálcio elementar = 240 mg de sulfato de magnésio.

HIPERMAGNESEMIA

DEFINIÇÃO

Hipermagnesemia é definida com concentração sérica de magnésio > 2,6 mg/dL (1,1 mmol/L).

ETIOLOGIA

Pode ocorrer em pacientes com função renal diminuída, após administração de doses farmacológicas de magnésio ou com o uso de laxantes VO ou enemas retais contendo magnésio.

QUADRO CLÍNICO

A maioria das manifestações decorre do antagonismo do cálcio no sistema cardiovascular. Os sintomas dependem da gravidade da hipermagnesemia. Incluem hiporreflexia (magnésio > 7,2 mg/dL), anormalidades de condução cardíaca, hipotensão, paralisia respiratória e perda de consciência (magnésio > 12 mg/dL).

TRATAMENTO

O tratamento consiste na interrupção da administração exógena de magnésio. Gluconato de cálcio 10%, 1 g, EV, em 5-10 minutos, pode ser administrado nos casos sintomáticos. Pode ser necessária a realização de diálise.

BIBLIOGRAFIA

Kestenbaum B, Driieke TB. Disorders of calcium, phosphate, and magnesium metabolism. In: Floege J, Johnson RJ, Feehally J. Comprehensive clinical nephrology. 4.ed. St. Louis: Elsevier Saunders; 2010. p.130-48.

Parikh C, Berl T. Disorders of water metabolism. In: Floege J, Johnson RJ, Feehally J. Comprehensive clinical nephrology. 4.ed. St. Louis: Elsevier Saunders; 2010. p.100-17.

Rose BD, Post TW, Rose BD, Post TW. Hypoosmolal states – hyponatremia. In: Clinical physiology of acid-base and electrolyte disorders. 5.ed. New York: McGraw-Hill; 2001. p.707-11.

Weiner ID, Linas SL, Wingo CS. Disorders of potassium metabolism. In: Floege J, Johnson RJ, Feehally J. Comprehensive clinical nephrology. 4.ed. St. Louis: Elsevier Saunders; 2010. p.118-29.

-MRCM.indb 596 12/5/17 4:05 PM

SÍNDROME NEFRÍTICA E GLOMERULONEFRITES RAPIDAMENTE PROGRESSIVAS

Lectícia Barbosa Jorge, Sabrina de Castro Lorena

SÍNDROME NEFRÍTICA

DEFINIÇÃO

A síndrome nefrítica é um conjunto de sinais e sintomas que surgem quando há evidência de "inflamação" dos glomérulos (glomerulonefrite aguda). Os sinais e sintomas que a caracterizam são: edema, HAS (secundária à retenção de sódio), hematúria dismórfica e presença de cilindros hemáticos.

A glomerulonefrite aguda usualmente corresponde a um processo inflamatório que causa disfunção renal em dias a semanas e que pode ou não se resolver. Se o processo inflamatório for grave e conduzir a uma queda da função glomerular em > 50% em semanas ou meses, o processo é chamado de glomerulonefrite rapidamente progressiva (GNRP).

ETIOLOGIA

As doenças glomerulares que classicamente se apresentam com síndrome nefrítica são apresentadas na Tabela 1.

Tabela 1 Doenças qui síndrome nefrítica	glomerulares que se i	manifestam com
Doença	Associação	Teste sorológico que auxilia o diagnóstico
Glomerulonefrite pós-estreptocócica	Faringite e impetigo	
Outras doenças pós-infecciosas Endocardite Abscesso Shunt	Sopro cardíaco — Hidrocefalia tratada	Hemoculturas e C3 ↓ Hemoculturas e C3 e C4 ↑ Hemoculturas e C3 ↓
Nefropatia da imunoglobulina A	Infecção do trato respiratório superior ou gastrointestinal	Imunoglobulina A sérica aumentada
Lúpus sistêmico	Outras características multissistêmicas do LES (artrite, lesões cutâneas)	Anticorpo antinuclear, anti-DNA, C3 ↓, C4 ↓
Glomerulonefrite membranoproliferativa	Capítulo 132	C3 ↑

LES: lúpus eritematoso sistêmico.

QUADRO CLÍNICO E INVESTIGAÇÃO DIAGNÓSTICA

A investigação diagnóstica da síndrome nefrítica se inicia com a história clínica e a pesquisa de antecedentes pessoais e familiares e se completa com o exame físico.

A síndrome nefrítica é caracterizada por um início súbito de suas manifestações. Os achados clínicos estão listados na Tabela 2.

Tabela 2 Características clínicas da síndrome nefrítica		
Sinais e sintomas	Características	
Edema	Inicialmente periorbitário, mas pode progredir até um edema generalizado	
HAS	Em geral, relacionada à sobrecarga de volume (hipervolemia) e à retenção primária de sódio	
Oligúria	Diminuição do volume urinário e, eventualmente, urina escurecida e avermelhada	

Para caracterização da síndrome, além dos dados clínicos, faz-se necessária a avaliação laboratorial com a realização dos exames apresentados na Tabela 3.

Tabela 3 Investigação da síndrome nefrítica		
Exames	Características	
U1	A hematúria macro ou microscópica sempre deve estar presente. Dismorfismo eritrocitário, embora seja uma característica clássica da síndrome, não é obrigatório. Podem estar presentes cilindros hemáticos e proteinúria	
Proteinúria de 24 horas	Geralmente < 3 g/dia	
Creatinina sérica	Pode ou não estar aumentada	
Complemento	Avaliação dos níveis de C3 e C4. A presença de hipocomplementemia sugere causas secundárias	
Pesquisa de doenças de base	Provas de atividade inflamatória (VHS e PCR), FAN, antiestreptolisina O, pesquisa de ANCA, sorologias para hepatites virais e HIV	
USG renal	Para avaliação de causas urológicas de hematúria e determinar se há sinais de nefropatia crônica em caso de disfunção renal	
Biópsia renal	Indicada em casos selecionados, quando permanece dúvida diagnóstica após avaliação clínica e laboratorial (Capítulo 133)	

ANCA: anticorpo anticitoplasma de neutrófilo; FAN: fator antinúcleo; PCR: proteína C-reativa; VHS: velocidade de hemossedimentação; U1: urina tipo 1.

GLOMERULONEFRITE DIFUSA AGUDA PÓS-ESTREPTOCÓCICA E OUTRAS PÓS-INFECCIOSAS

A glomerulonefrite pós-infecciosa costuma ser mais associada às infecções estreptocócicas beta-hemolíticas

-MRCM.indb 597 12/5/17 4:05 PM

do grupo A por causa de suas cepas nefritogênicas (especialmente, tipo 12). Essa doença ocorre mais frequentemente de forma esporádica, porém sua história natural foi mais estudada com as formas endêmicas. No Brasil, a última endemia de glomerulonefrite difusa aguda, com 253 casos identificados (de dezembro de 1997 a julho de 1998), ocorreu em Nova Serrana (Minas Gerais).

Nos últimos anos, ocorreram mudanças na epidemiologia das glomerulonefrites pós-infecciosas. Outras bactérias, como o Staphylococcus aureus, têm sido descritas como agentes associados, e a população sob risco passou a incluir etilistas, usuários de drogas EV e idosos com diabetes. A glomerulonefrite pós-estreptocócica (GNPE), no entanto, permanece como protótipo do grupo, sendo a mais estudada e documentada e mais prevalente em países em desenvolvimento.

Dados clínicos e investigação diagnóstica

O grupo mais afetado pela GNPE é o de crianças, com pico de incidência na faixa de 6-10 anos de idade, embora possa incidir em qualquer faixa etária. A doença é rara abaixo dos 2 anos de idade, e apenas 10% dos indivíduos acometidos têm idade > 40 anos.

A manifestação clínica é de uma síndrome nefrítica clássica e "pura".

O diagnóstico da GNPE deve ser realizado de acordo com o passo a passo mostrado na Tabela 4. A biópsia renal só está indicada quando existe uma apresentação atípica da GNPE e, com isso, uma dúvida diagnóstica.

Tabela 4 Diagnóstico da GI	NPE
Passos para diagnóstico	Descrição
Trata-se de um caso de síndrome nefrítica clássica?	Hematúria + edema + hipertensão + oligúria? Se sim, passa-se adiante
2. Há história de infecção?	Faringite? Piodermite? Impetigo? Se sim, passa-se adiante
3. Houve período de incubação?	Houve faringite precedente em mais ou menos 10 dias? Via cutânea precedeu em média 14-21 dias? Se sim, passa-se adiante
Há marcadores de infecção estreptocócica?	ASLO > 200 TODD (ocorre em 90% dos pacientes após faringite) ou anti-DNAse B + (marcador mais sensível para infecções cutâneas)? Se sim, passa-se adiante
5. Houve queda transitória da via alternativa do complemento (4-8 semanas)?	C3 e CH50 consumidos? Se sim, o diagnóstico de GNPE pode ser confirmado

ASLO: antiestreptolisina O; GNPE: glomerulonefrite pós-estreptocócica

Biópsia renal

A biópsia renal está indicada quando existe uma manifestação clínica não clássica e que deixa dúvidas no diagnóstico. Na Tabela 5, há um resumo das indicações de biópsia e suas justificativas.

Tabela 5 Indica	ações de biópsia renal na GNPE
Anúria ou insuficiência renal acelerada	A GNPE é uma doença de curso benigno na maioria dos casos. Essas manifestações indicam um curso rapidamente progressivo que deve exigir tratamento imunossupressor de urgência e para o qual a biópsia é mandatória
Oligúria > 1 semana	A GNPE que inicia recuperação em 1 semana e a persistência de oligúria podem indicar que se trata de outra doença
Hipocomplemen- temia > 8 semanas ou consumo de C4	O consumo de complemento na GNPE é de via alternativa e obrigatoriamente transitório. Logo, se o complemento persistir consumido ou consumir C4, o paciente deve ser biopsiado, pois pode tratar-se de outro diagnóstico
Proteinúria nefrótica	A GNPE é uma doença que se apresenta com uma síndrome nefrítica clássica e "pura". A proteinúria está presente, mas usualmente é subnefrótica. A presença de proteinúria nefrótica levanta a suspeita de outros diagnósticos diferenciais, incluindo nefrite lúpica e glomerulonefrite membranoproliferativa
Evidência clínica ou laboratorial de doença sistêmica	A GNPE classicamente possui manifestação apenas renal. A presença de manifestação sistêmica, como artralgia, deve levantar suspeitas de doenças sistêmicas no diagnóstico diferencial

GNPE: glomerulonefrite pós-estreptocócica.

Os achados na biópsia renal da GNPE são, na microscopia óptica: hipercelularidade por infiltração neutrofílica e proliferação endocapilar e mesangial. Hipercelularidade mesangial isolada pode ser observada em pacientes com resolução da fase nefrítica, mas que persistem com proteinúria isolada. A imunofluorescência revela um padrão granular e difuso de C3 intenso e vários graus de imunoglobulina G no mesângio e na parede dos capilares glomerulares. Depósitos subendoteliais, mesangiais e os típicos *humps* (depósitos subepiteliais) são identificados pela microscopia eletrônica.

Tratamento

O tratamento é de suporte. Alguns pacientes requerem diuréticos EV para controle da hipervolemia. Habitualmente, há recuperação espontânea da diurese em 7-10 dias após o início da doença. Não existe evidência de que o tratamento precoce da infecção altere o risco do desenvolvimento de glomerulonefrite.

Prognóstico

Crianças quase sempre se recuperam totalmente do episódio inicial. O prognóstico é um pouco pior nos adultos. Apesar de alguns pacientes desenvolverem hipertensão, proteinúria e insuficiência renal 10-40 anos após a doença, é mais comum que a evolução de longo prazo seja marcada somente por hipertensão leve.

O prognóstico da glomerulonefrite pós-infecciosa associada ao Staphylococcus aureus é pior quando comparado com GNPE.

NEFROPATIA DA IMUNOGLOBULINA A

A nefropatia da imunoglobulina A (NIgA) é definida pela deposição predominante de imunoglobulina A no mesângio glomerular. Sua prevalência varia conforme a localização geográfica e o limiar para indicação de biópsias renais. No Registro paulista de glomerulopatias, a NIgA é a 3ª glomerulopatia primária, respondendo por 17% dos casos biopsiados.

O evento inicial da patogênese da NIgA é a síntese de uma IgA anormalmente glicosilada, que favorece a deposição mesangial. Dependendo do componente genético do indivíduo, o mesângio pode desencadear resposta pró-inflamatória, resultando em uma glomerulopatia clinicamente significativa em graus variados.

Dados clínicos e investigação diagnóstica

A NIgA ocorre, na maioria dos casos, como doença primária, mas pode fazer parte do quadro clínico de doenças hepáticas, doença celíaca, espondilite anquilosante e HIV. É mais frequente em homens entre 20-30 anos de idade. Classicamente, apresenta-se como hematúria macroscópica recorrente concomitante a infecção de vias aéreas superiores. Há casos assintomáticos que aparecem com hematúria microscópica em exames de urina tipo 1 (U1) de rotina. A apresentação com síndrome nefrítica responde por cerca de 10% dos casos e com síndrome nefrótica, por 5% dos casos. A presença de proteinúria sem hematúria microscópica é extremamente rara. Em < 5% dos casos, pode haver IRA secundária à obstrução por coágulos ou por glomerulonefrite crescêntica.

O diagnóstico de certeza da NIgA depende da biópsia renal; no entanto, ela nem sempre deve ser feita. Sua realização é reservada para pacientes que apresentem hipertensão arterial e/ou proteinúria e/ou alteração da filtração glomerular, tendo em vista que os casos apenas com hematúria isolada costumam ter bom prognóstico e, muitas vezes, o risco do procedimento invasivo não traz benefício para esses casos. A lesão histológica característica é a glomerulonefrite proliferativa mesangial segmentar, com vários graus de expansão da matriz mesan-

gial e de proliferação celular, podendo se superpor a outras lesões, como glomeruloesclerose segmentar e focal, infiltrado inflamatório intersticial e crescentes epiteliais. A definição diagnóstica é dada pela microscopia de imunofluorescência, que mostra a presença dominante ou codominante de depósitos da IgA no mesângio glomerular.

Tratamento

O tratamento deve ser individualizado, considerando-se o quadro clínico, a lesão histológica e a presença de fatores de risco para progressão. O esquema terapêutico a ser adotado depende, principalmente, da apresentação clínica do paciente:

- pacientes com hematúria microscópica isolada e/ ou com proteinúria < 1 g/dia, normotensos e com função renal normal devem ser avaliados periodicamente, a fim de se verificar qualquer mudança de comportamento durante a evolução. Deve-se considerar antiproteinúricos;
- pacientes com proteinúria > 1 g/dia e com função renal normal podem ser tratados inicialmente com inibidores da enzima conversora da angiotensina (iECA) e/ou bloqueadores do receptor da angiotensina (BRA). A associação de iECA e BRA é mais efetiva. Busca-se reduzir a PA para 125 × 75 mmHg e a proteinúria para níveis < 0,5 g/dia. O uso dessas medicações está indicado independentemente da presença de hipertensão;
- pacientes com proteinúria ≥ 1 g/dia persistente por 3-6 meses a despeito do controle pressórico com uso de iECA/BRA e taxa de filtração glomerular estimada > 50 mL/min/1,73 m² são candidatos a um curso de tratamento com corticosteroide. Em uma metanálise de estudos controlados, demonstrou-se associação do uso de corticosteroides com redução de proteinúria e redução da taxa de perda de função renal. Um dos esquemas utilizados consiste em pulsoterapia com metilprednisolona, 1 g/dia, EV, por 3 dias no 1°, 3° e 5° meses; mantendo prednisona, 0,5 mg/kg, VO, em dias alternados, até 6 meses de tratamento serem completados;
- os quadros de síndrome nefrótica com lesões histológicas mínimas e depósitos imunes de IgA no mesângio apresentam boa resposta aos corticosteroides (80% de remissão) e devem ser tratados conforme as recomendações para doença de lesões mínimas (DLM);
- NIgA, na forma crescêntica, é definida pela evidência histológica de crescentes em > 50% dos glomérulos com deterioração da função renal rapidamente progressiva. Nesses casos, com base em estudos não controlados, sugere-se, inicialmente, a pulsoterapia com metilprednisolona associada à ciclofosfamida (ciclofosfamida EV, 0,5-0,75 g/m² de área corporal, conforme

-MRCM.indb 599 12/5/17 4:05 PM

função renal, por 6 meses, ou alternativamente, VO, 2 mg/kg/dia, durante 8-12 semanas). O tempo de duração da terapia varia, de maneira geral, em 3-6 meses, a depender da intensidade da fibrose tubulointersticial renal e da resposta ao tratamento.

Excetuando-se os pacientes que se apresentam com a forma crescêntica da NIgA, aqueles com taxa de filtração glomerular estimada < 30 mL/min/1,73 m² ou com atrofia tubular/fibrose intersticial moderada a difusa na biópsia renal não devem ser tratados com corticosteroides ou outros imunossupressores.

Prognóstico

A evolução clínica é extremamente variável, sendo benigna na maioria dos casos, embora insuficiência renal terminal possa desenvolver-se lentamente em 20-30% dos pacientes em um período de 10-20 anos. É importante identificar possíveis fatores de risco para progressão, uma vez que a evolução é lenta. Creatinina elevada, intensidade e duração da proteinúria, hipertensão arterial e sexo masculino são os principais fatores clínicos determinantes do prognóstico.

Em 2009, foi publicado um escore prognóstico (escore Oxford-MEST) baseado nas características histológicas capazes de predizer o declínio da taxa de filtração glomerular independentemente de dados clínicos. 4 variáveis compõem esse escore: hipercelularidade mesangial, hipercelularidade endocapilar, glomeruloesclerose segmentar e atrofia tubular/fibrose intersticial.

PÚRPURA DE HENOCH-SCHÖNLEIN

A púrpura de Henoch-Schönlein é a vasculite sistêmica mais comum na criança e também pode ocorrer em adultos. As características clínicas são: púrpura não trombocitopênica, dor abdominal, artrite (joelhos e cotovelos mais comumente envolvidos) e hematúria (síndrome nefrítica). O quadro abdominal costuma ser mais exuberante e grave nas crianças, e os adultos sofrem mais da doença renal. As características patológicas incluem vasculite leucocitoclástica com depósito de IgA, e a biópsia renal é semelhante à encontrada na NIgA com proliferação mesangial e depósitos de IgA no mesângio. A causa não é conhecida.

A manifestação renal é, em geral, reversível e autolimitada a 1-6 semanas, mas alguns casos podem progredir para insuficiência renal.

O tratamento da nefropatia é similar ao da NIgA: na presença de proteinúria persistente, 0,5-1 g/dia, utilizar antiproteinúricos. Se houver persistência de proteinúria > 1 g/dia, apesar do uso de antiproteinúricos e se houver função renal preservada (ritmo de filtração glome-

rular > 50 mL/min/1,73 m²), recomenda-se o uso de corticosteroides por 6 meses. Formas crescênticas devem ser tratadas de modo análogo à NIgA crescêntica.

NEFRITE LÚPICA

A nefrite lúpica é uma das manifestações mais importantes do lúpus eritematoso sistêmico (LES), sendo ainda a maior causa de morbimortalidade da doença. A maioria dos quadros renais apresenta-se nos primeiros 5 anos de lúpus eritematoso sistêmico (LES), mas podem ser detectados em qualquer momento de seu curso, o que demanda uma monitorização cuidadosa e regular no acompanhamento desses pacientes. A identificação precoce do acometimento renal é extremamente importante para adequação e antecipação do tratamento. Deve-se ter sempre em mente que os sintomas e sinais específicos de nefrite só ocorrem quando há avançado grau de síndrome nefrótica ou insuficiência renal, portanto, o acompanhamento dos pacientes com U1 e proteinúria de 24 horas é mandatório.

O envolvimento renal é caracterizado pela presença de proteinúria > 0,5 g/24 horas, cilindrúria anormal ou aumento dos níveis séricos de creatinina sem outra causa. Alteração do sedimento urinário e/ou proteinú-

ela 6 Classific	ação das glomerulonefrites lúpicas
Mesangial mínima	Encontradas em aproximadamente 10-20% dos casos renais, sendo caracterizadas por
Mesangial proliferativa	hematúria e proteinúria discretas (raramente excedem 1-1,5 g/24 horas), com função renal preservada e ausência de hipertensão arterial
Proliferativa focal	Encontrada em 10-20% dos casos, caracteriza- -se por sedimento nefrítico acompanhado de proteinúria por vezes nefrótica (20-30%), com hematúria, cilindrúria, hipertensão e discreta perda de função renal
Proliferativa difusa	Mais grave e mais frequente, corresponde a 40-60% dos casos e é caracterizada por uma combinação de sedimento nefrítico e nefrótico, com proteinúria e hematúria mais significativas; a hipertensão arterial está invariavelmente presente e a insuficiência renal é marcante
Membranosa	Identificada por síndrome nefrótica, ocorre em 10-20% dos casos
Esclerose glomerular	Chamada também de nefrite esclerosante, engloba achados clínicos sugestivos de cronicidade com hipertensão e aumento nas escórias nitrogenadas; na biópsia renal, observa-se glomeruloesclerose em ≥ 90% dos glomérulos, sem evidência de lesão ativa. Pode ser a evolução das formas crônicas das classes III, IV ou V
	Mesangial mínima Mesangial proliferativa Proliferativa focal Proliferativa difusa Membranosa Esclerose

-MRCM.indb 600 12/5/17 4:05 PM

Classe	Nomenclatura	Achados clínicos	Laboratório	Tratamento
I	Mesangial mínima	_	_	_
II	Mesangial proliferativa	Pode não ter nenhum sintoma; ocasionalmente, hipertensão	Proteinúria discretaHematúria discretaCreatinina normal	Depende dos outros órgãos acometidos; eventualmente, pode necessitar de corticosteroide VO
III	Proliferativa focal	Pode haver hipertensão, síndrome nefrítica ou mesmo nefrótica	 ■ Proteinúria elevada ■ Hematúria presente ■ Creatinina normal ou ↑ ■ Pode evoluir para tipo IV ■ Complemento baixo e DNA de dupla fita + 	Necessita de pulso de corticosteroide com ciclofosfamida; outra opção recentemente estudada com sucesso é o micofenolato de mofetila
IV	Proliferativa difusa	Presença de hipertensão, edema; pode haver oligúria, síndrome nefrítica, nefrótica ou GNRP	 ■ Proteinúria elevada ■ Hematúria intensa ■ Creatinina normal ou ↑ ■ Complemento consumido e DNA de dupla fita + 	Tratamento igual ao da classe III
V	Membranosa	Síndrome nefrótica	■ Proteinúria nefrótica ■ Pode evoluir com inflamação glomerular e hematúria	Corticosteroides

GNRP: glomerulonefrite rapidamente progressiva

ria ocorrem em cerca de 50% dos pacientes ao longo da evolução da doença. A proteinúria é, entretanto, a manifestação universal, ocorrendo em quase 100% dos pacientes com atividade renal. Cerca de 10% dos pacientes com nefrite lúpica evoluem para doença renal crônica (DRC) terminal em 5 anos. O diagnóstico é definido pela biópsia renal, de acordo com a classificação histológica proposta pelas sociedades internacionais de nefrologia e patologia renal.

A biópsia renal é útil para adequação do tratamento específico, avaliação prognóstica e exclusão de outros achados não relacionados ao LES.

GLOMERULONEFRITE RAPIDAMENTE PROGRESSIVA

DEFINIÇÃO

A GNRP é uma síndrome caracterizada por declínio rápido da função renal ao longo de dias ou semanas, geralmente em associação com manifestações de síndrome nefrítica aguda (hematúria glomerular e proteinúria). Histologicamente, caracteriza-se pela presença de crescentes em > 50% dos glomérulos.

EPIDEMIOLOGIA E PROGNÓSTICO

É uma doença pouco frequente. Conforme uma análise publicada em 2006 pelo Registro paulista de glomerulopatias, a GNRP foi indicação de biópsia em 7,1% dos pacientes, e em 4,1% das glomerulopatias primárias havia presença de crescentes em > 50% das amostras analisadas.

Trata-se de uma doença agressiva. O tratamento deve ser instituído prontamente na suspeita clínica de GNRP, para evitar a deterioração da função renal e a evolução para DRC terminal.

FISIOPATOLOGIA

A crescente glomerular é uma lesão que pode ser observada em várias doenças glomerulares, principalmente nas doenças proliferativas, e forma-se a partir de uma lesão na parede glomerular desencadeada por uma resposta inflamatória inespecífica. Há passagem de células circulantes (macrófagos e linfócitos), mediadores inflamatórios (citocinas e interleucinas) e proteínas plasmáticas para o espaço de Bowman. A contribuição de podócitos no processo tem sido cada vez mais reconhecida.

Seu aspecto anatômico se assemelha a uma lua na fase crescente, e a lesão glomerular ocorre por obstrução parcial ou total do restante do tufo glomerular pela crescente.

O número de glomérulos acometidos por crescentes é variável, podendo chegar a 100% nos casos mais graves, e o percentual de acometimento se correlaciona com a gravidade da lesão renal, sendo pior o prognóstico quanto maior for o número de glomérulos acometidos.

ETIOLOGIA E CLASSIFICAÇÃO

A GNRP possui diversas causas, que são classificadas em 3 tipos, de acordo com os achados de depósitos na imunofluorescência da biópsia renal (Tabela 8).

-MRCM.indb 601 12/5/17 4:05 PM

Tabela 8 Classificaç progressivas	ão das glomerulonefrites rapidamente
Imunofluorescência	Etiologia
Presença de depósitos lineares	 Glomerulonefrite por anticorpos antimembrana basal glomerular
Presença de depósitos granulares de imunocomplexos	 Glomerulonefrites pós-infecciosas NIgA Glomerulonefrite lúpica Glomerulonefrite da crioglobulinemia mista Glomerulonefrites idiopáticas
Ausência de depósitos significativos (pauci-imune)	 Glomerulonefrite da poliangiite microscópica Granulomatose de Wegener Glomerulonefrites com crescentes e/ou necrotizantes, sem evidências clínicas de vasculite sistêmica

NIgA: nefropatia de imunoglobulina A.

QUADRO CLÍNICO

As manifestações clínicas nas 3 formas de GNRP compartilham hematúria, proteinúria, diminuição do volume urinário, edema e hipertensão arterial, associados, muitas vezes, aos sintomas da doença de base.

Os pacientes com doença por anticorpo antimembrana basal glomerular podem apresentar também hemorragia pulmonar com hemoptise por causa dos anticorpos dirigidos contra a membrana basal alveolar. Achados clínicos similares podem também ser observados em poliangiite microscópica, granulomatose de Wegener e LES, em decorrência do envolvimento dos vasos por processo de vasculite.

A investigação básica envolve exame de U1, proteinúria de 24 horas, creatinina sérica e USG renal. A escolha dos outros exames a serem realizados depende da suspeita diagnóstica:

- anticorpo antimembrana basal glomerular: pesquisa de anticorpo antimembrana basal glomerular;
- imunocomplexos: pesquisa de fator antinúcleo (FAN), anti-DNA, crioglobulinas, antiestreptolisina O (ASLO), determinação do perfil de complemento, sorologias para hepatites B e C, anti-HIV, hemoculturas e, por vezes, ecocardiografia, conforme as suspeitas clínicas mais relevantes em cada caso;
- pauci-imune: pesquisa de anticorpo anticitoplasma de neutrófilo (ANCA).

TRATAMENTO

O tratamento da GNRP deve ser direcionado de acordo com sua etiologia, entretanto, muitas vezes, deve ser iniciado antes do resultado da biópsia renal, por causa da possibilidade de rápida evolução para cronicidade da lesão renal. O tratamento envolve 2 fases:

Tabela 9 Características clínicas, laboratoriais e de biópsia renal das diversas glomerulonefrites rapidamente progressivas			
Principais causas de GNRP	Características clinicolaboratoriais	Imunofluorescência	
Síndrome de Goodpasture	 Anticorpo antimembrana basal glomerular positivo Complemento normal Síndrome pulmão-rim (hemorragia alveolar) 	■ Padrão linear	
Vasculites de pequenos vasos	 ANCA positivo (80%) Complemento normal Provas de atividade inflamatória positivas Acometimento de vias aéreas superiores (granulomatose de Wegener) 	■ Negativa (pauci-imune)	
Doença por imunocomplexos	 Associado a doenças infecciosas ou sistêmicas Complemento consumido (exceto NIgA) 	■ Padrão granular	

ANCA: anticorpo anticitoplasma de neutrófilo; NIgA: nefropatia de imunoglobulina A.

- fase 1 indução:
- pulsos EV de metilprednisolona, 500-1.000 mg, por 3 dias, seguidos de prednisona, 60 mg/dia, durante 8 semanas;
- ciclofosfamida, EV, 0,5 a 0,75 g/m² de área corporal, conforme função renal, por 6 meses, ou alternativamente, 2 mg/kg/dia, VO, durante 8-12 semanas, seguindo-se prednisona, 20-30 mg/dia;
- plasmaférese é indicada nos casos de hemorragia pulmonar (síndrome de Goodpasture, vasculites com ANCA positivo, LES), com 6-10 sessões em 2 semanas. Estudos recentes do grupo europeu EUVAS sugerem fortemente a indicação de plasmaférese na presença de glomerulonefrites crescênticas graves, que habitualmente respondem mal aos imunossupressores convencionais;
 - fase 2 manutenção:
 - ciclofosfamida, VO ou EV;
 - azatioprina, 2 mg/kg/dia, por 6-12 meses;
 - micofenolato de mofetila, 1-1,5 g/dia.

Na glomerulonefrite difusa aguda crescêntica, adota-se um esquema mais agressivo de imunossupressão apenas na fase aguda. Nas vasculites, é obrigatória imunossupressão por tempo mais longo (24-36 meses).

BIBLIOGRAFIA

Appel G, D'Agati V, Pollak M. Focal and segmental glomerulosclerosis: genetic and spontaneous causes. In: Feehally J, Floege J, Johnson RJ. Comprehensive clinical nephrology. 3.ed. St. Louis: Elsevier Saunders; 2007. p.243-71. Barros RT, Alves MAVFR, Dantas M, Mastroianni-Kirsztajn G, Sens YAS. Glomerulopatias: patogenia, clínica e tratamento. 3.ed. São Paulo: Sarvier: 2012.

Jennette JC. Rapidly progressive crescentic glomerulonephritis. Kidney Int 2005;63(3):1164-77.

Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) Glomerulonephritis Work Group. KDIGO clinical practice guideline for glomerulonephritis. Kidney Inter Suppls 2012;2:139-274.

Malafronte P, Mastroianni-Kirsztajn G, Betônico GN, Romão Jr JE, Alves MA, Carvalho MF, et al. Paulista registry of glomerulone-phritis: 5-year data report. Nephrol Dial Transplant 2006;21(11): 3098-105

Mastroianni-Kirsztajn G, Vieira Neto OM, Abreu PF, Woronick V, Sens YAS. Investigação e tratamento das doenças glomerulares em adultos: recomendações da Sociedade Brasileira de Nefrologia. J Bras Nefrol 2005:28(2):S1-38.

SÍNDROME NEFRÓTICA E DOENÇAS GLOMERULARES ESPECÍFICAS COM MANIFESTAÇÕES RENAIS

Lectícia Barbosa Jorge, Elerson Carlos Costalonga

SÍNDROME NEFRÓTICA

DEFINIÇÃO

É um conjunto de sinais e sintomas que surgem quando existe excreção urinária de proteína > 3,5 g/dia ou 50 mg/kg/dia. A síndrome é composta por uma tríade clássica que define seu diagnóstico:

- proteinúria nefrótica (> 3,5 g/dia ou > 50 g/kg/dia em crianças);
 - hipoalbuminemia (< 3 g/dL);
 - edema.

ETIOLOGIA

As doenças glomerulares que classicamente se apresentam com síndrome nefrótica são apresentadas na Tabela 1. As principais etiologias terão seus aspectos clínicos e terapêuticos discutidos em separado.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência das diferentes etiologias das glomerulopatias primárias em São Paulo foi avaliada em um trabalho publicado em 2006, baseado no Registro paulista de glomerulopatias, no qual diferentes centros do Estado de São Paulo registram suas biópsias. Esses dados estão resumidos na Tabela 2.

Tabela 1 Doenças que cursam com síndrome nefrótica		
Doença	Característica nefrótica	Característica nefrítica
Glomerulopatia de lesões mínimas	++++	_
Glomeruloesclerose segmentar e focal	+++	+
Glomerulopatia membranosa	++++	+
Glomerulonefrite membranoproliferativa	++	++
Glomeruloesclerose diabética	+++	_
Amiloidose	++++	_
Glomerulonefrite fibrilar	+++	++

Tabela 2 Epidemiologia das síndrome ne	fróticas
Glomerulopatia primária (biópsias renais = 1.131)	Incidência (Registro paulista)
Glomerulopatia de lesões mínimas	9,1%
Glomeruloesclerose segmentar e focal	29,7%
Glomerulopatia membranosa	20,7%
Glomerulonefrite membranoproliferativa	7%
NIgA	17,8%
Outras	7,8%

NIgA: nefropatia de imunoglobulina A.

QUADRO CLÍNICO

A síndrome é caracterizada pela presença de edema consequente à hipoalbuminemia secundária à proteinúria. A albumina sérica costuma ser < 3 g/dL, e a proteinúria, > 3,5 g/dia. Não são constituintes essenciais da definição hiperlipidemia (aumento de colesterol e TG) e lipidúria, embora em geral também estejam presentes. Tendências a fenômenos trombóticos e hipogamaglobulinemia também são observadas.

Além da apresentação clínica com edema significativo e anasarca, muitos pacientes podem se apresentar no momento do diagnóstico com complicações da síndrome nefrótica. As complicações mais importantes são resumidas a seguir.

Estado de hipercoagulabilidade – eventos tromboembólicos

A síndrome nefrótica aumenta a chance de trombose venosa profunda, particularmente trombose de veias renais. As veias profundas dos membros inferiores e da pelve também são comumente afetadas e, em muitos casos, podem evoluir para embolia pulmonar. O mecanismo é multifatorial e inclui perdas renais de anticoagulantes endógenos (antitrombina III, proteínas C e S),

-MRCM.indb 603 12/5/17 4:05 PM

aumento de fibrinogênio, fator VIII, alterações no sistema fibrinolítico etc. A perda de antitrombina III parece ser o fator mais importante para o estado de hipercoagubilidade da síndrome nefrótica.

O risco de eventos tromboembólicos é particularmente aumentado em pacientes que apresentam glomerulonefrite membranosa. Proteinúria > 10 g e albumina sérica < 2,5 g/L parecem ser os fatores de maior risco para eventos tromboembólicos associados à síndrome nefrótica. Um estudo sugeriu que níveis de albumina < 2,5 mg/dL representariam indicação de anticoagulação com varfarínicos, mas essa indicação não é universalmente aceita e usualmente pacientes com síndrome nefrótica só são anticoagulados após um episódio tromboembólico, sendo que a anticoagulação deve ser mantida por 6 meses no mínimo e não deve ser suspensa até que o estado nefrótico seja resolvido.

Infecções

Os pacientes com síndrome nefrótica estão mais sujeitos a infecções pelos germes encapsulados, principalmente pela deficiência de IgG e opsoninas perdidas pelos glomérulos. O pneumococo é a bactéria mais envolvida. A peritonite bacteriana espontânea é uma infecção que pode ser encontrada em pacientes nefróticos com ascite, tendo, nesses casos, o pneumococo como principal agente etiológico, seguido pela *Escherichia coli*.

Aterosclerose

A aterosclerose acelerada tem sido encontrada em pacientes com síndrome nefrótica. As causas são variadas e incluem aumento do colesterol total, do LDL-colesterol e da lipoproteína, e redução do HDL-colesterol. O uso crônico de corticosteroide também contribui. A maior causa é o aumento da produção de lipoproteínas pelo fígado, induzido pela diminuição da pressão oncótica que ocorre nesses pacientes.

Alterações endócrinas

Em 50% dos casos de síndrome nefrótica, ocorre perda urinária de T4, porém sem repercussão clínica, de modo que os pacientes permanecem em situação de eutireoidismo e com hormônio estimulante da tireoide (TSH) normal. Na síndrome nefrótica, é comum ocorrer perda de 25(OH)-vitamina D.

INVESTIGAÇÃO DIAGNÓSTICA

Uma vez feito o diagnóstico sindrômico, deve-se proceder à investigação etiológica, que terá implicações na conduta terapêutica. Os exames a serem realizados são apresentados na Tabela 3.

Tabela 3 Investigação diagnóstica segundo etiologia		
Exame	Doença associada	
Glicemia em jejum	Nefropatia diabética	
Sorologias	HIV, hepatites B e C	
Pesquisa de ovos de Schistosoma mansoni	Esquistossomose	
Eletroforese de proteínas	Investigação de paraproteínas	
Complemento sérico, FAN e provas de atividade inflamatória	Doenças autoimunes	

FAN: fator antinúcleo

Pacientes adultos com síndrome nefrótica devem sempre serem biopsiados, pois somente os dados clínicos não são capazes de precisar o diagnóstico etiológico, e isso implica em diferença nas decisões terapêuticas.

DOENÇAS GLOMERULARES ASSOCIADAS À SÍNDROME NEFRÓTICA

LESÕES MÍNIMAS

Doença de lesões mínimas (DLM) é a causa mais frequente de síndrome nefrótica em crianças, responsável por cerca de 90% dos casos em menores de 10 anos de idade. A partir dessa alta prevalência, é possível assumir um diagnóstico de DLM para toda criança que apresente síndrome nefrótica sem realização de biópsia renal, que fica reservada para casos de resistência ao tratamento.

Essa doença é o protótipo das podocitopatias que levam à característica fusão dos podócitos e à perda da *slit-pore membrane* sem alterações da arquitetura glomerular, o que acarreta aumento de permeabilidade da barreira de filtração glomerular.

Dados clínicos e diagnósticos

Habitualmente, apresenta-se como síndrome nefrótica de início súbito sem outros sintomas. Adultos podem apresentar hipertensão arterial essencial associada. Em pacientes idosos com história de hipertensão e aterosclerose, é comum ocorrer disfunção renal no início do quadro, que tende a normalizar com a remissão.

Hipoalbuminemia, proteinúria nefrótica e hiperlipidemia estão invariavelmente presentes. Hematúria discreta pode estar presente em até 10% dos casos. Diferentemente da população pediátrica, é necessário realizar biópsia renal nos pacientes adultos para confirmação diagnóstica. Histologicamente, caracteriza-se por microscopia óptica e imunofluorescência normais com fusão dos processos podocitários somente detectados por meio da microscopia eletrônica.

Tratamento

Corticosteroides são as drogas de escolha para o tratamento da DLM. O esquema de tratamento inicial sugerido consiste em prednisona, VO, 1 mg/kg/dia (máximo 80 mg) ou 2 mg/kg em dias alternados. Se tolerada, a dose máxima deve ser mantida por um período mínimo de 4-16 semanas, a depender da resposta terapêutica. A redução gradual do corticosteroide deve ser realizada durante um período de 6 meses após a remissão completa. Cerca de 70% dos pacientes apresentam remissão completa, que ocorre por volta da 13ª semana da terapia. De acordo com a resposta ao tratamento inicial e a evolução, os pacientes podem ser classificados como cortico-dependentes, resistentes aos corticosteroides e com recidivas frequentes.

Esquemas alternativos com ciclosporina e ciclofosfamida podem ser utilizados para pacientes com contraindicações ou intolerância aos corticosteroides (p. ex., diabetes não controlado, osteoporose grave etc.) e nos casos com recidivas frequentes, de cortico-dependentes ou resistentes aos corticosteroides.

Não há indicação para tratamento da hiperlipidemia com estatinas, nem para o uso dos inibidores da enzima conversora da engiotensina (iECA) e/ou de bloqueadores do receptor de angiotensina (BRA) como antiproteinúricos durante a fase inicial do tratamento da síndrome nefrótica associada à DLM.

Prognóstico

O risco de insuficiência renal na DLM é extremamente baixo, exceto nos pacientes com necrose tubular aguda, normalmente observada em idosos com doenças preexistentes.

GLOMERULOESCLEROSE SEGMENTAR E FOCAL

A glomeruloesclerose segmentar e focal (GESF) não diz respeito a somente uma doença, mas sim a uma síndrome clinicopatológica com múltiplas etiologias e mecanismos patogênicos. Atualmente, é a glomerulopatia primária mais comum no Brasil. Nos últimos 20 anos, a incidência anual de GESF aumentou de < 10% para aproximadamente 25% das nefropatias em adultos.

Dados clínicos e diagnóstico

Mais frequente entre os 30 e os 50 anos de idade, tem como principal característica a proteinúria, que pode ser subnefrótica (< 3,5 g/dia) ou nefrótica (> 3,5 g/dia). Síndrome nefrótica está presente na apresentação em cerca de 60% dos casos. Hematúria microscópica e hipertensão arterial podem ocorrer em cerca de 40% dos pacientes. O diagnóstico de GESF é dado pela biópsia renal. Na

Tabela 4, estão resumidas as causas secundárias de GESF que devem ser investigadas uma a uma visando ao diagnóstico diferencial entre formas primárias e secundárias.

Tabela 4 Causas secu	ndárias de GESF
Causas virais	HIV (classicamente a forma colapsante), CMV, EBV
Drogas	Heroína, pamidronato, interferon, esteroides anabolizantes
Causas adaptativas com diminuição de néfrons	Nefrectomia, agenesia renal, baixo peso ao nascer, nefropatia por refluxo
Causas adaptativas por hiperfluxo	Obesidade, HAS, anemia falciforme, fisiculturismo extremo

CMV: citomegalovírus; EBV: Epstein-Barr vírus; GESF: glomeruloesclerose segmentar e focal.

O achado histológico típico é de GESF na microscopia óptica. GESF é, por definição, um processo focal, e uma biópsia renal não representativa (com menos de 9 glomérulos) pode não incluir os glomérulos afetados; esses casos acabam por ser diagnosticados como DLM. A presença de fibrose tubulointersticial em pacientes com síndrome nefrótica e sem lesões glomerulares pode ser indicativa de GESF. A imunofluorescência é caracteristicamente negativa.

Tratamento

O tratamento da GESF é, de maneira geral, baseado em estudos não randomizados com diferentes protocolos de tratamentos e definições de remissão. A taxa de remissão completa varia entre 15 e 40%. Em pacientes sem síndrome nefrótica, o tratamento conservador com base no controle pressórico com medicações bloqueadoras do sistema renina-angiotensina-aldosterona é a opção inicial. Em pacientes com síndrome nefrótica, prednisona VO é a terapia de escolha e os pacientes devem ser informados sobre os riscos e os potenciais benefícios. Em pacientes resistentes aos corticosteroides, o uso de ciclosporina pode levar a remissões em 70% dos casos. Em todos esses pacientes, o uso isolado ou em combinação de iECA e BRA pode reduzir a proteinúria, com potencial benefício em longo prazo.

O tratamento com prednisona deve ser feito na dose de 1 mg/kg/dia durante 16 semanas, em dose plena, com desmame gradual. O esquema proposto para tratamento com ciclosporina tem sido de 4-5 mg/kg/dia (adultos), em 2 tomadas. Em não responsivos, é aconselhável suspender com 6 meses; nos responsivos, uma possibilidade é retirar 25% da dose a cada 2 meses, com suspensão em 12 meses. Recidiva após redução da dose ou suspensão da ciclosporina é comum, e o uso prolon-

-MRCM.indb 605 12/5/17 4:05 PM

gado dessa medicação pode ser necessário para manter a remissão. A ciclosporina é nefrotóxica e também pode levar ao desenvolvimento de hipertensão arterial. Diante disso, ao indicar seu uso em glomerulopatias, é importante considerar a lesão tubulointersticial preexistente e monitorizar a função renal do paciente, os níveis séricos da medicação e seus efeitos colaterais.

Finalmente, em casos de GESF secundária a condições associadas com hiperfiltração e/ou massa reduzida de néfrons, a abordagem terapêutica para todos os pacientes com proteinúria inclui controle da PA por meio de drogas que bloqueiam o sistema renina-angiotensina-aldosterona, em decorrência de sua ação no sentido de redução da proteinúria e diminuição da velocidade de progressão para insuficiência renal.

Prognóstico

O nível de proteinúria é um importante fator prognóstico. Pacientes com proteinúria não nefrótica apresentam evolução favorável com sobrevida renal > 80% em 10 anos, enquanto pacientes com proteinúria > 10 g/dia alcançam a doença renal terminal em 3 anos. Além da proteinúria inicial, a remissão da síndrome nefrótica é um dos indicadores prognósticos mais úteis. Mais de 50% dos pacientes que não remitem com o tratamento progridem para doença renal terminal em 6 anos.

GLOMERULOPATIA MEMBRANOSA

A glomerulopatia membranosa (GNM) idiopática é considerada a principal causa de síndrome nefrótica no adulto no mundo.

Formas secundárias ocorrem em 30% dos casos e são associadas a doenças autoimunes (p. ex., lúpus eritematoso sistêmico – LES –, artrite reumatoide), infecções (p. ex., hepatites virais), neoplasias e drogas (p. ex., captopril, ouro, penicilamina). Como consequência da associação entre GNM e neoplasias, a literatura recomenda que, após diagnóstico de GNM no adulto, um screening de neoplasia recomendado para a idade do paciente seja realizado. Não se recomenda investigação ativa além do screening da idade. A designação de idiopática, portanto, deve ser feita após exclusão de causas secundárias.

Dados clínicos e diagnósticos

A doença afeta todas as faixa etárias, sendo mais prevalente entre a 4ª e a 5ª décadas de vida. Síndrome nefrótica é a apresentação inicial em 60% dos casos, e um número significativo dos pacientes com proteinúria subnefrótica desenvolverá a síndrome no prazo de 1-2 anos. Hematúria microscópica é comum (30-40%). A maioria

dos pacientes é normotensa e não possui disfunção renal. Por ser uma doença de evolução lenta, um rápido aumento da creatinina ou da proteinúria deve levantar a suspeita para uma condição sobreposta, como trombose de veia renal.

Histologicamente, caracteriza-se pelo espessamento da membrana basal glomerular, na qual, em alguns casos, surgem espículas. Os depósitos subepiteliais de complexos imunes detectados na microscopia eletrônica e o padrão granular em alça capilar de imunoglobulina G da imunofluorescência corroboram o diagnóstico.

Tratamento

O tratamento da GNM primária será abordado neste capítulo, já que as causas secundárias passam pelo tratamento da doença que foi sua causa.

A GNM possui altas taxas de remissão espontânea. Dados sobre o benefício de preservar a função renal em longo prazo e os efeitos colaterais da terapia são controversos, sendo que a relação risco-benefício deve ser avaliada individualmente. Pacientes com baixo risco de progressão para doença renal crônica (DRC) e aqueles que apresentam disfunção renal avançada ou fibrose intersticial difusa podem não se beneficiar da terapia imunos-supressora.

Para pacientes com proteinúria < 4 g/dia e função renal normal (considerados de baixo risco de evolução para DRC), apenas um tratamento conservador está indicado. Vale ressaltar que esse tratamento deve ser adotado para todos os pacientes, mesmo os que posteriormente terão critérios para terapia imunossupressora. O tratamento conservador inclui controle pressórico rigoroso (PA < 125 × 75 mmHg) com iECA e/ou BRA. A associação entre iECA e BRA pode ser utilizada na tentativa de reduzir a proteinúria. Controle da DLP, cessação do tabagismo, perda de peso e restrição de sal na dieta (2-3 g de sódio/dia) são outras medidas recomendadas. Os diuréticos de alça devem ser utilizados para manejo do edema.

Recomenda-se que a terapia inicial com imunossupressores seja iniciada apenas em pacientes com síndrome nefrótica associada a pelo menos uma das seguintes condições:

- excreção de proteína urinária persistentemente > 4 g/dia e que não mostra declínio progressivo durante a terapia anti-hipertensiva e antiproteinúrica durante um período de observação de pelo menos 6 meses;
- presença de sintomas graves, incapacitantes ou com risco de morte relacionadas com a síndrome nefrótica;

■ aumento \geq 30% da creatinina sérica em um período de 6-12 meses a partir do momento do diagnóstico, não justificável por outras causas, desde que a taxa de filtração glomerular estimada não seja < 25-30 mL/min/1.73 m².

A maioria dos estudos controlados utilizou a combinação de corticosteroides com agentes alquilantes (ciclofosfamida e clorambucil) e, por isso, recomenda-se o uso conjunto de tais drogas. Não é indicado o uso isolado de corticosteroides para tratamento dessa glomerulopatia.

Um dos esquemas terapêuticos mais utilizados corresponde ao uso de pulsoterapia com metilprednisolona e manutenção com prednisona, 0,5 mg/kg/dia, VO, no 1°, 3° e 5° meses de tratamento alternado com a droga citotóxica escolhida (ciclofosfamida VO é a droga de escolha) no 2°, 4° e 6° meses. Dados publicados apontam sobrevida renal em 10 anos de 92% para os tratados com terapia citotóxica e 60% para aqueles submetidos a tratamento sintomático.

Ciclosporina ou tacrolimo podem ser utilizados por um período de pelo menos 6 meses em pacientes que preencham os critérios para a terapia inicial, mas que prefiram não receber o regime cíclico de agente alquilante/corticosteroide, que têm contraindicações para este regime ou nos casos de falha terapêutica. O esquema de ciclosporina preferencialmente utilizado nessa condição é o de 3-5 mg/kg/dia, por 12 meses. A dose deve ser ajustada de acordo com o nível sanguíneo e a presença de efeitos colaterais. Sugere-se que o inibidor de calcineurina seja descontinuado em pacientes que não obtiverem remissão completa ou parcial após 6 meses de tratamento.

Não se deve utilizar terapia imunossupressora em pacientes com creatinina sérica persistentemente > 3,5 mg/dL ou com taxa de filtração glomerular estimada < 30 mL/min/1,73 m² e redução do tamanho dos rins na USG ou naqueles criticamente enfermos e com infecções não controladas.

Prognóstico

A GNM é uma doença crônica com remissões espontâneas e recidivas. Remissões espontâneas ocorrem em 30% dos casos, normalmente nos primeiros 2 anos. O restante dos pacientes divide-se entre evolução para doença renal terminal ao longo de anos e persistência da síndrome nefrótica sem disfunção renal. Essa proporção, no entanto, pode variar de acordo com o perfil de pacientes da população estudada. Pacientes com proteinúria de 4-8 g/dia que não remitem em um período de 6 meses de observação têm probabilidade de 55% de de-

senvolver DRC, enquanto a excreção urinária proteica > 8 g/dia persistente impõe um risco de 70-80% de DRC em 10 anos. Outro preditor importante de boa evolução é a obtenção de remissões parciais ou remissões completas com o tratamento. Alguns autores relatam sobrevida de 10 anos em torno de 100% para remissão completa e 90% para remissão parcial. Os pacientes que remitem apresentam taxa de declínio da filtração glomerular da ordem de 1,5-2 mL/min/ano, enquanto os refratários ao tratamento têm redução média de 10 mL/min/ano.

GLOMERULONEFRITE MEMBRANOPROLIFERATIVA

O termo glomerulonefrite membranoproliferativa (GNMP) descreve um grupo de doenças que têm em comum a presença de hipercelularidade mesangial, acompanhada de aumento da matriz e aspecto de duplo contorno da parede capilar glomerular causado por alterações da estrutura da membrana basal glomerular. A classificação mais recente proposta para GNMP baseia-se na divisão pelo perfil da imunofluorescência da biópsia renal (Tabela 5).

Tabela 5 Classificação da GNMP de acordo com imunofluorescência renal			
	GNMP por imunoglobulinas	GNMP por complemento	
Perfil da imunofluorescência	■ Presença de depósitos de imunoglobulinas com ou sem complemento (60-80% dos casos)	■ Presença de depósitos com complemento, sem imunoglobulinas ou com imunoglobulinas fracamente positivas (predominantemente C3)	
Causas mais prováveis	■ Doenças autoimunes (LES) ■ Infecções (hepatites B e C, HIV, esquistossomose) ■ Crioglobulinemia (por estar associada ao vírus da hepatite C) ■ Paraproteinemias	■ Distúrbios relacionados às proteínas reguladoras do complemento	

GNMP: glomerulonefrite membranoproliferativa; LES: lúpus eritematoso sistêmico.

Dados clínicos e diagnóstico

A maioria dos pacientes com GNMP idiopática é de crianças de 8-16 anos de idade. Manifesta-se como sobreposição das síndromes nefrótica e nefrítica, sendo a hematúria com graus variados de proteinúria a marca da apresentação.

As etiologias secundárias devem ser intensivamente investigadas, principalmente no grupo de GNMP por imu-

-MRCM.indb 607 12/5/17 4:05 PM

nocomplexos. Infecções e nefrite lúpica precisam ser ativamente descartadas. A presença de níveis baixos de C4 e fator reumatoide pode levantar a suspeita de crioglobulinemia. Nas GNMP por complemento, a presença de hipocomplementemia persistente diferencia esse grupo de glomerulopatias primárias das outras. Os níveis de C3 são persistentemente baixos em 75% dos doentes, em contraste com a glomerulonefrite difusa aguda pós-estreptocócica, em que o C3 sérico retorna ao normal em aproximadamente 2 meses.

Tratamento

Os estudos de tratamento em GNMP são heterogêneos, variando em relação aos tipos de GNMP incluídos, à idade dos pacientes e aos protocolos de tratamento.

Adultos com GNMP idiopática que apresentem síndrome nefrótica e declínio progressivo da função renal podem receber tratamento com ciclofosfamida ou micofenolato de mofetila associado a corticosteroides VO por um período < 6 meses. Pacientes que se apresentem com GNRP, após exclusão de causas secundárias de GNMP, podem se beneficiar de pulsoterapia de metilprednisolona combinada com ciclofosfamida.

O regime terapêutico mais utilizado e baseado em evidências a partir de estudos randomizados (não específicos para GNMP) é o controle pressórico estrito, preferencialmente com iECA, e está indicado para pacientes com proteinúria > 500 mg/dia e PA sistólica > 130 mmHg. Um dos alvos do tratamento deve ser a redução da proteinúria para o nível mais baixo possível.

Prognóstico

A sobrevida renal da GNMP em 10 anos é de 40-60%, a depender da proteinúria.

DOENÇAS RENAIS ESPECÍFICAS

DOENÇAS RENAIS ASSOCIADAS ÀS PARAPROTEINEMIAS (AMILOIDOSE RENAL E GLOMERULONEFRITES FIBRILAR E IMUNOTACTOIDE)

A prevalência das doenças renais associadas às paraproteinemias é baixa (0,5-3%), mas são doenças graves e de má evolução. O diagnóstico dessas doenças deve ser considerado em idosos com síndrome nefrótica ou insuficiência renal de causa desconhecida, devendo-se pesquisar a presença de proteínas monoclonais no soro e/ou na urina. A amiloidose, em geral, apresenta-se clinicamente como uma síndrome nefrótica com hipotensão arterial. A glomerulonefrite fibrilar, por sua vez, é uma doença ainda mais rara, que tende a se apresentar

como uma síndrome nefrítica-nefrótica. A biópsia renal, na microscopia óptica, apresenta achados inespecíficos, como a presença de material amorfo sugestivo de amiloide. Para o diagnóstico diferencial dessas doenças, é importante a utilização da coloração vermelho Congo, que é positiva nos casos de amiloidose. Nas formas fibrilares, as fibrilas são maiores e, por isso, não coram com essa coloração específica. Assim, o diagnóstico das formas fibrilares e imunotactoides é dado pela microscopia eletrônica, que evidencia fibrilas no mesângio e na parede de capilar, claramente distintas da amiloidose.

DOENÇA POR CADEIAS LEVES E/OU PESADAS

São doenças em que os depósitos glomerulares são de cadeias leves e/ou pesadas. São mais frequentes os depósitos de cadeias leves e que não assumem a estrutura fibrilar, como ocorre na amiloidose, sendo por isso vermelho Congo-negativo. O quadro clínico inclui proteinúria, síndrome nefrótica, hematúria (pode estar presente em 44% dos casos) e frequente evolução para insuficiência renal. A suspeita diagnóstica baseia-se no quadro clínico e na presença de cadeias leves e/ou pesadas monoclonais no soro e na urina, porém é confirmado com a biópsia renal, que deve apresentar os achados já descritos.

Tratamento

O tratamento dessas doenças consiste em reduzir a produção de imunoglobulinas monoclonais com quimioterapia ou transplante, sendo que cada caso deve ser avaliado e tratado pelo hematologista.

MICROANGIOPATIA TROMBÓTICA

A microangiopatia trombótica (MAT) é uma desordem microvascular oclusiva caracterizada por uma síndrome aguda de anemia hemolítica microangiopática, trombocitopenia e lesão de órgão ocasionada por agregação plaquetária na microcirculação.

A púrpura trombocitopênica trombótica (PTT) e a síndrome hemolítico-urêmica (SHU) são 2 formas descritas de apresentação da MAT. Essas formas são patologicamente idênticas, mas com apresentações clínicas e etiologias distintas:

- PTT clássica: as anormalidades neurológicas são dominantes, e a lesão renal aguda é variável, classicamente sendo menos grave que na forma SHU;
- SHU: a falência renal aguda é dominante, e as anormalidades neurológicas são mínimas ou ausentes.

Em alguns pacientes, as características clínicas da PTT e da SHU podem coexistir:

- anemia hemolíticia microangiopática (100% dos pacientes apresentam essa manifestação na apresentação da síndrome);
 - trombocitopenia (PTT > SHU);
 - sintomas neurológicos (PTT > SHU);
 - febre (PTT > SHU);
 - diarreia (SHU típica);
 - reticulocitose;
- leucocitose com desvio (espicialmente associada à toxina shiga) ou contagem de células brancas normal;
 - presença de esquizócitos no sangue periférico;
- estudos de coagulação (TP/TTPa/produtos de degradação da fibrina - PDF/fibrinogênio) normais;
- Coombs negativo (com exceção da MAT associada à neuraminidase);
- marcadores de hemólise intravascular: DHL aumentado/haptoglobina baixa/bilirrubina indireta aumentada:
- aumento da creatinina sérica geralmente associado a proteinúria leve e sedimento urinário pouco ativo;
 - falência renal aguda (SHU > PTT).

Tabela 6	Classificação da PTT e da SHU quanto à etiologia	
Parte 1		
coli, Shige	verocitotoxina produzidas por enterobactéricas (<i>Escherichia</i>	
Desordens da regulação do complemento desordens genéticas da regulação do complemento desordens adquiridas (p. ex., anticorpo anti-FH)		
	rand proteinase, deficiência de ADAMTS13 s genéticas do ADAMTS13	

desordens	geneticas do ADAMISTS

deficiência adquirida da von Willebrand proteinase: autoimune ou induzida por drogas

Defeito do metabolismo da cobalamina

Induzida por quinina

Parte 2 Associações clínicas/etiologias não conhecidas

Malignidade, quimioterapia e radiação ionizante

Inibidores de calcineurina e transplante

Gestação, síndrome HELLP e uso de contraceptivos VO

LES e SAAF

Glomerulopatia

Familial (não incluídos na parte 1)

Não classificados

LES: lúpus eritematoso sistêmico; PTT: púrpura trombocitopênica trombótica; SAAF: síndrome do anticorpo antifosfolípide; SHU: síndrome hemolítico-urêmica.

Níveis de DHL e contagem plaquetária são usados como marcadores de resposta à terapia utilizada.

Tratamento

O tratamento da MAT varia com a etiologia e o mecanismo fisiopatológico implicado. Na Tabela 7, o tratamento proposto com terapia de suporte, plasma fresco congelado ou plasmaférese e terapia com imunossupressores é apresentado.

Tabela 7	Tratamento da microangiopa	tia trombótica
Doença	Causa	Tratamento
SHU típica	Toxina shiga — <i>Escherichia coli</i> 0157:H7 e disenteria <i>Shigella</i> tipo 1	Suporte Suporte + antibiótico
	Bactéria (<i>Streptococcus</i> pneumoniae)	Antibiótico
	Viroses (HIV)	Plasma
	Drogas (antineoplásicos, antiplaquetários, imunossupressores)	Suspensão de drogas e plasma
	Associada à gestação	Interromper gestação e plasma
	Pós-parto	Plasma
	Lúpus	Esteroides e plasma
	Esclerodermia	Controle da PA
SHU	SAAF	Anticoagulação VO
atípica/PTT	Idiopática	Plasma
Familiar	Genética (fator H, MCP, fator I)	Plasma
	Deficiência genética ADAMTS13	Plasma

MCP: proteína cofator de membrana; PTT: púrpura trombocitopênica trombótica; SAAF: síndrome do anticorpo antifosfolípide; SHU: síndrome hemolítico-urêmica

BIBLIOGRAFIA

Barros RT, Alves MAVFR, Dantas M, Mastroianni-Kirsztajn G, Sens YAS. Glomerulopatias: patogenia, clínica e tratamento. 3.ed. São Paulo: Sarvier: 2012.

Cameron JS. Focal segmental glomerulosclerosis in adults. Nephrol Dial Transplant 2033;18 suppl 6:vi45-51.

Cattran D. Management of membranous nephropathy: when and what for treatment. J Am Soc Nephrol 2005;16(5):1188-94.

Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) Glomerulonephritis Work Group. KDIGO clinical practice guideline for glomerulonephritis. Kidney Inter Suppls 2012;2:139-274.

Mastroianni-Kirsztajn G. Tratamento das glomerulopatias primárias. J Bras Nefrol 2005;2(suppl 1):10-8.

Wolf G. Antiproteinuric response to dual blockade of the renin-angiotensin system in primary glomerulonephritis. Nat Clin Pract Nephrol 2008; 4(9):474-5.

-MRCM.indb 609 12/5/17 4:05 PM

133

BIÓPSIA RENAL

Liliany Pinhel Repizo

INDICAÇÕES

Como a biópsia renal é um exame invasivo e que possui riscos, mesmo que pequenos, é importante saber indicar o exame para os casos em que o resultado histológico é imprescindível. A biópsia pode apresentar diagnóstico preciso, ajudar a instituir tratamento específico e/ou definir prognóstico renal. As indicações são:

- síndrome nefrótica em adultos;
- injúria renal aguda (IRA) de etiologia não esclarecida e/ou prolongada;
- hematúria glomerular isolada (sem evidência de progressão);
- proteinúria > 1 g/24 horas associada ou não a hematúria;
- doença renal crônica (DRC) de etiologia não esclarecida;
- disfunção do rim transplantado, excluídas toxicidade e causas obstrutivas.

PREPARAÇÃO PRÉ-BIÓPSIA E CONTRAINDICAÇÕES

Tahela 1 Contraindicações

Obesidade

Paciente não colaborativo

A preparação para realização da biópsia renal deve começar com o reconhecimento dos fatores que sejam contraindicações para o procedimento. Esses fatores devem ser corrigidos antes da biópsia percutânea, ou alternativas devem ser pensadas. As contraindicações estão resumidas na Tabela 1.

Tubblu I Contramatougoes
Condições renais
Múltiplos cistos
Rim único
Pielonefrite aguda, abscesso perinefrético ou infecção de pele sobre o local da biópsia
Neoplasia renal
Hidronefrose ou malformações renais que dificultam o procedimento
Condições do paciente
Distúrbios de coagulação
HAS grave não controlada com medicações
Uremia

Para pacientes com rim único e malformações renais, em geral, recomenda-se biópsia cirúrgica. Em pacientes com distúrbios de coagulação, a biópsia por via transjugular tem se mostrado segura e eficiente, sendo recomendada atualmente. Existem situações em que as alterações na coagulação podem ser corrigidas e a biópsia pode ser realizada, porém com risco maior de sangramento.

Na Tabela 2, consta o protocolo de preparação prébiópsia utilizado no HC-FMUSP. Esse protocolo está de acordo com as recomendações gerais e visa melhorar a segurança do procedimento.

Na literatura, existem relatos de diversos protocolos para realização da biópsia renal percutânea, e as recomendações gerais são muito semelhantes. Variações pequenas nos valores de PA (são tolerados limites até 160 \times 90 mmHg) e nos limites do TP e do TTPa (são tolerados valores até 1,4) são encontradas. Quanto ao uso de ácido acetilsalicílico (AAS), existe um estudo que demonstrou não haver aumento na incidência de complicações maiores (sangramento com necessidade de transfusão, cirurgia ou intervenção radiológica), apesar de complicações menores (queda de Hb \geq 1 sem necessidade de transfusão, cirurgia ou intervenção radiológica) terem sido mais frequentes.

Tabela 2 Preparo do paciente para biópsia renal

Condições para realização da biópsia

Controle da PA − manter níveis < 140 × 90 mmHg

Descartar infecções (principalmente infecção urinária) – se houver infecção leucocitária, recomenda-se urocultura negativa

Exames laboratoriais

Hb > 10 g/dL, Ht > 30%

TP/TTPa ≤ 1,2

Ureia ≤ 140 mg/dL

Plaquetas ≥ 100.000/mm³

Rever na prescrição

Não utilizar heparina não fracionada e de baixo peso molecular, mesmo em dose profilática por 6 e 12 horas, respectivamente, antes da realização da biópsia

Ausência de anticoagulante VO

Ausência de uso de AAS por pelo menos 7 dias

Checar data da última diálise – idealmente, deve-se realizar a biópsia pelo menos 12 horas após o procedimento

AAS: ácido acetilsalicílico.

TÉCNICA DA BIÓPSIA

No HC-FMUSP, a biópsia é guiada em tempo real por USG, sendo ambos os procedimentos (o disparo e a

-MRCM.indb 610 12/5/17 4:05 PM

USG) realizados pelo nefrologista. O paciente precisa ser internado e permanece em observação por pelo menos 24 horas após a realização da biópsia. Em muitos outros serviços, a realização do procedimento é feita de forma ambulatorial e os pacientes permanecem em observação por apenas 8 horas, sendo esta uma opção segura já recomendada pela literatura.

O paciente é posicionado em decúbito ventral. Antes de iniciar o procedimento e limpar a pele do paciente, é recomendado visualizar ambos os rins com USG para confirmar a presença dos órgãos e descartar possíveis contraindicações ao procedimento (múltiplos cistos, dilatação de ureter bilateral). O passo seguinte é recobrir o transdutor com capa. Após a visualização, inicia-se a anestesia guiada e a injeção do anestésico deve ser feita por todo o trajeto da agulha até a cápsula renal. Após realização da anestesia, deve-se introduzir a agulha da biópsia que será guiada até o rim. Após a passagem pela cápsula renal, com a agulha dentro do rim e visualizada pela USG, deve-se solicitar que o paciente segure a respiração, e então a pistola é disparada.

Em geral, são realizados 3 disparos e 3 fragmentos são obtidos. O material deve ser encaminhado para microscopia óptica (maior e melhor fragmento), para imunofluorescência e para microscopia eletrônica (pequeno fragmento), sendo que este nem sempre é realizado.

CUIDADOS PÓS-BIÓPSIA

Os cuidados pós-biópsia visam ao reconhecimento precoce de possíveis complicações. No HC-FMUSP, o paciente é mantido em observação por 24 horas e, após esse período, recebe alta se não apresentar evidências de complicações.

O protocolo de cuidados pós-biópsia renal do HC--FMUSP inclui as seguintes medidas:

- internação na enfermaria para monitorização por pelo menos 24 horas;
- manutenção de repouso absoluto no leito em decúbito dorsal horizontal por 6 horas após o procedimento;
 - aferição da PA a cada 15 minutos na 1ª hora;
 - aferição da PA a cada 30 minutos na 2ª hora;
 - aferição da PA a cada 1 hora até a 4ª hora;
 - aferição da PA na 6ª hora pós-biópsia;
 - observação de hematúria;
- manutenção da PA sob controle ($< 135 \times 85$ nmHg);
- coleta de Hb e Ht após 6, 12 e 24 horas da biópsia renal.

O período de observação é variável em diversos serviços pelo mundo, e alguns estudos demonstram que

uma observação por 8 horas após o procedimento é suficiente e segura, conforme já foi mencionado.

COMPLICAÇÕES PÓS-BIÓPSIA

Sangramento pós-biópsia renal é a complicação mais temida, podendo ocorrer em 3 sítios:

- sistema coletor: ocasiona hematúria microscópica ou macroscópica, com saída de coágulos e até risco de obstrução da via excretora;
- subcapsular: promove distensão da cápsula renal e dor;
- perirrenal: forma hematoma e pode cursar com queda de Hb > 2 g/dL.

A maioria dos sangramentos com significância clínica é reconhecida em 12-24 horas após biópsia renal.

A incidência de diferentes complicações de sangramento em biópsia de rim nativo guiada por USG em tempo real é estimada conforme a Tabela 3.

Tabela 3 Incidência de complicações pós-biópsia	renal
Hematúria macroscópica transitória	3,5%
Necessidade de transfusão sanguínea de concentrado de hemácias	0,9%
Necessidade de intervenção por angiografia (embolização arterial) para controle de sangramento	0,6%
Necessidade de nefrectomia para controle de sangramento	0,01%
Morte	0,02%

Alguns fatores de risco parecem estar associados a maior taxa de transfusão de concentrado de hemácias, como: PA sistólica \geq 130 mmHg, creatinina sérica \geq 2 mg/dL, Hb < 12 g/dL e idade > 40 anos.

Outras complicações que podem surgir são:

- dor prolongada > 12-24 horas em 4% dos casos, geralmente por obstrução da via excretora por coágulos em paciente com hematúria macroscópica ou estiramento da cápsula renal por hematoma subcapsular;
- fístulas arteriovenosas formadas, em > 18% dos casos, por lesão em artéria e veia adjacentes. Geralmente, são clinicamente silenciosas e apresentam resolução espontânea em 1 ou 2 anos. O diagnóstico pode ser feito por USG com Doppler ou arteriografia;
- infecção do tecido perirrenal, em até 0,2% dos casos, que ocorre frequentemente em pacientes com infecção do parênquima renal.

Portanto, a morbidade da biópsia renal percutânea guiada por USG em tempo real é baixa e sua importân-

-MRCM.indb 611 12/5/17 4:05 PM

cia na prática clínica a torna ferramenta diagnóstica importante e segura. Os cuidados pré e pós-biópsia minimizam os riscos e as complicações relacionadas ao procedimento.

BIBLIOGRAFIA

Corapi KM, Chen JL, Balk EM, Gordon CE. Bleeding complications of native kidney biopsy: a systematic review and meta-analysis. Am J Kidney Dis 2012;60(1):62-73.

Fuiano G, Mazza G, Comi N, Caglioti A, De Nicola L, Iodice C, et al. Current indications for renal biopsy: a questionnaire-based survey. Am J Kidney Dis 2000;35(3):448-57.

Maya ID, Allon M. Percutaneous renal biopsy: outpatient observation without hospitalization is safe. Semin Dial 2009;22(4):458-61.

Whittier WL, Korbet SM. Timing of complications in percutaneous renal biopsy. J Am Soc Nephrol 2004;15(1):142-7.

134

TRANSPLANTE RENAL

Igor Denizarde Bacelar Marques

DEFINIÇÕES E TIPOS DE TRANSPLANTE RENAL

O transplante renal é uma das formas de tratamento para pacientes com doença renal crônica (DRC) terminal, assim como a hemodiálise e a diálise peritoneal. Há 2 tipos possíveis de doadores de rim: vivos ou falecidos.

Rins provenientes de doadores falecidos são extraídos após o diagnóstico de morte encefálica e o consentimento dos familiares, sendo os órgãos conservados em soluções de preservação específicas (isquemia fria) por até 24-36 horas (idealmente, o tempo de isquemia fria deve ser menor do que 12-18 horas), até que o procedimento cirúrgico do transplante seja realizado. Há, também, a possiblidade da utilização de órgãos de doadores após a parada cardíaca, entretanto, esse tipo de transplante ainda não é realizado no Brasil.

A doação de um rim de doador vivo juridicamente capaz é permitida se atendidos os preceitos legais quanto à doação intervivos, desde que o doador tenha sido submetido a rigorosa investigação clínica, laboratorial e de imagem e que esteja em condições satisfatórias de saúde, possibilitando que a doação seja realizada dentro de um limite de risco aceitável. Doadores vivos, segundo a legislação brasileira, podem ser parentes de até 4º grau de consanguinidade ou cônjuges. Para a realização de transplante renal com doadores não aparentados, há a necessidade da avaliação por uma comissão de ética hospitalar e autorização judicial. Para que um paciente seja aceito como doador de rim, além de demonstrada rela-

ção afetiva, motivação e/ou altruísmo, ele deve ter mais do que 18 anos (no HC-FMUSP, mais do que 25 anos), passar por uma detalhada avaliação médica que ateste ausência de comorbidades e boa função renal (taxa de filtração glomerular > 80 mL/min/1,73 m²) e realizar um exame de imagem – em geral, TC com contraste – para avaliar eventuais variações anatômicas e programar a nefrectomia unilateral para doação renal, que pode ser por via aberta ou videolaparoscópica. As principais contraindicações para a doação renal estão detalhadas na Tabela 1, podendo variar entre os centros transplantadores.

Tabela 1 Contraindicações para a doação renal

Doadores falecidos

Sorologia positiva para HIV, HTLV 1 e 2, HBsAg e doença de Chagas

Tuberculose em atividade

Infecção bacteriana não controlada

Infecção viral ou fúngica invasiva

Neoplasias (exceto tumores primários do SNC e carcinoma *in situ* de útero e pele)

Idade < 2 ou > 75 anos

Doadores vivos

Evidência de nefropatia (filtração glomerular < 80 mL/min, microalbuminúria ou proteinúria manifestada)

Anomalias urológicas significativas

Doenças infecciosas transmissíveis

Neoplasia ativa

HAS não controlada ou com múltiplas medicações

Déficit cognitivo, dependência de drogas ou doença psiquiátrica não controlada

DM

Nefrolitíase recorrente ou bilateral

Gravidez atual

Comorbidades que aumentem o risco cirúrgico

Obesidade (IMC > 35 kg/m²)

HBsAg: antígeno de superfície do vírus da hepatite B; HTLV: vírus T-linfotrófico humano.

EPIDEMIOLOGIA

Os números de doadores e de transplantes renais realizados no Brasil vêm crescendo. Em 2015, foram realizados 5.556 transplantes renais no país, sendo 4.384 com doador falecido. Em números absolutos, o Brasil fica atrás apenas dos EUA. No Estado de São Paulo, foram realizados 1.983 transplantes renais em 2015, sendo 209 no HC-FMUSP. Apesar desse quadro, a demanda por órgãos para transplante supera em muito a oferta. A grande escassez de órgãos é um problema mundial no transplante renal. Em dezembro de 2015, havia 19.440 pacientes ativos na lista de espera no Brasil, sendo 9.465 somente em São Paulo.

-MRCM.indb 612 12/5/17 4:05 PM

A seleção do receptor para doadores falecidos baseia--se em compatibilidade ABO e HLA, além da ausência de anticorpos linfocitotóxicos, evidenciada pela prova cruzada contra linfócitos totais negativa. Outros critérios levados em consideração, caso haja empate na pontuação por compatibilidade HLA, são o tempo de espera, a idade, a presença de diabetes e a sensibilização prévia com anticorpos anti-HLA. Transplantes com melhor compatibilidade HLA nos loci A, B e DR apresentam melhor sobrevida do enxerto. Outros fatores que impactam a sobrevida do enxerto são o tipo de doador (vivo ou falecido), a idade do doador e do receptor, o número de transplantes prévios, o tempo de isquemia fria e o tempo de diálise antes do transplante. Transplantes com doadores irmãos com identidade nos 2 haplótipos (HLA idênticos) apresentam as melhores sobrevidas, com meia-vida de aproximadamente 25 anos, em comparação com cerca de 15 e 10-12 anos para transplantes com doadores que apresentam identidade em um haplótipo (HLA haplo-idênticos) e com doador falecido, respectivamente. Atualmente, as taxas de sobrevida do enxerto e do paciente em 1 ano estão > 90% para transplantes com doadores vivos e > 85% para transplantes com doadores falecidos. A principal causa de perda do enxerto é a morte com o rim funcionante, principalmente por causas cardiovasculares e infecciosas, mais frequentes no Brasil. A 2ª principal causa de perda do enxerto é a disfunção crônica do aloenxerto ou nefropatia crônica do enxerto, uma entidade multifatorial com causas imunológicas e não imunológicas.

CRITÉRIOS PARA INDICAÇÃO

Para inscrição em lista de espera para transplantes renais com doadores falecidos, são aceitos potenciais receptores com diagnóstico de DRC, que:

- estejam realizando alguma das modalidades de terapia de substituição renal (TSR);
- apresentem depuração da creatinina endógena
 10 mL/min/m²;
- sejam diabéticos ou com idade < 18 anos e que apresentem depuração da creatinina endógena < 15 mL/min/m².

Há pacientes que recebem prioridade na lista de espera para transplante, desde que preencham alguma das 4 situações citadas e se enquadrem em uma das seguintes situações:

- impossibilidade total de acessos para diálise: impossibilidade permanente de acesso peritoneal e vascular superior de longa duração;
 - após o transplante de outro órgão;
 - após a doação renal.

Na Tabela 2, estão apresentadas as contraindicações absolutas e relativas para a realização do transplante renal.

Tabela 2 Contraindicações absolutas e relativas para a realização do transplante renal

Contraindicações absolutas

Neoplasias ativas

Infecções em atividade

Doença extrarrenal grave e irreversível

Expectativa de vida < 2 anos

Cirrose hepática (a menos que seja feito um transplante duplo de fígado e rim)

Oxalose primária (a menos que seja feito um transplante duplo de fígado e rim)

Capacidade de reabilitação limitada e difícil

Doença psiquiátrica mal controlada

Dependência de drogas

Contraindicações relativas

Úlcera péptica ativa (deve ser tratada antes do transplante)

Má aderência ao tratamento

Hepatite crônica ativa pelo VHB (biópsia hepática e tratamento antiviral recomendados, sob supervisão de um hepatologista)

Obesidade mórbida

Considerações especiais

Incompatibilidade ABO (protocolos específicos de dessensibilização podem tornar viável o transplante contra esta barreira imunológica)

Prova cruzada positiva contra linfócitos T (protocolos específicos de dessensibilização podem tornar viável o transplante contra esta barreira imunológica)

VHB: vírus da hepatite B.

TSR: TRANSPLANTE × DIÁLISE

O transplante renal apresenta vantagens sobre as outras formas de TSR no que diz respeito ao custo, à qualidade de vida e à sobrevida dos pacientes. Em comparação com pacientes dialíticos em lista de espera, os receptores de um transplante renal de doador falecido apresentam uma importante e precoce redução no risco de óbito. Mesmo sendo levados em consideração o risco cirúrgico, complicações precoces, infecções e eventos cardiovasculares, o risco relativo de óbito iguala-se ao de permanecer em diálise após apenas 100 dias. Em longo prazo, há uma redução da mortalidade de cerca de 70%, e este benefício é observado em todos os subgrupos de pacientes, incluindo idosos > 70 anos de idade e diabéticos, que podem aumentar em até 11 anos sua expectativa de vida. Alguns doadores de rim são considerados limítrofes ou de critério expandido, seja por alteração da função renal (creatinina sérica > 1,5 mg/dL), idade avançada

-MRCM.indb 613 12/5/17 4:05 PM

(≥ 60 anos) ou óbito por eventos cerebrovasculares. Ainda assim, pacientes que recebem esses rins apresentam melhor sobrevida do que os que permanecem em diálise.

ESQUEMAS IMUNOSSUPRESSORES HABITUAIS

Os esquemas imunossupressores clássicos consistem em um inibidor da calcineurina, um agente adjuvante e corticosteroides, com a possível adição de anticorpos para indução da imunossupressão. Há 2 inibidores da calcineurina aprovados para o uso clínico, a ciclosporina e o tacrolimo. Os agentes adjuvantes ou antiproliferativos podem ser:

- um derivado do ácido micofenólico: o micofenolato de mofetila ou micofenolato de sódio;
 - azatioprina;
- um inibidor da mammalian target of rapamycin (m-TOR): sirolimo ou everolimo.

A indução da imunossupressão (utilizada na indução anestésica) pode ser feita com:

- anticorpos depletores de linfócitos: timoglobulina, muronomab-CD3 ou alentuzumabe;
- não depletores de linfócitos: basiliximabe ou daclizumabe.

Com esses esquemas imunossupressores clássicos, a maioria dos centros de transplante atingem taxas de sobrevida do enxerto de 90-95% em 1 ano, com apenas 10-20% de rejeições agudas. Atualmente, cerca de 80% dos pacientes usam um esquema contendo prednisona, tacrolimo e um dos derivados do ácido micofenólico (micofenolato de mofetila ou micofenolato de sódio). Uma comparação entre o perfil de efeitos adversos dos prin-

cipais medicamentos imunossupressores comercializados no Brasil é mostrada na Tabela 3.

COMPLICAÇÕES

As principais complicações clínicas e cirúrgicas após o transplante renal estão resumidas na Tabela 4, assim como considerações sobre o diagnóstico e o tratamento.

Na abordagem da disfunção aguda do enxerto renal, após história e exame físico, incluindo o exame da loja renal, o exame de imagem inicial a ser solicitado é a USG com Doppler do rim transplantado. Complicações urológicas, como obstrução e fístula urinárias e linfoceles, são inicialmente avaliadas por meio da USG, e as tromboses e estenoses vasculares, por meio do Doppler arterial e venoso. Caso a USG com Doppler seja normal e não haja nenhuma outra razão que justifique a disfunção aguda do enxerto, como desidratação, infecções ou elevados níveis séricos de inibidores de calcineurina (ciclosporina e tacrolimo), deve-se prosseguir a investigação com uma biópsia renal, único método para o diagnóstico definitivo de imunoativação, rejeições celulares ou humorais, agudas ou crônicas.

Das complicações infecciosas, destaca-se a infecção por citomegalovírus (CMV), encontrada em cerca de 15% dos pacientes transplantados renais de baixo risco. Os principais fatores de risco para a infecção por CMV, que pode apresentar-se como síndrome mono-*like* ou infecção invasiva (principalmente do trato gastrointestinal), são o uso de drogas depletoras de linfócitos (timoglobulina) ou incompatibilidade sorológica (doador imunoglobulina G positivo e receptor imunoglobulina G negativo para CMV). Pacientes com essas características devem receber profilaxia antiviral (valganciclovir ou ganciclo-

Efeito adverso	Corticosteroides	Ciclosporina	Tacrolimo	Inibidor da m-TOR	Derivados do ácido micofenólico	Azatioprina
Diabetes pós-transplante	+	+	++	+		
DLP	+	+		++		
Hipertensão	++	++	+			
Osteopenia	++	+	(+)			
Anemia e leucopenia				+	+	+
Dificuldade de cicatrização				+		
Diarreia e náuseas/vômitos			+		++	
Proteinúria				++		
Perda de filtração glomerular		+	+			

m-TOR: mammalian target of rapamycin; +: efeito leve a moderado; ++: efeito moderado a grave; (+): efeito possível, mas não confirmado.

Adaptada de Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) Transplant Work Group. KDIGO clinical practice guideline for the care of kidney transplant recipients. Am J Transplant 2009;9(Suppl 3):S1-157.

-MRCM.indb 614 12/5/17 4:05 PM

vir, EV) por 3-6 meses pós-transplante. O diagnóstico da infecção por CMV se dá por detecção do vírus no sangue periférico (antigenemia ou reação em cadeia da polimerase – PCR – para CMV) ou em amostras histológicas (alterações citopáticas e imuno-histoquímicas positivas para CMV).

Tabela 4	Diagnóstico diferencial	da disfunção do enxerto renal
----------	-------------------------	-------------------------------

1ª semana pós-transplante

Função retardada do enxerto*/necrose tubular aguda

Rejeição hiperaguda

Complicações urológicas

- obstrução urinária
- fístula urinária

Complicações vasculares

- trombose de artéria renal
- trombose de veia renal

Primeiros 3 meses pós-transplante

Rejeição aguda

Nefrotoxicidade por inibidores de calcineurina

Desidratação

Obstrução urinária

Infecções

- pielonefrite aguda
- infecções virais, especialmente por citomegalovírus

Após 3 meses de transplante

Rejeição aguda

Desidratação

(continua)

Tabela 4 Diagnóstico diferencial da disfunção do enxerto renal

Após 3 meses de transplante

Nefrotoxicidade por inibidores de calcineurina

Desidratação

Obstrução urinária

Infecções

- pielonefrite aguda
- infecções virais, especialmente por citomegalovírus
- pneumocistose

Disfunção crônica do aloenxerto

Recidivas de doenças de base

Estenose de artéria renal

Doenca linfoproliferativa pós-transplante

BIBLIOGRAFIA

Associação Brasileira de Transplante de Órgãos. Registro brasileiro de transplantes. Disponível em: http://www.abto.org.br.

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria n. 666, de 17 de julho de 2012. Aprova o protocolo clínico e diretrizes terapêuticas – imunossupressão no transplante renal. Disponível em: http://portal.saude.gov.br/portal/arquivos/pdf/pt_sas_666_transplante_renal_2012_.pdf.

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria n. 2.600, de 21 de outubro de 2009. Aprova o regulamento técnico do Sistema Nacional de Transplantes. Disponível em: http://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2009/prt2600_21_10_2009.html.

Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) Transplant Work Group. KDIGO clinical practice guideline for the care of kidney transplant recipients. Am J Transplant 2009;9(Suppl 3):S1-157.

-MRCM.indb 615 12/5/17 4:05 PM

^{*} Decorre de características do doador e do receptor. No HC-FMUSP, cerca de 50-60% dos pacientes realizam diálise na 1ª semana pós-transplante.

SEÇÃO 15

DOENÇAS UROLÓGICAS

MAURÍCIO DENER CORDEIRO

135

HEMATÚRIA

Valter Dell'Acqua Cassão, Maurício Dener Cordeiro

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Hematúria é a presença anormal de eritrócitos na urina. Suas causas podem ser urológicas ou não urológicas, benignas ou malignas.

Trata-se de hematúria macroscópica (visível) quando há sangue suficiente na urina para ficar com coloração vermelha ou marrom. Ocorre a partir de 1 mL de sangue em 1 L de urina.

A hematúria microscópica é apenas identificada por exames de urina. O método mais simples para seu diagnóstico é o exame direto com fita urinária (dipstick), que é bastante sensível, mas pouco específico e pouco usado no HC-FMUSP. O exame que confirma a presença da hematúria microscópia é o exame do sedimento urinário centrifugado (urina tipo 1). É definida pela presença de \geq 3 eritrócitos/campo no sedimento urinário, em pelo menos 2 de 3 amostras de urina corretamente coletadas.

EPIDEMIOLOGIA

Hematúria microscópica é mais comumente associada a causa clínica/nefrológica, e não urológica.

Cerca de 10% dos indivíduos podem apresentar hematúria microscópica assintomática em determinado momento da vida, porém cerca de 5-20% dos casos ocorre em decorrência de doença urológica relevante.

QUADRO CLÍNICO

A hematúria pode ocorrer isoladamente (hematúria assintomática) ou estar associada a algum sintoma, especialmente dor, relacionada a inflamação ou obstrução (hematúria sintomática). Os sintomas associados ou mesmo a ausência de sintomas pode sugerir o sítio da hematúria no trato urinário:

- quando assintomática, pode sugerir, p. ex., carcinoma urotelial (bexiga, ureter, pelve);
- associada a dor lombar, sugere presença de inflamação, infecção, cálculo, tumor renal ou obstrução ureteral por coágulo;
- a presença de sintomas do trato urinário inferior associados sugere causa prostática ou vesical (tumor vesical, carcinoma *in situ*, hiperplasia prostática benigna, tumor de próstata, prostatite, cistite, cálculo vesical).

Pode ser contínua, episódica ou intermitente e deve ser sempre investigada, mesmo que desapareça espontaneamente. Em 5-10% de todas as hematúrias, mesmo após exaustivas investigações, não é possível identificar uma causa, constituindo hematúria essencial.

O uso de anticoagulantes ou de antiagregantes plaquetários também demanda investigação urológica completa. Esses agentes podem facilitar o sangramento se houver doença urológica associada.

DIAGNÓSTICO

Deve-se diferenciar a hematúria macroscópica da uretrorragia, que é a saída de sangue pelo meato uretral, independente da micção, e que está associada a lesões de uretra peniana e bulbar.

A hematúria macroscópica é a mais preocupante e está associada a causa urológica identificável em 90% dos casos, tendo maior chance de relação com causa neoplásica (até 20%). Cerca de 5-10% das hematúrias macroscópicas podem ser idiopáticas (essencial).

A presença de coágulos denota hematúria mais intensa, com maior associação ainda com causa urológica. Os coágulos podem precipitar retenção urinária e, quando têm formato alongado, sugerem que a origem do sangramento seja no trato alto (adquirem o formato alongado no ureter).

Assim, a hematúria macroscópica pode ser dividida em inicial, terminal ou total, de acordo com a fase da micção que é identificada. Trata-se de uma divisão propedêutica que visa uma localização aproximada do sítio do sangramento: quando inicial, sugere localização na uretra (uretrite, estenose); quando terminal, sugere cau-

-MRCM.indb 616 12/5/17 4:05 PM

sa na uretra posterior, na próstata ou no colo/trígono vesical; e quando total, sugere origem na bexiga, rins ou ureteres.

Na história clínica, devem ser investigados: tabagismo, idade, exposição ocupacinal a agentes químicos ou corantes, sintomas urinários do trato inferior (sintomas obstrutivos: jato fraco, hesitância, intermitência; sintomas irritativos: disúria, urgência, aumento da frequência urinária), presença de cólica ou dor lombar, febre, procedimento urológico prévio, passagem de sonda uretral, antecedente de radioterapia pélvica, hematúria prévia, infecção de vias aéreas superiores ou infecção de pele prévia, abuso de AINH/analgésicos, prática de exercício físico antes da coleta e trauma.

Algumas situações podem simular hematúria na clínica e nos exames de fita urinária, como hemoglobinúria, mioglobinúria, colúria (bile), uso de medicamentos (p. ex., rifampicina, cloroquina, fenacetina, ciclofosfamida, fenazopiridina, riboflavina, nitrofurantoína, metronidazol, ibuprofeno, sulfassalazina, entre outros), ingestão de beterraba, *blackberry*, sobrecarga de ferro, menstruação, sangramento uterino/vaginal ou proctológico.

No exame clínico, devem ser identificados: hipertensão arterial; edema de membros; massa abdominal palpável; alteração no toque digital da próstata (aumentada ou nódulo), no exame do meato uretral e no exame ginecológico; sinal de Giordano; perda ponderal; presença de petéquias; e arritmias.

Devem ser considerados fatores de alerta: tabagismo ou exposição a derivados do benzeno ou de aminas aromáticas; idade > 40 anos (especialmente em homens); antecedente urológico (hematúria prévia, cálculo, tumores); hematúria sintomática, principalmente na presença de sintomas irritativos; antecedente de irradiação pélvica; hematúria macroscópica; uso prévio de ciclofosfamida e abuso de AINH.

EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser realizados os seguintes exames:

- urina tipo 1, urocultura;
- citologia oncótica urinária (idade > 40 anos);
- hemograma, plaquetas, coagulograma, creatinina, sódio, potássio;
- urina de 24 horas (com pesquisa de: proteinúria, hipercalciúria, hiperuricosúria);
- cistoscopia (idade > 40 anos, principalmente no sexo masculino ou com fatores de risco para tumor de bexiga);
 - antígeno prostático específico (PSA).

Além desses exames, são indicados, ainda, para todos os pacientes com fatores de alerta:

- citologia oncótica urinária;
- exame de imagem (UroTC TC com triplo contraste);
 - cistoscopia.

Se houver hematúria pelo meato ureteral, deve-se complementar os exames com ureteroscopia.

No caso de hematúria macroscópica pós-trauma, é necessário apenas exame de imagem direcionado para identificar o local da lesão.

Os exames sugerem causas nefrológicas quando se observa:

- presença, na análise de sedimento urinário, de: dismorfismo eritrocitário, cilindros hemáticos, proteinúria (> 40 mg/dL ou > 500 mg na urina de 24 horas);
- afecção urológica não identificada na investigação, idade < 40 anos, presença de sintomas clínicos, hipertensão, DM ou edema;
- sabe-se que causa glomerular está associada a sintomas sistêmicos e fadiga/artralgia. No sedimento urinário, há dismorfismo eritrocitário, cilindros hemáticos e proteinúria. A investigação deve ser completada com: fator antinúcleo, anti-dsDNA, complementos C3/C4, antimembrana basal, anticorpo anticitoplasma de neutrófilos, antiestreptolisina O, crioglobulinas, eletroforese de proteínas, sorologias (HIV, hepatite B, hepatite C); e biópsia renal pode ser considerada;
- suspeita-se de causa tubulointersticial quando não há dismorfismo eritrocitário, mas, em geral, verifica-se presença de proteinúria e cilindros hemáticos.

Os exames sugerem causas urológicas quando se observa ausênica de dismorfismo eritrocitário, proteinúria ou cilindros hemáticos. Quanto mais intensa for a hematúria, maior a chance de estar associada com alguma afecção urológica relevante. As causas clínicas e nefrológicas menos frequentemente geram hematúria macroscópica.

HEMATÚRIA MACROSCÓPICA NA EMERGÊNCIA

Inicialmente, deve-se avaliar a estabilidade hemodinâmica e a necessidade de expansão volêmica e hemotransfusão. Anticoagulantes e antiagregantes plaquetários devem ser suspensos.

É importante realizar UroTC. Se não houver disponibilidade, pode ser feita USG como bom exame inicial de *screening*, porém com menor sensibilidade.

Na hematúria macroscópica significativa (principais causas: vesical ou prostática), deve ser passada uma son-

-MRCM.indb 617 12/5/17 4:05 PM

da vesical de 3 vias (Owens) de grosso calibre e realizada irrigação vesical contínua com SF com o intuito de evitar a formação de coágulos e retenção urinária.

Em caso de retenção urinária por coágulos, devem ser feitam lavagem e evacuação de coágulos com sonda uretral calibrosa seguida de irrigação vesical. O paciente deve ser encaminhado ao centro cirúrgico para realização de cistoscopia com evacuação de coágulos e tratamento endoscópico da lesão sangrante, geralmente com ressecção e cauterização.

Caso a UroTC não identifique lesão e a cistoscopia mostre hematúria lateralizada pelo meato ureteral, deve-se proceder à pielografia e à ureteroscopia para tratamento de lesão ureteral ou piélica.

Assim que possível e identificável, a causa da hematúria deve ser tratada. Nos casos de cistite hemorrágica incoercível, geralmente causada por radioterapia, ciclofosfamida, vírus (adenovírus, influenza) ou casos extremos de tumor vesical avançado, persistentes após tratamento endoscópico seguido de irrigação vesical, podem ser necessários o uso de drogas antifibrinolíticas EV, como o ácido épsilon aminocaproico (Ipsilon®), ou a instilação vesical com agentes hemostáticos com solução de alúmen a 1%. Se a hematúria persistir, indica-se formolização da bexiga (desde que em bexiga íntegra e sem de refluxo vesicoureteral). Outras medidas a serem consideradas são embolização das artérias hipogástricas, cistectomia ou, ainda, radioterapia paliativa hemostática no caso de tumores avançados de bexiga.

São possíveis causas de hematúria:

- infecção do trato urinário: cistite, prostatite, pielonefrite, uretrite;
 - tuberculose renal;
 - cálculo urinário;
- tumor do trato urinário: bexiga, pelve ou ureter; rim; próstata; uretra;
 - hiperplasia prostática benigna;
 - cistite ou nefrite actínicas;
 - endometriose;
 - rim esponjoso medular;
 - doença renal policística;
- anomalias anatômicas: malformação arteriovenosa, fístula arteriovenosa; hemangioma de via excretora – hematúria unilateral crônica; estenose de ureter ou uretra; estenose de junção uretepiélica; refluxo vesicoureteral; síndrome do "quebra-nozes";
- doenças sistêmicas ou renais: glomerulonefrites, síndrome nefrítica; nefropatia por IgA (Berger); doença da membrana basal; nefrite intersticial; síndrome de Alport; vasculites; necrose papilar; infarto renal; estenose de artéria renal (aterosclerose, displasia fibromuscular);

embolia de artéria renal (valvopatia, fibrilação atrial); trombose da veia renal (doenças pró-trombóticas);

- causas metabólicas: hipercalciúria, hiperuricosúria;
- distúrbios de coagulação, uso de anticoagulantes ou antiagregantes plaquetários: anemia falciforme;
- outras causas: trauma (renal, bexiga, uretra), aneurisma de aorta abdominal, hematúria induzida pelo exercício, hematúria microscópica benigna (inexplicável), pré-eclâmpsia, diverticulite, fístula, hematúria essencial (idiopática);
- pós-procedimento urológico: ressecção transuretral, passagem de cateter ureteral (duplo J), biópsia renal, litotripsia extracorpórea;
 - iatrogênico: pós-passagem de sonda uretral.

BIBLIOGRAFIA

Cohen RA, Brown RS. Clinical practice: microscopic hematuria. N Engl J Med 2003;348(23):2330-8.

Khadra MH, Pickard RS, Charlton M, Powell PH, Neal DE. A prospective analysis of 1,930 patients with hematuria to evaluate current diagnostic practice. J Urol 2000;163(2):524-7.

Margulis V, Sagalowsky AI. Assessment of hematuria. Med Clin N Am 2011;95:153-9.

Mazhari R, Kimmel PL. Hematuria: an algorithmic approach to finding the cause. Cleve Clin J Med 2002;69:870-84.

O'Connor OJ, McSweeney SE, Maher MM. Imaging of hematuria. Radiol Clin North Am 2008;46(1):113-32, vii.

Sokolowsky MC. Hematuria. Emerg Med Clin North Am 2001;19(3):621-32. review.

Wein AJ, Kavoussi LR, Novick AC, Partin AW, Peters CA. Campbell-Walsh urology. 10.ed. Philadelphia: Elsevier; 2012.

Yoeh M, Lai NK, Anderson D, Appadurai V. Macroscopic haematuria: a urological approach. Aust Family Physician 2013;42(3):123-6.

136

LITÍASE RENAL

Giovanni Scala Marchini, Maurício Dener Cordeiro, Eduardo Mazzucchi

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Litíase renal é a formação de cálculos nas vias urinárias. Os cálculos consistem em agregados de cristais.

Algumas doenças costumam estar associadas à litíase urinária:

- sistêmicas:
- hiperparatireoidismo;
- doença de Crohn;
- acidose tubular renal;
- obesidade;

-MRCM.indb 618 12/5/17 4:05 PM

- DM tipo II;
- gota;
- genéticas:
- cistinúria;
- oxalose/oxalúria primária.

EPIDEMIOLOGIA

O risco de desenvolver litíase renal ao longo da vida varia de 7% (sexo feminino) a 13% (sexo masculino). Seu pico de incidência ocorre entre a 4ª-6ª décadas de vida. O risco também varia com a raça: brancos > hispânicos > negros > asiáticos.

Alguns fatores estão associados ao aumento da incidência e da prevalência:

- dieta/hábitos;
- sobrepeso $(1,29\times)$ /obesidade $(1,55\times)$;
- DM (1,59×);
- gota (1,92×);
- geografia/clima.

Observa-se taxa elevada de recorrência: 5% ao ano; 50% em 10 anos; e 75% em 20 anos. Trata-se de doença que gera elevado custo econômico e na qualidade de vida.

TIPOS DE CÁLCULO

A composição fisicoquímica dos cálculos é variável:

- cálcio: oxalato e fosfato (70-80%);
- ácido úrico (5-10%);
- estruvita (fosfato amoníaco magnesiano) (5-15%);
- cistina (1-3%);
- outros (< 1%): indinavir, xantinas etc.

A formação do cálculo ocorre em decorrência de:

- supersaturação de cristais (condição principal);
- solução instável; inibidores ineficazes (p. ex., citrato baixo na urina);
- outros fatores, como corpo estranho (fios, sondas, cateteres); e estase urinária.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de cálculo renal é feito com base na anamnese (quadro clínico e exame físico) e em exames de imagem. É cada vez mais frequente o diagnóstico de calculose renal assintomática.

QUADRO CLÍNICO

O paciente geralmente se apresenta com:

- dor lombar em cólica de forte intensidade;
- náuseas e vômitos concomitantes à dor;
- dor irradiada para hipocôndrio e fossa ilíaca ipsilateral;

outros sintomas, como disúria, polaciúria, dor irradiada para testículo/grande lábio, febre.

EXAME FÍSICO

Ao exame físico, observam-se:

- fácies de dor, taquicardia, hipertensão; pode haver febre associada;
- abdome flácido, porém doloroso, no hipocôndrio, com descompressão brusca negativa;
- teste de Giordano (punho-percussão da região lombar) positivo.

EXAMES DE IMAGEM

O exame padrão-ouro no diagnóstico de cálculo renal é TC de abdome e pelve sem contraste, pois é modalidade com alta sensibilidade e especficidade, permitindo não somente a identificação e a caracterização do cálculo (número, local, tamanho, densidade, distância até a pele), mas também auxiliando na avaliação dos órgãos adjacentes para diagnóstico diferencial (Tabela 1). Há uma preocupação crescente com o risco de radiação associado aos exames de imagem desse tipo, mas considera-se aceitável a realização de até 3 TC de abdome e pelve por ano.

Tabela 1	Diagnóstico por imagem na litíase de via urinária				
Exame	Sensibilida- de	Especifici- dade	Radiação	Dados adicionais	
RX simples	50-75%	50-60%	Χ	+	
Urografia excretora	80-87%	90-94%	80-100X	+ +	
USG	19-91%	80-97%	_	+	
TC sem contraste	91-98%	95-100%	100X	++++	

O acompanhamento do paciente portador de litíase pode ser feito com outras modalidades, como USG e RX simples de abdome, a depender da situação.

TRATAMENTO

O tratamento do paciente portador de litíase renal depende basicamente dos sintomas, das características do cálculo, e das particularidades e preferências do paciente (Figura 1).

Observação

Indica-se observação para cálculos assintomáticos < 5 mm ou de cálice inferior < 10 mm.

Nesses casos, a probabilidade de o cálculo causar problema clínico é de 80% em 5 anos (dor, hematúria

-MRCM.indb 619 12/5/17 4:05 PM

etc.). Há risco de eliminação com dor em 20%. Cerca de 46% apresentarão crescimento, e cirurgia será indicada em 7% dos casos.

Tratamento clínico

Todo paciente portador de litíase deve receber orientações gerais para prevenção.

Se o cálculo for de ácido úrico (antecedente pessoal, baixa densidade e pH urinário baixo < 6), indicam-se:

- alcalinização urinária (citrato de potássio);
- reavaliação com exame de imagem em 4-8 semanas.

Se o cálculo for de infecção (antecedente pessoal, média densidade, infecção urinária de repetição e pH urinário alto > 7,5, indicam-se:

- antibioticoprofilaxia (1/2 dose, diariamente; 3-6 meses);
- erradicação de todos os cálculos com tratamento mais agressivo.

Litotripsia extracorpórea por ondas de choque (LECO)

Indicações

- Cálculos piélicos, caliciais superiores ou médios de até 20 mm:
 - marcar com anestesia;
 - em casos sem resposta, aplicar 2ª vez;
- em casos com resposta parcial, aplicar até ficar livre de cálculo;
 - realizar controle inicial (1° retorno) com RX e USG;
- se não houver resposta, realizar TC com ou sem contraste (conforme o caso) e reconstrução coronal com densidade do cálculo.
 - Casos especiais:
- assintomáticos < 5 mm (ou 10 mm para cálice inferior): acompanhar;
- cálculo de cálice inferior: seguir protocolo específico;
- divertículos calicinais até 10 mm: aplicar 1 vez com anestesia; se houver melhora da dor, acompanhar com USG, caso contrário, realizar nefrolitotripsia tansnefroscópica percutânea;
- rim único: passar duplo J antes e proceder conforme o protocolo; discutir ureteroscopia flexível.

Contraindicações absolutas

- Gestantes.
- Infecção urinária ativa.
- Obstrução ureteral distal.

- Coagulopatia não controlada.
- Hipertensos descontrolados.
- Aneurisma de aorta abdominal.

Prognóstico

Os principais critérios prognósticos são:

- localização: pior se o cálculo estiver no cálice inferior;
 - tamanho: bom se < 15 mm;
 - densidade: bom se < 500 UH; e ruim se > 1.000 UH;
- distância pele-cálculo: bom se < 12 cm; e ruim se
 > 16 cm.

A chamada taxa livre de cálculo varia em 35-90% a depender desses critérios prognósticos.

Complicações

Ocorrem em 1-5% dos casos:

- dor, rua de cálculos (obstrução ureteral por múltiplos fragmentos, "stein strasse");
 - hematoma, sepse etc.;
 - hipertensão e DM (risco potencial em longo prazo).

Nefrolitotripsia transureteroscópica flexível

Indicações

- Cálculos renais ≤ 15 mm (primário, adjuvante, contraindicação à LECO): ideal.
- Falha da LECO, coagulopatia, obesidade, rins anômalos.

Fatores prognósticos

- Tamanho: bom se for ≤ 15 mm.
- Localização: ruim se o cálculo estiver no cálice inferior.
- Anatomia: ruim se houver infundíbulo estreito, longo, ângulo > 90°.
- Independe de composição, densidade e distância pele-cálculo.

A taxa livre de cálculo é de 70-95% (≥ 1 procedimento).

Complicações

Ocorrem em 0,1-1%. Englobam: infecção/sepse; e perfuração/avulsão ureteral.

Nefrolitotripsia transnefroscópica percutânea

Indicações

Cálculos renais > 15 mm.

■ Falha de outras técnicas.

Ao final, pode implicar nefrostomia com ou sem cateter de duplo J.

O método tem alta eficácia, com taxa livre de cálculos > 90%.

Complicações

Apresenta risco de 1-5% de complicações, entre elas:

- infecção/sepse;
- perfuração da via excretora;
- sangramento/necessidade de transfusão sanguínea;
- fístula arteriovenosa/pseudoaneurismas: necessidade de embolização (radiologia intervencionista).

Outras modalidades de tratamento

Há outras modalidades possíveis para o tratamento, mas atualmente são menos empregadas. Podem ser citadas:

- pielolitotomia aberta/videolaparoscópica;
- pielolitotomia ampliada aberta/videolaparoscópica;

- nefrolitotomia anatrófica;
- nefrectomia total.

PREVENÇÃO

Devem ser realizadas as seguintes medidas gerais para prevenção da litíase renal:

- aumento da ingestão hídrica (ideal: volume urinário > 2 L/dia): baixo volume urinário causa aumento na concentração de solutos e estase. Os sucos podem ser pobres em potássio (limão 120 mL/dia) ou ricos em potássio (laranja 350 mL/dia);
- aumento do citrato urinário: citrato de potássio se necessário (posologia – 30-60 mEq/dia; 10 mEq = 1 comp);
- restrição de sódio (ideal: limitar sódio a 2-3 g/dia): diminui o cálcio urinário e a saturação de urato de sódio, e aumenta o citrato urinário;
- restrição proteica (ideal: até 2 porções do tamanho de 1 maço de cartas/dia = 0,8 g/kg/dia): diminui o cálcio e aumenta o citrato urinário, e aumenta o pH urinário. A restrição de proteína animal é mais importante que a vegetal.

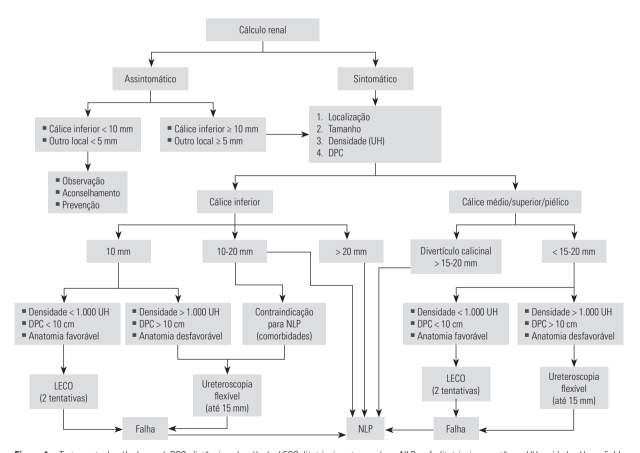


Figura 1 Tratamento de cálculo renal. DPC: distância pele-cálculo; LECO: litotripsia extracorpórea; NLP: nefrolitotripsia percutânea; UH: unidades Hounsfield.

-MRCM.indb 621 12/5/17 4:05 PM

Indica-se avaliação metabólica em:

- crianças;
- litíase de repetição (≥ 2 episódios em até 3 anos);
- múltiplos cálculos;
- rim único ou anormalidade anatômica:
- antecedente familiar relevante;
- DM, gota, osteoporose, arteriopatia, dislipidemias (síndrome metabólica);
 - cálculos de cistina, ácido úrico ou estruvita.

ACOMPANHAMENTO

O paciente portador de cálculo renal deve periodicamente ser reavaliado do ponto de vista radiológico para acompanhamento de seus cálculos. A TC de abdome e pelve sem contraste ainda é o exame padrão-ouro nessa situação. Advoga-se TC após nefrolitotripsia transnefroscópica percutânea e ureteroscopia flexível.

Nos demais casos, mesmo nesses pacientes, se já houver número excessivo de exames tomográficos, opta-se por associação de USG e RX de abdome. Caso persistam dúvidas, recorre-se à TC.

BIBLIOGRAFIA

Abdel-Khalek M, Sheir KZ, Mokhtar AA, Eraky I, Kenawy M, Bazeed M. Prediction of success rate after extracorporeal shock-wave lithotripsy of renal stones – a multivariate analysis model. Scand J Urol Nephrol 2004;38(2):161-7.

American Urological Association. Report on the management of Staghorn calculi. 2005. Disponível em: https://www.auanet.org/common/pdf/education/clinical-guidance/Staghorn-Calculi.pdf.

Coe FL, Keck J, Norton ER. The natural history of calcium urolithiasis. JAMA 1977;238(14):1519-23.

Fielding JR, Steele G, Fox LA, Heller H, Loughlin KR. Spiral computerized tomography in the evaluation of acute flank pain: a replacement for excretory urography. J Urol 1997;157(6):2071-3.

Kartha G, Calle JC, Marchini GS, Monga M. Impact of stone disease: chronic kidney disease and quality of life. Urol Clin North Am 2013; 40(1):135-47.

Koh LT, Ng FC, Ng KK. Outcomes of long-term follow-up of patients with conservative management of asymptomatic renal calculi. BJU Int 2012;109(4):622-5.

Krambeck AE, LeRoy AJ, Patterson DE, Gettman MT. Long-term outcomes of percutaneous nephrolithotomy compared to shock wave lithotripsy and conservative management. J Urol 2008;179(6):2233-7.

Lotan Y. Economics and cost of care of stone disease. Adv Chronic Kidney Dis 2009;16(1):5-10.

Marchini GS, Ortiz-Alvarado O, Miyaoka R, Kriedberg C, Moeding A, Stessman M, et al. Patient-centered medical therapy for nephrolithiasis. Urology 2013;81(3):511-6.

Moe OW. Kidney stones: pathophysiology and medical management. Lancet 2006;367(9507):333-44.

Pak CY. Medical stone management: 35 years of advances. J Urol. 2008;

Romero V, Akpinar H, Assimos DG. Kidney stones: a global picture of prevalence, incidence, and associated risk factors. Rev Urol 2010;12(2-3):e86-96

Saigal CS, Joyce G, Timilsina AR; Urologic Diseases in America Project.

Direct and indirect costs of nephrolithiasis in an employed population: opportunity for disease management? Kidney Int 2005;68(4):1808-14.

Taylor EN, Stampfer MJ, Curhan GC. Obesity, weight gain, and the risk of kidney stones. JAMA 2005;293(4):455-62.

Williams RE. Long-term survey of 538 patients with upper urinary tract stone. Br J Urol 1963;35:416-37.

137 SINTOMAS URINÁRIOS BAIXOS

Elcio Tadashi Nakano

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Os sintomas urinários são indicadores subjetivos de doenças ou mudanças nas condições urinárias percebidas pelo paciente, cuidador ou parceiro, e podem levar o indivíduo a procurar ajuda de profissionais da saúde.

São manifestações clínicas de distúrbios do trato urinário inferior que evoluem com disfunção do mecanismo normal da micção, por consequência de processos inflamatórios ou alterações na capacidade de concentração da urina ou produção excessiva.

QUADRO CLÍNICO

Sintomas relacionados ao mecanismo de micção

O trato urinário inferior agrupa um conjunto de estruturas inter-relacionadas que têm como função o acúmulo de urina por meio do enchimento da bexiga, mantendo perfeita continência durante essa fase e a realização do esvaziamento periódico voluntário.

Os sintomas relacionados à micção decorrem de anormalidades na fase de enchimento/armazenamento e esvaziamento/micção. Para o armazenamento vesical, são necessárias capacidade de acomodação da urina a baixas pressões durante o enchimento (complacência), sensibilidade normal para percepção de desejo miccional, função esfincteriana preservada para continência e ausência de contrações vesicais não inibidas (hiperatividade detrusora).

A fase miccional requer musculatura lisa vesical (músculo detrusor) com contração coordenada com adequada intensidade e duração, além de concomitante relaxamento esfincteriano e ausência de obstrução anatômica.

Sintomas da fase de enchimento vesical

Os sintomas do enchimento vesical incluem aumento da frequência miccional, urgência, urge-incontinên-

-MRCM.indb 622 12/5/17 4:05 PM

cia, incontinência e dor vesical. A bexiga do adulto possui capacidade normal de 400-500 mL. A capacidade vesical pode estar reduzida por déficit de complacência vesical (p. ex., tuberculose, cistite por irradiação, cistite intersticial ou obstrução infravesical crônica) ou funcional, por resíduo pós-vesical elevado (p. ex., prostatismo, estenose de uretra). A capacidade está aumentada nos casos de déficit de sensibilidade vesical ou falência vesical (p. ex., DM e bexiga neurogênica).

Durante o enchimento vesical, podem ocorrer contrações não inibidas do detrusor (hiperatividade detrusora) com sintomas de necessidade súbita e iminente de micção, caracterizando a urgência miccional. Tem como causas obstrução infravesical, inflamação vesical, doenças neurológicas e envelhecimento vesical. Caso sejam observadas contrações de altas amplitudes, com pressões superiores à contração esfincteriana, pode ocorrer urgência seguida de perda urinária, caracterizando urge-incontinência.

O aumento da frequência miccional é o sintoma resultante da perda de capacidade vesical, por urgência ou excesso de produção de urina, reduzindo o intervalo entre as micções. A dor vesical por aumento da sensibilidade vesical no enchimento decorre de inflamação em casos de cistite infecciosa, actínica e intersticial. Alguns casos crônicos evoluem com contração vesical e perda da complacência.

A incontinência urinaria é a perda urinária involuntária de urina, que pode ser periódica ou constante, congênita ou adquirida. As causas congênitas incluem extrofia de bexiga, epispádias e ureter ectópico. As causas adquiridas são decorrentes de lesão esfincteriana após procedimentos como prostatectomia radical e trabalho de parto normal. Ocorrem perdas constantes após fístulas urinárias e lesão esfincteriana grave.

Nos casos de incontinência urinária de esforço, há perda urinária associada ao esforço físico, decorrente de fraqueza esfincteriana de algum grau ou mesmo fraqueza da musculatura pélvica. São mais comuns em mulheres idosas e multíparas.

Sintomas de esvaziamento vesical/micção

Os sintomas do esvaziamento vesical são decorrentes de obstrução infravesical que pode ocorrer nos níveis do colo vesical, esfíncter externo, próstata, uretra e meato uretral; ou decorrentes da ausência de contração vesical eficiente. Na infância, as principais causas são congênitas, entre elas válvula de uretra posterior, mielomeningocele e ureteroceles. Na idade adulta, estão entre as causas estenoses de uretra traumáticas e pós-infecciosas, mielopatias, cálculos vesicais e doenças neurológi-

cas. Em indivíduos idosos, são mais comuns hiperplasia prostática benigna e hipocontratilidade vesical.

Os sintomas mais comuns são hesitância, jato fraco, esforço miccional, jato intermitente, sensação de esvaziamento incompleto, gotejamento terminal e retenção urinária. A hesitação em iniciar o jato urinário é um dos sintomas precoces da obstrução infravesical. À medida que a obstrução aumenta, o tempo de hesitação aumenta. Geralmente, esse tempo está associado ao esforço muscular para iniciar, melhorar ou manter o fluxo urinário. O jato fraco é a percepção de redução do calibre do jato urinário e do fluxo, comparada a jatos prévios ou a outros indivíduos. O jato intermitente e entrecortado pode ser decorrente de micção com necessidade de esforço miccional ou obstruções bruscas por cálculo vesical ou adenoma prostático. A sensação de urina residual é a manutenção do desejo vesical mesmo após ter completado a micção e pode ser decorrente de inflamação vesical ou resíduo pós-miccional elevado. Outro sintoma é o gotejamento pós-miccional, que é a perda involuntária logo após o término da micção.

A retenção urinária aguda é a incapacidade súbita de urinar associada a dor agonizante decorrente da obstrução infravesical e de globo vesical palpável. É mais comum em homens com sintomas prévios de hiperplasia prostática benigna. A retenção pode também ser crônica, caracterizada por elevado resíduo pós-miccional, e acompanhada de bexigoma e perdas urinárias por transbordamento (incontinência paradoxal). Geralmente, é indolor, associada a sintomas de frequência, urgência e jato fraco.

Sintomas de cistite

Estão entre os sintomas de cistite: infecções de bexiga, inflamação vesical decorrente de reações químicas ou actínicas, cistite intersticial, prostatite, psiconeurose, torção ou ruptura de cisto ovariano e corpos estranhos na bexiga.

Disúria

Disúria é descrita como queimação ao urinar localizada na uretra. A dor apenas se manifesta com a micção e desaparece depois. Com frequência, é o 1° sintoma sugestivo de infecção urinária. A micção dolorosa geralmente está associada a inflamação aguda de bexiga, próstata ou uretra.

Noctúria

A noctúria é a queixa de acordar ≥ 1 vez por noite para urinar. É precedida por sono e seguida pelo retorno ao sono após a micção. Pode ser decorrente de doença urológica miccional, como déficit de complacência ou hiperatividade detrusora, ou pela poliúria noturna.

-MRCM.indb 623 12/5/17 4:05 PM

A poliúria noturna é caracterizada pelo volume urinário da noctúria e 1ª micção após acordar > 1/3 do volume urinário diário. Está relacionada a doenças renais com perda de capacidade de concentração urinária, uso de diuréticos, elevada ingestão hídrica antes da hora de dormir, retenção hídrica consequente a insuficiência cardíaca ou a apneia obstrutiva do sono.

DIAGNÓSTICO E TRATAMENTO

O diagnóstico da causa dos sintomas urinários baixos é baseado na suspeita clínica de acordo com a idade do paciente e comorbidades, além de exames subsidiários. Na Tabela 1, são apresentados exemplos das queixas mais comuns associadas às doenças.

Tabela 1 Queixas mais comuns associadas aos sintomas urinários baixos				
Suspeita clínica	Quadro clínico típico	Investigação	Tratamento	
Hiperplasia prostática benigna	Homem idoso com sintomas de enchimento e esvaziamento	Exame físico, urina tipo 1, PSA, creatinina, exames de imagem do trato urinário e exame urodinâmico em alguns casos	De acordo com o grau dos sintomas com medicação oral (alfabloqueadores e inibidores da 5-redutase) ou cirurgia	
Bexiga hiperativa	Idosos com predomínio de sintomas de urgência e frequência	Exame físico, de urina tipo 1, antígeno prostático específico, creatinina, exames de imagem do trato urinário e exame urodinâmico em alguns casos	De acordo com o grau dos sintomas com medicação (anticolinérgicos) ou cirurgia (aplicação de toxina botulínica)	
Infecção urinária	Mulher jovem com queixa de disúria	Urina tipo 1 e urocultura	Antibioticoterapia empírica	
Noctúria	Noctúria	Afastar hiperplasia prostática benigna, bexiga hiperativa e poliúria noturna Investigar insuficiência cardíaca, síndrome nefrótica, insuficiência hepática, apneia	Controle clínico da doença de base, redução de ingestão hídrica noturna, regularização do horário do uso de diuréticos, medicação em casos selecionados (desmopressina)	

(continua)

Tabela 1 Queixas mais comuns associadas aos sintomas urinários baixos				
Suspeita clínica	Quadro clínico típico	Investigação	Tratamento	
Incontinência urinária de esforço	Mulher com perdas urinárias aos esforços	Exame urodinâmico	Fisioterapia pélvica, medicação ou cirurgia	
Estenose de uretra	Homem com sintomas de esvaziamento e história de trauma perineal, procedimento urológico uretral ou uretrite	Uretrocistografia	Tratamento cirúrgico	

PSA: antígeno prostático específico.

BIBLIOGRAFIA

138

Abrams P, Cardozo L, Fall M, Griffiths D, Rosier P, Ulmsten U, et al. The standardisation of terminology of lower urinary tract: report of standardisation sub-committee of the International Continence Society. Neurourol Urodyn 2002;21:167-78.

Cornu JN, Abrams P, Chapple CR, Dmochowski RR, Lemack GE, Michel MC, et al. A contemporary assessment of nocturia: definition, epidemiology, pathophysiology, and management – a systematic review and meta-analysis. Eur Urol 2012;62(5):877-90.

McAninch JW. Sintomas dos distúrbios do trato genitourinário. In: Tanagho EA, McAninch JW. Urologia geral de Smith. 17.ed. Porto Alegre: Artmed; 2008.

Wein AJ. Pathophysiology and classification of lower urinary tract dysfunction: overview. In: Wein AJ, Kavoussi LR, Novick AC, Partin AW, Peters CA. Campbell-Walsh urology. 10.ed. Philadelphia: Elsevier; 2012.

INCONTINÊNCIA URINÁRIA

Fabio Yoshiaki Tanno, Bruno Camargo Tiseo, Marcos Lucon, Homero Bruschini

A incontinência urinária afeta crianças e adultos. Nestes, é mais frequente e causa grande impacto na qualidade de vida, comprometendo o convívio social, atrapalhando o desempenho no trabalho e afetando a vida sexual e as relações afetivas.

Mais de 200 milhões de pessoas ao redor do mundo vivem com incontinência urinária. Sua incidência aumenta conforme a idade dos pacientes e atinge níveis de 40-50% naqueles com idade > 70 anos. Conforme a expectativa de vida aumenta, a incontinência afetará uma parcela

-MRCM.indb 624 12/5/17 4:05 PM

cada vez maior de pacientes. É muito importante que todos os médicos tenham conhecimento e possam participar ativamente no processo de diagnóstico para o adequado encaminhamento para tratamento dessa condição.

A incontinência urinária pode ser didaticamente explicada com base no déficit da função acometida: armazenar ou esvaziar a urina. As bexigas que armazenam pouca urina fazem-no por comprometimento na função de reter a urina, por ter contrações que as fazem urinar involuntariamente ou por serem contraídas. Tipicamente, têm boa micção. Já naquelas com incapacidade de impedir a perda da urina em situações de aumento de pressão abdominal, como tosse ou manobra de Valsalva, costuma haver defeito do esfíncter urinário, da posição anatômica da uretra, ou ambos. As bexigas que perdem urina em decorrência de contrações detrusoras involuntárias produzem um desejo imperioso para micção de baixos volumes de urina. As bexigas contraídas são literalmente pequenas, por fatores como radioterapia externa. Contudo, existem as bexigas cuja capacidade vesical pode estar aumentada. Ocorre quando a bexiga não se contrai, por deficiência da musculatura detrusora de origem neurológica ou secundária à obstrução infravesical. Tipicamente, esses pacientes não têm boa função de esvaziamento vesical, e a micção é ausente ou com baixo fluxo. Vale ressaltar, ainda, que todos os componentes citados podem estar presentes no mesmo paciente.

■ INCONTINÊNCIA URINÁRIA DE ESFORÇO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A incontinência urinária de esforço consiste na perda involuntária de urina relacionada a esforço físico, tosse, espirro e riso. Nesses casos, a bexiga tem boa capacidade para armazenar a urina. A incontinência pode ser causada por perda do suporte uretral que causa hipermobilidade, mau funcionamento do esfíncter e movimentação assimétrica das paredes anterior e posterior do colo vesical e da uretra proximal.

EPIDEMIOLOGIA

Trata-se da incontinência urinária mais comum em mulheres e que aumenta com a idade, chegando a 35% da população feminina. De certa forma, as etiologias costumam estar reunidas em maior ou menor grau na mesma paciente.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é clínico, feito com base nas queixas do paciente. Detalhes como intensidade da perda, intervalo miccional, sintomas relacionados, uso de medicações e doenças sistêmicas são de extrema importância para definição da necessidade de investigação adicional e do tipo de tratamento que será empregado.

O exame físico pélvico pode mostrar hipermobilidade uretral, bem como outras anomalias genitais como prolapsos genitais (cistocele ou retocele) ou mobilidade da parede anterior da vagina. O prolapso genital pode causar obstrução vesical, impedindo a micção e mascarando a incontinência esfincteriana.

Alguns fatores aumentam o risco para deficiência esfincteriana intrínseca, como cirurgia prévia uretral ou periuretral (por fibrose ou denervação), lesão neurológica (se parassimpática completa, há arreflexia e retenção; se simpática, também há perda do tônus esfincteriano), radiação e deficiência de estrógeno.

O teste do absorvente (*pad test*) pode confirmar as perdas relatadas pelo paciente. O estudo urodinâmico, que consiste na medida da capacidade da bexiga de armazenar urina e no estudo da pressão e do fluxo vesicais ao urinar, é útil na investigação, já que é possível simular as perdas e calcular a pressão de perda de urina. É muito importante em pacientes com antecedentes de cirurgias prévias e doenças sistêmicas como diabetes, já que podem ser excluídas outras etiologias. Pacientes com sintomas clássicos de incontinência de esforço e sem outras alterações miccionais podem prescindir desse exame para definição terapêutica.

Utilização de diário miccional aferindo volume urinário e horário das micções, assim como os sintomas de urgência ou perdas urinárias, também pode ser importante para identificar outras causas de perdas.

TRATAMENTO

O tratamento da incontinência urinária de esforço nos casos mais leves pode ser inicialmente conservador, com aumento da frequência miccional e diminuição da ingestão hídrica. Existe também a fisioterapia com exercícios pélvicos ou com eletroestimulação da musculatura pélvica (biofeedback); no entanto, o principal tratamento é cirúrgico, com suspensão do segmento vesicouretral ou métodos de aumento da pressão uretral. As técnicas cirúrgicas incluem abordagens que vão desde as suprapúbicas (colpossuspensão de Burch) até as faixas de suspensão uretral (slings), de diferentes materiais. Atualmente, a técnica mais utilizada é o uso de slings pubovaginais sem tensão, de modo a restaurar a continência natural sem obstruir o fluxo miccional. Os slings podem ser de fáscia ou de materiais sintéticos (polipropileno). Essa técnica é de baixa complexidade e tem taxa de sucesso elevada (> 90%). Opções alternativas para casos específicos são o uso de injeção uretral de polímero e esfíncter artificial.

-MRCM.indb 625 12/5/17 4:05 PM

URGE-INCONTINÊNCIA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Urge-incontinência consiste na perda involuntária de urina associada ou imediatamente precedida por sintoma de urgência ou premência para urinar. As principais características associadas são a instabilidade detrusora e a tentativa sem sucesso de inibir a micção. O resultado é a diminuição da capacidade funcional de armazenamento da bexiga, sem comprometer seu esvaziamento. É observada tanto em homens, quanto em mulheres, especialmente após a 5ª ou a 6ª décadas de vida.

Disfunção vesical neurogênica, muscular ou urotelial podem causar urge-incontinência, bem como os vários sintomas da síndrome conhecida por bexiga hiperativa. Esta pode ser causada por hiperplasia prostática benigna, diabetes, lesões neurológicas, infecção, inflamação (cistite intersticial) ou causas iatrogênicas.

DIAGNÓSTICO

Na investigação da urge-incontinência, uma anamnese detalhada é imprescindível, avaliando-se como se dão as perdas urinárias, a fim de verificar a presença de vontade imperiosa para urinar precedendo a perda, a ausência de relação com esforço físico (para diferenciar de incontinência urinária de esforço), a frequência das perdas e seu impacto na qualidade de vida.

Exame físico pélvico deve ser realizado, bem como análise urinária (bioquímica e cultura). Em pacientes com condições mais complexas (presença de prolapsos genitais, cirurgias prévias, lesões neurológicas), deve ser realizado o estudo urodinâmico, que evidenciará contração detrusora não inibida associada à sensação de urgência e sucedida pela perda urinária.

TRATAMENTO

A principal forma de tratamento é medicamentosa. O tratamento inicial pode ser feito com medicações anticolinérgicas (oxibutinina, tolterodina, daliferacina, soliferacina), que agem inibindo os receptores muscarínicos e reduzindo, assim, as contrações detrusoras involuntárias. Cerca de 70% dos pacientes melhoram com esse tratamento. Sintomas relacionados à estimulação parassimpática, como boca seca e constipação, são efeitos colaterais conhecidos e podem levar à interrupção do tratamento por intolerância do paciente.

A injeção intravesical de toxina botulínica A tem se mostrado uma opção promissora no tratamento da urge-incontinência em pacientes refratários à terapia medicamentosa em longo prazo. A aplicação no músculo detrusor leva a bloqueio muscular por inibição da libe-

ração de acetilcolina na placa motora. Observou-se melhora na capacidade vesical, na urgência, no intervalo miccional e na frequência de perdas. Ainda não há padronização de doses, do número de injeções a serem aplicadas, nem das melhores localizações, mas estudos prospectivos estão sendo realizados com esse objetivo. Alguns pacientes podem apresentar dificuldade miccional culminando com retenção urinária dependendo da dose utilizada nas aplicações, e este é o efeito indesejável que mais preocupa nessa terapêutica.

Em pacientes que não toleram ou não podem usar medicação, a cirurgia está indicada para resgatar a qualidade de vida e preservar o trato urinário. O tratamento consiste na ampliação da bexiga com segmento intestinal, de modo a promover maior capacidade funcional de armazenamento. A taxa de sucesso é de cerca de 80%. Presença de muco e degeneração maligna em longo prazo são as principais complicações.

INCONTINÊNCIA URINÁRIA MISTA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Incotinência urinária mista consiste em perdas urinárias relacionadas ao esforço, mas também a sintomas de urgência e urge-incontinência. Nesses casos, a bexiga tolera pouco volume de urina, seja porque alguma contração vesical não inibida leva ao esvaziamento involuntário, ou porque algum aumento de pressão leva a perdas. Corresponde a cerca de 1/3 de todos os casos de incontinência urinária em mulheres.

DIAGNÓSTICO

Na anamnese, é importante determinar qual dos componentes se impõe nas queixas do paciente, o que vai determinar a estratégia de tratamento. O estudo urodinâmico é fundamental na determinação dos componentes da incontinência, já que permite avaliar qualitativa e quantitativamente as perdas por esforço e a presença de hiperatividade detrusora.

TRATAMENTO

O tratamento inicial é semelhante ao da urge-incontinência, utilizando-se medicamentos antimuscarínicos e medidas comportamentais (exercícios pélvicos, micção programada), com melhora relatada em até 70% dos pacientes tratados. Caso não se observe melhora satisfatória, há, ainda, a possibilidade de se tratar o componente de incontinência urinária de esforço, mais comumente com a cirurgia de *sling*. Trata-se de um tópico ainda controverso, já que pode aumentar a resistência uretral e piorar a hiperatividade detrusora e, consequentemen-

-MRCM.indb 626 12/5/17 4:05 PM

te, a urge-incontinência. Porém, se a maior parte da incontinência for relativa ao esforço, pode-se proceder à colocação de *sling* alertando o paciente para risco de menor chance de correção total do quadro.

INCONTINÊNCIA URINÁRIA POR TRANSBORDAMENTO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Incontinência urinária por transbordamento é definida como perda involuntária de urina associada à hiperdistensão da bexiga. Está relacionada a algum fator obstrutivo à saída de urina ou à incapacidade da bexiga de realizar um esvaziamento eficiente. São causas de obstrução infravesical no homem: hiperplasia prostática benigna, hiperplasia do colo vesical, estenose de uretra e, mais raramente, câncer de próstata. Por sua vez, na mulher, a obstrução uretral pode ser causada por cistocele, prolapsos genitais ou cirurgia prévia para incontinência.

DIAGNÓSTICO

Disfunção detrusora pode ser causada por medicamentos, lesão nervosa, diabetes ou períodos prolongados de hiperdistensão. Para se avaliar a eficiência do esvaziamento vesical, utiliza-se a medida do resíduo pós-miccional, que pode ser feito por USG ou por cateterismo vesical após a micção. Um resíduo \leq 50 mL é considerado normal, enquanto valores > 200 mL indicam esvaziamento vesical deficiente.

Para investigação da causa do mau esvaziamento vesical, o estudo urodinâmico e a uretrocistografia retrógrada e miccional são armas diagnósticas importantes, pois juntas podem demonstrar tanto algum fator obstrutivo, um fluxo urinário reduzido associado à elevada pressão detrusora, quanto uma hipocontratilidade detrusora que também apresenta baixo fluxo, mas com pressão de micção reduzida.

TRATAMENTO

O tratamento da incontinência urinária por transbordamento visa eliminar os fatores reversíveis e tratar os irreversíveis. No caso de uma obstrução por hiperplasia prostática, por estenose de uretra ou por prolapso genital, deve-se proceder ao seu tratamento específico. Quando não se encontra um fator responsável, medidas como micção programada e redução da ingestão hídrica são úteis.

Quando não há causa obstrutiva identificada e há hipocontratilidade detrusora, o tratamento consiste inicialmente em se otimizar o esvaziamento vesical, por SVD ou cateterismo limpo intermitente. Essa medida

inicial deve ser mantida durante o período em que se eliminam as possíveis causas reversíveis (medicamento, infecção, constipação). Após esse período inicial (em média, 15-30 dias), caso não haja recuperação da eficiência da micção, tais medidas para manter o esvaziamento vesical periódico deverão ser mantidas.

INCONTINÊNCIA URINÁRIA NEUROGÊNICA

A incontinência urinária neurogênica pode ser classificada em 2 tipos principais:

- ativa: ocorre em pacientes com lesão neurológica espástica, associada à hiperatividade detrusora, com mecanismo esfincteriano íntegro, sem controle voluntário, porém não coordenado com as contrações vesicais. As perdas ocorrem quando as pressões intravesicais se elevam além da capacidade esfincteriana, geralmente quando ocorrem contrações vesicais não inibidas (hiperatividade detrusora). Nesses casos, tanto a função de armazenamento como a de esvaziamento estão comprometidas. Esse tipo de incontinência é mais comum em pacientes com lesão suprassegmentar ou de neurônio motor superior. Avaliação neurológica detalhada e estudo urodinâmico são necessários nesses pacientes. O tratamento consiste em inibir as contrações vesicais involuntárias (com anticolinérgicos ou injeção intravesical de toxina botulínica) e promover esvaziamento vesical adequado com cateterismo limpo intermitente. Esses pacientes mantêm o sistema excretor com alta pressão a maior parte do tempo, impondo ao trato urinário alto pressões que podem gerar lesões irreversíveis, levando a doença renal crônica se não forem bem acompanhados e adequadamente tratados;
- passiva: ocorre em pacientes cujo mecanismo esfincteriano está enfraquecido ou ausente. Dessa maneira, qualquer aumento da pressão intravesical, ou mesmo da pressão intra-abdominal, leva a perda de urina. O quadro vesical é parecido com aquele da incontinência por esforço, em que a bexiga tem a propriedade de armazenar bem a urina, mas não o faz porque os mecanismos que impedem as perdas estão comprometidos. Esse tipo de incontinência é mais comum em pacientes com lesão do centro pontino da micção ou com lesões nervosas mais distais. As opções de tratamento vão desde apenas cateterismo limpo intermitente para evitar enchimento vesical excessivo até medidas mais complexas, como esfincter artificial ou derivação urinária externa. Esse tipo de incontinência não traz riscos ao trato urinário alto, já que as perdas acontecem com baixas pressões intravesicais, protegendo o sistema excretor de lesões por pressões elevadas.

-MRCM.indb 627 12/5/17 4:05 PM

OUTRAS CAUSAS

FÍSTULAS

As fístulas geniturinárias são mais comuns em mulheres após procedimento cirúrgico pélvico e/ou parto. Em sua maioria, caracterizam-se por perda urinária constante, por via não uretral (em geral, via vaginal) e independentemente do ato da micção. Podem ser classificadas de acordo com seu trajeto: vesicovaginal, vesicouterina, ureterovaginal, ureterouterina, ureterouretral. Cada tipo tem seus métodos diagnósticos e tratamento específicos, em sua maioria cirúrgicos, envolvendo exérese do trajeto fistuloso e reconstrução do trato urinário.

LESÕES ESFINCTERIANAS

Com o aumento do diagnóstico de tumor maligno de próstata, cada vez mais homens são submetidos ao tratamento. Como sequela da cirurgia de prostatectomia radical, pode ocorrer incontinência urinária decorrente da insuficiência esfincteriana. Esse tipo de incontinência também é visto como consequência de radioterapia externa ionizante, que pode, ainda, levar a contratura vesical. Seu tratamento é feito com o uso de dispositivos que simulam o esfíncter (*sling* masculino, esfíncter artificial), mas que são de alto custo e indisponíveis na maioria dos serviços públicos brasileiros.

Outros procedimentos que podem causar incontinência urinária são aqueles relacionados à própria manipulação do esfíncter natural, como uretrotomias ou uretroplastias.

BIBLIOGRAFIA

Anger JT, Saigal CS, Litwin MS. The prevalence of urinary incontinence among community dwelling adult women: results from the National Health and Nutrition Examination Survey. J Urol 2006;175(2):601-4.

Chapple CR, Gormley EA. Developments in pharmacological therapy for the overactive bladder. BJU Int. 2006;98 Suppl 1:78-87; discussion

Dmochowski R, Staskin D. Mixed incontinence: definitions, outcomes, and interventions. Curr Opin Urol 2005;15(6):374-9.

Dmochowski RR, Blaivas JM, Gormley EA, Juma S, Karram MM, Lightner DJ, et al. Update of AUA guideline on the surgical management of female stress urinary incontinence. J Urol 2010;183(5):1906-14.

Holroyd-Leduc JM, Straus SE. Management of urinary incontinence in women: scientific review. JAMA 2004;291(8):986-95.

Lucas MG, Bosch RJ, Burkhard FC, Cruz F, Madden TB, Nambiar AK, et al. European Association of Urology guidelines on assessment and nonsurgical management of urinary incontinence. Actas Urol Esp 2013;37(4):199-213.

Lucas MG, Bosch RJ, Bukhard FC, Cruz F, Madden TB, Nambiar AK, et al. European Association of Urology guidelines on surgical treatment of urinary incontinence. Eur Urol 2012;62(6):118-28.

Norton P, Brubaker L. Urinary incontinence in women. Lancet 2006; 367(9504):57-67.

Oelke M, Bachmann A, Descazeaud A, Emberton M, Gravas S, Michel MC, et al. EAU guidelines on the treatment and follow-up of non-

-neurogenic male lower urinary tract symptoms including benign prostatic obstruction. Eur Urol 2013;64(1):118-40.

Stohrer M, Blok B, Castro-Diaz D, Chartier-Kastler E, Del Popolo G, Kramer G, et al. EAU guidelines on neurogenic lower urinary tract dysfunction. Eur Urol 2009;56(1):81-8.

139

DISFUNÇÃO ERÉTIL

Giuliano Betoni Guglielmetti, José Cury, Maurício Dener Cordeiro

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Disfunção erétil é definida como a incapacidade persistente de ter e manter ereções suficientes para relação sexual satisfatória. Afeta até 20% da população e impacta significativamente a qualidade de vida dos indivíduos e suas famílias. Representa, na maioria das vezes, apenas sintoma de doença cardiovascular sistêmica e está, portanto, associada a fatores etiológicos semelhantes, além de maior risco de desenvolver eventos cardiovasculares. Em outros casos, pode ser secundária a cirurgias pélvicas, traumas, doenças neurológicas, deficiência hormonal e questões psicológicas.

Classicamente, é dividida em 2 grupos: psicogênica e orgânica. No entanto, frequentemente se apresentam em associação, já que pequenas dificuldades para atingir ereções plenas podem ser potencializadas por perda da confiança e ansiedade de *performance*.

DIAGNÓSTICO

A história e o quadro clínico são essenciais para diferenciar as disfunções puramente psicogênicas das orgânicas ou mistas. Indivíduos jovens, sem fatores de risco para doença cardiovascular, sem antecedentes de doenças neurológicas, trauma ou cirurgia pélvica tipicamente se apresentarão com disfunção psicogênica. Habitualmente, relatam ereções matinais ou noturnas preservadas e com boa rigidez, além de ereções normais à masturbação. É comum também apresentarem dificuldade para manter as ereções no momento da penetração, quando a ansiedade é maior.

O quadro pode estar também associado a ejaculação precoce, já que o fator etiológico (ansiedade de *perfomance*) é o mesmo. Quadros típicos de disfunção psicogênica não necessitam de investigação adicional; no entanto, quadros graves podem ser desafiadores ao urologista, e podem ser necessários exames adicionais.

Outros pacientes podem mostrar-se resistentes ao diagnóstico, e a propedêutica armada pode auxiliar a es-

-MRCM.indb 628 12/5/17 4:05 PM

clarecer a etiologia. Indivíduos com idade avançada, com fatores de risco ou doença cardiovascular instalada, doenças neurológicas, disfunções hormonais e perda das ereções espontâneas estão sob risco de apresentarem disfunção hormonal orgânica.

Algumas situações especiais demandam investigação adicional, entre elas:

- disfunção erétil primária (não secundária a causas orgânicas ou psicogênicas);
- história de trauma que possa se beneficiar de cirurgia vascular curativa;
- deformidades penianas (p. ex., doença de Peyronie);
- disfunções psiquiátricas ou psicossexuais complexas;
 - disfunções endócrinas.

Indivíduos com ereções noturnas normais não apresentam disfunção do mecanismo e capacidade de ter ereções e são, portanto, caracterizados como portadores de disfunção psicogênica. O Rigiscan® é um aparelho capaz de registrar o grau de rigidez, a duração e o número de ereções noturnas. Indivíduos apresentando mais de 60% de rigidez com mais de 10 minutos de duração em ereções noturnas são considerados funcionalmente normais.

O Doppler peniano com ereção farmacoinduzida (injeção intracavernosa de agentes erectogênicos) é um teste minimamente invasivo e é capaz de estudar o *status* vascular peniano. São considerados portadores de disfunção arterial os pacientes que apresentam pico sistólico < 30-35 cm/s nas artérias cavernosas. Disfunção veno-oclusiva é definida como pico diastólico > 5 cm/s ou índice de resistividade < 0,8. Pacientes com Doppler peniano alterado e candidatos a cirurgias vasculares reconstrutivas devem ser submetidos a exames de imagem adicionais, como arteriografia pélvica ou peniana, cavernosografia e cavernosometria.

Avaliação hormonal deve ser solicitada a pacientes com risco de disfunção hormonal associada. A reposição hormonal está associada a melhores resultados no tratamento da disfunção erétil; além disso, indivíduos hipogonádicos apresentam maior risco de desenvolver eventos cardiovasculares. Pacientes com síndrome metabólica, idosos, diabéticos, com diminuição da libido e diminuição do volume testicular estão sob maior risco de apresentar hipogonadismo associado. A avaliação hormonal inicial deve conter dosagem sérica de LH, testosterona total, testosterona livre e biodisponível, se possível.

É importante frisar que, na maioria das vezes, a disfunção erétil configura apenas um sintoma de doença cardiovascular sistêmica. Trata-se de fator de risco independente para o desenvolvimento de eventos cardiovasculares e apresenta-se, em média, 4-5 anos antes de um IAM. Tal fato levou ao surgimento da "teoria do calibre arterial", que sugere que a artéria pudenda interna e a cavernosa seriam passíveis de obstrução precoce por placas de aterosclerose menores em razão de seu menor calibre. Portanto, é importante realizar estratificação de risco cardiovascular nesses indivíduos e tratar a doença de base.

TRATAMENTO

Poucos pacientes com disfunção erétil são passíveis de serem curados, como indivíduos jovens vítimas de traumas com lesões arteriais, disfunção hormonal grave e disfunção erétil puramente psicogênica.

Psicoterapia, associada ou não a tratamento medicamentoso, está indicada para indivíduos com disfunção erétil psicogênica, mas o tratamento apresenta resultados variáveis e idealmente deve ser realizado por equipes multiprofissionais e especializadas.

Revascularização de lesões arteriais apresenta taxa de sucesso próxima de 70% em centros especializados e em casos selecionados.

Por fim, disfunções hormonais devem ser investigadas para se determinar a causa de base e a possibilidade de reversão. Em pacientes com falência testicular, a reposição hormonal apresenta taxa de sucesso elevada.

As recomendações de tratamento, bem como seu nível de evidência e grau de recomendação, são apresentadas na Tabela 1.

Tabela 1 Recomendações de tratamento para disfunção erétil					
Recomendações	NE	GR			
Mudanças de estilo de vida e fatores de risco devem acompanhar ou preceder o tratamento	1b	А			
Drogas erectogênicas devem ser oferecidas o mais precocemente possível após prostatectomia radical	1b	Α			
Tratar causas curáveis antes, quando presentes	1b	В			
IPDE-5 é tratamento de 1 ^a linha	1a	Α			
Administração diária de IPDE-5 pode melhorar resultados e restaurar função erétil	1b	А			
Prescrição inadequada/incorreta e má complacência ao tratamento são as principais causas de falha do IPDE-5	3	В			
Reposição da testosterona melhora resposta ao IPDE-5 em pacientes hipogonádicos	1b	В			
Injeções intracavernosas são tratamentos de 2ª linha	1b	В			
Implante de prótese peniana é tratamento de 3ª linha	4	С			

GR: grau de recomendação; IPDE-5: inibidores da fosfodiesterase-5; NE: nível de evidência.

-MRCM.indb 629 12/5/17 4:05 PM

Tratamentos de 1^a linha

Os inibidores da fosfodiesterase-5 (IPDE-5) são considerados o principal tratamento de 1ª linha para a disfunção erétil. Por meio do bloqueio da fosfodiesterase, provocam acúmulo de AMPc intracelular, o que facilita o relaxamento da musculatura lisa intracavernosa e, consequentemente, as ereções. Eles não induzem ereções isoladamente, apenas as facilitam, portanto, é necessário estímulo. Várias são as drogas disponíveis no mercado, diferindo basicamente em relação à farmacocinética. A opção por determinada medicação e posologia (dose e uso sob demanda × crônico) deve ser feita levando-se em conta preferências pessoais. Os efeitos colaterais mais comuns são: cefaleia (10-16%), rubor facial (10-12%), dispepsia (4-12%), congestão nasal (1-10%) e vertigem (2-3%). Não aumentam a incidência de eventos cardiovasculares, no entanto, o uso associado a nitratos é absolutamente contraindicado pelo risco de hipotensão. Também é necessária cautela na utilização dos IPDE-5 com alfabloqueadores por conta do risco de hipotensão.

O uso de dispositivos de ereção a vácuo associados a banda de constrição na base do pênis é considerado tratamento de 1ª linha também, mas apresenta alta taxa de insatisfação e abandono do tratamento. Mais comumente utilizados nos EUA, esses dispositivos apresentam taxa de abandono do tratamento próxima de 60% em 2 anos, sendo a grande maioria nos primeiros 3 meses.

Tratamentos de 2ª linha

A utilização de drogas injetáveis intracavernosas constitui o principal tratamento de 2ª linha. A principal medicação utilizada é a prostaglandina, 5-40 mcg. Pode ser utilizada isoladamente ou em associação a fentolamina e papaverina. Quando associadas, as 3 drogas são chamadas de trimix e apresentam taxa de resposta superior. São aplicadas aproximadamente 15 minutos antes das relações e devem produzir ereções de duração de 15-120 mi-

nutos. Os pacientes devem ser orientados a procurar atendimento médico caso apresentem ereções muito duradouras pelo risco de priapismo e fibrose. Complicações incluem dor peniana (até 50% dos pacientes), ereções prolongadas (5%), priapismo (1%) e fibrose (2%).

Outra opção é a prostaglandina aplicada por via uretral, na dose de 125-1.000 mcg. A taxa de sucesso é inferior à da injeção intracavernosa, mas este método exige menor treinamento e é mais aceito por alguns pacientes. Tal apresentação não está disponível no mercado brasileiro e precisa ser importada caso o paciente se interesse.

Tratamento de 3^a linha

O implante de prótese peniana constitui o tratamento de 3ª linha para disfunção erétil. Deve ser considerada para pacientes que falharam com tratamentos medicamentosos ou que desejam opção definitiva. Podem ser maleáveis ou infláveis. As maleáveis apresentam como complicações mais frequentes as infecções e extrusões. Já as infláveis apresentam mais frequentemente mau funcionamento mecânico e infecções. Apresentam alta taxa de satisfação (até 90%) quando indicadas criteriosamente.

BIBLIOGRAFIA

- Corona G, Rastrelli G, Monami M, Guay A, Buvat J, Sforza A, et al. Hypogonadism as a risk factor for cardiovascular mortality in men: a meta-analytic study. Eur J Endocrinol 2011;165(5):687-701.
- Hatzimouratidis K, Amar E, Eardley I, Giuliano F, Hatzichristou D, Montorsi F, et al. Guidelines on male sexual dysfunction: erectile dysfunction and premature ejaculation. Eur Urol 2010;57(5):804-14.
- Levine GN, Steinke EE, Bakaeen FG, Bozkurt B, Cheitlin MD, Conti JB, et al. Sexual activity and cardiovascular disease: a scientific statement from the American Heart Association. Circulation 2012;125(8):1058-72.
- Montorsi P, Ravagnani PM, Galli S, Salonia A, Briganti A, Werba JP, et al. Association between erectile dysfunction and coronary artery disease: matching the right target with the right test in the right patient. Eur Urol 2006;50(4):721-31.

DOENÇAS REUMATOLÓGICAS

MARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO

140

ROTEIRO BÁSICO DE EXAME REUMATOLÓGICO

Maria Helena Sampaio Favarato, Evelyn Feitoza

Para uma avaliação ideal do sistema musculoesquelético, é fundamental o levantamento da história clínica completa e direcionada. Na anamnese, ressaltam-se idade, gênero, profissão, atividade física recreacional ou competitiva, lado dominante, comorbidades, antecedentes reumatológicos e ortopédicos, irradiação, fatores de melhora e piora, bem como tempo da queixa, duração e velocidade de evolução e sintomas comemorativos. Após a realização de exame clínico geral completo, sugere-se seguir as etapas do exame geral ortopédico:

- inspeção estática: observar assimetrias, deformidades, lesões como abscessos, tumorações, manchas de neurofibromatose, vesículas, descolorações ou cicatrizes, bem como o trofismo muscular;
- inspeção dinâmica: amplitude de movimento de cada articulação e acompanhamento da coluna vertebral sob interesse;
 - palpação de partes moles;
 - palpação de estruturas ósseas;
 - manobras específicas;
 - exame neurológico;
 - exame de áreas associadas à irradiação da dor.

COLUNA CERVICAL

A manobra de Adson é um método para examinar a síndrome do desfiladeiro torácico que consiste em compressão nervosa ou escapular ao nível cervical (p. ex., costela acessória, tumorações) ou pela contratura dos músculos escalenos. Este exame testa a permeabilidade da artéria subclávia: palpando o pulso radial, abduzir e rodar externamente o membro superior do paciente, que deve, então, prender a respiração e mover a cabeça em direção ao membro examinado. Caso haja compressão da artéria, haverá diminuição do pulso e reprodução dos sintomas.

COLUNA TORÁCICA

O teste da inclinação anterior é uma medida para observar desalinhamento e é o mais sensível para detecção de escoliose. O examinador deve sentar-se na frente do paciente ou abaixar para ficar com os olhos no mesmo nível da coluna do paciente, que deve se inclinar com o objetivo de ficar com a coluna paralela ao solo, com os braços pendentes. A escoliose caracteriza-se pela rotação do eixo, com assimetria das escápulas.

COLUNA LOMBAR

O roteiro para avaliação da coluna lombar é explicado detalhadamente no Capítulo 141.

MARCHA

A observação da marcha é importante, dado que a sustentação do peso e a deambulação são funções vitais, bem como fonte de alterações biomecânicas que geram dor e incapacidade. Além disso, doenças musculoesqueléticas e neurológicas podem manifestar-se por meio de alterações de marcha.

A marcha normal ocorre em 2 fases: fase de apoio, em que o pé toca o solo, e fase de oscilação, quando o peso do corpo está apoiado sobre o membro oposto. A fase de apoio deve iniciar-se com o apoio do calcanhar no solo, com o joelho em extensão total. Em seguida, o peso corporal vai sendo transferido para a frente, pela borda externa do pé, ocorrendo o aplanamento do pé. Após o período de acomodação intermediária, em que a pessoa está equilibrada sobre a perna de apoio, o calcâneo se desprende, e todo o peso é transferido para as cabeças dos metatarsos. O desprendimento do calcâneo é acompanhado por flexão do joelho e quadril, em preparação para a fase de balanço. Na última parte da fase de apoio, desprendem-se os dedos. A fase de oscilação continua com o pé sendo elevado do solo acompanhado de flexão do joelho e do quadril, movendo--se para a frente. Depois, o joelho começa a estender, até que as forças da gravidade e da musculatura travam suavemente o movimento, e o calcâneo volta, então, a tocar o solo, completando o ciclo da marcha.

Fraqueza muscular pode causar alterações da marcha, principalmente quando envolve os seguintes músculos:

-MRCM.indb 631 12/5/17 4:05 PM

• glúteo médio: eleva a pelve do lado oposto ao membro que está apoiado, equilibrando o tronco sobre o quadril. Na insuficiência do glúteo médio, a pelve do lado oposto ao membro apoiado "cai" (sinal de Trendelenburg – Figura 1);

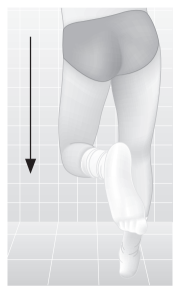


Figura 1 Teste de Trendelenburg. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

- glúteo máximo: principal extensor do quadril; portanto, quando insuficiente, há hiperextensão do tronco para trás quando o indivíduo põe o peso do corpo no membro afetado ("guinada do glúteo máximo");
- quadríceps: como extensor do joelho, é importante sobretudo para subida de escadas e estabilização do joelho. O paciente pode andar quase normalmente em solo nivelado, tendendo a usar a mão para segurar a parte anterior da coxa durante subidas;
- tríceps sural: musculatura responsável pela propulsão final para a frente no desprendimento dos dedos na fase de apoio. Se insuficiente, o paciente apresenta marcha com o pé plano ou com os calcâneos, sem o impulso dos pododáctilos;
- pré-tibiais: na sua insuficiência, o paciente não consegue manter a dorsiflexão do pé durante a marcha, com "queda" do pé. Para não arrastar a ponta do pé, o paciente exagera na flexão do joelho e do quadril, produzindo padrão de marcha conhecido como "escarvante".

Diferença no comprimento dos membros inferiores pode ser causa de alterações de marcha. Para a medida do membro inferior, mede-se a distância entre as espinhas ilíacas e os maléolos mediais, com a fita métrica passando pela face medial da patela à altura do joelho.

OMBRO

As queixas clínicas relacionadas aos ombros dividem-se em 2 categorias: as essencialmente ligadas a dor e limitação da amplitude de movimento e associadas aos tendões e mecanismos de deslizamento; e aquelas ligadas à estabilidade, as quais se relacionam com mecanismos de estabilização estática e dinâmica.

Manobras para avaliação de impacto

Devem ser realizadas as 3 manobras sistematicamente, a fim de se elevar a sensibilidade do exame clínico:

• teste do impacto de Neer (arco doloroso de Neer): elevação passiva rápida do membro superior no plano da escápula, fazendo o tubérculo maior do úmero se projetar contra a face anteroinferior do acrômio (Figura 2);



Figura 2 Teste do impacto de Neer. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

- teste do impacto de Hawkins-Kennedy: o membro superior é colocado em 90° de elevação, em rotação neutra com o cotovelo flexionado a 90°. Então, o membro superior é passivamente rodado rapidamente para dentro pelo examinador (Figura 3);
- teste do impacto de Yokum: o paciente coloca a mão sobre o ombro oposto e flexiona o braço, elevando ativamente o cotovelo (Figura 4).

Manobras para avaliação dos músculos do manguito rotador

■ Teste de Jobe: elevação ativa do membro superior contra resistência, em rotação medial (polegares apontados para baixo) (Figura 5). É positivo quando há dor ou perda de força no membro superior.



Figura 3 Teste do impacto de Hawkins-Kennedy. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.



Figura 4 Teste do impacto de Yokum. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.



Figura 5 Teste de Jobe. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

- Teste da cabeça longa do bíceps (*speed* ou *palm-up*): flexão ativa do membro superior em extensão e rotação lateral, contra resistência do examinador (Figura 6).
- Teste do infraespinal: com o cotovelo em 90° de flexão e membro ao lado do tórax, o paciente realiza ativamente rotação lateral contra resistência (Figura 7).

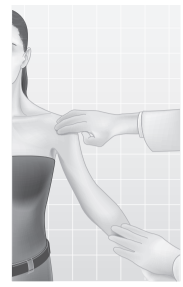


Figura 6 Teste de *speed* (ou *palm-up test* ou teste da cabeça longa do bíceps). Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

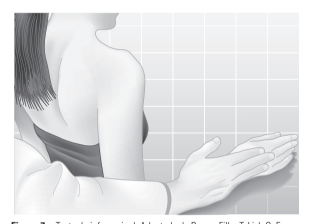


Figura 7 Teste do infraespinal. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

- Teste do infraespinal de Patte: com o membro superior em abdução de 90° com cotovelo flexionado a 90°, realiza-se rotação lateral contra resistência (Figura 8).
- Teste da rotação lateral não mantida ("teste da cancela"): o membro superior é posicionado como no teste do infraespinal. É, então, rodado passivamente pelo examinador, e esta posição deve ser mantida ativamente pela atuação conjunta do redondo menor e do infraespinal. A falha de um desses músculos provoca a perda da manutenção da posição, como uma cancela que se fecha, com os braços em direção ao tórax. Observe que não há outro teste que avalie o redondo menor isoladamente.
- Teste do subescapular (teste de Gerber ou *lift off test*): o paciente coloca o dorso da mão nas costas, sendo o normal atingir o nível de L5. Níveis abaixo ou in-

-MRCM.indb 633 12/5/17 4:05 PM



Figura 8 Teste de Patte. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

capacidade de encostar a mão indicam provável lesão. Nesse teste, o paciente deve fazer rotação medial ativa contra resistência do examinador (Figura 9).

COTOVELO

Teste de Cozen para epicondilite lateral ("cotovelo do tenista")

Com o cotovelo a 90° de flexão e o antebraço em pronação, o paciente realiza extensão ativa do punho contra resistência do examinador. O teste é positivo quando o paciente refere dor no epicôndilo lateral, origem da musculatura extensora (Figura 10).

Teste da epicondilite medial ("cotovelo do golfista")

Com o cotovelo flexionado, o antebraço em supinação e o punho em extensão, o cotovelo é estendido vagarosamente, e verifica-se se o paciente apresenta dor no

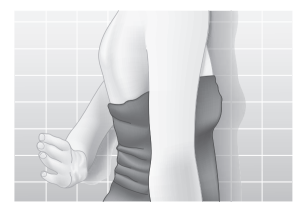


Figura 9 Teste do subescapular de Gerber (*lift off test*). Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

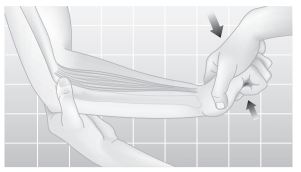


Figura 10 Teste de Cozen para a avaliação da epicondilite lateral. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001

epicôndilo medial. Outra manobra que pode ser feita é a flexão do punho contra resistência (Figura 11).

PUNHO

No punho, destaca-se a observação de sinovite, deformidades e limitações de sua amplitude de movimento.

Teste de Finkelstein para tenossinovite estenosante de DeQuervain

Com o polegar flexionado na palma e os dedos envolvendo o polegar, realiza-se passivamente desvio ulnar do punho. Considera-se o teste positivo quando há dor no processo estiloide do rádio (Figura 12).

Testes para síndrome do túnel do carpo

■ Teste de Phalen: manter o punho em flexão máxima por 1 minuto, com reprodução dos sintomas de dor e parestesia no território do nervo mediano. O teste de Phalen também pode ser aplicado na posição invertida, com os punhos em extensão máxima.

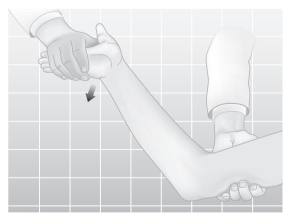


Figura 11 Avaliação da epicondilite lateral. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.



Figura 12 Teste de Finkelstein. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

■ Teste de Tinel: percussão suave no trajeto do nervo mediano, gerando dor e sensação de choque no trajeto do nervo. Pode ser usado também para outros territórios, sendo positivo na síndrome do túnel do tarso, em que o nervo tibial posterior é comprimido na altura do tornozelo.

QUADRIL

Inicia-se a inspeção com o paciente, descalço e desnudo, caminhando. Analisam-se desvios posturais, alterações da marcha, cicatrizes, assimetrias, tônus muscular e contraturas. A mobilidade articular é avaliada pela observação dos movimentos de flexão, extensão, rotação medial e lateral, abdução e circundação, que consiste nos demais movimentos combinados. Os testes para avaliação das articulações sacroilíacas são discutidos no Capítulo 148.

Síndrome do piriforme

O nervo isquiático corre superficialmente sobre os rotadores laterais e profundamente sob o piriforme. Na contratura deste, há dor localizada na região glútea, exacerbada por abdução e rotação medial, que aumentam tensão sobre o músculo.

JOELH0

O ideal é aplicar os testes dos 2 lados, para comparação.

Inspeção

Presença de valgo ou varo, flexões fixas ou joelho recurvado, alinhamento patelar, aumento de volume, comprimento de membros inferiores. Observar e palpar o tônus muscular da coxa e da perna.

Palpação

- Palpação à flexoextensão pode permitir ao examinador sentir a presença de crepitações.
- Com a palpação da patela, avalia-se também sua mobilidade lateral e medial.
- Com o paciente sentado, palpam-se os tendões da pata anserina, na porção medial.
- Na região posterior do joelho, procuram-se cistos, como o cisto de Baker, que corresponde ao espessamento da bolsa comum do gastrocnêmio e do semimembranáceo.

Manobras específicas

Teste da banda iliotibial

A síndrome da banda iliotibial é comum em corredores de longa distância e manifesta-se com dor em região lateral do epicôndilo femoral. Para testá-la, recorremos ao chamado teste de Ober, no qual o paciente se deita sobre o lado não doloroso, enquanto o examinador estabiliza a pelve. Inicialmente, abduz-se e estende-se o quadril e, em seguida, realiza-se sua adução. Quando há retração da banda iliotibial, o quadril permanece passivamente abduzido.

Testes meniscais

- Teste de Smillie: palpação dolorosa da interlinha articular.
- Marcha de pato: paciente dá alguns passos agachado no chão. Evidencia lesões do corno posterior do menisco medial.
- Teste de McMurray: paciente deitado, quadril a 90° e joelhos em flexão máxima; o examinador segura o calcanhar do paciente e realiza rotação medial e lateral. Como em outros testes de menisco, o calcanhar aponta a lesão (Figura 13).
- Teste de Appley: paciente em decúbito ventral, compressão axial junto ao pé e rotação medial e lateral da perna até o paciente sentir dor (Figura 14). A contraprova do teste é feita com a distração da perna a partir da cama (para diferencial com condições que geram dor na face anterior do joelho, com dor desencadeada somente pelo toque do joelho na maca).
- Teste de Steinmann: paciente sentado sobre a mesa, com as pernas pendentes; realiza-se rotação medial e lateral da perna, segurando pelo pé (Figura 15).

Testes de função ligamentar

■ Teste de Lachman: paciente em decúbito horizontal, com o joelho flexionado a 30°; o examinador segura com uma das mãos o fêmur supracondilar e com a outra a região superior da tíbia, tentando realizar desli-

-MRCM.indb 635 12/5/17 4:05 PM



Figura 13 Teste de McMurray. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.





Figura 14 Teste de Appley. A: em compressão; B: em tração. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.



Figura 15 Teste de Steinmann. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.



Figura 16 Teste de Lachman. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

zamento anterior ou posterior dessas estruturas. Caso a tíbia se desloque para a frente, sugere-se lesão do ligamento cruzado anterior, e caso se desloque para trás, do ligamento cruzado posterior (Figura 16).

■ Teste da gaveta anterior e posterior: mesmo mecanismo do teste de Lachman, porém com joelho flexionado a 90°. Indica lesão do cruzado anterior e posterior, respectivamente (Figura 17).

TORNOZELO E PÉ

Observar dor e restrição à mobilidade à rotação do tornozelo, bem como à circundação da articulação.

• Sinal dos "muitos dedos" (*too many toes*): relaciona-se com insuficiência da musculatura tibial posterior,

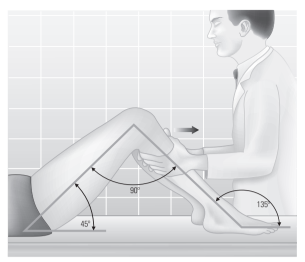


Figura 17 Teste de gaveta anterior. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

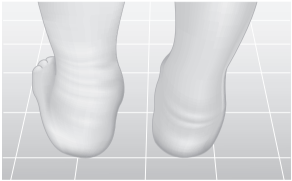


Figura 18 Sinal de *too many toes* à esquerda. São visíveis o 3°, o 4° e o 5° dedos, enquanto no lado oposto nem mesmo o 5° dedo pode ser observado. Adaptada de Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

gerando o pé plano adquirido do adulto. Em indivíduos normais, quando se olham tornozelo e pé por trás, aparece lateralmente apenas um artelho. Caso haja insuficiência do tendão do tibial posterior, aparecem mais dedos lateralmente (Figura 18).

- Teste da compressão látero-lateral do antepé (*squeeze*): detecta processos inflamatórios e neoplásicos na região.
- Sinal de Mulder: é positivo no neuroma de Mortondor quando há palpação da região das cabeças metatársicas com clique doloroso na região acometida, geralmente entre o 3° e o 4° artelhos. Relaciona-se com o uso de calçados de salto alto.

BIBLIOGRAFIA

Barros-Filho T, Lich O. Exame físico em ortopedia. 2.ed. São Paulo: Sarvier; 2001.

141 LOMBALGIA

Maria Helena Sampaio Favarato

Segundo motivo mais frequente de visita ao sistema médico, a lombalgia perde apenas para cefaleia. 90% dos indivíduos terão pelo menos um episódio de lombalgia durante a vida. É a causa mais comum de incapacidade em pessoas com idade < 45 anos.

Muitos pacientes terão episódio autolimitado e mesmo aqueles que procuram atendimento médico terão, em sua maioria, resolução completa do quadro em cerca de 1 mês; no entanto, até 1/3 dos pacientes terão queixas após 1 ano do episódio inicial, muitos deles com limitação de sua atividade laboral.

Eventualmente, a lombalgia representa manifestação de doença grave sistêmica ou de malignidade. Deve-se manter alto grau de suspeição para essas entidades, sendo preconizado rastrear todos os indivíduos com sinais de alarme, mesmo sabendo que a maioria deles terá uma causa mecânica benigna como responsável pela dor (95%).

ETIOLOGIA

Na minoria dos pacientes em atendimento primário, é encontrada uma causa específica, considerada como etiologia biomecânica. Entre elas, citam-se neoplasia (0,7%), fratura compressiva (4%), infecção (0,01%), hérnia (4%) e estenose de canal lombar (3%). A síndrome da cauda equina é mais frequentemente causada por grandes herniações discais e corresponde a 0,04% dos pacientes com lombalgia. A prevalência de espondilite anquilosante varia em 0,3-5%, mas é condição com grande atraso diagnóstico, evolutiva e incapacitante, devendose manter alto grau de suspeição, especialmente para pacientes jovens com dor lombar de características inflamatórias.

HISTÓRIA

Três perguntas devem ser feitas inicialmente:

- Existe evidência de doença sistêmica grave (infecção, neoplasia)? – Usar os sinais de alarme.
 - 2. Existe comprometimento neurológico?
- 3. Existe substrato psicossocial que favoreça a cronificação do quadro?

-MRCM.indb 637 12/5/17 4:05 PM

Sinais de alarme

A presença de 1 deles indica solicitação de exames:

- história de neoplasia;
- idade > 50 anos;
- perda de peso;
- febre:
- dor de características inflamatórias piora à noite, rigidez matinal, melhora com atividade;
- uso de corticosteroides, outros imunossupressores ou drogas EV, presença de cateteres e invasões;
 - história de trauma recente;
 - história de osteoporose;
- duração prolongada da dor (> 1 mês, pois essa é a duração da maioria dos quadros de lombalgia) ou sem melhora com medicação habitual;
- alteração gastrointestinal ou geniturinária. Se houver presença de síndrome de cauda equina, sempre investigar, de preferência com o paciente internado.

Histórias típicas

- Estenose de canal lombar: a clínica é a claudicação neurogênica, na qual o paciente apresenta perímetro de marcha, ou seja, distância percorrida determinada a partir da qual passa a apresentar sintomas. Repouso de poucos minutos melhora a dor. Tipicamente, melhora com flexão e piora com extensão da coluna lombar. Principal diferencial é com claudicação vascular. Como os pacientes apresentam características epidemiológicas comuns, para diferenciar as 2 condições, usa-se a palpação de pulsos periféricos e teste ergométrico em bicicleta: a dor piora na claudicação vascular e não se modifica na neurogênica.
- Síndrome de cauda equina: hipoestesia em sela em região perineal e porções proximais das coxas; disfunção esfincteriana anal ou vesical; dor radicular com irradiação abaixo dos joelhos. Decorre de causa grave, pois não há elementos mecânicos que levem à compressão na topografia da cauda equina. Causas possíveis incluem tumores, hérnias extrusas, fraturas, infecções, traumatismos e sangramentos. Dessa maneira, os pacientes que apresentam a síndrome devem ser imediatamente encaminhados para avaliação neurocirúrgica.

EXAME CLÍNICO

Inspeção da coluna e postura

Observar simetria, trofismo muscular, ocorrência de lesões como hematomas, tumorações, cicatrizes. Observar se há simetria no ângulo do talhe, figura geométrica formada entre o contorno da cintura e o braço.

Amplitude de movimento nos 4 planos de mobilidade da coluna lombar

Observar a mobilidade nos 4 planos de mobilização da coluna lombar. Dores relacionadas à hérnia pioram em flexão, enquanto estenose de canal lombar piora à extensão.

A medida de mobilidade da flexão lombar pode ser quantificada utilizando-se o teste de Schöber (Capítulo 148). Restrição à mobilidade lombar não é exclusividade das espondiloartrites. Por contratura muscular, p. ex., pode ocorrer essa restrição, e isso pode, inclusive, ser um parâmetro de avaliação clínica, com comparação em consultas subsequentes. A flexão lateral pode ser quantificada medindo-se a distância em centímetros do dedo médio ao solo em posição neutra e em flexão lateral.

Palpação da coluna e musculatura

- Palpar todos os processos espinhosos, buscando encontrar pontos dolorosos, instabilidades e desvios. Dor em 1 ou 2 processos espinhosos é altamente suspeita para infecção, fratura ou neoplasia, devendo o paciente ser investigado.
- Palpar a musculatura paravertebral, procurando pontos dolorosos, influência de mobilização cefálica e de membros. Palpar pontos-gatilho de síndrome miofascial (Capítulo 143). Utiliza-se a técnica de pinçar uma porção de músculo e seguir a direção das fibras naquela topografia até se achar o nó muscular. Após encontrá-lo, deve-se palpá-lo com pressão suficiente para deixar os dedos do examinador brancos. Na síndrome miofascial, tal manobra gera dor com irradiação locorregional e miofibrilação do ponto palpado, perceptível pelo examinador.

Exame neurológico (Capítulo 47)

- Pesquisar força, sensibilidade e reflexos. Deve-se concentrar na pesquisa das raízes de L3 a S2, sendo os sítios mais comuns de herniação de disco lombar entre L4 e L5 e L5 e S1.
- Raiz L5: dorsiflexão do pé. Sensibilidade da face medial do pé e o espaço entre o 1° e o 2° artelhos.
- Raiz S1: reflexo aquileu. Sensibilidade na parte posterior da perna e na face lateral do pé. Flexão plantar.
- Realiza-se o teste de elevação de membros inferiores, considerado positivo se houver reprodução da dor e dos sintomas neurológicos como parestesias no território do dermátomo afetado, entre 30-70°. A positividade do teste com a elevação do membro contralateral aumenta a especificidade para hérnia (90% de especificidade). O teste pode ser feito também com o paciente

-MRCM.indb 638 12/5/17 4:05 PM

em posição sentada, elevando-se o membro inferior até a perna fazer ângulo de 90° com o quadril. Essa manobra pode funcionar como distração do paciente em casos em que há suspeita de simulação.

Exame clínico geral

Deve-se dar especial atenção à pesquisa de massas e à palpação de pulsos.

Pesquisa de sinais não orgânicos (Waddell)

A influência de fatores psicossociais e amplificadores de dor podem levar à cronificação da lombalgia. Alguns sinais de dor não orgânica são relacionados à falência de uma explicação anatômica ou fisiológica para a dor. Alguns deles são a hipersensibilidade aos estímulos táteis, dor não explicada anatomicamente, déficit neurológico não dermatomérico; inconsistência do déficit (o paciente apresenta déficit às manobras, mas não ao andar ou ao se vestir; observa-se melhora do déficit com distração do paciente). Quanto mais sinais de Waddell, maior o componente comportamental da dor e maior o risco de dor crônica.

IMAGEM

Imagem da coluna lombar é solicitada na presença de sinais de alarme e déficit neurológico progressivo.

RX de coluna lombar pode mostrar lesões líticas, blásticas, infecção, instabilidades, espondiloartrites e espondilolisteses. Assim, deve ser realizada em posições anteroposterior e perfil em posição neutra, flexão e extensão máximas.

RNM e TC podem mostrar com maior sensibilidade infecção e neoplasia, bem como herniações e estenose de canal. Como são achados frequentes não relacionados à etiologia da dor, deve-se evitar sua solicitação rotineira, reservando a indicação para pacientes com dor persistente ou alta suspeição de neoplasia ou infecção e para pacientes com sinais clínicos de compressão radicular que possam ser candidatos a cirurgia ou infiltração.

Eventualmente, podem ser solicitados eletroneuromiografia e cintilografia óssea para complementar a investigação.

LABORATÓRIO

Para todos os pacientes com sinais de alarme, devem ser solicitados, inicialmente, os seguintes exames:

- provas de atividade inflamatória: aumentadas, sobretudo, em infecções e neoplasias;
- hemograma: observar anemia (infecções, doenças crônicas, neoplasias) e leucocitose;

- função renal: pode ser causa de alterações ósseas e pode acontecer na vigência de mieloma múltiplo;
- cálcio e fósforo: se normais, exclui-se a necessidade de solicitação de PTH;
 - fosfatase alcalina: marcador de lise óssea;
- eletroforese de proteínas: mieloma múltiplo e a neoplasia primária óssea mais comum.

TRATAMENTO

O tratamento deve ser iniciado sempre com discussão com o paciente acerca de seus objetivos e limitações. Deve ficar claro o que ele pode esperar da equipe médica e do tratamento proposto. O objetivo deve ser aliviar a dor e melhorar a funcionalidade. Existem diversos esquemas terapêuticos, e não há diretriz clara de tratamento. Preferencialmente, a abordagem deve ser multidisciplinar.

Tratamento da lombalgia aguda

Em uma avaliação inicial, devem ser considerados, para planejamento terapêutico, os fatores de risco para cronificação. São chamados de sinais "amarelos", em complementação aos sinais "vermelhos" de alerta discutidos previamente. Para os indivíduos em que se encontrem os sinais amarelos, deve ser feito esforço para que retomem o mais rápido possível suas atividades habituais.

Sinais amarelos de risco para cronificação da lombalgia:

- culpar os outros por sua situação;
- situação negativa no trabalho ou social;
- sensibilidade superficial em território não dermatomérico;
- reprodução da dor com palpação cervical ou escapular;
 - melhora com distração do paciente;
 - queixa não explicada anatomicamente;
 - reação exagerada a dor.

Repouso e exercícios

Minimizar tempo de repouso a no máximo 72 horas, com retorno o mais precoce possível às atividades habituais. Tempo de repouso prolongado associa-se com cronificação da dor e retardo no retorno ao trabalho. Não existe protocolo de exercícios preconizado. Os esquemas propostos devem ser individualizados, feitos sob supervisão e envolver exercícios de alongamento e fortalecimento tanto da musculatura paravertebral quanto da abdominal. Devem ser ensinados exercícios de correção da postura e das atividades ocupacionais e diárias. Intervenções ergonômicas são bem-vindas.

-MRCM.indb 639 12/5/17 4:05 PM

Tratamento farmacológico

Analgésicos simples

- Paracetamol: até 3,5 g/dia.
- Dipirona: até 4 g/dia.

AINH

Ensaios clínicos sugerem eficácia dos AINH em comparação com placebo. Tal eficácia é semelhante à dos analgésicos comuns, porém o uso de AINH associa-se com maior ocorrência de efeitos colaterais, como nefrotoxicidade e alterações gastrointestinais.

Tabela 1 Principais AINH	
Medicação	Dose diária
Diclofenaco	100-150 mg
Ibuprofeno	1.600-2.400 mg
Naproxeno	500-1.000 mg

Miorrelaxantes

Há evidências do benefício do uso de miorrelaxantes não benzodiazepínicos, especialmente ciclobenzaprina e carisoprodol no tratamento da lombalgia aguda. Efeitos adversos comuns são sedação excessiva e tonturas em razão da ação central dessas drogas. Uma boa opção terapêutica seria o uso associado de um miorrelaxante com um AINH.

Tabela 2 Miorrelaxantes	
Medicação	Dose diária
Ciclobenzaprina	10-60 mg
Carisoprodol	250-350 mg, 3×/dia

Opioides

Evidências limitadas para uso em lombalgia aguda. Para a maioria dos pacientes, analgésicos, miorrelaxantes e AINH são suficientes (Capítulo 40).

Corticosteroides

Não há evidências de que o uso de corticosteroides sistêmicos seja benéfico na lombalgia aguda. Podem ser utilizados na forma de corticosteroides injetáveis de depósito, com benefício especialmente se houver sintomas radiculares. Também podem ser utilizados sob a forma de infiltrações: subdural ou facetária no caso de estenose de canal lombar, infiltração de bursite trocantérica.

Infiltração de pontos-gatilho (Capítulo 143)

Utilizada para síndrome miofascial. Identificam-se os pontos-gatilho e infiltra-se toda a cadeia de pontos afetados.

Tratamento da lombalgia crônica

Os objetivos do tratamento dos quadros crônicos devem ser aliviar a dor, manter a funcionalidade e prevenir incapacidade. Além disso, devem ser enfocados, de preferência com ajuda de equipe multidisciplinar, aspectos psicossociais envolvidos no processo de cronificação e amplificação da dor (Capítulos 40 e 42).

Tratamento não farmacológico

- O colchão deve ser, preferencialmente, de densidade média, e de modelo que se ajuste ao corpo.
- Coletes não devem ser utilizados em longo prazo, pois não contribuem para fortalecimento de musculatura paravertebral.
- Na fase de tratamento de lombalgia crônica, devem ser estimulados exercícios de alongamento e fortalecimento (paravertebral e abdominal), bem como atividades aeróbicas visando à perda de peso e ao bem-estar.
- Podem ser realizados programas de reabilitação e funcionalidade. Deve-se sempre incentivar a manutenção contínua dos programas de reabilitação.
- Acupuntura pode promover melhora da dor e da funcionalidade. Como existem várias técnicas, não há estudos controlados de boa qualidade disponíveis.
- Técnicas de terapia cognitivo-comportamental são indicadas
- Modalidades físicas: USG, ondas curtas, estimulação elétrica transcutânea.

Tratamento farmacológico

Analgésicos simples e anti-inflamatórios

Ajudam no controle das exacerbações agudas da lombalgia crônica, sendo utilizados em cursos curtos. Embora os analgésicos simples possam ser prescritos cronicamente em adjuvância com outras medicações, os anti-inflamatórios devem ser utilizados na menor dose e pelo menor tempo possível.

Opioides

Não são tão efetivos no tratamento da lombalgia crônica e estão associados a perfil desfavorável de efeitos adversos.

Antidepressivos (Tabela 3)

Assim como em outras síndromes dolorosas (Capítulo 40), antidepressivos podem ser utilizados no trata-

-MRCM.indb 640 12/5/17 4:05 PM

mento da lombalgia crônica. Com maior nível de evidência, podem ser indicados antidepressivos tricíclicos e duloxetina.

Tabela 3 Antidepressivos in	ndicados para lombalgia crônica
Medicação	Dose
Amitriptilina	25-150 mg
Duloxetina	60-120 mg/dia*

^{*} Meia-vida mais longa em mulheres idosas.

Miorrelaxantes (Tabela 2)

Os estudos clínicos mostram que o uso de longo prazo de miorrelaxantes para o tratamento de lombalgia crônica se associa a maior ocorrência de efeitos adversos, sem benefício comprovado.

Anticonvulsivantes (Tabela 4)

Foram estudados gabapentina, topiramato e pregabalina. São úteis especialmente se houver sintomas radiculares ou dor neuropática associada.

s indicados para lombalgia crônica
Dose
900-3.600 mg/dia, em 3 doses diárias
25-200 mg/dia
150-600 mg em 2 doses diárias

Tratamento cirúrgico

As indicações cirúrgicas dependem da etiologia, duração e resposta ao tratamento. Indica-se principalmente para os casos de lombalgia crônica sem resposta adequada ao tratamento conservador otimizado. Embora o tratamento cirúrgico deva ser indicado para uma minoria de pacientes, sempre é necessário encaminhar para avaliação de cirurgião de coluna, ortopedista ou neurocirurgião, em caso de sintomas neurológicos progressivos ou graves ou síndrome de cauda equina. Não se recomenda tratamento cirúrgico para lombalgia inespecífica ou de características mecânicas.

BIBLIOGRAFIA

Brazil AV, Ximenes AC, Radu AS, Fernades AR, Appel C, Maçaneiro CH, et al. Diagnóstico e tratamento das lombalgias e lombociatalgias. *Rev Bras Reumatol.* 2004;44(6):419-25.

Chou R, Qaseem A, Snow V, Casey D, Cross Jr T, Shekelle P, Owens DK, et al. Diagnosis and treatment of low back pain: a joint clinical practice guideline from the American College of Physicians and the American Pain Society. Ann Intern Med. 2007;147:478-91.

142 TENDINOPATIAS E BURSITES

Ana Lucia de Sá Pinto, Fernanda Rodrigues Lima

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Embora o termo "tendinite" seja amplamente utilizado na prática clínica para definir o sintoma doloroso dos tendões, na maioria dos casos, é pouco comum o processo inflamatório. O achado histopatológico, em geral, é de uma degeneração tecidual, com ou sem neovascularização. Esse tipo de degeneração tecidual é chamado de "tendinose" e engloba a grande maioria das queixas álgicas nessa estrutura.

Contudo, a inflamação com edema e infiltrado de células inflamatórias acontece em situações agudas mais específicas. O tecido afetado não é o corpo do tendão propriamente dito, mas sua bainha tendínea, o que caracteriza uma real "paratendinite". Portanto, a terminologia atual que vem sendo adotada clinicamente e que independe das alterações histopatológicas é de "tendinopatias".

As bursites, por sua vez, decorrem da inflamação ou da degeneração das estruturas saculares, que protegem os tecidos moles das proeminências ósseas adjacentes. Em geral, as bursites são resultantes de uma lesão por um movimento repetitivo; elas coexistem com as tendinopatias adjacentes e são unilaterais.

Normalmente, as estruturas do aparelho locomotor adaptam-se à carga mecânica recebida. Existe um limiar fisiológico para que essa adaptação ocorra; se a carga aplicada ultrapassar esse limiar, a consequência será o comprometimento dessas estruturas com uma possível evolução para lesão. A etiologia obedece a um padrão para todas as lesões e decorre da sobreposição de ≥ 2 fatores de risco. Didaticamente, eles são divididos em fatores de risco intrínsecos e extrínsecos. Fatores de risco intrínsecos incluem idade (o envelhecimento ou as crianças em fase de crescimento), obesidade, circunferência de cintura aumentada, dislipidemia e diabetes. Além disso, também são fatores de risco a serem considerados: predisposição genética - já descrita em diversos estudos -; baixa capacidade física, com força muscular reduzida, condicionamento aeróbio e flexibilidade insuficientes; e alterações na mecânica do aparelho locomotor e na postura.

-MRCM.indb 641 12/5/17 4:05 PM

Já os fatores chamados extrínsecos são determinados por erros de volume e técnica no treinamento, no caso de atletas, uso de equipamentos de trabalho ou esportivos inadequados, que geram atrito e pressão inadequados, e tarefas ou gestos esportivos com movimentos repetitivos, que podem provocar tendinopatias e bursopatias. O tabagismo já foi descrito como fator de risco para algumas tendinopatias. Algumas medicações, como quinolonas, corticosteroides, anticoncepcionais e terapia de reposição hormonal também estão associados a um risco aumentado de tendinopatias.

Por fim, o erro alimentar também é um fator de predisposição de lesão. Os erros alimentares mais comuns são a baixa ingestão calórica, a baixa ingestão de macronutrientes (principalmente carboidrato) e de micronutrientes essenciais (ferro, zinco, magnésio e cálcio). A carência desses elementos gera queda de rendimento e das respostas imune e inflamatória.

EPIDEMIOLOGIA

São condições extremamente frequentes na população. Nos EUA, representam cerca de 7% das consultas aos médicos generalistas e > 60% das consultas de novos pacientes nos consultórios de reumatologistas. Mais de 30% das lesões esportivas apresentam um componente de tendinopatia.

Muitas dessas doenças ocorrem sem associação com doenças sistêmicas, e vários são os mecanismos relacionados com o seu desencadeamento.

A maioria delas é autolimitada e responde bem ao tratamento clínico.

QUADRO CLÍNICO

Tendinopatias

As tendinopatias mais comuns na prática clínica são tendinopatia do manguito rotador, epicondilite, síndrome da banda iliotibial, tendinopatia patelar, tendinopatia calcânea, fasciite plantar e apofisite, descritas com mais detalhes a seguir.

Tendinopatia do manguito rotador

Termo utilizado para descrever a compressão dos tendões do manguito rotador – composto pelos músculos supraespinal, infraespinal, subescapular e redondo menor – e da bursa subacromial, contra o tubérculo maior do úmero e o acrômio.

Os sintomas caracterizam-se por dor nos movimentos do braço acima da linha do ombro que interferem na execução do gesto. Esse impacto crônico pode gerar bursite subacromial e tendinopatia do manguito rotador (Capítulo 140). A tendinopatia, se não tratada, pode evoluir com degeneração e ruptura dos tendões.

Têm maior predisposição para desenvolver essa síndrome os pacientes que apresentam a musculatura do ombro desproporcionalmente fortalecida ou fadigada, o acrômio com ângulo mais acentuado, os praticantes de modalidades esportivas que impliquem arremessos e braçadas e as pessoas que estão inseridas em atividades laborais com elevação do braço acima da linha do ombro.

Epicondilite

As epicondilites do cotovelo envolvem um processo inflamatório que se origina na inserção dos músculos extensores do punho (face lateral) ou dos músculos flexores do punho (face medial). As epicondilites são comumente diagnosticadas em pacientes que executam movimentos repetidos de força em flexão e/ou extensão (lançamento), mas também naqueles que utilizam equipamentos (esportivos ou laborais) para executar os movimentos. A dor é bem localizada nos epicôndilos, é desencadeada pela palpação do local ou pelo uso da musculatura correspondente (Capítulo 140). O quadro é mais comum no membro dominante.

Síndrome da banda iliotibial

A banda iliotibial é uma porção espessada do músculo tensor da fáscia lata, que se estende do ílio por toda a face lateral da coxa e se insere na fíbula. O sintoma típico é uma dor que aparece durante a atividade física no terço inferior da face lateral da coxa; essa é a região em que a banda cruza o côndilo femoral (Capítulo 140). Em geral, aparece em decorrência do aumento de tensão na banda durante a deambulação. Os pacientes com o trato iliotibial encurtado, com a musculatura abdutora enfraquecida e uma hiperpronação à marcha têm uma maior predisposição para desenvolver essa síndrome.

Tendinopatia patelar

Essa tendinopatia é também chamada de "joelho dos saltadores". Ela se caracteriza mais frequentemente por uma dor à palpação no tendão entre a patela e a tuberosidade tibial. Geralmente, a dor piora com os agachamentos e os saltos. Essa doença decorre de uma desproporção na força de contração excêntrica do mecanismo extensor do joelho, gerando sobrecarga no tendão. Outro mecanismo envolvido é a diminuição do alongamento da musculatura do quadríceps e do isquiotibial.

Tendinopatia calcânea

A tendinopatia calcânea é a tendinopatia mais comum em corredores. Em geral, ocorre na inserção do

tendão do calcâneo ou, mais comumente, 2-6 cm da inserção, local onde a irrigação sanguínea é mais deficiente. O paciente se queixa de dor no calcanhar durante a deambulação e a corrida. A dorsiflexão do tornozelo também exacerba a dor, assim como a palpação do tendão, que pode apresentar área de edema adjacente. Os pacientes com os pés cavos, com o complexo gastrocnêmio-sóleo encurtado, e com hiperpronação à marcha, são os mais predispostos a essa lesão.

Fasciite plantar

A fáscia plantar é a banda de tecido conjuntivo na superfície plantar do pé, que se estende da tuberosidade do calcâneo às cabeças dos metatarsais. Essa estrutura é um importante suporte para o arco longitudinal e para a estabilização do mediopé e do antepé durante a marcha. Sua inflamação é a principal causa de dor nos pés de indivíduos adultos. A dor da fasciite caracterizase por queimação na planta dos pés logo pela manhã, quando se colocam os pés no chão e durante a deambulação.

Apofisite

A apófise é o local de inserção dos tendões no osso em crescimento. O processo inflamatório dessa região, ou apofisite, leva ao quadro de dor local, que é intensificada com a contração do músculo do tendão correspondente. Esse padrão de dor na infância e na adolescência, em geral, é imputado às dores de crescimento. No entanto, os pacientes podem apresentar lesões por *overuse* e devem ser tratados o mais precocemente possível, em vista do risco de avulsão do tendão e de lesão na cartilagem de crescimento adjacente. As 2 doenças mais frequentes são as síndromes de Osggod-Schlatter e de Sever, que são, respectivamente, a apofisite da tuberosidade anterior da tíbia e a do calcâneo.

Bursites

O diagnóstico da bursite é clínico. Os estudos laboratoriais e por imagem devem ser realizados para afastar infecção e doenças sistêmicas. A bursite se manifesta tipicamente por dor durante o movimento e à palpação do local. Em geral, as bursites são unilaterais. Quando bilaterais, chamam a atenção para doenças sistêmicas, como artrite reumatoide ou gota.

O aumento de volume ocorre nas bursas mais superficiais, como na bursite pré-patelar. As bursites mais frequentes são: bursite subacromial, bursite olecraniana, bursite isquiática, bursite trocantérica, bursite pré-patelar, bursite anserina, bursite retrocalcânea e bursite intermetatarsal.

Bursite subacromial

Em geral, a bursite subacromial precede a tendinopatia do tendão do músculo supraespinal. A dor é referida na inserção do músculo deltoide e é intensa, impede a movimentação do braço e pode interromper o sono.

Bursite olecraniana

A bursa olecraniana se localiza na parte posterior do cotovelo. Como essa bursa possui uma membrana sinovial, ela pode inflamar não só em situações traumáticas ou em movimentos repetitivos, como também em quadros sistêmicos como a gota, a artrite reumatoide e as infecções. A bursite é facilmente visível e palpável por ser superficial e por provocar eritema e edema da pele da região.

Bursite isquiática

Das mais de 18 bursas na região do quadril, a bursa isquiática é a mais importante clinicamente, causando a "bursite do alfaiate". Essa bursite caracteriza-se por uma dor na região glútea próximo à proeminência do ísquio. O paciente se queixa de dor ao se deitar e principalmente ao se sentar. É descrita a coexistência de uma ciatalgia quando há uma irradiação da dor para a face posterior da coxa.

Bursite trocantérica

A bursa trocantérica repousa entre o tendão do músculo glúteo máximo e a proeminência lateral do grande trocanter. Essa bursite se manifesta tipicamente por dor noturna, que piora ao se deitar de lado, e é muito comum a associação com a osteoartrose de quadril e a hipotrofia da musculatura glútea. É importante fazer o diagnóstico diferencial com a artrite e a fratura por estresse. Essas 2 doenças em geral pioram com a deambulação, o que as diferenciam da bursite que não altera o quadro álgico com a deambulação.

Bursite pré-patelar

A bursite pré-patelar é uma condição comumente relacionada a trauma recorrente na região anterior do joelho e em pessoas que se ajoelham com frequência. A inflamação é facilmente detectada na região patelar. Entretanto, apesar de ser um quadro que é associado a trauma de repetição, em algumas situações, é necessário realizar o diagnóstico diferencial com uma infecção ou uma doença microcristalina.

Bursite anserina

A bursite anserina deve ser suspeitada quando a dor é noturna na região medial do joelho. Geralmente, a dor ocorre em ambos os joelhos e está associada a obesidade e alterações de alinhamento da articulação do joelho.

-MRCM.indb 643 12/5/17 4:05 PM

É comum a osteoartrose estar presente, e é outro fator predisponente. Outro fator associado à dor é a flexão repetitiva do joelho ao subir as escadas.

Bursite retrocalcânea

A dor provocada pelo acometimento da bursa retrocalcânea, na maioria das vezes, é crônica e incapacitante. É uma das poucas bursites em que há indicação cirúrgica para o controle definitivo dos sintomas.

Bursite intermetatarsal

Com a idade, o arco transverso do pé tende a desabar. Com isso, as cabeças dos ossos metatarsais promovem uma compressão na bursa intermetatarsal. Os calçados apertados contribuem para esse quadro. Os sintomas consistem em dor plantar e, eventualmente, parestesia nos dedos dos pés, em função da compressão secundária dos nervos interdigitais. O diagnóstico é feito por meio da compressão lateral na região da cabeça dos metatarsais.

EXAMES COMPLEMENTARES

- RX: deve ser solicitada para investigar calcificação, exostose ou afastar fratura.
- USG: é importante para avaliar as bursas e estadiar a lesão tendínea, podendo detectar ruptura.
- RNM: também avalia bursas, faz estadiamento das lesões tendíneas e, ainda, realiza diagnóstico diferencial de fratura por estresse e síndromes compressivas neurológicas.

TRATAMENTO

O sucesso do tratamento depende do diagnóstico preciso da lesão e do entendimento do mecanismo que a gerou. Também é importante que se estabeleça previamente uma escala de progressão e retorno às atividades esportivas e laborais. O tratamento consiste em:

- restrição da atividade ou do gesto esportivo que desencadeou e perpetuou a lesão, até que o processo inflamatório esteja controlado;
- controle da dor e da inflamação feito por meio de analgésicos, AINH e corticosteroides, bem como medidas fisioterápicas. A infiltração com corticosteroides é indicada nas bursites e, quando guiada por USG, é mais segura e reduz os riscos;
- programa de reabilitação com treinamento excêntrico, que consiste em exercícios em que a carga é aplicada com a unidade musculotendínea em alongamento;

- manutenção do condicionamento aeróbio, da flexibilidade, da força e da propriocepção por meio de exercícios alternativos:
- detecção e correção de qualquer fator de risco para atenuar a chance de recidiva da lesão;
- estudos recentes mostraram bons resultados com a terapia por onda de choque e infiltração de ácido hialurônico como alternativa para o tratamento de tendinopatias crônicas e pouco responsivas a tratamentos convencionais.

A indicação cirúrgica só deve ocorrer quando o quadro não responde por > 6 meses com o protocolo preconizado executado de forma adequada.

PROGNÓSTICO

As tendinopatias e bursites são queixas musculoesqueléticas comuns e, na maioria das vezes, de etiologia mecânica. O prognóstico é dependente do diagnóstico precoce e, em especial, da detecção e retirada dos fatores desencadeantes do quadro. O tratamento é demorado, e a resposta é lenta. Deve-se reforçar para o paciente a importância da aderência ao tratamento.

BIBLIOGRAFIA

- Aaron DL, Patel A, Kayiaros S, Calfee R. Four common types of bursitis: diagnosis and management. J Am Acad Orthop Surg 2011;19(6):359.
- Adirin TA, Cheng TC. Overview of injuries in the young athlete. Sports Med 2003;33:75-81.
- Brukner P, Khan K, Clinical sports medicine. 4.ed. Sydney: McGraw-Hill; 2011
- Flynn JM, Lou JE, Ganley TJ. Prevention sports injuries in children. Curr Opin Pediatr. 2002;14:719-22.
- Murtaugh BM, Ihm J. Eccentric training for the treatment of tendinopathies. Current Sports Medicine Report 2013;12(3):175-82.
- Scott A, Docking S, Vicenzino B, Alfredson H, Zwerver J, Lundgreen K, et al. Sports and exercise-related tendinopathies: a review of selected topical issues by participants of the second International Scientific Tendinopathy Symposium (ISTS). Vancouver, 2012. Br J Sports Med 2013;47:536-44.
- Seto CK, Statuta SM, Solari IL. Pediatric running injuries. Clin Sports Med 2010;29(3):499-511.
- Skjong, CC, Meininger AK, Ho SS. Tendinopathy treatment: where is the evidence? Clin Sports Med 2012;31(2):329-50.
- Walker-Bone K, Palmer KT, Reading I, Coggon D, Cooper C. Prevalence and impact of musculoskeletal disorders of the upper limb in the general population. Arthritis Rheum 2004;51:642.
- Woodley BL, Newsham-West RJ, Baxter GD. Chronic tendinopathy: effectiveness of eccentric exercise. Br J Sports Med 2007;41:188.

-MRCM.indb 644 12/5/17 4:05 PM

143 FIBROMIALGIA E SÍNDROME MIOFASCIAL

Karina R. Bonfiglioli

FIBROMIALGIA

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência da fibromialgia é maior em mulheres (9 mulheres:1 homem).

Acomete cerca de 2,5% da população brasileira, sendo que 40,8% dos pacientes têm idade de 35-44 anos.

As consultas geradas pela doença correspondem a 20-30% das consultas com reumatologistas.

QUADRO CLÍNICO

O sintoma central é dor crônica generalizada, incaracterística, constante, percebida como originária do músculo, que se agrava com hiperatividade muscular. Pode estar associada a rigidez e artralgias (sem evidência objetiva de artrite). Observam-se fadiga contínua e fatigabilidade aumentada ante estresse físico e psicológico.

O padrão de sono desses pacientes é considerado "não reparador", que não alcança estágios restaurativos 3 e 4 do sono *non-rapid eye movement* (NREM) – pode ser demonstrado pelo padrão eletroencefalográfico alfadelta. O paciente apresenta queixas cognitivas, como alteração de memória e distúrbios de concentração. As alterações psicológicas mais comuns são depressão e ansiedade. Observa-se, ainda, associação com outras síndromes dolorosas.

EXAMES COMPLEMENTARES

O diagnóstico é clínico. Os exames devem ser solicitados apenas para afastar doenças associadas.

Os diagnósticos diferenciais envolvem outras doenças reumáticas e distúrbios metabólicos, hidroeletrolíticos, endocrinológicos, infecciosos e psiquiátricos.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito a partir dos critérios diagnósticos do American College of Rheumatology, de 1990:

- história de pelo menos 3 meses de dor difusa (incluindo os 4 quadrantes do corpo mais o esqueleto axial);
- exame físico: 11 de 18 pontos dolorosos, pesquisados nas topografias descritas a seguir, exercendo-se pressão de 4 kg/cm² com o polegar:
- 1. occipital: bilateralmente, nas inserções do músculo suboccipital;

- 2. cervical baixa: bilateralmente, nos aspectos inferiores dos espaços intertransversos C5-C7;
- 3. trapézio: bilateralmente, no ponto médio da borda superior;
- 4. supraespinal: bilateralmente, na origem, acima da crista escapular, próximo à borda medial;
- 5. 2ª costela: bilateralmente, na 2ª articulação costocondral, em um ponto imediatamente lateral às junções das superfícies superiores;
- 6. epicôndilo lateral: bilateralmente, 2 cm distalmente aos epicôndilos;
- 7. glútea: bilateralmente, no quadrante superoexterno do glúteo;
- 8. trocanter maior: bilateralmente, posteriormente à proeminência trocantérica;
- 9. joelho: bilateralmente, no coxim adiposo medial, proximalmente à linha articular.

Esses critérios não contemplam os "sintomas-satélite" da fibromialgia, que também são importantes para o dignóstico da síndrome. Dessa forma, foram propostos novos critérios em 2010, que contemplam a presença e a gravidade dos sintomas somáticos associados, como fadiga, sono não reparador, alterações cognitivas, entre outros (Tabela 1).

Embora os pontos dolorosos não tenham sido incluídos nos novos critérios diagnósticos para fibromialgia, eles continuam sendo utilizados na prática clínica, pois fornecem um referencial importante quanto a hiperalgesia e distribuição da dor.

TRATAMENTO

Tratamento não medicamentoso

A fibromialgia é uma síndrome primariamente tratada por reumatologistas, sobretudo por envolver um quadro crônico de dor musculoesquelética, mas esses pacientes frequentemente requerem um acompanhamento multidisciplinar, com o objetivo de alcançar uma abordagem ampla e mais completa de seus sintomas e comorbidades.

Profissionais fisioterapeutas, psicólogos, psiquiatras, terapeutas ocupacionais e educadores físicos, entre outros, frequentemente desempenham um papel importante na abordagem desses pacientes.

A educação sobre a fisiopatologia e a evolução da doença, seu caráter não inflamatório e não incapacitante e o controle dos fatores psíquicos e sociais envolvidos tem importância fundamental no impacto sobre a qualidade de vida.

A terapia cognitivo-comportamental apresenta eficácia no controle da dor, diminui a demanda por medi-

-MRCM.indb 645 12/5/17 4:05 PM

Tabela 1 Critérios diagnósticos de fibromialgia – 2010

$IDD \ge 7$ e valor da escala $SS \ge 5$ ou IDD 3-6 e valor da escala SS > 9

IDD — quantifica o número de áreas em que o paciente sentiu dor na última semana (0-19):

- cintura escapular esquerda
- cintura escapular direita
- braco esquerdo
- braço direito
- antebraço esquerdo
- antebraço direito
- quadril (trocanter) esquerdo
- quadril (trocanter) direito
- coxa esquerda
- coxa direita
- perna esquerda
- perna direita
- = mandíbula assuar
- mandíbula esquerda
- mandíbula direita
- tórax
- abdome
- dorso superior
- dorso inferior
- pescoço

Escala SS — soma da gravidade dos 3 sintomas (fadiga, sono não restaurador e sintomas cognitivos) mais a extensão (gravidade) dos sintomas somáticos em geral. O valor final será de 0-12:

- fadiga, sono não restaurador e sintomas cognitivos: para cada um dos 3 sintomas, indica-se o grau de gravidade de acordo com a escala:
- 0 = sem alteração;
- − 1 = alterações brandas ou leves, geralmente brandas e intermitentes;
- 2 = moderado, com alterações consideráveis, frequentemente presentes e/ou em nível moderado;
- -3 = grave, difuso, contínuo, com problemas que atrapalham a vida diária
- sintomas somáticos gerais (dor muscular, síndrome do cólon irritável, fadiga ou cansaço, alterações de pensamento ou memória, fraqueza muscular, cefaleia, dor/cólicas abdominais, dormência/formigamento, tontura, insônia, depressão, constipação, dor na parte superior do abdome, náusea, nervosismo, dor torácica, visão borrada, febre, diarreia, boca seca, prurido, sibilância, fenômeno de Raynaud, urticária, zumbido, vômito, azia, úlceras orais, perda/alteração no paladar, convulsões, olhos secos, respiração curta, perda de apetite, eritema, fotossensibilidade, problemas de audição, maior sensibilidade a ferimentos, perda de cabelos, polaciúria, disúria e espasmos vesicais): indica-se se o paciente tem:
- 0 = nenhum sintoma;
- 1 = poucos sintomas;
- 2 = número moderado de sintomas;
- − 3 = grande quantidade de sintomas

Sintomas presentes por pelo menos 3 meses

Ausência de outra condição que justifique o quadro

Um paciente satisfaz os critérios diagnósticos para fibromialgia se as 3 condições forem encontradas.

Anti-inflamatórios e corticosteroides são proscritos.

IDD: índice de dor difusa; SS; escala de gravidade dos sintomas somáticos. Adaptada de Wolfe F, Clauw DJ, Fitzcharles MA, Goldenberg DL, Katz RS, Mease P, et al. The American College of Rheumatology preliminary diagnostic criteria for fibromyalgia and measurement of symptom severity. Arthritis Care Res 2010;62:600-10.

camentos analgésicos e melhora questões psicológicas associadas.

Exercícios físicos aeróbicos com limiar anaeróbico (70-85% da frequência cardíaca máxima) são altamente recomendados no tratamento da fibromialgia, com impacto positivo sobre o bem-estar global, a função física e a dor.

Exercícios de resistência muscular também parecem mostrar algum benefício, embora com menor nível de evidência na literatura médica quando comparado às atividades aeróbicas.

Os exercícios de alongamento, embora sem impacto direto na dor, são indicados como adjuvantes.

Tratamento medicamentoso

A escolha da droga deve ser compartilhada com o paciente, levando-se em conta os sintomas mais relevantes no quadro clínico e o potencial da droga escolhida em amenizá-los.

Os antidepressivos são os medicamentos mais prescritos para o tratamento da fibromialgia. Dentre eles, os que apresentam estudos mais consistentes até o momento são a amitriptilina, a duloxetina e o milnaciprana (esse último não disponível no Brasil). A venlafaxina apresenta resultados controversos, e os inibidores seletivos da receptação da serotonina (ISRS) parecem ter eficácia inferior à dos inibidores duais de serotonina e norepinefrina (IDSN).

Entre os anticonvulsivantes, as medicações recomendadas como 1ª linha são a pregabalina e a gabapentina.

A titulação da dose dessas medicações depende da tolerabilidade, resposta dos sintomas e existência de comorbidades psiquiátricas como depressão e ansiedade. Nesses casos, é importante o acompanhamento conjunto com psiquiatra, para correto ajuste medicamentoso.

Anti-inflamatórios e corticosteroides são proscritos.

Tricíclicos

- Amitriptilina: 25-75 mg/dia (doses maiores devem ser administradas se houver depressão associada).
 - Ciclobenzaprina: 5-60 mg/dia, antes de deitar.

Inibidores seletivos da receptação da serotonina

- Fluoxetina: iniciar com 40 mg/dia (doses inferiores são ineficazes na fibromialgia).
- Sertralina, citalopram e paroxetina: não são tão eficazes, mas podem ser usados em situações específicas ou em casos de intolerância à fluoxetina.

Inibidores duais de serotonina e norepinefrina

■ Duloxetina: 60-120 mg/dia.

Anticonvulsivantes

- Pregabalina: 75-600 mg/dia.
- Gabapentina: 900-3.600 mg/dia.

Analgésicos

- Paracetamol.
- Opioides:
- tramadol (associado ou não a paracetamol);
- opioides mais potentes (sem evidência de benefício).

PROGNÓSTICO

A fibromialgia é uma condição crônica, porém não leva a sequelas funcionais ou quadro degenerativo grave.

A recidiva dos sintomas ao longo da vida é bastante frequente. O paciente deve reconhecer os estressores físicos, ambientais e emocionais que desencadeiam a crise álgica, para um melhor controle dos sintomas.

SÍNDROME MIOFASCIAL

QUADRO CLÍNICO

Um ponto-gatilho desenvolve-se em geral após uma lesão inicial em uma banda de fibras musculares. Essa lesão pode incluir um evento traumático evidenciado ou traumas de repetição no músculo acometido.

O ponto-gatilho causa dor e estresse no músculo ou nas fibras musculares. À medida que o estresse aumenta, o músculo vai se tornando fatigado e mais suscetível à ativação de novos pontos-gatilho adicionais.

Quando o ponto-gatilho é pressionado, a dor causada produz um efeito no alvo ou na zona de referência.

Os fatores predisponentes à formação de pontos-gatilho incluem mau condicionamento, postura incorreta, estresse mecânico repetido, desequilíbrio mecânico (p. ex., desigualdade no comprimento das pernas), transtornos articulares e sono não restaurador.

Localmente, ocorrem alterações bioquímicas, metabólicas, neurogênicas e isquêmicas, indicando que alterações locais e o SNC atuariam juntos, criando um ciclo "dor-espasmo-dor".

EXAMES COMPLEMENTARES/DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é essencialmente clínico e depende da anamnese e do exame físico executados de forma detalhada. Não existe nenhum exame laboratorial ou anatomopatológico que contribua no diagnóstico.

Há 9 aspectos clínicos principais da síndrome miofascial, conforme descrição de 1998. Os 3 primeiros são considerados critérios diagnósticos mínimos:

- presença de banda tensa palpável em músculo esquelético;
- presença de área de hipersensibilidade dentro de uma banda tensa muscular;
- reprodução da sensação de dor referida com estimulação do nódulo doloroso;
- evocação de reação contrátil visualmente ou à palpação da banda tensa;
- presença de "sinal do pulo", ou seja, reação de retirada à palpação dos nódulos;
- paciente reconhece a dor que sente ao exame de palpação muscular;
 - previsão de padrões de dor referida;
 - fraqueza muscular e músculo em aperto;
- dor com alongamento ou contração do músculo afetado.

TRATAMENTO

O tratamento deve envolver algumas etapas básicas, como a terapia local, a administração de medicamentos de ação sistêmica, medidas físicas e, principalmente, a busca e a correção de fatores perpetuantes.

É importante identificar e tratar comorbidades no aparelho locomotor, como osteoartrose sintomática, tendinopatias e bursopatias que possam contribuir com a manutenção da síndrome miofascial.

Tratamento local

Deve-se prescrever exercícios de alongamento e fortalecimento visando à melhora da função muscular.

Os procedimentos devem ser feitos diretamente sobre os pontos-gatilho, como técnicas de termoterapia, agulhamento seco, acupuntura, infiltração com lidocaína, toxina botulínica e massoterapia. A técnica de agulhamento constitui o tratamento com mais evidência científica na literatura. Várias técnicas foram avaliadas, com eficácia semelhante no controle da dor: agulhamento seco, com anestésico local, solução salina e água estéril.

Terapêutica medicamentosa

A terapêutica medicamentosa inclui a administração de analgésicos e anti-inflamatórios, relaxantes musculares, antidepressivos tricíclicos e inibidores da recaptação da serotonina, conforme a gravidade e a cronicidade do caso (conforme apresentado no tratamento da fibromialgia).

Terapêutica não medicamentosa

Nas fases mais agudas, a crioterapia (imersão em água fria, compressas de gelo e *sprays*) é indicada. A cinesioterapia deve ser iniciada o mais precocemente possível, visando manter a amplitude articular.

-MRCM.indb 647 12/5/17 4:05 PM

Nas fases subagudas e crônicas, deve-se aplicar calor superficial (compressas quentes, banhos de parafinas, raios infravermelhos) ou profundo (ultrassom, ondas curtas e micro-ondas).

PROGNÓSTICO

A adequação para as atividades profissionais, posturais e esportivas é fator fundamental para a prevenção de novas lesões.

Em geral, a resposta ao tratamento nos casos agudos é favorável. Cronificação e recidivas ocorrem em pacientes nos quais as citadas adequações não foram instituídas de maneira apropriada.

A abordagem terapêutica deve buscar o restabelecimento do equilíbrio fisiológico e biomecânico, pois somente a normalização funcional é equivalente à cura.

BIBLIOGRAFIA

Busch AJ, Barber KA, Overend TJ, Peloso PM, Schachter CL. Exercise for treating fibromyalgia syndrome. Cochrane Database Syst Rev 2007; 17(4).

Chen J, Chung K, Hou C, Kuan TS, Chen SM, Hong CZ. Inhibitory effect of dry needling on the spontaneous electrical activity recorded from myofascial trigger points of rabbit skeletal muscle. Am J Phys Med Rehabil 2001;80:729-35.

Haüser W, Wolfe F, Tölle T, Uçeyler N, Sommer C. The role of antidepressants in the management of fibromyalgia syndrome: a systematic review and meta-analysis. CNS Drugs 2012;26(4).

Heymann RE, Paiva ES, Helfenstein Jr M, Pollak DF, Martinez JE, Provenza JR, et al. Consenso brasileiro do tratamento da fibromialgia. Rev Bras Reumatol 2010;50(1):56-66.

Long S, Kephart W. Myofascial pain syndrome. In: Ashburn M, Rice L (eds.). The management of pain. New York: Churchill Livingstone; 1998. p.299-321.

Simons DG, Travell JG, Simons LS. Travell and Simon's myofascial pain and dysfunction: the trigger point manual. 2.ed. Baltimore: Williams and Wilkins; 1998.

Tough EA. Acupuncture and dry needling in the management of myofascial trigger point pain: a systematic review and meta-analysis of randomised controlled trials. Eur J Pain 2009;13(1):3-10.

Wolfe F, Clauw DJ, Fitzcharles MA, Goldenberg DL, Katz RS, Mease P, et al. The American College of Rheumatology preliminary diagnostic criteria for fibromyalgia and measurement of symptom severity. Arthritis Care Res 2010;62:600-10.

Yunus MB. The role of gender in fibromyalgia syndrome. Curr Rheumatol Rep 2001;3(2):128-34.

144

OSTEOARTRITE

Nilton Salles Rosa Neto, Ricardo Fuller

A osteoartrite é uma condição na qual se verifica dano qualitativo e quantitativo da cartilagem articular deter-

minando neoformação óssea subcondral associada a algum grau de inflamação secundária. O processo pode ser considerado decorrente de uma insuficiência cartilaginosa, uma vez que há um predomínio de degradação sobre a síntese dos componentes da matriz da cartilagem.

As alterações articulares características da osteoartrite são desencadeadas ou agravadas pela ação de fatores biológicos (p. ex., genéticos, inflamatórios, metabólicos, hormonais, envelhecimento) e mecânicos (p. ex., trauma, displasia óssea, obesidade, desalinhamentos, neuropatias com perda de propriocepção etc.).

A osteoartrite clinicamente manifesta pode ser verificada em 3,5% da população geral, e sua prevalência aumenta com a idade, aproximando-se de 100% dos indivíduos com idade > 85 anos. A distribuição da osteoartrite se assemelha entre os sexos até os 40 anos de idade. A partir de então, mulheres tendem a manifestar mais osteoartrite de mãos, quadris e joelhos.

MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS

O principal sintoma da osteoartrite é a dor articular. Tem evolução insidiosa e lenta, mas, com a progressão da doença, torna-se persistente e de maior intensidade. Tem característica mecânica, isto é, tende a ser protocinética, piora com o movimento continuado e melhora com o repouso. Com a progressão da doença, a dor noturna pode ocorrer eventualmente, bem como pode surgir dor em repouso e rigidez matinal de curta duração, que estão relacionadas com a intensidade da inflamação. A perda de estabilidade articular favorece a aceleração da lesão, e as consequências são maior intensidade de dor, limitação funcional e deformidades.

O exame físico identifica dor à palpação articular, presença de crepitação ao movimento e aumento de volume articular decorrente de proeminências ósseas (osteófitos), aliado ao espessamento da sinóvia e ao derrame articular. Pode-se verificar também instabilidade articular, insuficiência miotendínea, limitação de amplitude de movimento e deformidade articular.

EXAMES COMPLEMENTARES

A RX é o método mais comumente empregado. As alterações características da osteoartrite são estreitamento do espaço articular, que reflete a perda de cartilagem, esclerose óssea subcondral e o desenvolvimento de osteófitos. Erosões ósseas e cistos subcondrais aparecem nos casos mais graves. A RNM pode ser utilizada nos casos de suspeita clínica nos quais RX é normal, ou para avaliação dos tecidos moles envolvidos.

O exame do líquido sinovial revela um aspecto amarelo citrino, com escassa celularidade (< 3.000 leucóci-

-MRCM.indb 648 12/5/17 4:05 PM

tos/mm³), geralmente menos do que 25% de células polimorfonucleares. A sua análise serve principalmente para o diagnóstico diferencial de artropatia microcristalina por pirofosfato de cálcio.

DIAGNÓSTICO

Para o diagnóstico, é obrigatória a presença de dor. Os exames de imagem complementam a suspeita. Casos com alterações apenas nos exames de imagem, por definição, não configuram o diagnóstico de osteoartrite (pode existir dissociação clinicorradiográfica).

TRATAMENTO

O tratamento visa ao alívio dos sintomas, à redução da incapacidade funcional e, quando possível, ao retardo da progressão da doença. Todos os profissionais de saúde envolvidos devem participar do tratamento dos pacientes com osteoartrite, por meio de medidas não farmacológicas, farmacológicas e cirúrgicas.

Terapia não farmacológica

Medidas não farmacológicas incluem a orientação do paciente sobre as características da doença, proteção articular (orientações para redução da carga articular), exercícios de alongamento, aeróbicos e, principalmente, de fortalecimento muscular, além do controle de peso. Um adequado trofismo musculoesquelético estabiliza e protege de modo muito mais eficaz a articulação. Não são recomendados exercícios de impacto ou competitivos em razão do risco de aceleração da doença. Caso a dor piore, a intensidade dos exercícios pode ser reduzida temporariamente até a melhora.

Calçados apropriados, órteses para apoiar a deambulação, palmilhas em cunha para corrigir desvios, joelheiras, adesivo patelar, entre outros, são aconselhados como complemento ao tratamento. No ambiente doméstico, a instalação de artefatos de assistência ajuda a evitar quedas e proporciona maior estabilidade e segurança aos pacientes.

Terapia farmacológica

Pode-se classificar o tratamento farmacológico em fármacos de ação rápida e de ação lenta. Os analgésicos e AINH estão no 1° grupo. Os fármacos de ação lenta, por sua vez, subdividem-se em sintomáticos e modificadores de doença.

Tratamento sintomático de ação rápida e curta duração

Analgésicos

O paracetamol é a escolha inicial para o alívio da dor leve a moderada da osteoartrite. O limite de uso diário foi recentemente reduzido pelo FDA para 3.250 mg por causa do uso excessivo sem prescrição e do risco de hepatotoxicidade. A dipirona foi recomendada no 1° Consenso Brasileiro de Osteoartrite.

Analgésicos opioides são orientados a pacientes com dor intensa, e seus efeitos adversos em idosos incluem alterações cognitivas, de humor, alucinações, depressão respiratória, aumento do risco de quedas, obstipação e retenção urinária. Podem ocorrer tolerância e sintomas de abstinência.

AINH

Os AINH são muito utilizados, tendo eficácia analgésica superior aos analgésicos comuns para casos moderados a graves. No que tange à tolerância e à segurança, inibidores específicos de ciclo-oxigenase-2 (ICOX-2) mostram maior segurança gastrointestinal, porém há risco cardiovascular similar ou superior a alguns AINH inibidores da COX-1 quando o uso é prolongado. Em relação à segurança gastrointestinal, para pacientes com baixo risco cardiovascular, o uso de ICOX-2 mais inibidor de bomba de prótons (IBP) é superior ao de AINH mais IBP. Para pacientes com alto risco cardiovascular, o uso de ICOX-2 ou mesmo AINH deve ser evitado.

O uso de AINH tópicos na forma de gel tem maior eficácia em articulações superficiais como as das mãos. É um via de administração mais segura que a sistêmica. A capsaicina tópica é eficaz no controle da dor, porém apresenta um efeito irritativo que pode ser limitante.

Corticosteroides

O uso oral de corticosteroides sistêmicos para tratamento da osteoartrite não é respaldado pela literatura. Já as infiltrações intra-articulares de hexacetonido de triancinolona ou metilprednisolona promovem resposta rápida e eficaz em casos selecionados nos quais há inflamação exuberante, porém podem acarretar atrofia aos tecidos articulares e periarticulares. Devem ser evitadas infiltrações com corticosteroides em pacientes que serão submetidos a artroplastias nos 2 meses que antecedem a cirurgia.

Tratamento sintomático e/ou modificador de doença de ação lenta

Os fármacos utilizados nesse grupo demoram entre 1-3 meses para ter ação sobre os sintomas. Ainda não há consenso sobre a ação retardadora sobre a perda de cartilagem, apesar de alguns estudos favoráveis. Não existem dados suficientes sobre o tempo de uso desses fármacos. Podem ser utilizados durante o período sintomático ou ainda, em virtude da natureza crônica da osteoartrite, alguns autores preconizam o uso contínuo.

-MRCM.indb 649 12/5/17 4:05 PM

Cloroquina e hidroxicloroquina

Têm sido utilizadas para a forma erosiva da osteoartrite de mãos e de outras articulações nas quais existe processo inflamatório significativo. As doses diárias preconizadas são de 125-250 mg de difosfato de cloroquina e de 200-400 mg de sulfato de hidroxicloroquina. Os pacientes necessitam de avaliações oftalmológicas de controle.

Diacereína

A diacereína apresenta eficácia analgésica comparável a AINH tanto para osteoartrite de joelhos quanto de quadris. A dose recomendada é de 50-100 mg/dia. Pode provocar diarreia e flatulência.

Glicosamina e condroitina

A glicosamina e a condroitina têm sido muito utilizadas para o tratamento da osteoartrite. As formas sulfatadas são superiores ao cloridrato. Um possível benefício do uso combinado de ambas foi sugerido para pacientes com osteoartrite de joelhos com dor moderada a grave. A dose preconizada é de 1.500 mg de glicosamina e 1.200 mg de condroitina ou apenas a glicosamina na mesma dose, em uma única tomada diária.

Hialuronato intra-articular

A viscossuplementação tem efeito estimulador sobre a síntese de ácido hialurônico e componentes da matriz cartilaginosa. O efeito é mais lento do que o dos corticosteroides intra-articulares, mas tende a ser mais duradouro. Há apresenações de alto e baixo peso molecular, variando de 500.000-6.000.000 Da, sem diferença em termos de eficácia. Preconizam-se 3-5 aplicações na articulação afetada, com intervalo de 1 semana entre elas.

Ranelato de estrôncio

O ranelato de estrôncio, inicialmente utilizado para o tratamento da osteoporose, teve sua ação sintomática e redutora do ritmo de perda da cartilagem demonstradas num estudo randomizado na osteoartrite dos joelhos. A dose preconizada é de 2 g/dia, sendo apresentado na forma de pó hidrossolúvel.

Terapia cirúrgica

Indica-se o tratamento cirúrgico habitualmente após falha do tratamento clínico. São opções: a fenestração do osso subcondral, a remoção de osteófitos, osteotomias corretivas para desvios angulares, artroplastias totais ou parciais, artrodese e transplante de cartilagem.

Recentemente, está sendo estudada a aplicação de células mesenquimais e condrócitos intra-articulares, bem como o plasma rico em plaquetas.

BIBLIOGRAFIA

Coimbra IB, Pastor EH, Greve JMD, Puccinelli MLC, Fuller R, Cavalcanti FS. Consenso Brasileiro para o Tratamento da Osteoartrite (artrose). Rev Bras Reumatol 2002;42(6):371-4.

Hochberg M, Altman RD, April KT, Benkhalti M, Guyatt G, McGowan J, et al. American College of Rheumatology. American College of Rheumatology 2012 recommendations for the use of nonpharmacologic and pharmacologic therapies in osteoarthritis of the hand, hip, and knee. Arthritis Care Res (Hoboken) 2012;64(4):455-74.

Kongtharvonskul J, Anothaisintawee T, McEvoy M, Attia J, Woratanarat P, Thakkinstian A. Efficacy and safety of glucosamine, diacerein, and NSAIDs in osteoarthritis knee: a systematic review and network meta-analysis. Eur J Med Res 2015;20(1):24.

Loeser RF. Osteoarthritis year in review 2013: biology. Osteoarthritis Cartilage 2013;21(10):1436-42.

Strand V, McIntyre LF, Beac WR, Miller LE, Block JE. Safety and efficacy of US-approved viscosupplements for knee osteoarthritis: a systematic review and meta-analysis of randomized, saline-controlled trials. J Pain Res 2015;8:217-28.

Xia B, Di Chen, Zhang J, Hu S, Jin H, Tong P. Osteoarthritis pathogenesis: a review of molecular mechanisms. Calcif Tissue Int 2014;95(6):495-

Zhang W, Nuki G, Moskowitz RW, Abramson S, Altman RD, Arden NK, et al. OARSI recommendations for the management of hip and knee osteoarthritis: part III: changes in evidence following systematic cumulative update of research published through January 2009. Osteoarthritis Cartilage 2010;18(4):476-99.

145 DOENÇAS POR DEPÓSITO DE CRISTAIS

Tadeu Gonçalves de Lima, Kristopherson Lustosa

GOTA

A gota é a artropatia inflamatória mais comum em homens de meia-idade. É caracterizada pela deposição de cristais nas articulações, no tecido subcutâneo, nos rins e nos tecidos periarticulares, levando a sinovite neutrofílica, fagocitose de partículas dos cristais, recrutamento de citocinas, em especial IL-1, IL-8 e fator de necrose tumoral alfa (TNF-alfa), além da formação do inflamassoma mediado via NALP-3, com a produção de mais interleucinas inflamatórias, gerando dor e edema.

A doença tem prevalência em torno de 2,7% em homens e em mulheres pós-menopausa. Sua incidência dobrou nos últimos 20 anos em ambos os sexos, no entanto, mulheres pré-menopausa têm baixa prevalência de gota em razão de interações estrogênicas com o metabo-

-MRCM.indb 650 12/5/17 4:05 PM

lismo do ácido úrico. A relação da gota entre homens e mulheres é de cerca de 7:1.

A deposição de cristais nas articulações ocorre por consequência do estado de desequilíbrio entre o aumento do *pool* de ácido úrico e a diminuição da capacidade de excreção renal, que, em conjunto, fazem com que haja uma quebra do ponto de solubilidade desse sal, ocasionando seu depósito nas articulações e posterior crise álgica.

Aproximadamente 90% dos casos de gota decorrem de hipoexcreção de ácido úrico, sendo assim, somente 10% se deve a aumento da síntese isoladamente. Há, ainda, em geral, um fator precipitante necessário para o desenvolvimento desse quadro articular (Tabela 1).

MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS

Hiperuricemia assintomática

Sabe-se que pacientes com níveis de ácido úrico > 9 mg/dL têm um risco acumulado em 5 anos de 22% de desenvolver uma crise aguda de gota, enquanto indivíduos com níveis entre 7-8 mg/dL tiveram incidência cumulativa de somente 3%, segundo o Normative Study Group. Logo, percebe-se que nem todos os hiperuricêmicos desenvolverão gota, apesar de haver uma clara relação linear com os níveis séricos e o tempo de excesso de ácido úrico na circulação. Recomenda-se, atualmente, tratar homens com níveis > 13 mg/dL e mulheres com níveis > 9 mg/dL pelo risco de desenvolvimento de insuficiência renal e demais complicações, como veremos adiante.

Crise aguda de gota e período intercrítico

Em homens, em geral, a crise ocorre entre a 4ª e 5ª décadas de vida, sendo em mulheres um pouco mais tardiamente a depender da idade de menopausa e outros fatores desencadeantes como uso de tiazídicos.

O acometimento inicial é caracterizado por uma monoartrite de rápida evolução, que na metade dos casos ocorre na 1ª articulação metatarsofalângica, podagra, mas também pode ocorrer em outros metatarsais, tornozelos, calcanhares e joelhos, podendo, em 15% dos casos, apresentar-se como uma oligoartrite das articulações citadas. Evolutivamente, o envolvimento do hálux surgirá em 90% dos casos ao longo da história natural da doença.

Sintomas associados como febre, calafrios e adinamia podem ocorrer, mimetizando artrite séptica. Nesse contexto, faz-se importante a análise de líquido sinovial, através da punção articular com pesquisa de Gram, cultura e pesquisa de cristais com birrefringência negativa,

Tabela 1 Fatores desencadeantes de gota
Produção excessiva
Doenças mieloproliferativas
Síndrome de lise tumoral
Psoríase
Anemia hemolítica
Aumento da atividade da fosforibosil-pirofosfato sintetase (PRPP)
Deficiência da hipoguaninal-fosforibosil-transferase (HPRT)
Obesidade
Hemorragias ou transfusões
Início de alopurinol
Deficiência de G6PD
Dieta rica em purinas
Trauma
Álcool
Varfarina
Rápida perda de peso
Idiopática
Excreção diminuída
Insuficiência renal crônica
Desidratação
Doença renal policística
Obesidade
Hipotireoidismo
Diuréticos
Levodopa
Hipertensão
Hiperparatireoidismo
Álcool
Drogas (ciclosporina; pirazinamida; etambutol; baixas doses de salicilatos)
Deficiência de G6PD
Cetoacidose diabética

ou seja, amarelos quando paralelos ao compensador vermelho na microscopia de luz polarizada. A celularidade do líquido sinovial na gota tem características claramente inflamatórias, tipicamente entre 20.000-100.000 leucócitos/mm³ com predomínio de polimorfonucleares. É importante lembrar que no líquido sinovial da artrite séptica pode haver presença de cristais de monourato concomitantemente, daí a importância do Gram e culturas para o diagnóstico diferencial dessas doenças.

G6PD: glicose-6-fosfato desidrogenase.

Para a vasta maioria dos pacientes, a tríade monoartrite aguda em topografia compatível, hiperuricemia

-MRCM.indb 651 12/5/17 4:05 PM

(pode estar ausente em até 25% dos casos na crise aguda) e uma resposta dramática ao tratamento sela um diagnóstico presuntivo aceitável, definida como resolução do quadro clínico em 48 horas e não recorrência em 1 semana. Também podem ser usados os critérios propostos pelo American College of Rheumatology. São eles:

- presença de cristais de monourato de sódio nas articulações;
- tofo com prova de presença de cristal de ácido úrico por método químico ou luz polarizada;
- presença de 6 das 12 características clínicas, laboratoriais e radiográficas a seguir:
 - − > 1 crise de artrite aguda;
 - pico de inflamação desenvolvido em 24 horas;
 - 1 evento de monoartrite aguda;
 - rubor articular presente;
 - 1ª metatarsofalângica acometida por dor ou ede-

ma:

- podagra unilateral;
- envolvimento unilateral de qualquer metatarsal;
- tofo suspeito;
- hiperuricemia;
- edema doloroso de uma articulação sem erosão ou cisto em RX;
 - cistos subcorticais sem erosões;
- cultura negativa no líquido sinovial durante a crise articular.

Após a 1ª crise, o paciente pode experimentar períodos assintomáticos, o que não significa, no entanto, remissão da doença, pois o processo de deposição de ácido úrico nos tecidos continua se fazendo de forma silenciosa.

Se não houver tratamento adequado, crises intermitentes de gota ocorrem a intervalos variáveis, sendo que podem ter apresentação oligoarticular mais comumente, além de envolvimento de articulações não comuns nas fases iniciais da doença, como punhos, mãos e cotovelos. A duração das crises também se torna maior com a evolução da doença não controlada. Avaliação radiográfica nessa fase já pode evidenciar cistos e erosões.

Gota tofácea crônica e complicações

Um sinal clínico característico de pacientes com gota não tratada são as nodulações chamadas de tofos, que acometem principalmente joelhos, cotovelos e dedos, além da clássica apresentação em pavilhão auricular.

A apresentação radiográfica da gota vai desde cistos ósseos e edema de subcutâneo até a sua concomitância

com erosões com margens escleróticas, "imagens em mordida de rato". No entanto, em geral, há preservação do espaço articular e ausência de osteopenia justa-articular.

Alguns órgãos podem sofrer agressão pela deposição de cristais, sendo o rim o mais frequentemente afetado, em torno de 25%, com formação de cálculos de ácido úrico, podendo ocorrer ainda deposição no interstício, ocasionando a nefropatia intersticial por urato.

TRATAMENTO

O tratamento do paciente com gota distingue-se em 2 momentos, o do crise aguda e o do período intercríti-

Na crise aguda, pode-se lançar mão de AINH em dose plena e manter por 5-7 dias. Colchicina, um alcaloide da família *Colchicum autumnale* que regula proliferação celular, é usado com sucesso no tratamento da crise aguda há séculos, sendo seu principal fator limitante o surgimento de náusea, vômitos e diarreia com doses crescentes. A dose inicial segundo o consenso de 2012 do American College of Rheumatology é de 1,2 mg, seguido de 0,6 mg 1 hora após a 1ª dose. A partir de então, pode-se usar 0,6 mg 2 vezes ao dia até a resolução da crise.

Para indivíduos com função renal diminuída, corticosteroides passam a ser a droga de 1ª linha. Prednisona até 0,5 mg/kg/dia por 5 dias é uma medida bastante eficaz nesses casos.

Após a resolução da crise aguda se faz necessário um tratamento de longo prazo para que as complicações citadas anteriormente sejam evitadas. Para isso, pelo menos 2 dosagens de ácido úrico sérico e em urina de 24 horas são necessárias para definir se o paciente é um hipoexcretor (90% dos casos), hiperprodutor ou uma associação desses 2 mecanismos.

Para indivíduos eminentemente hipoexcretores, pode-se iniciar a administração de benzbromarona com dose inicial de 25 mg, podendo chegar a 200 mg/dia, em dose única; no entanto, doses > 100 mg/dia são raramente necessárias. Pacientes hiperprodutores ou com duplo mecanismo de acúmulo de ácido úrico devem ser tratados com inibidores de xantina-oxidase.

Indivíduos com história de litíase renal prévia devem ser monitorados com USG periódicas, encorajados a tomar bastante líquido e, se necessário, realizar alcalinização da urina com citrato de potássio ou ácido cítrico anidro. Além disso, prioriza-se o uso de inibidores da xantina-oxidase.

As últimas recomendações do American College of Rheumatology para a abordagem desses pacientes são:

- educação do paciente, mudança de estilo de vida, dieta pobre em purinas, tratamento medicamentoso e manejo de comorbidades são a base terapêutica;
- inibidores da xantina-oxidase, alopurinol ou febuxostate devem ser usados como medicamentos de 1ª linha:
- o nível sérico de ácido úrico a ser atingido deve ser < 6 mg/dL no mínimo, mas, de preferência, < 5 mg/dL;
- a dose inicial de alopurinol deve ser de 100 mg/dia, seguida de gradual aumento até obtenção de 300 mg/dia; dose máxima tolerada de 800 mg/dia. Em pacientes renais crônicos, deve-se ter mais cautela no aumento da dose;
- a associação de um uricosúrico, benzbromarona ou probenecida deve ser realizada quando o alvo de ácido úrico sérico não for alcançado somente com um inibidor de xantina-oxidase;
- pegloticase deve ser usada para os casos refratários.

DOENÇA POR DEPÓSITO DE PIROFOSFATO DE CÁLCIO DI-HIDRATADO

O depósito de pirofosfato de cálcio no espaço articular leva a uma ampla variedade de apresentações clínicas, desde quadros assintomáticos a quadros agudos e crônicos. Estudos de prevalência mostram alguma variação, mas estima-se que 4-7% da população tenha esta doença, grande parte assintomática. Em 2011, a European League Against Rheumatism (EULAR) propôs nova nomenclatura, dessa forma estabelecendo a importância das síndromes relacionadas à deposição de pirofosfato:

- doença assintomática;
- osteoartrite com doença de pirofosfato de cálcio;
- artrite aguda por cristais de pirofosfato de cálcio;
- artrite inflamatória crônica por cristais de pirofosfato de cálcio.

MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS

Utilizando a nova nomenclatura proposta pela EU-LAR, podemos subdividir a apresentação da doença por depósito de pirofosfato de cálcio di-hidratado (DDPC) de acordo com suas manifestações clínicas, como se discute a seguir.

Doença assintomática

Geralmente identificada de modo acidental por exames de imagem com calcificações nas cartilagens articulares, a doença por depósito de pirofosfato corresponde a cerca de 95% dos casos de condrocalcinose. Embora assintomáticos, esses paciente têm maior risco de ataques de artrite aguda e maior frequência de queixas articulares relacionadas a joelhos e punhos.

Osteoartrite com doença de pirofosfato de cálcio

A deposição de cristais de pirofosfato de cálcio no espaço articular pode ocasionar alterações degenerativas que diferem do padrão habitual de osteoartrite por sua distribuição, acometendo preferencialmente os joelhos, punhos, articulações metacarpofalângicas, quadril, ombros, cotovelos e tornozelos. Apresentam ainda mais sinais inflamatórios e maior incidência de formação de osteófitos.

Alguns achados, como a presença de contraturas e a presença de deformidade em valgo nos joelhos, também podem sugerir osteoartrite com doença de pirofosfato de cálcio.

Artrite aguda por cristais de pirofosfato de cálcio

Crises de artrite aguda acometem em torno de 25% dos pacientes com depósito de pirofosfato de cálcio, sendo mais comuns em homens. Os ataques manifestam-se como mono/oligoartrite com episódios de dor articular grave, edema e eritema que alcançam sua intensidade máxima em torno de 6-24 horas e que acometem principalmente joelhos, punhos, tornozelos, cotovelos, podoáctilos, ombros e quadril. Geralmente, têm duração de 1-3 semanas, podendo estender-se a 3 meses. Podem ser desencadeados por quadros traumáticos, cirurgias, especialmente paratireoidectomias, infecções sistêmicas e pelo uso de diversas medicações, incluindo levotiroxina e pamidronato.

Artrite inflamatória crônica por cristais de pirofosfato de cálcio

A artrite crônica é mais comum em mulheres, apresentando-se na forma de mono/oligoartrite, embora uma minoria dos casos possa ser poliartricular. As articulações mais comumente acometidas são os joelhos, os punhos, os ombros, os cotovelos, o quadril e o tornozelo, mas pode simular quadros de artrite reumatoide. Vale ainda ressaltar que o envolvimento de articulações como glenoumeral, metacarpos e punhos não é típico de osteoartrite. Isso faz com que se deva pesquisar DDPC. Nos casos de dúvida diagnóstica, os exames de imagem podem ser úteis ao demonstrar a presença de condrocalcinose, mas o diagnóstico definitivo se dá pela demonstração da presença de cristais através da análise do líquido sinovial.

Diversas condições clínicas têm relação com a DDPC, logo, em pacientes com qualquer das apresentações clínicas classificadas previamente, faz-se necessária uma investigação para tentar encontrar uma associação passível de tratamento (Tabela 2).

-MRCM.indb 653 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Condiç cálcio di-hidratado	ões associadas ao depósito de pirofosfato de o
Idade	Idade > 50 anos (risco dobra a cada década dos 45-85 anos)
Trauma	Lesão articular prévia, incluindo cirurgia
Endocrinológicas	Hiperparatireoidismo, acromegalia, hipotireoidismo, DM
Metabólicas	Hemocromatose, hipomagnesemia (uso de diuréticos, disabsorção intestinal e alterações renais como a síndrome de Barter e a síndrome de Gitelmann), hipercalcemia hipocalciúrica, hipofosfatasia, doença de Wilson, ocronose, amiloidose, doença de Paget, terapia pós-radiação
Genéticas	Depósito de pirofosfato de cálcio autossômico dominante, hipermobilidade benigna

DIAGNÓSTICO

Exames de imagem

RX é o exame mais utilizado para a detecção de depósito de cristais de pirofosfato de cálcio, apesar de estudos já contestarem seu poder diagnóstico. Para a avaliação de pacientes com suspeita de DDPC, recomendase RX de joelhos sem carga (calcificação meniscal), panorâmica de pelve (avaliação de calcificação na sínfise púbica) e em projeção posteroanterior das mãos, em busca de calcificações nos ligamentos triangulares do carpo. Outros achados que podem indicar o diagnóstico de depósito de pirofosfato de cálcio são cistos subcondrais e osteófitos com aspecto de gancho nas articulações metacarpofalângicas. A presença de osteofitos aberrantes em qualquer articulação também deve chamar atenção para este diagnóstico.

A USG articular vem ganhando espaço no diagnóstico não invasivo de depósitos de pirofosfato de cálcio, sendo capaz de identificar calcificações articulares principalmente nos joelhos, nos punhos e nos ombros. Seu poder diagnóstico é consideravelmente reduzido em articulações profundas, como a coluna.

Análise do líquido sinovial

A análise do líquido sinovial sob luz polarizada ou por microscopia de fase é o padrão-ouro para o diagnóstico de deposição de pirofosfato de cálcio, que aparece como cristais romboides e com birrefringência fracamente positiva. É recomendada em todos os casos de artrite inflamatória não diagnosticada, com qualquer depósito de pirofosfato de cálcio sendo considerado clinicamente relevante. Não é incomum a coexistência com outros cristais ou processos infecciosos.

TRATAMENTO

O tratamento da DDPC depende da apresentação clínica e do perfil de comorbidades do paciente. O tratamento das condições predisponentes associadas é fundamental.

Assintomáticos

Diferentemente do que se dá nos casos de gota, ainda não existem medicações capazes de dissolver os cristais de pirofosfato de cálcio já formados ou impedir sua formação. Não há, atualmente, indicação terapêutica nos casos assintomáticos. Diversos estudos de novas drogas com capacidade de impedir a formação dos cristais encontram-se em progresso.

Osteoartrite com doença de pirofosfato de cálcio

As recomendações para o tratamento de osteoartrite associada a depósito de pirofosfato de cálcio devem seguir as mesmas recomendações terapêuticas e objetivos do tratamento da osteoartrite não relacionada ao depósito de pirofosfato.

Artrite aguda por cristais de pirofosfato de cálcio

O principal objetivo do tratamento dos episódios da artrite aguda é o rápido controle da dor. Esse objetivo pode ser alcançado com o uso de medidas farmacológicas e não farmacológicas.

Dentre as medidas não farmacológicas, pode-se exemplificar a aplicação de compressas geladas, repouso articular temporário e aspiração articular. Esta pode ser associada à aplicação de corticosteroides de longa ação intra-articulares em casos de mono ou oligoartrite.

Os principais agentes farmacológicos são os AINH ou colchicina em baixas doses (0,5 mg, 3-4 vezes ao dia) até a resolução dos sintomas. Mas, apesar de tradicionalmente indicados, em razão de seus efeitos colaterais, muitos dos pacientes apresentam contraindicações ao uso dessas medicações.

Naqueles pacientes com contraindicação ao uso de AINH e colchicina, podem ser utilizados corticosteroides. Casos mono ou oligoarticulares podem ser manejados com injeção intra-articular de corticosteroides de longa duração. Casos refratários ou com manifestação poliarticular podem se beneficiar de uso de corticosteroides sistêmicos em doses anti-inflamatórias (< 0,5 kg/dia de prednisona ou equivalente).

O tratamento profilático com baixas doses de colchicina (0,6 mg a cada 12 horas) está indicado naqueles pacientes com episódios recorrentes de artrite aguda,

apesar dos poucos trabalhos realizados para avaliar os benefícios dessa modalidade de tratamento.

Artrite inflamatória crônica por cristais de pirofosfato de cálcio

O tratamento da artrite inflamatória crônica baseia-se principalmente em diretrizes de tratamento de gota e osteoartrite. Os agentes de 1ª linha são AINH associados com protetores gástricos ou colchicina em doses baixas (0,5 mg, 2 vezes ao dia, por 8 semanas). Corticosteroides em baixas doses podem ser utilizados como alternativa em pacientes com contraindicações ou efeitos colaterais ao uso de AINH ou colchicina.

Entre as drogas de 2ª linha, existem estudos com o uso de metotrexato em baixa dose (5-10 mg/semana), hidroxicloroquina, agentes anti-TNF1 e radiosinovectomia, mas esses agentes necessitam de mais estudos.

BIBLIOGRAFIA

- Alvarellos A, Spilberg I. Colchicine prophylaxis in pseudogout. J Rheumatol 1986;13:804-5.
- Campion EW, Glynn RJ, DeLabry LO. Asymptomatic hyperuricemia: risks and consequences in the normative aging study. Am J Med 1987;82: 421-6
- Choi HK, Mount DB, Reginato AM. Pathogenesis of gout. Ann Intern Med 2005;143:499-516.
- Edwards NL. The role of hyperuricemia and gout in kidney and cardiovascular disease. Cleve Clin J Med 2008;75:S13-6.
- Felson DT, Waimark A, Anderson J, Kazis L, Castelli W, Meenan RF. The prevalence of knee osteoarthritis in the elderly: the Framingham Osteoarthritis study. Arthritis Rheum. 1987;30:914-8.
- Khanna D, Fitzgerald JD, Khanna PP, Bae SS, Singh MK, Neogi T, et al. 2012 American College of Rheumatology guidelines for management of gout – part 1: systematic nonpharmacologic and pharmacologic therapeutic approaches to hyperuricemia. Arthritis Care Res 2012; 64(10):1431-6
- Macculan P, Maccarthy G. Treatment and management of pseudogout: insights for the clinician. Ther Adv Musculoskel Dis 2012;4(2):121-31.
- Neame RL, Carr AJ, Muir K, Doherty M. UK community prevalence of knee chondrocalcinosis: evidence that correlation wit osteoarthritis is through a shared association with osteophyte. Ann Rheum Dis 2003;62:513-8.
- Rosenthal AK, Ryan LM. Calcium pyrophosphate deposition disease. N Engl J Med 2016;374 (26):2575-84.
- Terkeltaub R, Furst D, Bennett K, Kook K, Davis M. Low dose (1.8 mg) vs high dose (4.8 mg) oral colchicine regimens in patients with acute gout flare in a large, multicenter, randomized, double-blind, placebocontrolled, parallel group study [Abstract]. Arthritis Rheum 2008;S879.
- Wortmann RL, Schumacher Jr HR. Monosodium urate deposition arthropathy part I: review of the stages and diagnosis of gout. Adv Stud Med 2005:5:183.
- Wortmann RL, Schumacher Jr HR. Monosodium urate deposition arthropathy part II: treatment and long term management of patients with gout. Adv Stud Med 2005;5:183.
- Zhang W, Doherty M, Bardin T, Barskova V, Guerne PA, Jansen TL, et al. European League Against Rheumatism recommendations for calcium pyrophosphate deposition: part I terminology and diagnosis. Ann Rheum Dis 2011;70:563-70.

Zhang W, Doherty M, Bardin T, Pascual E, Barskova V, Conaghan P, et al. EULAR evidence based recommendations for gout: II. Management. Report of a task force of the EULAR Standing Committee for International Clinical Studies Including Therapeutics (ESCISIT). Ann Rheum Dis 2006:65:1312-24

Zhang W, Doherty M, Pascual E, Barskova V, Guerne PA, Jansen TL, et al. EULAR recommendations for calcium pyrophosphate deposition: part II – management. Ann Rheum Dis 2011;70:571-5.

146

ARTRITE REUMATOIDE

Maria Helena Sampaio Favarato

OBJETIVOS DA ABORDAGEM

- Realizar diagnóstico precoce.
- Iniciar terapêutica modificadora de doença o mais rápido possível (primeiros 3-6 meses), reavaliando ao menos mensalmente para otimizar doses e realizar associações caso seja necessário.
- Concentrar esforços para obter remissão clínica em todos os pacientes.
- Utilizar ferramentas padronizadas de avaliação e auxílio de métodos de imagem, como RNM e USG para aumentar a acurácia da avaliação clínica.
 - Reconhecer e tratar comorbidades.

EPIDEMIOLOGIA E FATORES DE RISCO

Incidência de 0,5-1%. Em mulheres, manifesta-se na 4ª ou na 5ª década de vida (3:1), enquanto os homens apresentam acometimento mais tardio (6ª a 8ª décadas de vida).

Os fatores predisponentes incluem aspectos genéticos (HLA/epítopo compartilhado), hormonais e ambientais (tabagismo e infecções).

O risco de desenvolvimento da doença com história familiar positiva pode aumentar 3-5 vezes.

O risco genético é conferido principalmente pelos alelos do complexo maior de histocompatibilidade (MHC ou HLA). A associação maior se dá com os subgrupos de alelo DR4 e DR1, conforme a população estudada. A decodificação mostra que em pacientes com artrite reumatoide há uma repetição constante de nucleotídeos nas cadeias DR, o que levaria a maior suscetibilidade e gravidade da doença. Essa sequência que se repete é chamada de epítopo compartilhado.

A maneira como a presença do epítopo compartilhado influi na suscetibilidade à artrite reumatoide pode ser explicada por diversas teorias:

-MRCM.indb 655 12/5/17 4:05 PM

- os alelos de suscetibilidade poderiam ligar-se com facilidade a peptídeos artritogênicos derivados do próprio indivíduo ou de microrganismos;
- os alelos poderiam levar à seleção de células T autorreativas no timo:
- os alelos poderiam levar a número inadequado de células T regulatórias;
- os alelos poderiam tornar-se alvo de autoimunidade por mimetismo molecular com patógenos implicados na artrite reumatoide, como *Escherichia coli* e vírus Epstein-Barr;
- os alelos podem estar relacionados ao processo de geração de autoanticorpos, especialmente anticorpo antipeptídeo citrulinado (anti-CCP);
- estrógeno pode ter influência, pois diminui a apoptose de células B, potencialmente permitindo a seleção de clones autorreativos. Os hormônios também influenciam o equilíbrio de citocinas e da população Th1/Th2;
- durante a gestação, 75% das pacientes com artrite reumatoide apresentam remissão espontânea, com 90% apresentando recidiva da doença nos primeiros 6 meses após o parto. Nuliparidade é sugerida como fator de risco para a doença. O risco de uma 1ª crise aumenta nos primeiros 12 meses após a gestação;
- fatores inerentes à imunidade do indivíduo também têm influência no desenvolvimento da artrite reumatoide. Há associação com outras doenças autoimunes como doença tireóidea e DM;
- influência de infecções, p. ex., por vírus Epstein-Barr, parvovírus B19, Proteus, citomegalovírus, retrovírus;
- em estudos de caso-controle, a obesidade parece ser fator predisponente;
- o tabagismo cada vez mais vem sendo encarado como fator de risco, estando relacionado ao processo de citrulinação proteica.

QUADRO CLÍNICO

Sua instalação é insidiosa, com duração de semanas a meses. Frequentemente, observam-se sintomas sistêmicos como febre baixa, perda de peso e fadiga.

Inicia-se, geralmente, em pequenas articulações, com dor, aumento de volume, rigidez prolongada e piora pela manhã. A mão é o local mais frequente, fato que está diretamente relacionado à grande incapacidade gerada pela doença.

HISTÓRIA CLÍNICA

- Poliartrite de pequenas articulações, mas pode haver início monoarticular.
 - Rigidez matinal prolongada.

- Edema e diminuição de força em membros.
- Fadiga, hiporexia, perda de peso.

São fatores de pior prognóstico: fator reumatoide positivo e em altos títulos, baixo *status* socioeconômico e educacional, baixa capacidade funcional, sexo feminino, história familiar fortemente positiva, grande número de articulações acometidas, persistência de alta atividade de doença e presença de erosões nas RX precocemente na evolução da doença.

Geralmente, as articulações interfalângicas distais são poupadas. Em casos mais avançados, há acometimento de articulações temporomandibulares. Quanto ao esqueleto axial, pode acometer as articulações cricoaritenoides, esternoclaviculares e a articulação C1-C2.

O ligamento transverso do atlas circunda a porção posterior do odontoide, prevenindo a subluxação de C1 sobre C2. Tenossinovite nessa região pode diminuir o espaço disponível para a medula. Inflamação continuada pode levar a lassidão do ligamento transverso e erosão do odontoide, permitindo, assim, a projeção do anel da C1 para a frente na flexão cervical, com compressão medular. Pode haver também invaginação do odontoide através do forame magno. Se houver risco à medula, há indicação cirúrgica. Inicialmente, há rigidez do pescoço em razão da tenossinovite do ligamento transverso da C1, o qual estabiliza o processo odontoide de C2. Com a persistência da inflamação, pode ocorrer erosão do odontoide e/ou ruptura do ligamento transverso, levando a mielopatia cervical. É necessário exame neurológico minucioso, uma vez que C1-C2 não é uma articulação palpável. Por esse motivo, estão indicadas RX anuais da região cervical, que devem ser tiradas em posição anteroposterior e de perfil em posição neutra, flexão e extensão máximas.

Manifestações extra-articulares

Mau controle da doença é fator de risco. Ocorrem em 50% dos pacientes, sendo que os sintomas sistêmicos e a síndrome de Sjögren são as mais comuns:

- síndrome de Sjögren: ocorre em 35% dos pacientes com artrite reumatoide (Capítulo 147);
- nódulos reumatoides: acometem 25% dos pacientes com artrite reumatoide, e com mais frequência nos soropositivos. Os nódulos são subcutâneos, firmes, indolores e ocorrem em superfícies extensoras e pontos de pressão. Quando surgem nos pulmões, podem cavitar e infectar. São causados por vasculite de pequenos vasos. O uso de metotrexato pode exacerbar o quadro de nódulos reumatoides, mesmo com controle adequado da doença;

- vasculite de pequenos vasos: caracterizada por lesões digitais isquêmicas, vasculite leucocitoclástica e pioderma gangrenoso;
- doença arterial coronária: possui a maior taxa de morbimortalidade associada à doença. Ocorre um processo de aterosclerose acelerada, de etiologia multifatorial. Pode ser decorrente de inflamação crônica, sedentarismo ou uso de medicações;
 - pericardite: acomete até 50% dos pacientes;
 - sintomas pulmonares:
- pleurite: mais frequente em homens; a análise do líquido pleural mostra exsudato com glicose e pH baixos;
 - doença pulmonar intersticial;
 - bronquiolite obliterante: ocorre raramente;
- nódulos pulmonares: geralmente periféricos, podem atingir até 6-8 cm;
- síndrome de Caplan: associação de artrite reumatoide com nódulos pulmonares e pneumoconiose;
 - sintomas oftalmológicos:
- ceratoconjuntivite sicca: decorrente de síndrome de Sjögren secundária (Capítulo 147);
- esclerite dolorosa: azulada, pode perfurar a órbita (scleromalacia perforans);
- sintomas neurológicos: encarceramento de nervos periféricos (p. ex., síndrome do túnel do carpo e do túnel do tarso), mononeurite múltipla (diferencial com neurite periférica pelo uso de leflunomida), mielopatia por subluxação de C1-C2;
- síndrome de Felty: tríade constituída por artrite reumatoide, esplenomegalia e neutropenia; ocorre em pacientes com fator reumatoide positivo; pode envolver hepatomegalia, trombocitopenia, linfadenopatia e febre. O tratamento deve ser o bom controle da artrite reumatoide. Associa-se com doença grave de longa duração ou uso de medicações. Há risco aumentado de infecções bacterianas;
- sintomas renais: é raro haver alteração renal, mas eventualmente pode ocorrer nefrite membranosa, vasculite ou acometimento renal por amiloidose secundária.

Exame clínico

- Identificar proliferação sinovial: *pannus* palpável entre a pele e a cartilagem ou o osso, com consistência emborrachada. Pode ou não haver sinais flogísticos. Deve-se tentar palpar as articulações em suas faces anterior, posterior e laterolaterais.
- Cistos sinoviais: podem aparecer próximo às articulações acometidas; na região poplítea, pode aparecer o cisto de Baker, capaz de gerar sintomas compressivos ou romper, gerando sintomas inflamatórios intensos, que podem ser confundidos com tromboflebite.

- Nódulos reumatoides: descritos no item "Manifestações extra-articulares".
- Doença tardia: observam-se deformidades e limitação da amplitude de movimentos, como:
- dedo em pescoço de cisne (hiperextensão interfalângica proximal e flexão das distais);
- dedo em botoeira (flexão das interfalângicas proximais e hiperextensão das distais) – tanto pescoço de cisne quanto botoeira são inicialmente redutíveis, depois passam a contratura fixa;
- subluxação das metacarpofalângicas com desvio ulnar;
 - atrofia da musculatura extrínseca;
 - desabamento do arco plantar medial;
 - síndrome do túnel do carpo e do túnel do tarso.
 - Rupturas tendíneas.

ACHADOS LABORATORIAIS

- Anemia de doença crônica.
- Trombocitose: como marcador de inflamação.
- Velocidade de hemossedimentação e proteína C--reativa: geralmente, mas não obrigatoriamente, estão elevadas na artrite reumatoide; diminuem com tratamento adequado.
- Fator reumatoide: autoanticorpo de qualquer classe (IgM, IgG ou IgA - mais comumente IgM) contra região constante (Fc) da IgG. No início do quadro, 50% dos pacientes têm fator reumatoide positivo, e mais 20-35% positivam na evolução, em geral nos próximos 2 anos. O exame é positivo em muitas condições, tanto naquelas em que há estimulação crônica do sistema imune, quanto em indivíduos normais, como em associação ao envelhecimento. Alguns exemplos de condições que cursam com positividade desse exame são: síndrome de Sjögren, lúpus eritematoso sistêmico, infecções (tuberculose, osteomielite, endocardite, hepatites), doença hepática, crioglobulinemia, cirrose biliar primária, doença inflamatória intestinal. Na artrite reumatoide, a positividade e os títulos do fator reumatoide relacionam-se com maior gravidade do acometimento articular e achados extra-articulares. O exame tem sensibilidade de 66% e especificidade, de 82%.
- Anticorpos antiproteínas citrulinares (ACPA): podem ligar resíduos citrulinados em diversas proteínas, podendo formar imunocomplexos capazes de ativar vias do complemento e outras vias inflamatórias. Acredita-se que o tabagismo favoreça tais reações, favorecendo a artrite reumatoide. Estão positivos em 60-70% dos pacientes no momento do diagnóstico, com positividade de até 85% na evolução. O exame tem 90-98% de especificidade para artrite reumatoide e correlaciona-se com doença

-MRCM.indb 657 12/5/17 4:05 PM

erosiva e manifestações extra-articulares, com sensibilidade de 70%. Cerca de 35% dos pacientes com artrite reumatoide e fator reumatoide negativo terão anti-CCP positivo – fator reumatoide e anti-CCP podem ser demonstrados no soro de pacientes até 10 anos após o início das manifestações clínicas.

- FAN: 30% dos pacientes podem ter FAN positivo; frequentemente positivo em pacientes com altos títulos de fator reumatoide e manifestações extra-articulares da doença.
- Função renal e hepática: geralmente, estão normais, mas deve-se monitorizar a terapêutica.
- Albumina e imunoglobulinas: em alguns indivíduos com atividade inflamatória persistentemente elevada, pode haver alteração na produção proteica, no sentido de diminuição da produção de albumina e elevação da produção de imunoglobulinas, o que pode ser observado na eletroforese de proteínas. O aumento de imunoglobulina pode levar à deposição tecidual, como um tipo de amiloidose secundária. Dessa maneira, pode haver acometimento renal, e estão indicadas eletroforese de proteínas periódica e urina tipo 1 anual para avaliação de proteinúria. Todo paciente com artrite reumatoide ativa de longa data que de repente apresenta proteinúria ou diarreia persistente deve ser investigado para amiloidose secundária.

ACHADOS RADIOLÓGICOS

O achado mais precoce é a osteopenia periarticular, mas é inespecífica. Os achados mais típicos são redução do espaço articular, principalmente em articulações metacarpofalângicas e interfalângicas proximais e erosões ósseas. Tais alterações podem estar presentes já nos primeiros 6-12 meses de evolução.

Alterações tardias incluem subluxação e perda do alinhamento articular, com fusão dos ossos do carpo e desvio dos dedos decorrentes de alteração óssea, destruição da cartilagem e perda da integridade ligamentar. Na evolução, também podem começar a aparecer alterações degenerativas secundárias ao acometimento inflamatório crônico.

Deve-se repetir RX de mãos, punhos, pés e antepés a cada 6-12 meses para se assegurar de que não há lesão estrutural, mesmo com aparente controle clínico. Existem escores estruturados para avaliar progressão radiológica, mas são mais utilizados em ensaios clínicos do que na prática clínica.

RNM e USG são métodos mais sensíveis para detecção precoce de erosões. Com esses métodos, pode-se também visualizar, com acurácia maior que o exame clínico, a presença de sinovite. Podem, ainda, detectar al-

Tabela 1	Critérios classificatórios	
Envolvime	nto articular	
Uma grand	e articulação	0
2-10 grand	es articulações	1
1-3 pequen	as articulações (com ou sem envolvimento de grandes)	2
4-10 peque grandes)	nas articulações (com ou sem envolvimento de	3
≥ 10 articu	ações, ao menos 1 pequena	5
Sorologia classifica	(necessário pelo menos 1 resultado laboratorial pa ção)	ra a
Fator reum	atoide e anti-CCP negativos	0
Fator reum	atoide e/ou anti-CCP positivos em baixos títulos	2
Fator reum	atoide e/ou anti-CCP positivos em altos títulos	3
Provas de	atividade inflamatória	
PCR e VHS	normais	0
PCR e/ou V	HS elevados	1
Duração d	los sintomas	
< 6 semana	as	0
≥ 6 semana	as	1

Escore ≥ 6 define artrite reumatoide.

PCR: proteína C-reativa; VHS: velocidade de hemossedimentação.

terações de partes moles e tendíneas. O volume da cartilagem pode ser estimado pela RNM.

DIAGNÓSTICO

Para o diagnóstico, utilizam-se os critérios diagnósticos do American College of Rheumatology e da European League Against Rheumatism publicados em 2010 e apresentados na Tabela 1.

Segundo os critérios adotados, devem ser testados os indivíduos que apresentem edema/sinovite em pelo menos 1 articulação no momento da visita, não havendo outra situação clínica que explique melhor esse edema.

Todos os pacientes com alterações radiográficas compatíveis com artrite reumatoide têm diagnóstico de artrite reumatoide. Todos os pacientes que já tinham hipótese de artrite reumatoide a partir de critérios anteriores e cuja história e dados prévios preencheram os critérios anteriormente apresentados em determinado momento continuam com diagnóstico de artrite reumatoide.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

- Síndromes virais: hepatites virais, HIV, rubéola, parvovírus B19 em adultos, vírus Epstein-Barr.
 - Artrite psoriásica, artrite reativa.
- Gota tofácea e doença por depósito de pirofosfato de cálcio.

-MRCM.indb 658 12/5/17 4:05 PM

- Lúpus eritematoso sistêmico e outras doenças do tecido conjuntivo.
 - Polimialgia reumática.
 - Doença de Still do adulto.
- Remitting seronegative symetric synovitis with pitting edema (RS3PE): forma de sinovite inflamatória que acomete pacientes com idade > 60 anos, especialmente homens. Tem início abrupto, com instalação em 24-48 horas. Os sintomas incluem edema bilateral, com Godet, de mãos e pés e porção distal dos membros. Acompanha-se de poliartrite simétrica com envolvimento de pequenas articulações das mãos, febre baixa e fadiga. Apresenta boa resposta a corticosteroides em doses baixas. O paciente que apresenta tal síndrome deve ser acompanhado, pois pode manifestar quadro de artrite inflamatória ou neoplasia maligna.
 - Síndromes paraneoplásicas.
- Osteoartrite, especialmente a do tipo erosivo de mãos.
 - Sarcoidose, febre reumática etc.

ACOMPANHAMENTO

A avaliação deve incluir múltiplos parâmetros, com variáveis clínicas, funcionais, laboratoriais, bioquímicas e imagem, pois a doença não é só articular e pode afetar a vida do indivíduo de diversas maneiras:

- levantamento do histórico: dor, rigidez, sintomas constitucionais e extra-articulares (p. ex., síndrome *sic-ca*, fenômeno de Raynaud, lesões cutâneas);
- verificação da existência de limitações para atividade física, atividades cotidianas e recreacionais;
- realização de exame clínico: palpar cada articulação em busca de edema, avaliar amplitude de movimento e realizar a contagem de articulações dolorosas e edemaciadas;
- realização de exames laboratoriais: provas de atividade inflamatória;
- realização de RX anual de mãos e punhos, pés e antepés e cervical;
- verificação dos índices de atividade de doença: avaliação composta por medidas clínicas, subjetivas, laboratoriais e radiológicas, com pesos diferentes, de modo que se tenha índice objetivo para comparação entre as consultas.

Considerando-se que o objetivo do tratamento deve ser remissão (especialmente para início recente) ou baixa atividade da doença (especialmente para doença de longa evolução), algumas ferramentas de avaliação simples e úteis são:

 DAS 28: de fácil utilização, é uma fórmula que inclui o número de articulações dolorosas (máximo de 28 articulações: ombros, cotovelos, punhos, metacarpofalângicas, interfalângicas proximais e joelhos; não inclui tornozelos e pés, uma limitação da ferramenta); número de articulações edemaciadas (as mesmas 28 articulações); avaliação global do paciente (este deve marcar em uma linha de 100 mm como ele se sente em relação à doença, considerando todas as maneiras que a doença pode afetar a sua vida (nota 0 corresponde a nenhum comprometimento e 100 corresponde a dor e limitação máximas); e valor do VHS, preferencialmente, ou PCR, caso o VHS esteja indisponível. Esta fórmula é aplicada na prática clínica para decisão terapêutica. Existem calculadoras disponíveis na internet. O objetivo do tratamento deve ser a remissão clínica, correspondente a DAS 28 < 2,6.

- CDAI: leva em consideração a soma do número de articulações dolorosas (mesmas articulações do DAS 28) com o número de articulações edemaciadas, a avaliação global do paciente e a avaliação global do médico. Considera-se: remissão < 2,8; baixa atividade de doença = 2,8-10; moderada atividade = 10-22; alta atividade > 22.
- SDAI: leva em consideração a soma do número de articulações dolorosas (mesmas articulações do DAS 28) com o número de articulações edemaciadas, a avaliação global do paciente, a avaliação global do médico e a proteína C reativa (mg/dL). Considera-se: remissão < 3,3; baixa atividade de doença = 3,3-11; moderada atividade = 11-26; alta atividade > 26.

Lesões ósseas irreversíveis podem aparecer precocemente, bem antes de se apresentarem deformidades. O tratamento deve ser voltado para se evitarem lesões irreversíveis e incapacidade. O uso de exames complementares como USG e RNM pode ser útil para identificar sinais subclínicos de atividade, e a terapêutica deve ser guiada por alvos, sendo fundamental o conceito de remissão da doença como objetivo a ser atingido.

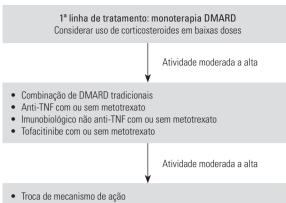
Em cada visita, avaliam-se a resposta e a segurança do tratamento em vigência, tendo sempre em mente que o objetivo do acompanhamento deve ser a obtenção de baixa atividade de doença ou remissão, com o auxílio de ferramentas estruturadas.

TRATAMENTO

Protocolo de tratamento de artrite inicial

Alguns pacientes se apresentam com pouco tempo de sintomas ou sintomáticos, mas sem diagnóstico fechado de artrite reumatoide ou com sintomas atípicos. É necessário instituir tratamento precoce, mas não

-MRCM.indb 659 12/5/17 4:05 PM



Associação de drogas

Figura 1 Tratamento da artrite reumatoide. Em todas as fases, considerar uso de prednisona com dose de até 15 mg/dia para controle de sintomas ou injeção intra-articular de corticosteroide, caso seja necessário. DMARD: droga modificadora do curso de doença. TNF: fator de necrose tumoral. Adaptada de Singh JA, Saag KG, Bridges Jr L, Akl EA, Bannuru RR, Sullivan MC, et al. 2015 American College of Rheumatology guideline for the treatment of rheumatoid arthritis. Arthr Care Res. 2016;68(1):1-25.

se pode deixar de descartar causas infecciosas, paraneoplásicas ou procurar diagnóstico alternativo. Segundo as diretrizes de tratamento de artrite reumatoide do American College of Rheumatology de 2015, deve ser iniciado tratamento com drogas modificadoras do curso de doença, de preferência metotrexato. Caso haja atividade persistente apesar do uso de metotrexato com ou sem corticosteroides, deve-se combinar drogas modificadoras do curso de doença ou trocar por anti-TNF ou imunobiológico não anti-TNF. Em todas as alternativas, metotrexato pode ou não ser associado. Se houver flutuação de atividade de doença, adicionar corticosteroides em baixas doses pelo menor tempo possível.

Tratamento da artrite reumatoide estabelecida

O objetivo do tratamento é alcançar a remissão ou baixa atividade da doença e mantê-la com a continuidade da terapia. A terapia deve avançar rapidamente, com reavaliações frequentes, com o objetivo de otimizar o tratamento (Figura 1).

Lesões irreversíveis podem acontecer nos primeiros anos de doença.

Todos os pacientes devem receber ao menos uma droga modificadora do curso da doença. Outras drogas que podem ser utilizadas são AINH, corticosteroides e drogas imunobiológicas.

O tratamento inclui a educação do paciente e de seus familiares, medicações, terapia física e reabilitação, com fisioterapia e terapia ocupacional, psicoterapia, uso de órteses e abordagens cirúrgicas.

Devem ser ensinadas técnicas de proteção articular. Algumas orientações que podem ser fornecidas aos pacientes são:

- não mobilizar a articulação na vigência de artrite ativa;
- exercitar a amplitude de movimento das articulações todos os dias (a amplitude pode variar dia a dia);
- evitar fazer força com o punho e com a mão em direção ulnar (preferir abrir torneiras e portas, p. ex., com a mão trocada, e evitar torcer roupa);
- evitar segurar objetos entre o polegar e os dedos (o paciente deve tentar apoiar o objeto na mão, usar a palma da mão para abrir potes, usar as 2 mãos para segurar objetos pesados e, se necessário, apoiar no braço e na cintura);
 - para cozinhar, preferir colheres de cabo longo.

Drogas a serem utilizadas (Tabela 2)

AINH

Interessantes para o alívio de sintomas, os AINH não modificam o curso da doença. Não há evidências de benefício de uma droga sobre a outra da classe. Deve-se tomar cuidado com comorbidades cardiovasculares e renais, hipersensibilidade e intolerância gástrica (Capítulo 40). AINH e corticosteroides podem ser úteis principalmente no início da terapêutica com as drogas modificadoras do curso de doença, que têm início de ação mais retardado, promovendo, assim, alívio sintomático até a ação plena das drogas de base.

Corticosteroides

Promovem rápida melhora sintomática, e há evidências de que podem retardar a progressão radiográfica da artrite reumatoide. Devem ser sempre utilizados como adjuvantes no tratamento, em conjunto com outras drogas. A dose utilizada deve ser baixa, até 15 mg/dia, adotando-se a menor dose pelo menor tempo possível (Capítulo 149 para equivalência de drogas corticosteroides). Não há diretrizes para uso de doses maiores no início do tratamento. Deve-se considerar profilaxia para osteoporose se houver probabilidade de uso prolongado. Se a previsão de uso for > 3 meses, deve-se iniciar cálcio e vitamina D. Outra medida a ser considerada é o uso de inibidor de bomba de prótons para profilaxia de úlcera péptica.

Em qualquer momento do tratamento, podem ser utilizados corticosteroides intra-articulares, principalmente para pacientes com artrite localizada em 1 ou poucas articulações, evitando-se efeitos indesejáveis de modificações no esquema terapêutico sistêmico. Uma

-MRCM.indb 660 12/5/17 4:05 PM

Tabela 2 Droga	Drogas modificadoras do curso de doenças	curso de doenças						
Droga	Apresentação	Dose	Monitorização	Riscos	Renal	Hepático	Gestação e Iactação	Reações adversas importantes
Metotrexato	Comprimidos de 2,5 mg Solução injetável de 50 mg/2 mL	10-30 mg/ semana, VO, IM ou SC	Hemograma e transaminases a cada 8-12 semanas	Teratogênese Hepatotoxicidade Intolerância gastrointestinal Mielotoxicidade Pneumonite Aumento do risco de infecção	Não indicar se creatinina > 2 mg/dL	Sorologias de hepatites virais antes de iniciar Risco de lesão hepatocelular	Contraindicado	Náuseas, vômitos, diarreia, estomatite e mucosite: fadiga; alopecia
Sulfassalazina	Comprimidos de 500 mg	1-3 g/dia	Hemograma e transaminases a cada 8-12 semanas	Hipersensibilidade Infertilidade Granulocitopenia Não usar se houver deficiência de G6PD ou porfiria			Uso autorizado	Náuseas, borborigmo, exantema cutâneo, úlceras orais
Leffunomida	Comprimidos de 20 mg	20 mg/dia ou em dias alternados	Hemograma, creatinina e transaminases a cada 4-12 semanas	Hepatotoxicidade Mielotoxicidade Teratogênese		Sorologias de hepatites virais antes de iniciar Risco de lesão hepatocelular		Náusea, diarreia, exantema cutâneo, alopecia, hipertensão
Hidroxicloroquina Difosfato de cloroquina	Comprimidos de 400 mg Comprimidos ou cápsulas de 150 e 250 mg	Até 6 mg/kg/dia Até 4 mg/kg/dia	Fundoscopia a cada 6-12 meses	Maculopatia				
Sais de ouro: aurotioglicose e aurotiomalato	Solução injetável de 50 mg/0,5 mL	50 mg/semana, IM profundo	Hemograma, transaminases e urina tipo 1 mensal	Nefropatia/síndrome nefrótica				
								(continua)

(continuação)

Original Politication Politicati	Tabela 2 Droga	Drogas modificadoras do curso de doenças	curso de doenças						
Seringas 40 mg a cada 15 Antes de iniciar: Não indicar para preenchidas com días, SC histórico, PPD e insuficiencia 40 mg semanas 0, 2 e 4; enzimas cada 15 dias, ou cada 15 dia	Droga	Apresentação	Dose	Monitorização	Riscos	Renal	Hepático	Gestação e Iactação	Reações adversas importantes
Seringas 40 mg a cada 15 Antes de iniciar: Não indicar para prenchidas com dias, SC histórico, PPD e insuficiencia 40 mg S RA de tórax cardiaca (classes and mg ass 2.00 mg semanas 0, 2 e 4; enzimas cada 15 dias, ou depois, 200 mg para cada 15 dias, ou depois, semanas desmicilinizante. Auto mg/mes, SC seringas prenchidas com semanas 0, 2 e 6; desmicilinizante and semanas 0, 2 e 6; depois a cada sindrome lupus-//Re prenchidas com semanas 0, 2 e 6; depois, a cada semanas 0, 2 e 6; depois, a cada 6 samanas 0, 2 e 6; depois, a cada 6 samanas 0, 2 e 6; depois, a cada 6 semanas 0, 2 e 6; depois, a cada 6 semanas 2 cada 6 cada 6 semanas 2 cada 6	Imunobiológicos	(0							
Seringas 40 mg a cada 15 Antes de iniciar. Não indicar para preenchidas com dias, SC histórico, PPD e insuficiencia 40 mg preenchidas com semanas 0, 2 e 4; Protricinas III e IVI, Prot	■ Anti-TNF								
Perenchidas com semanas 0, 2 e 4; Hemograma e antecedente de preenchidas com semanas 0, 2 e 4; Hemograma e antecedente de preenchidas com semanas 0, 2 e 4; Hemograma e surdrome l'ancedente de preenchidas com cada 15 dias, ou depois, 200 mg acconstituição Seringas preenchidas com 50 mg semanas 0, 2 e 6; depois, a cada 6 e 8 semanas, EV Caneta 50 mg/mês, SC aplicadora preenchida com 50 mg semanas, EV caneta 50 mg/mês, SC semanas, EV sem	- Adalimumabe	Seringas preenchidas com 40 mg	40 mg a cada 15 dias, SC	Antes de iniciar: histórico, PPD e RX de tórax	Não indicar para insuficiência cardíaca (classes			Contraindicados	Reações no sítio de injeção (SC), reações infusionais com EV (febre, calafrios, alterações abruptas de PA, dispneia, prurido, urticária),
Frascos de 25 e 50 mg/semana, especial no 1° 50 mg para SC ano reconstituição Seringas preenchidas com 50 mg Frascos de 100 3-5 mg/kg nas mg semanas 0, 2 e 6; depois, a cada 6-8 semanas, EV Caneta 50 mg/mês, SC aplicadora preenchida com 50 mg	- Certolizumabe	Seringas preenchidas com 200 mg	400 mg nas semanas 0, 2 e 4; depois, 200 mg a cada 15 dias, ou 400 mg/mês, SC	Sorologias Hemograma e enzimas hepáticas a cada 4-8 semanas Vigilância infecciosa, em	funcionais III e IV), antecedente de neoplasia < 5 anos, síndrome desmielinizante, síndrome lúpus- <i>like</i>			I	reativação de tuberculose latente, aumento do risco de infecções bacterianas e oportunísticas, especialmente durante o 1° ano de sua utilização, possibilidade de aumento do risco de linfoma. Raramente, observa-se a ocorrência de síndromes desmielinizantes, síndrome lúpus-//ke e outros fenômenos
Frascos de 100 mg Caneta aplicadora preenchida com 50 mg	- Etanercepte	Frascos de 25 e 50 mg para reconstituição Seringas preenchidas com 50 mg	50 mg/semana, SC	especial no 1° ano				I	autoimunes pela produção de anticorpos, disfunção cardíaca, vasculites e doença pulmonar intersticial
Caneta aplicadora preenchida com 50 mg	— Infliximabe	Frascos de 100 mg	3-5 mg/kg nas semanas 0, 2 e 6; depois, a cada 6-8 semanas, EV					I	
	- Golimumabe	Caneta aplicadora preenchida com 50 mg	50 mg/mês, SC					ı	

Droga		•		i				
	Apresentaçao	Dose	Monitorização	KISCOS	Kenal	Нерапсо	Gestação e Iactação	Keaçoes adversas Importantes
Inibidor da co	Inibidor da coestimulação de linfócitos T	tos T						
Abatacepte	Frascos de 250 mg	500 mg se peso < 60 kg 750 mg se peso de 60-100 kg 1.000 mg se peso > 100 kg a cada 4 semanas, EV	Hemograma e enzimas hepáticas a cada 4-8 semanas Vigilância infecciosa	Infecções pulmonares complicadas em portadores de doença pulmonar obstrutiva crônica (não utilizar) Reação infusional			Contraindicado	
Depletor de linfócitos B	nfócitos B							
Rituximabe	Frascos de 500 mg	500 mg-1 g em 2 doses, EV	Hemograma a cada 4-12 semanas Repetir ciclo caso haja indicação clínica após no mínimo 6 meses	Reação infusional Prescrever infusão lenta (4 horas), com metilprednisolona, 100 mg; paracetamol, 1 g; e anti-histamínico Aumento do risco de infecções			Contraindicado	
3loqueador do	Bloqueador do receptor de II-6							
Tocilizumabe	Frascos de 80 e 200 mg	8 mg/kg, EV, a cada 4 semanas	Hemograma, transaminases e perfil lipídico a cada infusão				Contraindicado	
munossupres	Imunossupressores (não são bons para controle articular; indicados para o tratamento de manifestação extra-articular grave)	oara controle articul	lar; indicados para	o tratamento de mani	festação extra-a	ırticular grave)		
Azatioprina	Comprimidos de 50 mg	1-3 mg/kg/dia	Hemograma e enzimas hepáticas a cada 4-8 semanas	Mielotoxicidade (especialmente linfócitos) Hepatotoxicidade		Нератото́хіса	Pode ser utilizada	Diarreia, intolerância gastrointestinal

(continuação)

SEÇÃO 16 DOENÇAS REUMATOLÓGICAS

								(nahmininah
Tabela 2 Droga	s modificadoras do	Tabela 2 Drogas modificadoras do curso de doenças						
Droga	Apresentação	Dose	Monitorização	Riscos	Renal	Hepático	Gestação e Iactação	Reações adversas importantes
Ciclofosfamida	Comprimidos de 50 mg Frascos de 200 ou 1.000 mg	2-2,5 mg/kg/dia, V0, ou pulsoterapia, 0,75-1 g/m² a cada 4 semanas	Hemograma, enzimas hepáticas e urina tipo 1 a cada 4 semanas	Indicado somente se houver manifestações extra-articulares graves Risco de cistite hemorrágica e mielotoxicidade (série branca)			Não	
Ciclosporina	Comprimidos de 50 e 100 mg	3,5 mg/kg/dia	PA e função renal a cada 2-4 semanas	Hipertensão e doença renal	Não usar se houver doença renal crônica ou hipertensão não controlada			Hipertricose
Tofacitinibe	Comprimidos revestidos de 5 mg	5 mg, 2×/dia	Hemograma, enzimas hepáticas, ECG	Tuberculose, infecções e malignidade, distúrbios de ritmo e condução cardíaca			Efeitos adversos reportados	

mesma articulação pode ser infiltrada até 3 vezes por ano com segurança.

Metotrexato

O metotrexato é a droga de escolha, pois melhora sintomas e sinais de atividade, melhora o estado funcional e é efetivo contra retardo da progressão radiológica da doença. Inibe a di-hidrofolato redutase, enzima implicada na síntese de DNA. Seu efeito exato no controle da artrite reumatoide ainda não foi bem determinado; está relacionado à regulação de mecanismos inflamatórios. Além disso, todos os imunobiológicos mostram-se mais efetivos quando usados em conjunto com o meto-

Recomenda-se dose única semanal entre 7,5-25 mg, iniciando em 7,5-15 mg e aumentando a cada 2-4 semanas até a remissão clínica ser atingida. O uso em dose semanal diminui o risco de toxicidade. A absorção oral é variável, e a biodisponibilidade VO pode ser reduzida. Assim, uma estratégia para aumentar a eficácia da droga ou driblar efeitos adversos gastrointestinais pode ser trocar sua administração para SC. Deve-se prescrever ácido fólico (5 mg/semana, não no mesmo dia do metotrexato) para evitar o risco de toxicidade oral, náuseas, hepatotoxicidade e mielossupressão. A pneumonite, embora rara, é evento adverso grave. Apresenta-se como quadro subagudo de tosse e dispneia e deve ser tratada em ambiente de terapia intensiva, utilizando-se corticosteroides e antibióticos. Na suspeita, deve-se suspender permanentemente o metotrexato. Deve ser utilizado com cautela em pacientes com pneumopatia leve e evitado naqueles com comprometimento pulmonar moderado a grave.

Por ser teratogênico, deve-se recomendar anticoncepção para todas as mulheres em idade fértil. É eliminado pelos rins. Deve ser evitado em pacientes com creatinina > 2 mg/dL por ter depuração renal.

Monitorizar enzimas hepáticas e hemograma a cada 2 meses. Além disso, monitorizar função renal e transaminases a cada 8-12 semanas.

Os efeitos colaterais mais importantes são náuseas, vômitos, diarreia, estomatite e mucosite, fadiga, alopecia, aumento de transaminases, mielossupressão, pneumonite e aumento do risco de infecção.

Sugere-se coleta de sorologias de hepatites virais antes de iniciar o tratamento.

Antimaláricos

São a hidroxicloroquina (200-400 mg/dia) e o difosfato de cloroquina (250 mg/dia). Apresentam baixa toxicidade, sendo esta principalmente oftalmológica. De-

36PD: glicose-6-fosfato desidrogenase; PPD: derivado proteico purificado

ve-se fazer fundoscopia a cada 6-12 meses, com suspensão da droga caso haja deposição retiniana desta. Em monoterapia, devem ser utilizados apenas para formas mais leves de doença. Os fatores de risco para retinopatia são pacientes com disfunção renal ou hepática, maculopatia prévia, idosos, dose cumulativa > 1.000 g de hidroxicloroquina e 460 g para difosfato.

Ambos são contraindicados para pacientes com retinopatia e alterações de campo visual.

Os efeitos colaterais mais importantes são náusea, *rash*, pigmentação da pele e retinopatia.

Outra precaução que deve ser tomada é o ajuste de dose na insuficiência renal.

Sulfassalazina

A sulfassalazina deve ser usada em monoterapia apenas para formas mais leves de doença. Seu metabólito após passagem intestinal, a sulfapiridina, tem diversos efeitos imunomoduladores, influenciando produção de prostaglandinas, funções neutrofílicas e linfocitárias. Recomenda-se dose de 1-3 g/dia, com necessidade de monitorização de leucograma e hemograma.

Os efeitos adversos mais importantes são náuseas, borborigmo, exantema cutâneo, granulocitopenia e úlceras orais, além de alterações na fertilidade masculina (alterações na quantidade e na mobilidade dos espermatozoides).

Deve-se monitorizar hemograma e enzimas hepáticas a cada 8-12 semanas. Também deve-se dosar G6PD antes de começar o tratamento.

A droga é contraindicada em pacientes com hipersensibilidade e porfiria.

Leflunomida

Administrada em dose de 10-20 mg/dia. Pode ser feita dose de ataque de 100 mg/dia por 3 dias. A toxicidade mais comum é a diarreia, mas também é hepato e mielotóxica, devendo-se monitorizar regularmente. A leflunomida é teratogênica e, caso a paciente engravide na vigência de uso da medicação ou quando há toxicidade grave, como hepatotoxicidade proeminente ou neuropatia periférica, pode-se utilizar a colestiramina (8 g, 3 vezes ao dia, por 11 dias), pois sua meia-vida é bastante longa (15-18 dias). É considerada segura a gestação após 2 anos de suspensão da droga, dada sua longa meia-vida.

Os efeitos colaterais mais importantes são náusea, diarreia, exantema cutâneo, alopecia, aumento de transaminases e hipertensão.

Deve-se monitorizar hemograma, função renal e enzimas hepáticas a cada 8-12 semanas. Deve-se realizar

também sorologias para hepatites virais antes de iniciar o tratamento.

As combinações possíveis com leflunomida são hidroxicloroquina ou sulfassalazina, ou as 3 drogas em associação. Também é possível associar metotrexato à leflunomida com ressalva de se potencializarem eventuais toxicidades.

Imunobiológicos

As drogas biológicas foram especialmente desenhadas para atingir alvos fisiopatológicos nos processos de inflamação e lesão articular. Promoveram impacto significativo no tratamento da artrite reumatoide. Seu desenvolvimento baseou-se no conhecimento de que citocinas pró-inflamatórias como fator de necrose tumoral alfa (TNF-alfa) e interleucinas 1 e 6, bem como linfócitos B e T, desempenham papel central na fisiopatologia da artrite reumatoide.

A segurança do uso dessas drogas em longo prazo ainda não está totalmente esclarecida.

São indicadas para pacientes com persistência da atividade da artrite reumatoide, mesmo após drogas modificadoras do curso da doença. Seu uso pode ser concomitante ao de uma droga de base, geralmente o metotrexato. Podem ser prescritos mais precocemente, em casos selecionados, que apresentem características clínicas de pior prognóstico, como elevado número de articulações acometidas, erosões radiográficas na fase inicial da doença, fator reumatoide e/ou anti-CCP em altos títulos.

Recomenda-se triagem infecciosa para pacientes candidatos ao uso de drogas imunobiológicas, solicitando-se: sorologias para HIV, hepatite B, hepatite C e rubéola. Caso haja positividade de HIV e hepatite B, deve-se evitar o uso de imunobiológicos. Caso haja infecção por vírus da hepatite C, o imunobiológico pode ser iniciado em associação ao tratamento antiviral. Pesquisa de Chagas deve ser feita em regiões endêmicas.

A administração de imunobiológicos pode facilitar a ocorrências de infecções oportunísticas, especialmente reativação de tuberculose latente. Por isso, é obrigatório realizar o levantamento do histórico clínico de contato, RX de tórax e derivado proteico purificado (PPD) ou ensaio de liberação de interferona gama (interferon gama release assay – Igra) para todos os candidatos ao uso, prescrevendo-se isoniazida profilática por 6 meses (300 mg/dia) para aqueles com contato, PPD \geq 5 mm ou alterações radiológicas compatíveis com tuberculose prévia. A partir do 1º mês de uso da quimioprofilaxia, pode-se iniciar o uso do imunobiológico. O rastreamento está indicado para todos os imunobiológicos mesmo não anti-TNF, e para o tofacitinibe.

-MRCM.indb 665 12/5/17 4:05 PM

Avaliação odontológica deve ser feita antes e periodicamente.

Situações de risco

São conhecidas as seguintes situações de alto risco:

- gestação: durante este período, as drogas de escolha são sulfassalazina, hidroxicloroquina e, possivelmente, azatioprina, cuja eficácia sobre a artrite reumatoide é discutível. O uso de imunobiológicos ainda é controverso, mas estudos recentes sugerem que os anti-TNF não estão associados a teratogênese. Dados similares vêm sendo publicados em respeito ao abatacepte e ao tocilizumabe;
- insuficiência cardíaca: deve-se evitar o uso de anti-TNF;
- hepatite B ou C ativa, recebendo tratamento antiviral: realizar tratamento igual ao que seria dado na ausência da hepatite, com monitorização da carga viral;
- hepatite C sem tratamento antiviral: minimizar a imunossupressão e considerar DMARD;
- neoplasia sólida tratada ou câncer de pele: considerar DMARD, e evitar imunobiológicos e tofacitinibe;
- doença linfoproliferativa tratada: preferência pelo rituximabe. Não há evidência de que abatacepte ou tocilizumabe aumentem o risco de doença linfoproliferativa.

Agentes anti-TNF-alfa

O TNF-alfa é uma citocina-chave pró-inflamatória que regula a produção de outras citocinas pró-inflamatórias, como IL-1, IL-6 e IL-8. Também ativa o endotélio, levando à expressão de moléculas de adesão e à liberação de metaloproteases da matriz, estimulando, assim, a osteoclastogênese e relacionando-se com a formação de erosões.

Esses agentes apresentam rápido início de ação (dias a semanas). Devem ser utilizados em conjunto com o metotrexato.

Para avaliar risco de síndrome lúpus-*like*, deve-se identificar pacientes com FAN positivo.

São contraindicados se o paciente apresentou tumor sólido < 5 anos ou infecção ativa, insuficiência cardíaca (classes funcionais III e IV) e síndromes desmielinizantes.

Sua administração pode facilitar infecções oportunísticas, especialmente reativação de tuberculose latente. Assim, deve-se fazer triagem epidemiológica, RX e PPD ou Igra, com quimioprofilaxia para os casos indicados. A partir do 1° mês de uso da quimioprofilaxia, pode-se iniciar o uso do imunobiológico.

Sua utilização pode facilitar o aparecimento de doenças linfoproliferativas, particularmente linfoma. A dimensão desse risco é difícil de ser determinada, uma vez que a própria artrite reumatoide já é relacionada com aumento do risco desse tipo de neoplasia.

São efeitos colaterais importantes: reações no sítio de injeção (subcutâneas), reações infusionais com EV (febre, calafrios, alterações abruptas de PA, dispneia, prurido, urticária), reativação de tuberculose latente, aumento do risco de infecções bacterianas e oportunísticas, especialmente durante o 1º ano de sua utilização, possibilidade de aumento do risco de linfoma. Raramente, há ocorrência de síndromes desmielinizantes e síndrome lúpus-*like* e outros fenômenos autoimunes pela produção de anticorpos, disfunção cardíaca, vasculites e doença pulmonar intersticial.

Deve-se monitorizar o hemograma (a periodicidade da monitorização é determinada de acordo com a droga que estiver sendo utilizada).

Etanercepte

Trata-se de uma proteína de fusão do receptor de TNF-alfa recombinante. Liga-se ao TNF-alfa solúvel, neutralizando suas ações biológicas – dose de 50 mg/semana, SC.

Infliximabe

Anticorpo monoclonal quimérico humano/murino contra TNF-alfa tanto solúvel quanto ligado a membranas. Após a 1ª dose EV, deve-se fazer mais uma em 2 semanas e outra, 4 semanas após essa 2ª; a partir de então, a cada 6-8 semanas, na dose de 3-5 mg/kg/dose. Se a resposta for insuficiente, deve-se aumentar a dose ou diminuir o tempo entre elas.

Os indivíduos tratados podem produzir anticorpos contra o infliximabe, com redução da eficácia de longo prazo.

Adalimumabe

É um anticorpo monoclonal humano recombinante direcionado contra o TNF-alfa, com propriedades de ligação semelhantes ao infliximabe. Administrado na dose de 40 mg, SC, a cada 15 dias.

Certolizumabe

Fragmento de um anticorpo anti-TNF humanizado, com alta afinidade pelo TNF, acrescido de 2 moléculas de polietilenoglicol. Dose inicial de 400 mg, SC, a cada 2 semanas, por 3 aplicações (0, 2 e 4 semanas) e então, 200 mg a cada 2 semanas ou 400 mg a cada 4 semanas.

-MRCM.indb 666 12/5/17 4:05 PM

Golimumabe

Trata-se de um anticorpo monoclonal humano anti-TNF. Deve ser utilizado com 1 aplicação mensal de 50 mg, SC.

Bloqueador do receptor de IL-6

O tocilizumabe é um anticorpo monoclonal humanizado que se liga ao receptor de IL-6, impedindo os efeitos biológicos deste. Pode ser utilizado em monoterapia ou em conjunto com metotrexato e/ou outras drogas. A dose é de 8 mg/kg, EV, a cada 4 semanas. Seu uso pode levar a neutropenia, plaquetopenia e elevação de transaminases. Nos estudos clínicos, houve aumento de LDL e colesterol total. Indica-se precaução extra para pacientes com maior risco de perfuração intestinal, como aqueles com doença diverticular grave.

Modulador da coestimulação de linfócitos

O abatacepte, proteína de fusão recombinante, funciona como modulador seletivo da célula T e bloqueia o sinal coestimulador, necessário para a ativação completa das células T, que é iniciado pela interação da molécula CD28 da célula T com ligantes presentes nas células apresentadoras de antígenos (CD80 e CD86). Indica-se infusão EV mensal, 10 mg/kg/dose, com efeito de ação de início mais lento que anti-TNF-alfa. A infusão inicial é seguida de doses 2-4 semanas depois dela e, então, são administradas doses mensais. A administração deve ser feita em 30 minutos.

Os efeitos colaterais importantes são reação infusional e aumento do risco de infecção bacteriana grave.

Deve-se monitorizar o paciente realizando hemograma periódico. Além disso, realizam-se rastreamento com sorologias e levantamento de histórico, teste tuberculínico (PPD) ou Igra e RX de tórax. Evita-se seu uso em pacientes com doença pulmonar obstrutiva crônica, em razão do risco aumentado de doença pulmonar grave nesse subgrupo. Devem ser evitadas vacinas vivas.

Depletor de linfócitos B

O rituximabe é um anticorpo monoclonal murino/ humano contra a molécula CD20 da superfície dos linfócitos B. Leva à depleção prolongada das células B no sangue periférico. Os níveis totais de imunoglobulina não caem drasticamente, porque provavelmente são mantidos por células de vida longa que não expressam CD20. Está aprovado para tratamento de linfomas e artrite reumatoide, mas há estudos com sua utilização em lúpus eritematoso sistêmico, vasculites e síndrome de Sjögren. Pacientes com fator reumatoide e/ou anticorpos antinucleotídeos citrulinados (anti-CCP) positivos tendem a

apresentar melhor resposta clínica. É administrado EV em 2 doses de 1.000 mg separadas por 2 semanas, repetindo-se o tratamento quando necessário, quando do retorno das manifestações clínicas. Para tanto, deve-se esperar pelo menos 6 meses antes de repetir o tratamento. Para reduzir o risco de reações durante a infusão, que ocorrem em 35% dos pacientes durante a 1ª e 10% durante a 2ª infusão, deve-se administrar 100 mg de metilprednisolona, seguida de doses subsequentemente menores de prednisona, VO, até o desmame, antes da medicação. Antes da infusão também devem ser administrados 1 g de paracetamol e anti-histamínico.

São efeitos colaterais importantes: reação infusional e aumento do risco de infecções.

Deve-se fazer o rastreamento com sorologias e história, teste tuberculínico e RX de tórax.

Tofacitinibe

O tofacitinibe não é um agente biológico. Trata-se de um inibidor da sinalização intracelular, com alvo específico (*target-kinase inhibitor*). Atua inibindo enzimas especificas da família da Janus quinase (JAK). Citocinas interagem com receptores na superfície celular e, por meio de um sistema enzimático, envolvendo principalmente fosforilação de enzimas, ocorre a integração com o sistema de resposta celular. Uma dessas famílias de enzimas é JAK, que integra os sinais a partir de várias citocinas. Quatro proteínas JAK (JAK1, JAK2, JAK3 e tirosina quinase 2 – Tyk2) integram esta família e suas combinações conferem especificidade de resposta. Assim, JAK1/JAK3 estão associadas a algumas citocinas derivadas de células T, JAK1/JAK2 para IL-6, e JAK1/Tyk2 para interferonas. Tofacitinibe é uma pequena molécula inibidora de várias isoformas JAK.

Pode ser usado em monoterapia ou em combinação com outros DMARD não biológicos. Sua dose recomendada é de 5 mg, 2 vezes ao dia.

Imunossupressores

Os imunossupressores são de uso restrito para formas mais graves, como manifestações extra-articulares graves e vasculite.

- Azatioprina (dose de 1-3 mg/kg/dia): não há comprovação de redução da progressão radiológica; é indicada para controle de manifestações extra-articulares graves e vasculite (Capítulo 149);
- ciclosporina (dose de 3-5 mg/kg/dia, VO): embora seu efeito seja inferior ao das drogas modificadoras de atividade de doença clássicas, controla sinais e sintomas e pode retardar a progressão da doença articular; é indicada para pacientes refratários, com manifestações extra-articulares significativas, pacientes com hepatopa-

-MRCM.indb 667 12/5/17 4:05 PM

tia e doença pulmonar. Deve-se monitorizar a PA e a função renal. É contraindicada para hipertensos sem controle, doença renal crônica e suspeita de neoplasia.

O tratamento das formas extra-articulares utiliza corticosteroides sistêmicos e imunossupressores, como ciclofosfamida, ciclosporina e azatioprina (Capítulo 149).

AVALIAÇÃO E TRATAMENTO DE COMORBIDADES

- Anticoncepção: a artrite reumatoide não está relacionada, em geral, com redução da fertilidade. Durante a gestação, 75% das pacientes apresentam melhora clínica, seguida comumente de recidiva nos primeiros 6 meses após o parto.
- Cessação do tabagismo: o tabagismo leva à inflamação das vias aéreas, processo que induz a citrulinação proteica. A exposição crônica a peptídeos citrulinados levaria à formação dos anticorpos anti-CCP.
- Osteoporose (Capítulo 260): é decorrente tanto da doença quanto da terapêutica, em especial com corticosteroides. Se a previsão de uso de corticosteroides for > 3 meses, deve-se iniciar a administração de cálcio e vitamina D e realizar densitometria óssea para avaliar a necessidade de uso de bisfofonados.
- Comorbidades cardiovasculares: deve-se considerar a administração de ácido acetilsalicílico para pacientes com idade > 50 anos, uma vez que a artrite reumatoide pode ser considerada fator de risco cardiovascular independente. Recomenda-se diagnosticar e tratar adequadamente hipertensão, diabetes, obesidade e dislipidemia.
- Infecções: deve-se realizar vacinação pneumocóccica com reforço após 5 anos e anual contra influenza. Antes de se iniciar a administração de drogas modificadoras do curso da doença ou de imunobiológicos, recomenda-se atualizar o cartão vacinal do paciente. Vacinas sem vírus vivos podem ser seguramente administradas até 14 dias antes de se iniciar a administração da medicação. Vacinas de vírus vivos não devem ser administradas durante o tratamento imunossupressor.
- Linfoma: os pacientes apresentam risco aumentado de linfoma, geralmente linfoma B de células gigantes.

DOENÇA DE STILL DO ADULTO

Tem pico de incidência entre 16-35 anos, com prevalência equivalente entre homens e mulheres.

QUADRO CLÍNICO

■ Febre: temperatura > 39°C, em pico diário, geralmente no final da tarde (a temperatura volta ao normal até o próximo pico).

- Lesões mucocutâneas: *rash* maculopapular salmão, geralmente durante o pico febril, pruriginoso, distribuídas no tronco e na porção proximal dos membros, com dermografismo positivo.
 - Perda de cabelo: relatada por 24% dos pacientes.
- Artralgia: principalmente poliarticular, 18% têm acometimento de interfalângicas distais.
- Mialgia: com fraqueza proximal; ocorre aumento discreto das enzimas musculares.
- Linfadenomegalia, com linfonodos móveis e discretamente dolorosos.
 - Hepatomegalia e esplenomegalia discretas.
- Dor pleurítica, derrame pleural e pneumonite asséptica.
 - Síndrome *sicca* associada (Capítulo 147).
 - Meningite asséptica.
 - Neuropatia periférica ou de nervos cranianos.
 - Associação com nefrite.

LABORATÓRIO

- Aumento de provas de atividade inflamatória.
- Plaquetose.
- Hipoalbuminemia.
- Leucocitose e aumento de formas jovens de neutrófilos.
 - Aumento de transaminases e DHL.
 - Ferritina elevada.
- Fator antinuclear (FAN), fator reumatoide e autoanticorpos negativos.
- RX: diminuição de espaço articular em metacarpofalângicas e intercarpais, podendo haver ou não erosões.

CRITÉRIOS CLASSIFICATÓRIOS

Há diversos critérios classificatórios, entre os quais os de Yamaguchi apresentam maior sensibilidade. De acordo com essa classificação, são necessários 5 critérios, sendo pelo menos 2 maiores:

- maiores: febre > 39°C, intermitente, há pelo menos 1 semana; artralgia por > 2 semanas; *rash* salmão; leucocitose > 10 mil, com pelo menos 80% de segmentados;
- menores: fator reumatoide e FAN negativos; dor de garganta; linfadenopatia, hepatomegalia ou esplenomegalia; alteração de transaminases.

São critérios de exclusão do diagnóstico: infecção, malignidade e outras doenças reumatológicas.

TRATAMENTO

- AINH.
- Corticosteroides (resposta rápida: 0,5-1 mg/kg/dia).
- Se a doença for crônica, utiliza-se metotrexato.

-MRCM.indb 668 12/5/17 4:05 PM

Outra alternativa para doença refratária é imunoglobulina (0,4-2 g/kg/dia, EV, por 2-5 dias). Há ensaios clínicos não controlados com uso de anti-TNF-alfa.

Na consulta

- Contagem de articulações dolorosas e edemaciadas.
- Avaliação de tolerância e adesão à terapia medicamentosa.
- Terapêutica ajustada por alvos: agressividade na progressão das drogas modificadoras do curso de doença para atingir remissão.
- RX anual de mãos e punhos, e pés e antepés.
- RX cervical em projeção anteroposterior e de perfil em posições neutra, flexão e extensão máximas.
- Hemograma, provas de atividade inflamatória, eletroforese de proteínas periódica e urina tipo 1 anual.

BIBLIOGRAFIA

- Aletaha D, Neogi T, Silman AJ, Funovits J, Felson DT, Bingham CO, et al. 2010 Rheumatoid arthritis classification criteria: an American College of Rheumatology/European League Against Rheumatism collaborative initiative. Arth Rheumatism 2010;62:2569-81.
- Efthimiou P, Paik PK, Bielory L. Diagnosis and management of adult-onset Still's disease. Ann Rheum Dis 2006;65:564-72.
- Mota LM, Cruz BA, Brenol CV, Pereira IA, Rezende-Fronza LS, Bertolo MB, et al. Consenso 2012 da Sociedade Brasileira de Reumatologia para o tratamento da artrite reumatoide. Rev Bras Reumatol 2012;52: 152-74.
- Singh JA, Saag KG, Bridges Jr L, Akl EA, Bannuru RR, Sullivan MC, et al. 2015 American College of Rheumatology guideline for the treatment of rheumatoid arthritis. Arthr Care Res. 2016;68(1):1-25.
- Smolen JS, Aletaha D, McInnes IB. Rheumatoid arthritis. Lancet. 2016. [no prelo]
- Smolen JS, Landewé R, Breedveld FC, Dougados M, Emery P, Gaujoux-Viala C, et al. EULAR recommendations for the management of rheumatoid arthritis with synthetic and biological disease-modifying antirheumatic drugs. Ann Rheum Dis 2010;69:964-75.

147

SÍNDROME DE SJÖGREN

Maria Helena Sampaio Favarato

A síndrome de Sjögren tem prevalência de 60,82 casos por 100 mil habitantes.

Acomete principalmente mulheres entre a 4^a e a 6^a décadas de vida (14-24 mulheres:1 homem).

Sua forma secundária é mais comum em pacientes com artrite reumatoide, lúpus eritematoso sistêmico e esclerose sistêmica.

Trata-se de doença inflamatória sistêmica crônica causada por infiltração linfocítica nos órgãos exócrinos.

MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS

- Síndrome *sicca*: xerostomia é encontrada em > 95% dos pacientes. Também podem ocorrer disfagia e odinofagia, aumento das cáries dentárias, doença periodontal e queilite angular. Pode haver irregularidades na superfície da língua, com despapilação e aumento da incidência de candidíase. Xeroftalmia pode manifestar-se como sensação de ressecamento ocular, prurido, sensação de corpo estranho, fotossensibilidade ou redução da acuidade visual. Pode haver ceratoconjuntivite *sicca* e úlceras de córnea.
- Edema episódico ou crônico das glândulas salivares, uni ou bilateral: pode ser marcador de risco de linfoma.
- Sintomas constitucionais: febre, mialgias, fadiga, astenia.
- Artralgia: ocorre em 25-75% dos pacientes; com artrite simétrica de pequenas articulações, não erosiva.
- Na pele, observa-se vasculite de pequenos vasos, com púrpura, urticária, pápulas ou máculas, além de *rash* malar e lesões de lúpus subagudo.
- Nos pulmões, observa-se acometimento bronquiolar ou intersticial, com padrão espirométrico obstrutivo ou restritivo, respectivamente. Doença pulmonar é manifestação precoce, que ocorre logo no início da doenca.
- No sistema cardiovascular, observa-se síndrome de Ravnaud.
- Disfunção renal: 28% dos pacientes apresenta proteinúria; 16%, perda de função; e 13%, acidose tubular renal.
- Neuropatia periférica (principalmente neuropatia sensitiva isolada).
- Apresenta alta associação com doença tireoidiana autoimune (10-24%).

AVALIAÇÃO LABORATORIAL E EXAMES DE IMAGEM

- Hemograma: demonstra anemia normo/normo; leucopenia e trombocitopenia leves.
- Provas de atividade inflamatória: os pacientes apresentam velocidade de hemossedimentação elevada e proteína C-reativa (PCR) geralmente normal.
- Eletroforese de proteínas: solicitada com o objetivo de observar a proliferação gama.
- Função hepática: visa observar as alterações em casos de síndrome de Sjögren associada a hepatite C, hepatite autoimune ou cirrose biliar primária.
- Eletrólitos, gasometria e urina: avalia sedimento ativo e acidose (geralmente, acidose tubular renal).
- Fator antinuclear (FAN): em > 80% dos casos, é positivo.

-MRCM.indb 669 12/5/17 4:05 PM

- Anti-SSA/Ro e anti-SSB/La: apresentam positividade em 30-60% e 15-40%, respectivamente. Geralmente estão associados com manifestações extraglandulares. Esses anticorpos, quando presentes na mãe, podem levar a bloqueio cardíaco congênito.
- Fator reumatoide: presente em 38% dos pacientes.
 - Complemento: hipocomplementemia é comum.
- Crioglobulinemia: pode estar positiva e é marcador de gravidade.
- Outros autoanticorpos: devem ser avaliados na suspeita de síndrome de Sjögren secundária.
- Biópsia de glândula salivar menor: utilizada para pesquisar sialoadenite crônica focal.
- Não há protocolo de rastreamento de acometimento pulmonar.
- Mensuração do fluxo salivar, sialografia ou cintilografia devem ser realizadas; no entanto, evidência de baixo fluxo salivar ou hipoprodução podem ser vistas em outras situações.
- Exames oculares: deve-se avaliar a falta do menisco lacrimal por meio do teste de Schirmer (mede quantitativamente a formação de lágrimas ao mensurar a distância atingida pelo fluxo lacrimal com papel filtro colocado no saco conjuntival inferior considera-se positivo quando molha menos de 5 mm em 5 minutos); testes de rosa-bengala e verde de lissamina identificam áreas conjuntivais não coradas por falhas no epitélio; e o teste de *break-up time* mede o tempo de quebra do filme lacrimal ao piscar (é considerado teste precoce, pois, antes de haver diminuição da quantidade, há modificação na qualidade do filme lacrimal, que se torna mais aquoso, com menos proteínas protetoras para a superfície ocular e encurtando o tempo de quebra).
- USG de glândulas salivares: tem sido proposta como ferramenta para auxílio diagnóstico e acompanhamento da doença.

DIAGNÓSTICO E DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

Os critérios diagnósticos para síndrome de Sjögren mais utilizados são os do American-European Consensus Group (AECG), de 2002 (Tabela 1). Novos critérios foram propostos pelo American College of Rheumatology em 2012. Diferem dos anteriores pois não consideram a presença de sintomas. Para esta classificação, são necessários 2 de 3 critérios:

- SSA/Ro e/ou SSB/La positivos ou fator reumatoide positivo e FAN ≥ 1/320;
 - escore de coloração ocular ≥ 3;
- presença de sialoadenite linfocítica com escore ≥
 1 foco/4 mm² em biópsia de glândula salivar.

Tabela 1 Critérios diagnósticos da síndrome de Sjögren segundo o American-European Consensus Group

Sintomas oculares: resposta afirmativa a pelo menos uma:

Você tem sensação de ressecamento ocular persistente diário, que o incomoda. > 3 meses?

Você tem sensação recorrente de corpo estranho (pedrinhas no olho)?

Você usa colírios/lágrimas artificiais > 3×/dia?

Sintomas orais: resposta afirmativa a pelo menos uma:

Você tem sensação diária de boca seca > 3 meses?

Tem parotidite persistente ou recorrente na idade adulta?

Bebe líquidos com frequência para ajudar a deglutir alimentos?

Sinais oculares

Teste de Schirmer < 5 mm em 5 minutos

Rosa-bengala ou verde de lissamina com falhas no epitélio

Histopatologia das glândulas salivares menores apresentando sialoadenite linfocítica focal

Acometimento da glândula salivar

Fluxo salivar < 1,5 mL em 15 minutos

Sialografia com sialectasias difusas sem evidência de obstrução nos ductos

Cintilografia com captação tardia, concentração reduzida e/ou excreção tardia do traçador

Autoanticorpos

Fator antinuclear

Fator reumatoide

Anti-SSA/Ro e/ou SSB/La

O diagnóstico é feito com a presença de 4 dos 6 critérios, sendo obrigatória a positividade de biópsia ou anticorpos específicos. É feito o diagnóstico de síndrome de Sjögren secundária quando, na presença de doença do tecido conjuntivo, encontram-se sintomas de secura ocular ou oral, em combinação com critérios de sinais oculares ou orais ou biópsia de glândula salivar compatível.

Adaptada de Vitali C, Bombardieri S, Jonsson R, Moutsopoulos H, Alexander E, Carsons S, et al. Classification criteria for Sjögren's syndrome: a revised version of the European criteria proposed by the American-European Consensus Group. Ann Rheum Dis 2002-61-554.8

Foram excluídos dos estudos os pacientes com história de radioterapia de cabeça e pescoço, infecção por hepatite C, Aids, sarcoidose, amiloidose, doença do enxerto × hospedeiro e doença relacionada à IgG4.

Diagnóstico diferencial de boca seca

- Uso de fármacos anti-hipertensivos, antidepressivos, anti-histamínicos e neurolépticos.
 - Diabetes descompensado.
 - Radiação em cabeça e pescoço.
- Infiltração não linfocítica por granulomas (tuberculose, sarcoidose), proteína amiloide (amiloidose) ou células malignas (neoplasia hematológica).
- Hepatite C e HIV (o infiltrado causado pelo HIV é histologicamente indistinguível, sendo que a única di-

-MRCM.indb 670 12/5/17 4:05 PM

ferença é que o infiltrado é predominantemente CD8 no HIV e CD4 e T na síndrome de Sjögren).

Diagnóstico diferencial de olho seco

- Cicatrização ocular (síndrome de Stevens-Johnsons, penfigoide ocular, tracoma).
 - Uso de drogas anticolinérgicas.
 - Ceratoconjuntivite *sicca* da Aids.
 - Paralisia dos nervos trigêmeo ou facial.
 - Deficiência de vitamina A.

Diagnóstico diferencial de aumento das glândulas salivares (Capítulo 260)

- Infecção viral (caxumba, citomelovírus, HIV e coxsackie vírus).
 - Doenças granulomatosas (sarcoidose).
- Sialoadenose (associada a diabetes, acromegalia, hipogonadismo, hiperlipoproteinemia, cirrose, anorexia/bulimia e pancreatite).
 - Parotidite recorrente da infância.

COMPLICAÇÕES

- Deterioração da função salivar.
- Alta incidência de linfoma (5%): geralmente, tecido linfoide associado à mucosa (MALT); os marcadores clínicos de sua ocorrência são linfadenopatia, vasculite cutânea, neuropatia periférica, anemia, linfopenia, parotidites de repetição, queda de complemento e alteração do fator reumatoide.
 - Infecções secundárias em glândulas salivares.
 - Lúpus neonatal e bloqueio cardíaco congênito.

TRATAMENTO

O tratamento visa principalmente reduzir sintomas e compreende:

- saliva artificial, evitar anticolinérgico, álcool e tabagismo: pode-se administrar agonistas muscarínicos (pilocarpina, 15-20 mg/dia, e cevimelina, 30 mg, 3 vezes ao dia) ou, se os sintomas forem muito leves, pode-se recomendar pastilhas mastigáveis sem açúcar. A ingestão muito frequente de água pode lavar o fluxo mucoso da boca e terminar aumentando os sintomas;
- lágrima artificial sem conservantes e pomadas ou implantes com metilcelulose para uso noturno: a oclusão dos pontos lacrimais bloqueia a drenagem de lágrimas e, assim, retém as lágrimas existentes;
- hidroxicloroquina: para pacientes com fadiga, artralgias e mialgias e lesões cutâneas simples;
- corticosteroides e imunossupressores (ciclofosfamida, azatioprina, micofenolato de mofetila, metotrexato):
 para casos mais graves de acometimento extraglandular;

 rituximabe: anti-CD20, inibe atividade dos linfócitos B, que estão envolvidos na fisiopatogenia da doença.

Em 2015, foram publicadas as recomendações para o tratamento da síndrome de Sjögren, da Sociedade Brasileira de Reumatologia. Nessa diretriz, sugere-se para o tratamento sintomático dos quadros de secura ocular, como primeira linha, educação do paciente e uso de colírios lubrificantes, passando para ciclosporina tópica ou ômega-3 em casos moderados até oclusão do ponto lacrimal e uso de agonistas muscarínicos para os casos graves. Para xerostomia leve, indicam-se substitutos de saliva e estimulantes gustatórios e, em casos refratários, agonistas muscarínicos.

O documento indica para artrite e miopatia não inflamatórias ou fadiga exercícios aeróbicos e, em caso de falha, administração de rituximabe. Para artrite e miosite, corticosteroides e hidroxicloroquina podem ser inicialmente utilizados, seguidos de metotrexato, em caso de falha, e rituximabe, em casos refratários. Para outras manifestações sistêmicas de maior gravidade, a diretriz propõe outros esquemas de tratamento imunossupressor

BIBLIOGRAFIA

Ferro F, Vagelli R, Bruni C, Cafaro G, Mercucci E, Bartolomi E, et al. One year in review 2016: Sjögren's syndrome. Clin Exp Rheumatol 2016; 34(2):161-71.

Shiboski SC, Shiboski CH, Criswell LA, Baer AN, Challacombe S, Lanfranchi H, et al. American College of Rheumatology classification criteria for Sjögren's syndrome: a data-driven expert consensus approach in the Sjögren's International Collaborative Clinical Alliance cohort. Arth Car Res 2012;64:475-87.

Valim V, Trevisani VM, Pasoto SG, Serrano EV, Ribeiro SL, Fiidelix TS, et al. Recomendações para o tratamento da síndrome de Sjögren. Rev Bras Reumatol 2015;55(5):446-57.

Vitali C, Bombardieri S, Jonsson R, Moutsopoulos H, Alexander E, Carsons S, et al. Classification criteria for Sjögren's syndrome: a revised version of the European criteria proposed by the American-European Consensus Group. Ann Rheum Dis 2002;61:554-8.

148

ESPONDILOARTRITES

Maria Helena Sampaio Favarato

O grupo das espondiloartrites inclui a espondilite anquilosante, a artrite reativa, a artrite psoriásica, a artrite associada a doença intestinal inflamatória, a uveíte anterior aguda com HLA-B27 positivo, a espondiloartri-

-MRCM.indb 671 12/5/17 4:05 PM

te indiferenciada e a forma juvenil da espondiloartrite. Em conjunto, sua prevalência estimada é de 1,9%. Compartilham diversas manifestações comuns, sendo um ou outro aspecto clínico e epidemiológico mais pronunciado em cada uma das entidades diferentes. Suas manifestações clínicas comuns incluem: acometimento do esqueleto axial (coluna e articulações sacroilíacas), promovendo lombalgia de característica inflamatória, oligoartrite periférica, entesite (inflamação dos sítios de inserção de tendões, ligamentos e cápsula articular no osso), dactilite, manifestações cutâneas, inflamação ocular, sintomas intestinais e *background* genético, com importância de história familiar e positividade do alelo HLA-B27.

Existe grande atraso diagnóstico, com múltiplas avaliações e encaminhamentos no período. Grupos de estudo vêm sendo estabelecidos para identificação de quadros precoces a fim de melhorar o prognóstico em longo prazo. É importante manter alto grau de suspeição em pacientes jovens com lombalgia, especialmente se apresentarem características inflamatórias e rigidez.

No processo fisiopatológico, a inflamação leva a destruição óssea erosiva. Quando o processo inflamatório esfria, há substituição por tecido de reparo, com osteoproliferação, levando às anormalidades estruturais típicas em esqueleto axial. Assim, o diagnóstico precoce é fundamental para modificar o curso da doença.

O papel do HLA-B27 ainda não foi claramente elucidado, mas há diversas hipóteses acerca de sua influência na suscetibilidade às espondiloartrites: seria relacionado a determinados antígenos, desencadeando a doença; seria menos efetivo no combate a infecções, levando a estimulação imunológica constante; poderia funcionar como autoantígeno, desencadeando o processo de doença; ou, ainda, modificaria a resposta imune no sentido de aumentar os mediadores pró-inflamatórios.

MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS CARACTERÍSTICAS DO GRUPO

- Dor lombar inflamatória: caracterizada por 4 dos 5 seguintes:
 - 1. início com idade < 40 anos;
 - 2. progressão insidiosa;
 - 3. melhora com exercício;
 - 4. ausência de melhora com repouso;
 - 5. dor à noite, que melhora após se levantar.
 - Artrite periférica: sinovite atual ou pregressa.
- História familiar: parentes de 1° ou 2° graus com diagnóstico de:
 - espondilite anquilosante;
 - psoríase cutânea ou artrite psoriásica;
 - uveíte;

- artrite reativa;
- doença intestinal inflamatória.
- Psoríase.
- Doença inflamatória intestinal: diagnóstico estabelecido de doença de Crohn ou retocolite ulcerativa.
 - Dactilite atual ou pregressa.
- Entesite: as mais comuns são a inserção do Aquileu e a fasciite plantar.
 - Uveíte anterior.
- Boa resposta a AINH: o uso por 24-48 horas alivia dor lombar inflamatória.
 - HLA-B27.
- Aumento de provas de atividade inflamatória: sacroileíte à RX bilateral classe 2-4 ou unilateral classe 3-4 (classificação de New York).
- Sacroileíte à RNM: lesões inflamatórias na articulação sacroilíaca com edema ósseo ou osteíte.
- Uveíte anterior (Capítulo 262): início agudo, dor e baixa de acuidade unilateral; curso com remissões e recorrências; associação com HLA-B27.
- Anormalidades cutâneas: destaque para psoríase, pioderma gangrenoso, eritema nodoso e queratoderma blenorrágico.
- Manifestações gastrointestinais: incluem ulcerações por todo o tubo digestivo.
- Anormalidades em pulmões, coração e nervos: são raras (1%); geralmente, associadas a doença avançada e, muitas vezes, subclínicas.

Espondilite anguilosante (Tabela 1)

É preponderante o acometimento do esqueleto axial na espondilite anquilosante, que invariavelmente acomete as articulações sacroilíacas. Caracteriza-se por quadro clínico de lombalgia inflamatória em paciente com idade < 40 anos; dor lombar e dor alternante em nádegas, que acorda o paciente à noite e apresenta piora pela manhã (a dor melhora com a atividade, observando-se rigidez matinal de pelo menos 30 minutos).

É característica na doença a perda de mobilidade da coluna, que é decorrente tanto de processo inflamatório ativo com dor e espasmo muscular concomitantes como, também, de alterações crônicas e fusão espinal. Pacientes com doença avançada desenvolvem postura característica à medida que há perda da lordose lombar, aumento da cifose torácica, dificuldade de extensão do pescoço e deformidades compensatórias por causa da lesão no quadril. O acometimento das articulações costovertebrais e costocondrais prejudica a expansão torácica.

Entesites são comuns, especialmente ao redor da pelve (tuberosidades isquiáticas, cristas ilíacas e trocânte-

Tabela 1 Caracterização da espondilite anquilosante			
Prevalência		0,1%	
Proporção homem:mulher		3:1	
Artrite axi	al		
Frequência		100%	
Característ	icas radiográficas	Bilateral, simétrica, sindesmófitos marginais	
Artrite per	iférica		
Frequência		25%	
Distribuição	o típica	Monoarticular, oligoarticular	
Articulaçõe	s típicas	Quadril, joelho e tornozelo	
Uveíte		30%	
Dactilite		Incomum	
Dactilite		***************************************	

res maiores) e na região do tornozelo, com tendinite do Aquileu e fasciite plantar.

A manifestação extra-articular mais comum da espondilite anquilosante é a uveíte anterior aguda, que ocorre em cerca de 1/3 dos pacientes. Evolui com dor ocular unilateral de início agudo ou subagudo, fotofobia, turvação visual e lacrimejamento. O diagnóstico é estabelecido com exame oftalmológico em lâmpada de fenda.

Artrite psoriásica (Tabelas 2 e 3)

Acomete 10% dos pacientes com psoríase cutânea. A idade média de início da doença é de 30-55 anos. Trata-se de doença heterogênea e potencialmente grave. É oligoarticular e assimétrica, com envolvimento proeminente de interfalângicas distais. As manifestações articulares são muito variáveis, incluindo de monoartrite a poliartrite destrutiva (artrite *mutilans*). O acometimento axial é menos comum.

Todas as formas de psoríase podem evoluir com artrite psoriásica; mas a mais frequentemente observada é a psoríase vulgar. As lesões podem ser discretas, e existe, portanto, necessidade de procurá-las ativamente durante o exame clínico, especialmente em locais de difícil acesso como couro cabeludo e nádegas. As alterações ungueais são onicólise, hiperqueratose e pequenas escavações conhecidas como *pitting nails*. Úlceras orais, uretrite e inflamação ocular ocorrem na artrite psoriásica em frequência menor do que nas outras espondiloartrites.

A psoríase cutânea e a artrite psoriásica vêm sendo recentemente encaradas como fator de risco independente para doença cardiovascular. Deve-se fazer *screening* de comorbidades associadas.

Tabela 2 Critérios de Caspar para artrite psoriásica		
Obrigatório: inflamação articular ou entesite		
Presença de pelo menos 3 dos seguintes		
Critério Definição		
I. Evidência de psoríase	Psoríase atual História pregressa de psoríase História familiar de psoríase (parentes de 1° ou 2° graus)	
2. Distrofia ungueal	Onicólise, pitting ou hiperqueratose	
3. Fator reumatoide negativo		
4. Dactilite	Atual ou pregressa	
5. Evidência radiológica de neoformação óssea periarticular	Ossificações grosseiras nas margens articulares	

Tabela 3 Caracterização da artrite psoriásica			
Prevalência		0,1%	
Proporção	homem:mulher	1:1	
Artrite axi	al		
Frequência		20%	
Característ	icas radiográficas	Unilateral, assimétrica, sindesmófitos volumosos	
Artrite per	iférica		
Frequência		60-90%	
Distribuição	o típica	Oligoarticular, poliarticular	
Articulaçõe	s típicas	Joelho, tornozelo e articulações interfalângicas distais	
Uveíte		15%	
Dactilite		~ 25%	
Achados o	cutâneos	Psoríase, onicólise, <i>pitting nails</i> , mancha de óleo	

Nos exames de imagem, observam-se diminuição do espaço articular e erosões nas interfalângicas distais e proximais, assimétricas. Em geral, metacarpofalângicas e punhos são poupados, bem como há pouca ou nenhuma osteopenia justa-articular, em contraste com a artrite reumatoide. Podem acontecer lesões destrutivas graves, com osteólise e perda da arquitetura articular, descrita como a forma mutilante. Nesta, há reabsorção da parte distal da falange média e alterações ósseas proliferativas da porção proximal da distal, formando a deformidade conhecida como "lápis na xícara". Subluxação completa de uma articulação está relacionada com o fenômeno de telescopagem.

-MRCM.indb 673 12/5/17 4:05 PM

Artrite reativa (Tabela 4)

A artrite reativa é uma doença inflamatória sistêmica desencadeada por infecções bacterianas intestinais ou geniturinárias. Apesar da associação com infecções, o líquido recuperado das articulações acometidas é estéril, e não há papel definido quanto ao uso de antibióticos.

Acomete adultos jovens, com idade de 20-40 anos. Observa-se uma tríade de sintomas, com artrite, uretrite e conjuntivite.

A doença tem início 1-4 semanas após a infecção intestinal por *Shigella*, *Salmonella*, *Campylobacter* ou *Yersinia* ou infecção genital, principalmente por *Chlamydia*.

O prognóstico é variável, apresentando-se desde como surto único até como doença crônica progressiva.

O quadro clínico inclui: oligoartrite, preferencialmente de membros inferiores; sacrolite, geralmente unilateral e assimétrica quando bilateral; entesite proeminente; dactilite característica, mais comum em pododáctilos que nas mãos. Dentre as lesões mucocutâneas, observam-se balanite circinada, lesão inflamatória da glande ou do corpo do pênis. Apresenta-se com placas secas, hiperqueratóticas, ou úlceras rasas com bordas elevadas. Outra lesão típica é a ceratoderma blenorrágica, que acomete mãos e pés e lembra lesões psoriásicas. Úlceras orais e genitais indolores também são comuns. Observa-se, ainda, uveíte de câmara anterior e com tendência à recorrência.

Tabela 4 Caracterização da	bela 4 Caracterização da artrite reativa		
Prevalência	0,05%		
Proporção homem:mulher	9:1		
Artrite axial			
Frequência	20%		
Características radiográficas	Unilateral, assimétrica, sindesmófitos volumosos		
Artrite periférica			
Frequência	90%		
Distribuição típica	Monoarticular, oligoarticular		
Articulações típicas	Joelho e tornozelo		
Uveíte	15-20%		
Dactilite	30-50%		
Achados cutâneos	Úlceras orais, ceratoderma blenorrágica		

Enteroartropatias (Tabela 5)

Manifestações articulares de doença inflamatória intestinal acontecem em cerca de 20% dos pacientes com

Tabela 5 Caracterização das enteroartropatias		
Prevalência	0,05%	
Proporção homem:mulher	1:1	
Artrite axial		
Frequência	15%	
Características radiográficas	Bilateral, simétrica, sindesmófitos marginais	
Artrite periférica		
Frequência	20%	
Distribuição típica	Monoarticular, oligoarticular	
Articulações típicas	Joelho e tornozelo	
Uveíte	5%	
Dactilite	Incomum	
Achados cutâneos	Eritema nodoso, pioderma gangrenoso	

doença de Crohn e retocolite ulcerativa e podem apresentar-se como artrite periférica, cuja atividade geralmente se relaciona com a atividade intestinal e com artrite axial, com curso independente da atividade intestinal da doença de base.

EXAME CLÍNICO

Teste de Schöber

- 1. O paciente fica em pé.
- 2. Traça-se uma linha imaginária entre as 2 espinhas ilíacas posterossuperiores (próximo às chamadas "covinhas de Vênus"). O ponto é marcado.
 - 3. Marca-se um 2º ponto 10 cm acima do 1º ponto.
- 4. O paciente pende o corpo para a frente, sem dobrar os joelhos.
 - 5. Mede-se a diferença.
 - 6. A melhor de 2 tentativas é registrada.

Flexão lateral

Medida da variação da altura do dedo do meio em relação ao chão em posição neutra e em flexão lateral.

Distância occipício-parede

O paciente encosta os tornozelos na parede e tenta encostar a cabeça na parede.

Rotação cervical

Medida com goniômetro.

Distância intermaleolar

O paciente separa as pernas o máximo que conseguir, e a distância entre os maléolos é medida.

-MRCM.indb 674 12/5/17 4:05 PM

Expansibilidade torácica

O paciente deixa os braços acima da cabeça, e a expansão torácica na região do 4º espaço intercostal é medida. Registra-se a diferença de medida entre inspiração e expiração.

ACHADOS LABORATORIAIS

Não há achados laboratoriais específicos. Geralmente, encontra-se anemia de doença crônica e aumento das provas de atividade inflamatória. Há evidências de que os pacientes com artrite psoriásica estejam sob maior risco cardiovascular global, com alterações em lipídeos e maior risco de DM.

O exame de HLA-B27 pode ser útil principalmente em quadros duvidosos e iniciais. Pode ser solicitado quando da investigação de lombalgia inflamatória com exames clínico e radiográfico inconclusivos, aumentando ou diminuindo a probabilidade da doença, mas não determinando ou afastando o diagnóstico de espondiloartrite (Tabela 6).

Tabela 6 Prevalência do alelo HLA-B27	
Espondilite anquilosante	~90%
Artrite reativa	40-80%
Espondiloartropatia juvenil	~70%
Espondiloartropatia enteropática	35-75%
Artrite psoriásica	40-50%
Espondiloartropatia indiferenciada	~70%
Uveíte anterior aguda	~50%
População geral saudável	~8%

IMAGEM

RX

Tem a limitação de detectar apenas lesões crônicas, consequências da inflamação, e não a inflamação em si.

RNM

Estudos da coluna lombar e das articulações sacroilíacas têm permitido diagnóstico mais precoce e preciso de espondiloartrite. As alterações inflamatórias são mais bem vistas nas sequências T2 e STIR com grande resolução para observação de edema ósseo. O uso de contraste paramagnético em T1 com saturação de gordura detecta o aumento da perfusão óssea, caracterizando osteíte. Também é possível avaliar lesões crônicas como erosões e substituição gordurosa.

Considera-se positiva RNM que mostra espondilite anterior ou posterior em pelo menos 3 sítios. É suges-

Tabe	ela 7 Critérios de New York modificados
Sacı	roileíte grau 2 bilateral ou 3 ou 4 unilateral
Grad	dação
0	Normal
1	Alterações suspeitas
2	Anormalidades mínimas: pequenas áreas localizadas de erosões ou esclerose, espaço articular preservado
3	Anormalidade inequívoca: presença de pelo menos 1 entre: erosões, esclerose, estreitamento do espaço, anquilose parcial
4	Anormalidade grave: anquilose total

Tabela 8 Classificação mSASSS para acometimento

radiológico em coluna

Sindesmófitos

Pontes ósseas

1

2

Avaliação dos cantos das vértebras

Erosões, quadratura ou esclerose

mSASSS: modified stoke ankylosing	spondylitis spinal score.
Tabela 9 Lesões vistas na pós-gadolínio	RNM de sacroilíacas (STIR/T1)
Lesões ativas	
Edema medular ósseo (osteíte)
Capsulite	
Sinovite	
Entesite	
Lesões crônicas (T1)	
Esclerose	
Erosões	
Substituição gordurosa	
Pontes ósseas/anquilose	
Lesões vistas na RNM de c	oluna
Espondilite – envolvimento dos corpos vertebrais	Inflamação na medula óssea em ≥ 1 canto da vértebra, definindo espondilite anterior (sinal de Romanus) ou posterior
Espondilodiscite – envolvimento do disco intervertebral	Inflamação na medula óssea adjacente à cortical da placa intervertebral (sinal de Anderson)
Artrite facetária	Qualquer faceta, de C2 a S1; geralmente associada com edema dos pedículos
Artrite das articulações costovertebrais	Edema medular próximo à articulação, estendendo-se aos pedículos, à parte posterior do corpo vertebral e à costela adjacente
Entesite dos ligamentos espinais	
Sindesmófitos/anquilose	Pontes entre os cantos das vértebras ou

fusão, indicativos de doença crônica

-MRCM.indb 675 12/5/17 4:05 PM

Tabela 10 Critérios classificatórios ASAS para espondiloartrite axial

Dor lombar inflamatória ≥ 3 meses

Imagem de sacroileíte + ≥ 1 característica de espondiloartrite

Paciente < 45 anos de idade

HLA-B27 + ≥ 2 características de espondiloartrite

Imagem de sacroileíte: inflamação ativa em RNM sugestiva de espondiloartrite, sacroileíte à RX

Características de espondiloartrite: dor lombar inflamatória, artrite, entesite, dactilite, psoríase, doença de Crohn/RCU, boa resposta a AINH, HLA-B27, história familiar, aumento de PCR.

ASAS: Assessment of Spondyloarthritis International Society; PCR: proteína C-reativa; RCU: retocolite ulcerativa.

Tabela 11 Critérios classificatórios ASAS para espondiloartrite periférica

Programme and the second		
Artrite, entesite ou dactilite atual +		
≥ 1 de:	OU	≥ 2 de:
Uveíte		Artrite atual ou história
Psoríase		Entesite atual ou história
Doença de Crohn/retocolite		Dactilite atual ou história
Infecção precedente		História de dor lombar
HLA-B27		inflamatória
Sacroileíte na imagem		História familiar de
		espondiloartrite

Sensibilidade: 77,8%; especificidade: 82,2%.

ASAS: Assessment of Spondyloarthritis International Society.

tivo de espondiloartrite o achado de deposição gordurosa nos cantos das vértebras, especialmente em adultos jovens.

CRITÉRIOS CLASSIFICATÓRIOS (ASAS)

Existem diversos critérios classificatórios. O ideal seria fazer diagnóstico antes de alterações radiológicas irreversíveis. Os critérios propostos pelo grupo Assessment of Spondyloarthritis International Society (ASAS) têm sensibilidade de 82,9% e especificidade de 84,4%. Se somente o braço da imagem for considerado: sensibilidade de 66,2%, especificidade de 97,3%; se somente o braço clínico for considerado: sensibilidade e especificidade de 56,6% e 83,3%, respectivamente.

INSTRUMENTOS DE AVALIAÇÃO CLÍNICA/ PROGNÓSTICO

Uma vez que o tratamento deve ser multidisciplinar, incluindo medidas farmacológicas e não farmacológicas, e deve visar à qualidade de vida, ao controle de dor, à prevenção de lesões estruturais, à normalização da função e à inserção social, há instrumentos estruturados para avaliação de função, mobilidade, entesite, acometimento articular periférico e axial:

- BASFI: avalia a funcionalidade por meio de perguntas sobre capacidade de vestir as meias sem ajuda, pegar uma caneta no chão, pegar algo em uma prateleira alta, levantar-se de uma cadeia sem apoio, levantar-se do chão sem ajuda, ficar em pé 10 minutos sem desconforto:
- índices de mobilidade: índices métricos como expansibilidade torácica, teste de Schöber, teste de flexão lateral, teste de flexão cervical, distância intermaleolar, distância trago-parede;
- entesite: escores específicos para avaliação de entesite, p. ex., Maastricht, São Francisco;
- BASDAI: índice de atividade, calculado pela média aritmética das questões 5 e 6 com a soma das questões 1-4, dividido por 5:
 - 1. avaliação em escala visual do nível de fadiga;
- 2. avaliação em escala visual do nível de dor em pescoço, lombar e quadril;
- 3. avaliação em escala visual do nível de dor e edema em articulações que não o quadril, pescoço e lombar;
- 4. avaliação em escala visual do nível de desconforto e dor ao toque em áreas sensíveis;
 - 5. avaliação em escala visual da rigidez matinal;
 - 6. duração da rigidez matinal (0-120 minutos).

O índice de avaliação proposto pelo grupo ASAS é o ASDAS, que leva em conta para fórmula matemática específica:

- 1. avaliação em escala visual do nível de dor em pescoço, lombar e quadril;
 - 2. avaliação global do paciente;
- 3. avaliação em escala visual do nível de dor e edema em articulações que não o quadril, pescoço e lombar;
 - 4. duração da rigidez matinal;
- 5. proteína C-reativa (PCR) ou velocidade de hemossedimentação.

MANEJO

Para guiar a terapêutica, deve-se levar em consideração: atividade da doença, dor, rigidez matinal e fadiga. Quanto à função, deve-se observar: mobilidade espinal, atividades e produtividade. Em relação ao dano estrutural, verificam-se: lesões osteoproliferativas e destrutivas no esqueleto axial, periférico e enteses. Consideram-se também a qualidade de vida e os fatores socioeconômicos.

A observação de que o TNF é altamente expresso localmente em locais de inflamação em pacientes com espondiloartrite racionaliza o uso de agentes anti-TNF nesse grupo de doenças. O efeito de drogas modificadoras do curso de doença nesse grupo parece não ser tão significativo em comparação com outras doenças reumatológicas. Dessa maneira, deve-se iniciar o tratamento com AINH, pelo menos 2 agentes, em proposta de 3 meses de uso. Pacientes com alta atividade de doença (BASDAI \geq 4) devem receber terapêutica adicional. Para pacientes com sintomas periféricos, pode ser feita tentativa com sulfassalazina ou metotrexato. Para pacientes com doença axial pura, deve-se iniciar anti-TNF (cuidados para início – Capítulo 146).

TRATAMENTO

O tratamento deve ser direcionado de acordo com:

- manifestações atuais da doença (axial, periférica, entesite, extra-articulares);
- nível de sintomas, achados clínicos e prognóstico:
 - atividade da doença/inflamação;
 - dor:
 - incapacidade;
- lesões estruturais, deformidades, envolvimento do quadril;
 - estado clínico geral (idade, sexo, comorbidades);
 - desejos e expectativas do paciente.

É importante monitorizar a história, os instrumentos de avaliação e os parâmetros clínicos, de imagem e de laboratório.

O tratamento engloba medidas farmacológicas e não farmacológicas. Os medicamentos de 1ª linha são os AINH. Analgésicos comuns e opioides podem ser utilizados para um controle ideal da dor. Utilizam-se, ainda, glicocorticoides intra-articulares para o controle de oligoartrites. Não há evidências quanto ao benefício do uso de corticosteroide sistêmico para doença axial, nem com relação ao uso de drogas modificadoras do curso de doença, como sulfassalazina e metotrexato, para doença axial, podendo ser considerados para doença periférica. Agentes anti-TNF devem ser considerados para pacientes com alta atividade de doença apesar do tratamento. Não há recomendação de uso obrigatório de drogas modificadoras do curso de doença antes ou concomitantemente ao anti-TNF.

Deve-se considerar procedimentos cirúrgicos para melhora da funcionalidade e da qualidade de vida em pacientes selecionados.

AINH

Reduzem a dor e a rigidez. Embora muitos pacientes precisem de outros agentes farmacológicos, é a 1ª linha de tratamento. São drogas capazes de inibir a progressão radiológica da doença.

Tabela 12	Doses máximas diárias de AINH		
Aceclofena	00	200 mg	
Celecoxibe		400 mg	
Diclofenaco		150 mg	
Etoricoxibe		90 mg	
Ibuprofeno		2.400-3.200 mg	
Indometacir	าล	150-200 mg	
Cetoprofend)	200-300 mg	
Meloxicam		15 mg	
Naproxeno		1.000 mg	
Piroxicam		20 mg	

Glicocorticoides

Podem ser usados como injeções intra-articulares para monoartrite ou oligoartrite e, eventualmente, VO em doses baixas. Observa-se piora da psoríase cutânea quando a droga é retirada.

Imunobiológicos

Os agentes anti-TNF mostraram, em estudos randomizados, melhora significativa de sintomas, função e marcadores inflamatórios. Resultados preliminares sugerem que esses agentes também inibem a progressão radiológica.

Não há protocolos claros de retirada de anti-TNF.

Uso de anti-TNF em espondiloartrite

Os pacientes são selecionados a partir dos seguintes parâmetros:

- diagnóstico definido;
- doença ativa há pelo menos 4 semanas; BASDAI
 ≥ 4 (0-10);
 - falência de tratamento;
- trial terapêutico de pelo menos 2 AINH: pelo menos 3 meses da dose máxima tolerada ou recomendada, ou < 3 meses se houver intolerância ou toxicidade;
- pacientes com quadro axial puro não precisam fazer uso de droga modificadora do curso da doença antes do anti-TNF;
- se houver oligoartrite periférica, resposta inadequada mesmo com infiltração local de corticosteroide;
- se houver artrite periférica persistente, utilizar sulfassalazina.

Contraindicações importantes ao seu uso são:

- gestação e lactação: deve-se prescrever anticoncepção para as pacientes que vão receber anti-TNF;
 - infecção ativa;
- pacientes com alto risco de infecção: úlcera crônica de membros inferiores; TB prévia; artrite séptica há

-MRCM.indb 677 12/5/17 4:05 PM

Tabela 13 Agentes anti-TNF usados em espondilite anquilosante			
Agente	Descrição	Dose	Ação
Etanercepte	Proteína de fusão do receptor de TNF ligado à porção Fc da IgG1 humana	25 mg, 2×/semana ou 50 mg, 1×/semana, SC	Redução nas alterações agudas à RNM
Infliximabe	Anticorpo monoclonal anti-TNF com porção murina	5 mg/kg nas semanas 0, 2 e 6 e, então, a cada 6-8 semanas, EV	Melhora nas medidas metabólicas ósseas e cartilagens; redução nas alterações agudas à RNM; efeitos sobre a doença inflamatória intestinal
Adalimumabe	Anticorpo monoclonal anti-TNF humanizado	40 mg, SC, a cada 15 dias	Redução nas alterações agudas à RNM

Fc: fração constante; IgG1: imunoglobulina G1; TNF: fator de necrose tumoral.

Tabela 14 Tratamento da artrite psoriásica de acordo com a manifestação predominante		
Artrite periférica	AINH Corticosteroides intra-articulares Metotrexato, ciclosporina, sulfassalazina, leflunomida Anti-TNF	
Pele e unha	Tópicos PUVA/PUVB Metotrexato, ciclosporina Anti-TNF	
Axial	AINH Fisioterapia Anti-TNF	
Dactilite e entesite	AINH Infiltração com corticosteroide Anti-TNF	

PUVA: fototerapia com raios ultravioleta A; PUVB: fototerapia com raios ultravioleta B; TNF: fator de necrose tumoral.

- < 12 meses em articulação nativa, ou, em prótese, indefinidamente, se a prótese não tiver sido retirada; infecções pulmonares recorrentes ou persistentes; SVD;
- histórico de lúpus eritematoso sistêmico ou esclerose múltipla;
- histórico de neoplasia ou lesões pré-malignas exceto carcinoma basocelular e tumores sólidos tratados há > 10 anos.

Drogas modificadoras do curso de doença

Devem ser utilizadas se houver quadro periférico predominante. As mais utilizadas são: sulfassalazina (30-40 mg/kg/dia, em 2 tomadas diárias) e metotrexato (7,5-25 mg, 1 vez por semana – realizar reposição de ácido fólico e indicar anticoncepção).

Para artrite reativa, deve-se administrar antibioticoterapia adequada se houver infecção ativa por clamídia. Não há evidências sobre o uso de antimicrobianos em longo prazo. Os AINH são o tratamento de 1ª linha. Na maioria dos casos, promovem controle adequado da sinovite e da entesite agudas. Se houver sinovite persistente, podem ser utilizados sulfassalazina ou metotrexato. Os estudos com uso de antibióticos sugerem que apenas artrite reativa relacionada a infecção por *Chlamydia* é responsiva, levantando questões sobre diferenças fisiopatológicas na artrite reativa causada por esse agente e por microrganismos entéricos.

Para artrite psoriásica, o metotrexato é considerado o agente de escolha, tendo também importante ação para controle das manifestações cutâneas (dose inicial: 7,5-15 mg/semana, titulando conforme atividade clínica e toxicidade até 25 mg/semana). Se houver contraindicações, pode-se considerar o uso de leflunomida (Capítulo 146) ou sulfassalazina. Além dos agentes anti-TNF, para artrite psoriásica podem ser utilizados outros agentes imunobiológicos como alefacepte (bloqueia a interação entre LFA-3 nas células apresentadoras de antígeno e os CD2 nas células T) e efalizumabe (interfere nos mecanismos de apresentação de antígeno e de ativação endotelial).

Para espondiloartrite associada a doença inflamatória intestinal, o esquema deve incluir salicilatos, glicocorticoides e imunossupressores (Capítulo 116).

COMPLICAÇÕES

- Fraturas em coluna.
- Riscos durante intubação.
- Uveíte anterior: a maioria dos casos pode ser tratada com glicocorticoides tópicos e midriáticos.
 - Risco cardiovascular em artrite psoriásica.

Na consulta

- Avaliação de sintomas, exame clínico e ferramentas de avaliação de funcionalidade, mobilidade, acometimento axial, periférico e entesítico.
- Pesquisa de acometimento ocular, gastrointestinal e cutâneo.
- Exames laboratoriais periódicos para avaliação de toxicidade das medicações em uso.
- Encaminhamento para vacinação e planejamento familiar.

-MRCM.indb 678 12/5/17 4:05 PM

BIBLIOGRAFIA

Sieper J, Rudwaleit M, Baraliakos S, Brandt J, Braun J, Burgos-Vargas R, et al. The Assessment of SpondyloArthritis International Society (ASAS) handbook: a guide to assess spondyloarthritis. Ann Rheum Dis 2009;68;ii1-ii44.

149 LÚPUS ERITEMATOSO SISTÊMICO

Ana Luisa Calich

O lúpus eritematoso sistêmico (LES) é uma doença autoimune sistêmica que geralmente acomete mulheres jovens. Caracteriza-se pelo acometimento de múltiplos órgãos e sistemas e pela produção de autoanticorpos. As manifestações clínicas podem ser muito variáveis e podem ter um amplo espectro de gravidade, o que dificulta a criação de protocolos para tratamento. Além disso, é uma doença que cursa com fases de remissões e exacerbações. Assim, o tratamento de um paciente com LES deve ser personalizado, conforme as manifestações que este apresenta.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico do LES é baseado em sintomas clínicos e exames laboratoriais sugestivos. O teste de rastreamento feito quando há a suspeita clínica é o fator antinúcleo (FAN), pois a técnica adotada atualmente (imunofluorescência indireta em células Hep2 que são de carcinoma de laringe) apresenta alta sensibilidade e positividade de > 95% nos pacientes com LES, tendo,

portanto, alto valor preditivo negativo. Contudo, é preciso lembrar que este exame é positivo em 10% dos indivíduos saudáveis e sua positividade aumenta muito em outras doenças como as infeciosas, neoplásicas e autoimunes órgão-específicas (p. ex., tireoidite de Hashimoto). O padrão encontrado no FAN sugere qual anticorpo pode estar presente (Tabela 1).

Diferente do que ocorre com o FAN, alguns autoanticorpos apresentam alta especificidade para LES (Tabela 1), e alguns estão associados com manifestações clínicas e seus títulos oscilam conforme a atividade da doença (anticorpo anti-DNA de dupla fita – anti-dsDNA e anticorpo antiproteína P ribossomal - anti-P); entretanto, é importante saber que a especificidade depende muito do método utilizado para a detecção desses anticorpos, e deve-se atentar a isso ao se interpretar os resultados. A maioria dos laboratórios utiliza a técnica de imunoensaio enzimático (ELISA) para o screening dos anticorpos, pois é uma técnica simples e barata de realização, e depois utiliza testes mais específicos para a confirmação. Por exemplo, o screening do anticorpo anti-dsDNA é geralmente feito por ELISA, mas sua confirmação deve ser feita pela técnica de imunofluorescência indireta em Crithidia luciliae (flagelado que apresenta DNA em uma estrutura facilmente visível à microscopia). Quando feitos pela técnica adequada, o anti-dsDNA, anti-Sm e o anti-P são considerados bastante específicos para o LES e, portanto, sua presença corrobora bastante para o diagnóstico dessa doença.

TRATAMENTO

É importante explicar para os pacientes que apesar de o LES ser uma doença crônica, seu tratamento adequado, na maioria das pacientes, permite uma vida longa e com boa qualidade. A escolha dos medicamentos e

T-1-1-1 A			• • · · · · · · ·		
		ntes no lúpus eritematoso sis		F 'C' '	NA 'C . ~ 1' '
Anticorpo	Frequência	Métodos de detecção recomendados	Padrão no FAN	Especificidade	Manifestações clínicas
Anti-dsDNA	59-90%	IFI em <i>Crithidia luciliae</i>	Nuclear homogêneo	++	Nefrite
Antinucleos- somo	>80%	ELISA	Nuclear homogêneo	+	LES e lúpus induzido por droga
Anti-Ro (SS-A)	20-60%	lmunodifusão dupla	Nuclear pontilhado fino	+	Lúpus subagudo, lúpus neonatal
Anti-La (SS-B)	15-40%	lmunodifusão dupla	Nuclear pontilhado fino	+	Lúpus neonatal
Anti-Sm	3-30%	lmunodifusão dupla	Nuclear pontilhado grosso	++	
Anti-RNP	10-30%	lmunodifusão dupla	Nuclear pontilhado grosso	+	Fenômeno de Raynaud
Anti-P	10-20%	ELISA, imunoblotting	Citoplasmático nucleolar	++	Hepatite, nefrite, psicose
Anticardioli- pina	10-30%	ELISA	-	-	Síndrome antifosfolípide

Anti-dsDNA: anticorpo anti-DNA de dupla fita; anti-P: anticorpo antiproteína P ribossomal; ELISA: imunoensaio enzimático; IFI: imunofluorescência indireta; LES: lúpus eritematoso sistêmico.

-MRCM.indb 679 12/5/17 4:05 PM

dose depende muito de qual órgão ou sistema está sendo acometido. Para todos os pacientes, se não houver contraindicação, deve-se iniciar o uso de antimalárico (cloroquina ou hidroxicloroquina), pois eles evitam a reativação da doença, permitem a redução do uso de corticosteroide, apresentam um efeito benéfico no perfil lipídico e diminuem o estado de hipercoagulabilidade.

Os corticosteroides (Tabela 2) apresentam um potente efeito anti-inflamatório e imunomodulatório no LES e têm, portanto, um papel importante no tratamento dessa doença. Entretanto, o uso principalmente em altas dosagens e por longo prazo acarreta efeitos colaterais importantes como hipertensão, diabetes e osteoporose. Portanto, deve-se utilizar doses adequadas para o tipo de manifestação (Tabela 3) e tentar retirar assim que possível.

Tabela 2 Equivalência e características dos corticosteroides				
Dose equivalente (mg)	Atividade mineralocorticoide	Meia- -vida (horas)		
20	Média	8-12		
Ação média				
5	Baixa	12-36		
5	Baixa	12-36		
4	Nula	12-36		
6,5	Nula	12-36		
Ação prolongada				
0,75	Nula	36-72		
Mineralocorticosteroide				
0,02	Alta	18-36		
	Dose equivalente (mg) 20 5 4 6,5 0,75 ide	Dose equivalente (mg) 20 Média 5 Baixa 5 Baixa 4 Nula 6,5 Nula 0,75 Nula ide		

Tabela 3 Dose de corticosteroide indicada para as manifestações do lúpus eritematoso sistêmico				
Prednisona (dose)	Dose diária	Indicação (manifestações)		
Baixa	< 7.5 mg	Musculoesqueléticas		
Média	7,5-30 mg	Gerais, pele, serosite		
Alta	30-100 mg	Hematológicas, renais, neuropsiquiátricas, gastrointestinais		
Muito alta	> 100 mg	Renais, neuropsiquiátricas		

A pulsoterapia pode ser utilizada quando se deseja obter efeitos mais rápidos e imunossupressores. A medicação mais frequentemente utilizada é a metilprednisolona EV, na dose de 1.000 mg/dia por 3 dias. Seu uso causa menos supressão do eixo hipotalâmico-pituitário-adrenal do que o uso prolongado de prednisona VO. A

pesquisa de *Strongyloides stercoralis* deve ser feita antes do uso de doses elevadas de corticosteroides e, se positiva, deve ser tratada com ivermectina.

A retirada de corticosteroide é feita de forma gradual e baseada em experiência clínica; orienta-se iniciar a redução da dose após 4-6 semanas da introdução e, a cada 2-4 semanas, reduzir 5-10 mg de prednisona até uma dose diária de 20 mg. Depois, a redução deve ser feita de forma mais lenta, de 2,5-5 mg a cada 2-4 semanas. A retirada completa do corticosteroide deve sempre ser tentada; contudo, alguns pacientes necessitam de uma dose baixa continuamente.

O uso de imunossupressor está indicado em diversas manifestações do LES. A Tabela 4 mostra as principais medicações utilizadas e o cuidado no seu uso. O tratamento do LES, descrito a seguir, é baseado no tipo de manifestação clínica.

Sintomas sistêmicos

Fadiga, mialgia, febre, perda de peso e linfadenomegalias podem ser manifestações do LES. É importante lembrar que, na presença dessas manifestações, por serem bastante inespecíficas, deve-se excluir outras causas como infecções e neoplasias. O tratamento é geralmente feito com AINH e, se não houver resposta, pode ser feito com corticosteroides em baixas doses.

Acometimento cutâneo

A proteção solar é fundamental para o tratamento das lesões cutâneas; além disso, a exposição solar excessiva pode desencadear atividade sistêmica do LES por causar apoptose celular e aumentar a exposição a autoantígenos. Pacientes devem ser orientados a evitar exposição solar excessiva e aplicar protetor solar contra radiação UVB e UVA (no mínimo FPS 30) a cada 4-6 horas.

A escolha do corticosteroide tópico deve se basear na área afetada e no tipo de lesão. Em geral, os de baixa potência (p. ex., hidrocortisona) são a 1ª escolha, principalmente em lesões faciais, pois os de média/alta potência podem causar atrofia cutânea. Os de alta potência (clobetasol) são reservados para lesões graves e hipertróficas. O pimecrolimo e o tacrolimo tópicos são medicações de 2ª linha para o tratamento das lesões cutâneas.

Quanto à terapia sistêmica, indica-se o uso da hidroxicloroquina ou da cloroquina associada a corticosteroide na fase aguda. Pacientes que persistirem com lesões ou forem dependentes de corticosteroide podem necessitar de outros imunossupressores, como metotrexato, azatioprina ou micofenolato de mofetila. A talidomida é uma medicação bastante eficaz principalmente em lesões

Medicamento	Dose-alvo	Toxicidade potencial	Acompanhamento	Comentários
Cloroquina; hidroxicloroquina	250 mg/dia (máximo de 3 mg/kg); 400 mg/dia (máximo de 6,5 mg/kg)	Ocular (dificuldade de focar, depósito corneal), prurido, hiperpigmentação, miopatia, náusea	Avaliação oftalmológica no início do uso e anual após 5 anos de uso*	Maior risco de retinopatia: idoso, uso > 5 anos, disfunção renal ou hepática retinopatia prévia
Metotrexato	15-25 mg/semana (iniciar com 10-12,5 mg/semana)	Mielossupressão, hepatotoxicidade, pneumonite	Hemograma completo, função hepática, creatinina a cada 8 semanas ou a cada 2 semanas após aumentar a dose	Associar ácido fólico 5 mg/ semana. Não usar em caso de insuficiência renal
Azatioprina	2 mg/kg/dia	Mielossupressão, hepatotoxicidade	Hemograma completo, função hepática a cada 8 semanas ou a cada 2 semanas após aumentar a dose	Reduzir dose em caso de insuficiência renal
Micofenolato de mofetila	2-3 g/dia, aumentar dose gradualmente e fracionar administração para diminuir sintomas no trato gastrointestinal	Diarreia, náusea, mielossupressão	Hemograma completo a cada 8 semanas ou a cada 2 semanas após aumentar a dose	Reduzir dose em caso de insuficiência renal
Ciclofosfamida	EV: 0,5-1 g/m² de superfície corpórea mensalmente	Mielossupressão, náusea, cistite hemorrágica, câncer de bexiga, falência gonadal	Hemograma completo após 7-14 dias da infusão (nadir)	Reduzir dose em caso de insuficiência renal. Na infusão: hidratação, antieméticos e mesna se disponível

^{*}A avaliação oftalmológica deve ser feita com exame de fundo de olho, campo visual automatizado 10-2 e se possível com um dos exames objetivos (eletrorretinograma multifocal, TC de coerência óptica espectral ou autofluorescência de fundo). Pacientes com risco aumentado de retinopatia devem ser avaliados regularmente mais precocemente.

hipertróficas, entretanto, a grande incidência de neuropatia como evento adverso e seu temido efeito teratogênico limitam seu uso. A dapsona (25-200 mg/dia) parece ser efetiva, principalmente nas lesões bolhosas.

Acometimento articular

Os antimaláricos (hidroxicloroquina ou cloroquina) devem ser utilizados para o tratamento de artralgia/artrite no LES. Muitas vezes, é necessário o uso concomitante de AINH ou doses baixas de corticosteroide para o controle dos sintomas até o início da ação dos antimaláricos. Para casos refratários ou dependentes de corticosteroide, adicionar-se o metotrexato. Azatioprina ou micofenolato de mofetila podem ser efetivos nos pacientes refratários ou intolerantes ao metotrexato.

Acometimento de serosas

Pleurite e pericardite geralmente respondem a tratamento com AINH ou doses baixas/moderadas de corticosteroide. Em pacientes com serosite grave, deve-se usar dose alta de corticosteroide (prednisona, 0,5-1 mg/kg) e fazer punção de alívio se necessário. Para casos recorrentes, pode ser eficaz o uso de imunossupressores como o

metotrexato, azatioprina ou micofenolato de mofetila. Além disso, os pacientes podem beneficiar-se do uso contínuo de colchicina (0,5-1 mg/dia) para evitar recidivas.

Acometimento hematológico

Antes de iniciar o tratamento da alteração hematológica, devem ser afastadas outras causas das alterações, como drogas, pois muitas das medicações usadas no tratamento do LES podem causar alterações hematológicas. Podem ser acometidas todas as séries celulares, embora a alteração mais encontrada seja a linfopenia. A maioria das linfopenias no LES são leves e não necessitam de tratamento, apenas monitoramento. É importante considerar as indicações de profilaxia infecciosa. Em pacientes cuja leucopenia é associada a infecções de repetição, deve-se fazer uso de corticosteroide.

Para plaquetopenia ou anemia hemolítica grave, o tratamento indicado é pulsoterapia com metilprednisolona (1 g/dia por 3 dias no total). Em pacientes com plaquetopenia que apresentem risco de sangramento grave ou necessidade de algum procedimento invasivo, devese associar metilprednisolona e imunoglobulina EV (dose total: 2 g/kg dividida em 5 dias). Não há estudo

-MRCM.indb 681 12/5/17 4:05 PM

que avalie o melhor imunossupressor para as alterações hematológicas do LES. O uso de danazol (androgênio de baixa potência, dose: 800-1.200 mg/dia) é uma opção para as plaquetopenias crônicas.

Acometimento renal

O tratamento indicado para a atividade renal depende da classe histológica encontrada na biópsia (Tabela 5). Na impossibilidade de realização de biópsia por dificuldades práticas ou contraindicação clínica, é possível basear-se em alguns exames que ajudam a inferir a classe da nefrite. A presença de proteinúria e hematúria significativa, associada ou não ao aumento de PA ou ao aumento de creatinina, é bastante sugestiva de glomerulonefrite proliferativa (classes III ou IV). Por sua vez, a presença de proteinúria nefrótica na ausência de hematúria é mais sugestiva de glomerulonefrite membranosa (classe V). Na glomerulonefrite mesangial (classes I e II) geralmente são encontradas alterações discretas no sedimento urinário (proteinúria e/ou hematúria) e ausência de perda de função renal.

Tabela 5 Classificação de nefrite lúpica de 2003 segundo a Sociedade de Nefrologia Internacional/Sociedade de Patologia Renal

nellal		
Classe I	Mesangial mínima	Depósitos imunes mesangiais na microscopia eletrônica
Classe II	Mesangial proliferativa	Hipercelularidade apenas no mesângio
Classe III	Focal	Depósitos imunes subendoteliais em < 50% dos glomérulos
Classe IV	Difusa	Depósitos imunes subendoteliais em > 50% dos glomérulos
Classe V	Membranosa	Depósitos imunes subepiteliais
Classe VI	Esclerosante avançada	≥ 90% glomérulos globalmente esclerosados

O tratamento apresenta fases de indução (6 meses) e manutenção (apesar de não haver trabalhos randomizados para se determinar o tempo ideal da terapêutica, é consenso mantê-la por aproximadamente 3 anos). O tratamento deve ser individualizado, e a retirada do corticosteroide deve ser feita antes da retirada do imunossupressor.

É importante manter um bom controle pressórico (PA \leq 130 x 80 mmHg) em todos os pacientes e utilizar drogas que reduzam a proteinúria, como os inibidores da enzima conversora de angiotensina (iECA) ou os blo-

queadores do receptor de angiotensina (BRA) em doses plenas. Além disso, os antimaláricos também devem ser utilizados por todos os pacientes que não apresentarem contraindicação ao seu uso.

Classes Le II

Raramente, os pacientes com essas alterações necessitam de tratamento agressivo para o acometimento renal, e o tratamento é geralmente guiado pelas manifestações extrarrenais. Entretanto, é fundamental o uso de iECA ou BRA, pois estes evitam a progressão do acometimento renal. Apesar de poucos estudos na literatura, para pacientes que persistem com proteinúria > 1 g/24 horas, em especial se apresentarem hematúria, é recomendado o uso de prednisona em baixa/moderada dose (0,25-0,5 mg/kg/dia) associado a azatioprina (2 mg/kg/dia).

Classes III ou IV (membranoproliferativa)

- Indução (Figura 1): pulso de metilprednisolona, 1 g/dia, por 3 dias consecutivos, e manter prednisona, VO, 0,5-1 mg/kg. A retirada gradual do corticosteroide deve ser iniciada após 4 semanas de tratamento. Logo no início do tratamento, associar ao corticosteroide o imunossupressor: micofenolato de mofetila, 3 g/dia, ou ciclofosfamida EV, em pulso mensal de 0,5-1 g/m² de superfície corpórea, e manter o tratamento por 6 meses. A dose de ciclofosfamida deve ser reduzida em 25% se os leucócitos no nadir (7-10 dias após a infusão) estiverem < 3.500 células/mcL. A eficácia dessas 2 drogas varia entre as raças; em negros e hispânicos, o micofenolato de mofetila parece ser superior à ciclofosfamida, ao contrário do que ocorre com os pacientes com ancestrais asiáticos ou europeus. A terapêutica deve ser mudada se o paciente evoluir com piora ou não apresentar melhora parcial em 6 meses de tratamento. Se o tratamento inicial instituído foi o micofenolato de mofetila, este deve ser trocado para a ciclofosfamida EV, ou vice-versa. O tratamento com imunobiológico (rituximabe) ou ciclosporina deve ser considerado.
- Manutenção: pacientes que responderam à fase de indução devem manter a imunossupressão com micofenolato de mofetila, 2 g/dia, ou azatioprina, 2 mg/kg/dia, em combinação, se necessário, com dose baixa de prednisona (5-7,5 mg/dia). Pacientes que fizeram a indução com micofenolato de mofetila e tiveram boa resposta devem manter essa medicação na fase de manutenção.

Classe V (membranosa)

 Quando associada à classe III ou IV, o tratamento deve ser feito conforme orientado previamente. Quando isolado, o tratamento dessa classe é baseado nas glomeru-

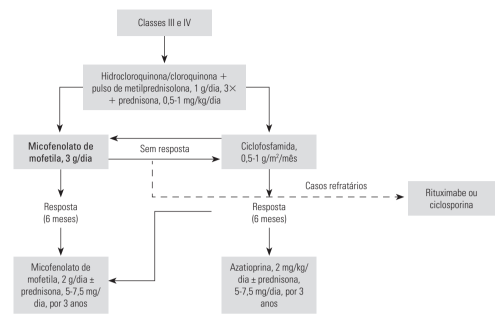


Figura 1 Tratamento de nefrite lúpica classes III e IV.

lonefrites membranosas primárias, pois há poucos estudos em lúpus (Figura 2). É muito importante a utilização de iECA ou BRA, pois estes podem reduzir a proteinúria em até 30%. Para proteinúria significativa e, principalmente, síndrome nefrótica, utilizam-se corticosteroides e imunossupressores. O American College of Rheumatology recomenda prednisona (dose inicial: 0,5 mg/kg; retirada gradual conforme resposta) associada ao micofenolato de mofetila (2-3 g/dia) por pelo menos 6 meses. Ciclofosfamida, ciclosporina ou rituximabe podem ser utilizados em casos refratários.

Acometimento de SNC

As manifestações de SNC devem ser sempre avaliadas por um especialista para se afastarem diagnósticos diferenciais e se ter certeza de que o sintoma está sendo causado por atividade do LES. Quando confirmado, o tratamento instituído deve ser feito com corticosteroide em altas doses geralmente associado à ciclofosfamida.

PROGNÓSTICO E RISCO CARDIOVASCULAR

A mortalidade em curto prazo de pacientes com LES que era causada principalmente por atividade de doença e infecção diminuiu bastante nas últimas décadas. Com o aumento da longevidade, foi possível demonstrar por estudos de coortes longitudinais a maior incidência de doença arterial coronária (DAC) prematura em pacientes com LES, em comparação com indivíduos saudáveis.

A associação de LES e DAC prematura já está bem estabelecida na literatura, e a própria doença é conside-

rada um fator de risco. A prevalência estimada de doença aterosclerótica é de 10-35% em pacientes com LES. Os médicos devem ficar atentos para sintomas cardiovasculares mesmo em mulheres com LES na pré-menopausa e devem regularmente fazer um controle dos outros fatores de risco cardiovascular. É necessário fazer uma anamnese completa com histórico de tabagismo, peso do paciente, medida de PA, dosagem sérica de colesterol total e frações, TG, glicemia e homocisteína. Além disso, é importante explicar ao paciente seu maior risco de doença cardiovascular decorrente do LES e enfatizar a importância de reduzir os outros fatores de risco, como perda de peso, cessação de tabagismo e prática de atividade física.

GRAVIDEZ E CONTRACEPÇÃO

No passado, a gravidez em pacientes com LES era desencorajada em razão do conceito de que poderia piorar a atividade da doença. Entretanto, nos últimos 30 anos, este conceito mudou, e a gravidez pode ser aconselhada desde que bem programada pelo médico para ocorrer em fases adequadas da doença e em uso de medicações corretas e não prejudiciais ao feto.

O aumento de risco de atividade de doença durante a gravidez é atualmente questionável em razão de trabalhos conflitantes na literatura. Entretanto, é consenso que pacientes com doença ativa nos 6-12 meses pré-concepção e glomerulonefrite no período da concepção apresentam maior morbidade gestacional e, portanto, devem ser desencorajadas a engravidar nesse período.

-MRCM.indb 683 12/5/17 4:05 PM

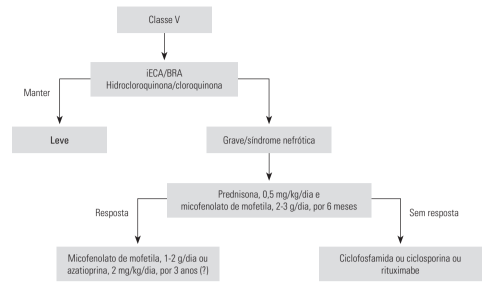


Figura 2 Tratamento de nefrite lúpica classe V. BRA: bloqueadores do receptor de angiotensina; iECA: inibidores da enzima conversora de angiotensina.

Além de avaliar a atividade da doença antes de aconselhar a gestação, o médico deve solicitar os seguintes autoanticorpos: anti-Ro/SSA, anti-La/SSB e anticorpos antifosfolípides (anticardiolipina e anticoagulante lúpico). Os anticorpos maternos anti-Ro/SSA, anti-La/SSB podem atravessar a placenta e afetar o feto com diferentes formas de gravidade, causando o lúpus neonatal. As manifestações mais benignas no feto são as manifestações cutâneas ao nascer e que duram de 6-8 meses, que é o tempo necessário para esses anticorpos serem eliminados da criança. A manifestação mais grave e temida do lúpus neonatal é o bloqueio cardíaco fetal, que pode ocorrer intraútero. Essa manifestação acontece em apenas 2% dos fetos expostos ao anti-Ro/SSA ou anti-La/ SSB, mas a recorrência em gestações subsequentes aumenta para 17%, sendo importante o aconselhamento da mulher. Os anticorpos antifosfolípides devem ser solicitados também, pois aumentam a morbidade gestacional e, portanto, as gestantes devem ser tratadas da forma correta na presença desses anticorpos.

A fim de se evitar gravidez em períodos de atividade de doença, o médico deve orientar o uso de contraceptivos. Os 3 principais métodos são: o de barreira, o dispositivo intrauterino (DIU) e os hormonais. O uso de contraceptivos que contêm apenas progestágenos não aumenta o risco de atividade de doença nem o de trombose, podendo, portanto ser aconselhado para a maioria das pacientes com lúpus. Os contraceptivos combinados (com estrógeno) podem aumentar o risco de trombose, e seu uso deve ser desencorajado em pacientes com maior risco dessa complicação (tabagistas, obesas, presença de anticorpos antifosfolípides e histórico

de trombose prévia). Na literatura, há 2 trabalhos randomizados e controlados que mostraram que o uso de contraceptivos com baixa dose de estrógeno é seguro em pacientes com doença inativa e sem fatores de risco adicionais para trombose.

CUIDADOS NO ACOMPANHAMENTO

- Consultas médicas devem ser feitas a cada 2-4 semanas no início do tratamento ou após atividade de doença e conforme resposta ao tratamento. Monitoramento de atividade renal ou extrarrenal deve ser feito a cada 3-6 meses para sempre.
- Exames de rotina para avaliar atividade: exames gerais, C3, C4, CH50, anticorpo anti-dsDNA. A queda do complemento e/ou positivação de anti-dsDNA deve servir como um alerta para uma possível atividade e atenção no acompanhamento do paciente, entretanto, não se deve mudar a terapêutica apenas em razão dessas alterações se o paciente não apresentar manifestação clínica ou laboratorial que evidencie algum órgão acometido.
- Orientar vacinação de influenza anual e de pneumococo com reforço após 5 anos.
- Orientar evitar exposição solar excessiva por risco de ativação de doença cutânea e sistêmica.
- Atenção para os eventos adversos das medicações em uso. Solicitar avaliação oftalmológica recomendada para pacientes em uso de antimaláricos. Tentar sempre que possível reduzir a dose de corticosteroide.
- Atenção para o tratamento de outros fatores de risco cardiovasculares como hipertensão, diabetes, dislipidemia, obesidade e tabagismo. Orientar atividade física.

■ Fazer avaliação da densidade mineral óssea, exames do metabolismo ósseo e 25-di-hidroxivitamina D. Prescrever reposição sérica de colecalciferol se hipovitaminose ou dose de manutenção (1.000 unidades/dia) se o nível sérico estiver normal e houver uso de corticosteroide. Orientar ingesta de cálcio de 1.500 mg/dia.

BIBLIOGRAFIA

Borchers AT, Leibushor N, Naguwa SM, Cheema GS, Shoenfeld Y, Gershwin ME. Lupus nephritis: a critical review. Autoimmun Rev 2012;12:174-94

Klippel JH. Treatment and assessment. In: Primer on the rheumatic diseases. 13.ed. New York: Springer; 2008. p.327-39.

Luijten RK, Fritsch-Stork RD, Bijlsma JW, Derksen RH. The use of glucocorticoids in Systemic Lupus Erythematosus. After 60 years still more an art than science. Autoimmun Rev 2013;1:617-28.

Schairer D, Friedman A. Manifestations and treatment of cutaneous lupus erythematosus (part I of II). J Drugs Dermatol 2011;10:1212-4.

Schairer D, Friedman A. Manifestations and treatment of cutaneous lupus erythematosus (part II of II). J Drugs Dermatol 2011;10:1474-6.

Wallace DJ, Hahn BH. Management of SLE. In: Dubois' lupus erythematosus and related syndrome. 8.ed. Philadelphia: Elsevier Saunders; 2013. p.582-648.

150

VASCULITES SISTÊMICAS

Maria Helena Sampaio Favarato

Vasculites são definidas pela presença de células inflamatórias na parede vascular, geralmente associadas a lesão imunológica decorrente. Podem ser primárias ou associadas a outras doenças, infecções ou uso de medicações. As manifestações clínicas decorrem de lesão vascular com sangramentos, bem como comprometimento do lúmen vascular com sintomas isquêmicos no território acometido. Podem ser divididas em:

- vasculites de grandes vasos (predominantemente): arterite de Takayasu, arterite de células gigantes, doença de Behçet;
- vasculites de médios vasos (predominantemente): poliarterite nodosa, tromboangeíte obliterante;
- vasculites de pequenos vasos (predominantemente): vasculites de hipersensibilidade, ANCA-associadas (granulomatose com poliangiite; Churg-Strauss; poliangiite microscópica); vasculite crioglobulinêmica; púrpura de Henoch-Schönlein; vasculite secundária a doenças do tecido conjuntivo; vasculite associada a neoplasias; vasculite reumatoide.

Após o consenso de Chapell-Hill em 2012, algumas vasculites tiveram sua nomenclatura modificada.

Há dificuldade diagnóstica, pois muitas vezes têm início insidioso. Deve-se afastar sempre causas infecciosas e reação a drogas. Algumas manifestações comuns no contexto das vasculites são:

- sintomas constitucionais, como febre, astenia, perda de peso mialgias e artralgias também fazem parte do quadro clínico da maioria das doenças;
- neuropatia periférica: em geral, com padrão de mononeurite múltipla, admite diagnóstico diferencial com outras causas de neuropatia periférica;
- púrpura palpável: presente em vasculite leucocitoclástica, vasculite de hipersensibilidade e vasculite por IgA;
- síndrome pulmão-rim (Capítulo 132): combinação de hemoptise, hemorragia alveolar, nódulos e infiltrados pulmonares com hematúria, cilindrúria e perda de função renal; admite diagnóstico diferencial com síndrome antimembrana basal glomerular (síndrome de Goodpasture) e lúpus eritematoso sistêmico.

Para um diagnóstico mais acurado, é importante um levantamento de histórico detalhado, incluindo o uso recente de medicações, infecções recentes e histórico de infecções crônicas (como hepatites B e C), bem como outros diagnósticos prévios, especialmente de doenças do colágeno e autoimunes, como lúpus eritematoso sistêmico e artrite reumatoide.

Os exames laboratoriais são úteis para a detecção de outras lesões orgânicas. A avaliação laboratorial básica deve incluir:

- função renal e urina tipo 1;
- enzimas hepáticas e sorologia para hepatites virais;
- velocidade de hemossedimentação;
- enzimas musculares;
- RX de tórax;
- ECG;
- fator antinuclear (FAN);
- complemento;
- anticorpo anticitoplasma de neutrófilo (ANCA): inicialmente, solicita-se a imunofluorescência, na qual o padrão citoplasmático (c-ANCA) é sugestivo de granulomatose com poliangiite, enquanto o padrão perinuclear (p-ANCA) está presente nas outras vasculites associadas ao ANCA e a outras condições clínicas. O padrão à imunofluorescência pode ser confirmado com a solicitação de ELISA para os antígenos específicos, sendo o padrão c-ANCA correspondente a anticorpos anti-protease 3 (PR3-ANCA), e o padrão perinuclear, a anticorpos antimieloperoxidase (MPO-ANCA);

-MRCM.indb 685 12/5/17 4:05 PM

• biópsia: essencial para o diagnóstico; o tecido a ser biopsiado deve estar envolvido pela doença.

Deve-se considerar, ainda:

- eletroneuromiografia: avaliação de sintomas musculares, bem como de sintomas neuropáticos periféricos;
- imagem vascular, como angiotomografia, ângio-RNM ou arteriografia.

Outros exames podem ser necessários para excluir outras causas, sendo o diagnóstico diferencial extenso. Citam-se:

- displasia fibromuscular;
- êmbolos de colesterol;
- mixoma atrial com embolia;
- endocardite infecciosa;
- neoplasias;
- aneurisma micótico com embolização;
- bacteriemia;
- infecção por riquétsias;
- ergotismo (afeta vasos de pequeno e médio cali-

bres);

- púrpura trombocitopênica;
- vasculopatia induzida por radiação;
- neurofibromatose;
- coarctação de aorta;
- vasculite livedoide (livedo reticular);
- acidente com aracnídeos (Loxosceles sp.);
- drogas ilícitas;
- doenças congênitas do colágeno, como síndrome de Marfan, síndrome de Ehlers-Danlos;
 - aterosclerose:
 - vasoespasmo;
- infecções virais: algumas podem causar vasculite de pequenos e médios vasos (p. ex., hepatites B e C, HIV, citomegalovírus, vírus Epstein-Barr, parvovírus B19).

Em muitos casos, retardo no tratamento pode levar a lesões orgânicas irreversíveis. Geralmente, são necessários corticosteroides e imunossupressores, o que pode gerar morbidade e mortalidade tardias relacionadas à terapêutica. O controle de outros fatores de risco cardiovascular deve ser instituído.

VASCULITES DE GRANDES VASOS

POLIMIALGIA REUMÁTICA E ARTERITE DE CÉLULAS GIGANTES

São sintomas da doença a dor e a rigidez nas cinturas pélvica e escapular e na região cervical, com aumen-

to das provas de atividade inflamatória, especialmente velocidade de hemossedimentação.

A polimialgia reumática pode estar associada à arterite de células gigantes, mas é 2-3 vezes mais comum. Ocorre em 50% dos pacientes com arterite de células gigantes, mas apenas 15-30% dos pacientes com polimialgia reumática têm essa doenca.

Acomete adultos com idade > 50 anos, sendo a média de idade ao início da doença de 70 anos. É mais comum em descendentes de europeus.

Definição

Vasculites granulomatosas de grandes vasos que acometem indivíduos com idade > 50 anos.

Quadro clínico

Tem prevalência de 2 mulheres para cada homem.

Polimialgia reumática

- Sintomas constitucionais: astenia, depressão, malestar, anorexia, perda de peso, sudorese e febre (deve ser incluída no diagnóstico diferencial das febres de origem indeterminada e síndromes consumptivas no idoso).
- Rigidez em quadril e ombros, com duração > 30 minutos.
- Dor: 70-95% dos pacientes apresentam dor nos ombros, características mistas inflamatórias e mecânicas e interferência no sono; mialgias são comuns e proeminentes.
- Sinovite não erosiva de joelhos, punhos, metacarpofalângicas: há limitação à amplitude de movimento relacionada com sinovite, edema e tenossinovite.

Arterite de células gigantes

- Polimialgia reumática (40%).
- Arterite de grandes vasos (10-15%), com quadro clínico dependendo do vaso acometido: subclávia, com claudicação de membro superior; ilíaca/femoral, com claudicação de membro inferior; arco aórtico, com parestesias, claudicação, Raynaud; artéria pulmonar, com tosse, hemoptise, dor torácica; artéria renal, com hipertensão.
- Arterite craniana (70%): cefaleia com dor à palpação da artéria temporal enrijecida e claudicação de mandíbula; diplopia; neurite óptica com amaurose fugaz/permanente em 15-20%.
 - Febre de origem indeterminada.

Sinais de alarme

- Pesquisar sintomas oculares e cerebrovasculares.
- Examinar todos os pulsos.
- Pode tratar-se de síndrome paraneoplásica.

-MRCM.indb 686 12/5/17 4:05 PM

Diagnóstico diferencial

- Artrite reumatoide.
- Tendinite.
- Bursite.
- Fibromialgia.
- Hipotireoidismo.
- Doença de Parkinson.
- Arterite de células gigantes.
- Endocardite infecciosa.
- Outras vasculites.
- Miopatias inflamatórias.
- Neoplasias e síndromes paraneoplásicas.
- Hiperparatireoidismo.
- Depressão.

Critérios diagnósticos

Polimialgia reumática (American College of Rheumatology)

Os critérios diagnósticos (Tabela 1) devem ser aplicados nos pacientes com idade ≤ 50 anos, com dor em ombros bilateral de início < 12 semanas e aumento das provas de atividade inflamatória.

Tabela 1 Critérios diagnósticos de polimialgia reumática do American College of Rheumatology, de 2012			
Características	Pontos sem USG (0-6)	Pontos com USG (0-8)	
Rigidez matinal > 45 minutos	2	2	
Dor no quadril ou limitação de movimentação	1	1	
Fator reumatoide ou anti-CCP negativos	2	2	
Ausência de outra articulação envolvida	1	1	
Pelo menos 1 ombro com bursite subdeltóidea e/ou tenossinovite bicipital e/ou sinovite glenoumeral (tanto axilar quanto posterior) e pelo menos 1 quadril com sinovite e/ou bursite trocantérica	NA	1	
Ambos os ombros com bursite subdeltóidea, tenossinovite biciptal ou sinovite glenoumeral	NA	1	

Diagnóstico sugerido se: pontuação \geq 4 sem USG ou pontuação \geq 5 com USG.

Arterite de células gigantes

O diagnóstico baseia-se na presença de 3 dos 5 critérios do American College of Rheumatology a seguir:

- idade \geq 50 anos;
- cefaleia de início recente;
- sensibilidade ou pulso diminuído em território de artéria temporal;

- velocidade de hemossedimentação > 50 mm/h;
- biópsia demonstrando arterite necrotizante com predomínio de mononucleares ou processo granulomatoso com células gigantes multinucleadas.

Laboratório

- Anemia normo/normo e trombocitose reativa.
- Enzimas hepáticas podem estar elevadas na polimialgia.
- Velocidade de hemossedimentação normalmente > 50 mm (80-100 mm), mas pode ser normal em 25% dos casos.
- Proteína C-reativa (PCR) alta, pode ser mais sensível que a velocidade de hemossedimentação.
 - Hematúria microscópica.
 - C3 e C4 podem estar elevados.
- FAN pode ser positivo, bem como anticardiolopina.
- Fator reumatoide e anticorpo citrulinado cíclico (anti-CCP) tipicamente negativos.
- USG da artéria temporal alterada em 93% dos pacientes com biópsia sugestiva de arterite de células gigantes.
 - Sinal do halo com alta especificidade.

Biópsia

Biopsiar segmento de 3-5 cm da artéria temporal, pois o padrão de acometimento costuma ser salteado (a positividade chega a 60-80%). A biópsia deve ser feita até 2 semanas após o início do corticosteroide. Infiltração granulomatosa na artéria média vascular, com destruição da lâmina elástica.

Tratamento

Polimialgia reumática

Iniciar com prednisona, 12,5-25 mg, e mantendo até remissão dos sintomas. Inicia-se redução lenta e gradual da dose de corticosteroide, mas pode ser necessário manter doses baixas por longos períodos. Metotrexato pode ser utilizado como agente poupador de corticosteroides. Como a previsão de uso de corticosteroides é longa, deve-se estimular medidas de osteoproteção, suplementar cálcio e vitamina D e considerar uso de bisfosfonatos.

Arterite de células gigantes

Se houver perda visual, utilizar pulso de metilprednisolona; caso contrário, iniciar prednisona, 1 mg/kg/ dia, em 2 doses; manter até a melhora clínica e a normalização dos marcadores de atividade inflamatória; então, iniciar o desmame.

-MRCM.indb 687 12/5/17 4:05 PM

Metotrexato pode ser utilizado como agente poupador de corticosteroides. Juntamente com os corticosteroides, outros agentes imunossupressores estão sendo estudados, como imunobiológicos inibidores de IL-6.

Prognóstico

Polimialgia reumática

Entre 29 e 45% dos pacientes com polimialgia reumática não respondem adequadamente aos corticosteroides em 3-4 semanas. Recidivas e dependência de corticosteroides são comuns.

Arterite de células gigantes

Progride até o tratamento. Conhecida como doença de surto único, que pode demorar meses a anos, a doença persistente também pode ser comum.

ARTERITE DE TAKAYASU

Definição

Vasculite granulomatosa da aorta e grandes vasos que acomete indivíduos jovens.

Epidemiologia

Acomete 8-9 mulheres para cada homem.

A média de idade ao aparecimento da doença é de 10-40 anos

É mais comum em asiáticos (1-3 casos/1 milhão).

Quadro clínico

- Sintomas inicialmente constitucionais inespecíficos, com mal-estar, fadiga, febre, sudorese noturna, hiporexia, perda de peso e mialgias. Pode ser confundido com quadro infeccioso, retardando o diagnóstico.
- Pele apresenta eritema nodoso e pioderma gangrenoso.
- Aparecimento de sintomas vasculares, seja de estenose e oclusão, ou de dilatação.
- Observam-se pulsos assimétricos, com diferença de PA > 10 mmHg entre os membros superiores.
 - Presença de artralgias e mialgias em 50% dos casos.
 - Estão presentes os seguintes sintomas vasculares:
- carótida comum: AVC e acidente isquêmico transitório (AIT), alterações visuais, cefaleia, convulsões e demência;
- artéria vertebral: vertigem, diplopia, disfagia, disartria;
- subclávia (85-95%): claudicação em membros superiores, ausência de pulsos, sopros subclávios;
 - arco aórtico: regurgitação aórtica;

- artéria pulmonar: hipertensão pulmonar, hemoptise;
 - coronárias: angina;
- artéria mesentérica: dor abdominal, diarreia, sangramentos;
 - artéria renal: hipertensão renovascular (30-80%);
- artéria ilíaca: claudicação em membros inferiores, ausência de pulsos.

Diagnóstico diferencial

- Arterite de células gigantes.
- Arterite de Kawasaki.
- Aortite relacionada a infecção, outras doenças autoimunes.
 - Síndromes de Marfan e Ehlers-Danlos.
 - Coarctação de aorta.
 - Displasia fibromuscular.

Critérios diagnósticos

Devem ser preenchidos 3 dos 6 critérios (American College of Rheumatology) a seguir:

- idade de início ≤ 40 anos;
- claudicação de extremidades;
- diminuição do pulso braquial;
- diferença de PA entre os membros > 10 mmHg;
- sopro na subclávia ou no ramo da aorta;
- anormalidade na arteriografia.

Laboratório

Anemia normo/normo e trombocitose reativa; albumina baixa; velocidade de hemossedimentação e PCR geralmente altos.

Exames de imagem

- RX: ectasias vasculares, alargamento do mediasno.
- USG com Doppler: vem sendo estudada para qualificar atividade de doença.
- Angiografia: é o padrão-ouro, observam-se estenoses segmentares, com ou sem ponto de oclusão.
- Ângio-TC/RNM: complementam informações sobre a luz com informações sobre o acometimento da parede do vaso, principalmente com a RNM; úteis para acompanhamento clínico. Deve-se considerar repetir o exame quando o paciente estiver estável clinicamente, pois pode haver atividade da doença mesmo com provas de atividade inflamatória normais.
- Ecocardiograma: para observar valva aórtica e aorta proximal.
- PET-scan: áreas de aumento da captação do radiofármaco têm correlação com áreas acometidas na

RNM, podendo ser mais sensível que esta para detectar a inflamação segmentar das artérias. Não tem papel definido nos pacientes já em tratamento.

Biópsia

Na fase inflamatória, observam-se panarterite focal salteada, inflamação na adventícia e na parte de fora da média e infiltração da média por linfócitos e células gigantes, com espessamento da íntima.

Em uma fase tardia, observa-se fibrose com destruição da lâmina elástica.

Tratamento

A monitorização do tratamento não segue padrões definidos, devendo ser considerados fatores clínicos, laboratoriais e dados de imagem.

Cerca de 50% dos casos remitem apenas com corticosteroides (prednisona, 1 mg/kg/dia).

Metotrexato geralmente é usado para poupar o uso de corticosteroides, na dose de 15-25 mg/semana. Também podem ser utilizados azatioprina, 2 mg/kg/dia, leflunomida e micofenolato de mofetila.

- Dentre os imunobiológicos, podem ser considerados agentes anti-TNF e tocilizumabe.
 - Estatinas e controle da hipertensão.
- Medidas de osteoproteção; suplementação de cálcio e vitamina D; e considerar bisfosfonatos.

Prognóstico

Sobrevida de 80-95% em 5 anos. O prognóstico depende das complicações e pode cursar com recidivas e remissões. É difícil obter sucesso no tratamento sem protocolo de acompanhamento clínico/imagem bem definido.

DOENÇA DE BEHÇET

Definição

• Vasculite caracterizada por úlceras mucocutâneas recorrentes, inflamação ocular.

Quadro clínico

Acomete principalmente jovens, com média de idade de 25-30 anos. No Ocidente, é mais comum em mulheres.

Costuma ser mais frequente em países do Mediterrâneo e do Oriente Médio, e em descendentes desses países.

Apresenta-se com úlceras aftosas dolorosas. As úlceras genitais deixam cicatrizes.

Na pele, observam-se eritema nodoso, pseudofoliculite, lesões pústulo-papulosas e nódulos acneiformes; em casos de patergia/hiperirritabilidade da pele, devese aplicar uma agulha de 20 G perpendicularmente à pele em profundidade de 5 mm. O teste é considerado positivo quando, após 24-48 horas, verifica-se pápula ou pústula > 2 mm de diâmetro.

Apresenta como sintomas oculares: hipópio, uveíte (posterior, anterior ou panuveíte com vasculite retiniana).

Fadiga, hiporexia, perda de peso e febre também são observados.

Mono ou oligoartrite não erosiva de grandes articulações também são observadas.

No sistema vascular, observam-se aneurismas decorrentes de vasculite dos *vasa vasorum*, vasculite da artéria pulmonar com hemoptise por fístula arteriobrônquica, tromboflebites, síndrome de Budd-Chiari, tromboembolismo pulmonar e trombose venosa central;

Os sintomas neurológicos são meningite asséptica e lesões parenquimatosas semelhantes ao AVC.

No sistema gastrointestinal, observam-se úlceras em ceco e íleo, com risco de sangramento e perfuração, além de dor abdominal.

No sistema geniturinário, observa-se epididimite.

Associações clínicas

Observa-se associação com amiloidose, síndrome mouth and genital ulceration with inflammed cartilage (MAGIC).

Diagnóstico diferencial

- HIV.
- Medicações.
- Doença inflamatória intestinal.
- Lúpus eritematoso sistêmico.
- Doença celíaca.
- Deficiências vitamínicas (B1, B2, B6, B12).
- Síndrome MAGIC.
- Doenças hematológicas (neutropenia cíclica, neutropenia familiar benigna, síndrome Sweet).

Critérios diagnósticos

São considerados critérios necessários, baseados no International Study Group: úlceras orais recorrentes e úlceras aftoides idiopáticas observadas pelo médico ou pelo paciente, recorrentes por pelo menos 3 episódios nos últimos 12 meses, acrescido de 2 dos seguintes fatores:

- úlceras genitais recorrentes;
- lesões oculares: uveíte anterior ou posterior ou vasculite retiniana;
- lesões cutâneas: eritema nodoso, lesões pápulo--pustulosas, pseudofoliculite, lesões acneiformes;
 - teste da patergia positivo em 24-48 horas.

-MRCM.indb 689 12/5/17 4:05 PM

Laboratório

- Anemia normo/normo e trombocitose reacional.
- Velocidade de hemossedimentação e proteína C--reativa elevadas.
 - Creatinina pode estar um pouco elevada.

Biópsia

- Vasculite leucocitoclástica.
- Infiltrado linfocítico perivascular.
- Necrose fibrinoide da parede vascular.
- Infiltrado neutrofílico em lesões agudas e no teste de patergia.

Tratamento

Para úlceras, recomenda-se corticosteroide e/ou tópico (colchicina, 0,5-1,5 mg/dia). Azatioprina, 2,5 mg/kg/dia, ou ciclosporina podem ser utilizadas para manifestações oculares, articulares ou mucocutâneas. Ciclofosfamida pode ser considerada para fenômenos vasculares e neurológicos. Estudos observacionais sugerem que agentes anti-TNF podem ser úteis.

Deve-se fazer a anticoagulação se houver eventos tromboembólicos.

Prognóstico

Curso variável com exacerbações e remissão; o prognóstico é pior em mais jovens, homens e orientais.

VASCULITES DE MÉDIOS VASOS

POLIARTERITE NODOSA SISTÊMICA

Definição

Vasculite necrotizante sistêmica de pequenos e médios vasos.

Epidemiologia

Apresenta sintomas sistêmicos com envolvimento renal, articular, na pele, nos músculos, nos nervos e no trato gastrointestinal. Tende a poupar os pulmões.

A doença pode ser limitada à pele, principalmente em crianças (poliarterite nodosa cutânea).

Tem prevalência de 2-33 casos/1 milhão, sendo maior em áreas endêmicas para infecção por hepatite B.

Acomete 1,5 homem:1 mulher.

Observa-se associação com hepatite B, hepatite C, HIV e leucemia de células pilosas.

Quadro clínico

Tem início inespecífico, com mal-estar, astenia, hiporexia, perda de peso e febre.

Observam-se mialgias e artralgias, com artrite assimétrica de predomínio em membros inferiores.

Neuropatia periférica com padrão de mononeurite múltipla, mais frequente em membros inferiores, sensitiva e motora.

Na pele, observam-se nódulos eritematosos, púrpura, livedo, úlceras e bolhas.

No trato gastrointestinal, manifestam-se dor abdominal, vasculite mesentérica com dilatações aneurismáticas e isquemia levando a angina mesentérica, má absorção e perda de peso.

Nos olhos, encontra-se vasculite retiniana, com infiltrados algodonosos e descolamento.

Vasculite coronária pode ocorrer; infarto, por sua vez, é raro.

Nos rins, pode ocorrer isquemia renal, sem inflamação ou necrose; há perda de função renal e hipertensão por ativação do sistema renina-angiotensina-aldosterona. A análise urinária é normal, podendo haver proteinúria mínima, sem cilindros.

Nos músculos, observam-se mialgias e fraqueza.

No sistema geniturinário, ocorre orquite/dor testicular em 10% dos pacientes (o testículo pode ser bom alvo para biópsia).

Diagnóstico diferencial

Doenças infecciosas: endocardite infecciosa e outras bacteriemias, aneurisma micótico com embolização distal, hepatite B, hepatite C e HIV.

Outras condições que mimetizam vasculite de médios vasos, como aterosclerose, doenças embólicas ou trombóticas, displasia fibromuscular, ergotismo, fibrose por radiação e outras causas de hipertensão secundária.

Outras vasculites sistêmicas: granulomatose com poliangiite, poliangiite microscópica, granulomatose eosinofílica, vasculite por IgA, vasculite crioglobulinêmica, vasculite induzida por drogas, outras doenças do tecido conjuntivo.

Critérios diagnósticos

Deem ser preenchidos 3 dos 10 critérios (American College of Rheumatology) a seguir:

- perda de peso inexplicada > 4 kg;
- livedo reticular;
- dor ou sensibilidade testicular;
- mialgias (excluir cintura pélvica e escapular) ou fraqueza muscular;
 - mono ou polineuropatia;
- hipertensão recente com pressão diastólica
 > 90 mmHg;

-MRCM.indb 690 12/5/17 4:05 PM

- aumento dos níveis de ureia (> 40 mg/dL) ou creatinina (> 1,5 mg/dL);
 - evidência de infecção pelo vírus da hepatite B;
- anormalidades arteriográficas não justificáveis por doença não inflamatória;
- biópsia de artéria de médio ou pequeno calibre com células polimorfonucleares.

Laboratório

- Anemia normo/normo, leucocitose com eosinofilia ocasional e trombocitose.
 - Albumina baixa.
- Velocidade de hemossedimentação e proteína Creativa elevadas.
- Sorologia para hepatite B positiva em > 10% dos casos.
 - Creatinina pode estar elevada.
 - p-ANCA em 20-25% (MPO).
- Na angiografia: observam-se estenoses e dilatações aneurismáticas, especialmente em rins, fígado e mesentério.

Biópsia

A doença caracteriza-se pela inflamação (polimorfonucleares e mononucleares) transmural de artérias musculares, e não envolve veias. Deve-se solicitar a biópsia do órgão afetado, guiando o sítio por sintomas (pele, músculo, nervo e testículo). A biópsia deve ser profunda, incluindo epiderme, derme, gordura subcutânea e músculo.

Tratamento

Poliarterite nodosa sem hepatite B (idiopática)

- Leve:
- remissão em 50% dos casos com corticosteroides isolados;
- iniciar prednisona, 1 mg/kg/dia, por 4 semanas, com desmame lento, até suspender em cerca de 9 meses.
 - Moderada a grave:
- corticosteroides em altas doses: pulso de 1 g de metilprednisolona, por 3-5 dias, se houver neuropatia progressiva, seguido de prednisona, 1 mg/kg/dia;
- ciclofosfamida se houver sinais de gravidade ou má resposta aos corticosteroides: utilizar 600-750 mg/ m²/mês por 6-9 meses, trocando para azatioprina até tratamento total de 18 meses;
- tratar hipertensão com inibidores da enzima conversora de angiotensina (iECA);
- considerar profilaxia de osteoporose induzida por corticosteroides caso o tratamento seja prolongado;

 informar o paciente acerca do risco de falência ovariana com ciclofosfamida.

Poliarterite nodosa com hepatite B (Capítulos 118 e 119)

- Corticosteroides nas primeiras semanas.
- Plasmaférese nas primeiras 3 semanas (9-12 sessões).
 - Interferon e lamivudina.

Prognóstico

A sobrevida em 5 anos é de 80%, sendo que a maioria dos casos de morte acontece nos primeiros 18 meses.

Diferentemente da poliarterite nodosa cutânea, tende a ser doença de surto único, de duração de até 2 anos, com indicação de se suspender a terapêutica após 18 meses de tratamento total.

POLICONDRITE RECIDIVANTE

Definição e epidemiologia

Inflamação episódica recidivante das estruturas cartilaginosas, levando a destruição tecidual.

Acomete igualmente homens e mulheres com média de idade de 40-50 anos.

Quadro clínico

Condrite auricular é o sintoma inicial mais comum, poupando o lobo da orelha; nas recorrências, pode produzir deformidades (p. ex., orelha em "couve-flor").

Tem envolvimento auricular com inflamação da orelha externa/interna em 43-83% dos casos; pode ocorrer de forma insidiosa ou tardia, com alterações auditivas e neurovestibulares.

A inflamação ocular pode manifestar-se como esclerite, episclerite, conjuntivite, irite e ceratite ulcerativa.

Os sintomas nasais são obstrução, rinorreia e epistaxe; além de condrite nasal, que pode levar a nariz em sela.

Ocorrem, também, alterações cartilaginosas na árvore respiratória, com acometimento da laringe com roquidão e envolvimento traqueobrônquico com estridores, sibilância, estenoses e colapso das vias aéreas.

Cerca de 70% dos pacientes apresenta poliartrite migratória assimétrica não erosiva; com envolvimento típico de articulações paraesternais (esternoclavicular, costocondral e manubrioesternal).

Fadiga e astenia são proeminentes, podendo ser causa de febre de origem indeterminada.

Pode haver mielodisplasia.

Na pele, observam-se manifestações inespecíficas, como eritema nodoso, pioderma gangrenoso e vasculite leucocitoclástica.

-MRCM.indb 691 12/5/17 4:05 PM

As manifestações cardíacas podem englobar insuficiência aórtica ou mitral, bloqueios atrioventriculares, pericardite, roturas valvares e aneurisma de aorta.

Diagnóstico diferencial

- Granulomatose com poliangiite.
- Sífilis
- Síndrome MAGIC.
- Outras doenças autoimunes.
- Síndrome mielodisplásica e neoplasias.

Critérios diagnósticos

Devem estar presentes ao menos 3 dos 6 critérios (critérios de McAdam modificados) a seguir:

- condrite auricular bilateral;
- poliartrite n\u00e3o erosiva soronegativa;
- condrite nasal;
- inflamação ocular (conjuntivite, ceratite, esclerite/episclerite, uveíte);
 - condrite da árvore brônquica (laringe ou traqueia);
- disfunção coclear ou vestibular (perda auditiva neurossensorial, zumbido ou vertigem).

Se estiver presente ao menos 1 critério com confirmação histológica ou condrite de ≥ 2 sítios anatômicos com resposta a corticosteroides ou dapsona também estará estabelecido o diagnóstico.

Laboratório

- Anemia normo/normo, leucocitose ou trombocitose.
 - Velocidade de hemossedimentação: elevada.
 - Hipergamaglobulinemia.
- Fator antinuclear (FAN): positivo em 15-25% dos pacientes, homogêneo ou pontilhado fino.
 - Fator reumatoide: positivo em 20% dos casos.
- Prova de função pulmonar: apresenta padrão obstrutivo quando há acometimento respiratório.
- TC: observam-se estenoses ou malácia das estruturas (deve-se pedir uma de base para o diagnóstico).
 - RNM de traqueia/laringe.
 - Broncoscopia.
- Ecocardiografia: deve ser rotina para buscar alterações cardíacas.

Tratamento

Não há evidências de alta qualidade para guiar o tratamento da policondrite recidivante. O objetivo do tratamento é diminuir a sintomatologia e preservar a integridade das estruturas cartilaginosas. O tratamento padrão é corticoterapia sistêmica com prednisona, 20-60 mg/dia

na fase aguda, mantendo 5-25 mg/dia na fase de manutenção. Exacerbações graves requerem 80-100 mg/dia. Outras medicações já utilizadas para o controle de sintomas e progressão da doença incluem dapsona, 25-200 mg/dia; azatioprina; metotrexato, 7,5-22,5 mg/semana; ciclofosfamida; e ciclosporina. Existem relatos de caso com uso de imunobiológicos.

Prognóstico

A mortalidade está relacionada a obstrução de vias aéreas, acometimento cardíaco ou problemas decorrentes da imunossupressão. Encontra-se sobrevida de 74% em 5 anos e de 55% em 10 anos. Os marcadores de mau prognóstico são envolvimento valvar e diagnóstico em idade precoce.

VASCULITES DE PEQUENOS VASOS

VASCULITES ASSOCIADAS AO ANCA

Categoria distinta de doenças que afetam vasos de médio e pequeno calibres e são caracterizadas pela presença de ANCA, acometendo 50-80% desses pacientes. São elas: granulomatose com poliangiite, poliangiite microscópica e síndrome de Churg-Strauss. Apesar das diferenças em relação ao quadro clínico dessas doenças, seu tratamento é realizado de maneira semelhante, com recomendações de tratamento atualizadas em 2016 pela American League Against Rheumatism. Para indução da remissão em quadros graves, ameaçadores à vida, ciclofosfamida e rituximabe têm eficácia semelhante e plasmaférese está indicada em falência renal progressiva ou hemorragia alveolar difusa. Para quadros menos dramáticos, utilizam-se corticosteroides combinados com micofenolato de mofetila ou azatioprina. O tratamento de manutenção pode ser feito com corticosteroides em baixas doses associados a azatioprina, micofenolato de mofetila ou rituximabe, devendo ser mantido por pelo menos 24 meses após a remissão ter sido atingida. O tratamento sugerido é descrito na Figura 1.

Granulomatose eosinofílica com poliangiite (síndrome de Churg-Strauss)

Definição

- Vasculite granulomatosa de pequenos e médios vasos com granulomas extravasculares e eosinofilia.
 - Associação com p-ANCA.
 - Rinossinusite crônica.

Fases clínicas

Desenvolve-se em fases sequenciais, nem sempre distintas com clareza:

-MRCM.indb 692 12/5/17 4:05 PM

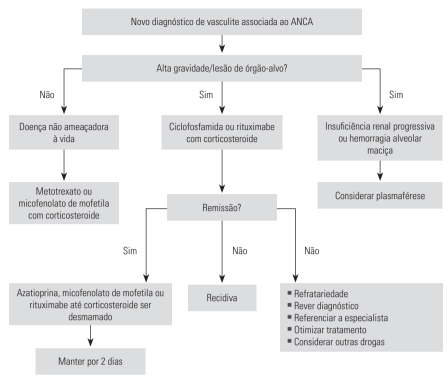


Figura 1 Algoritmo de tratamento das vasculites associadas ao ANCA. Adaptada de Yates M, Watts RA, Bajema IM, Cid MC, Crestani B, Hauser T, et al. EULAR/ERA-EDTA recommendations for the management of ANCA-associated vasculitis. Ann Rheum Dis. 2016;0:1-12.

- fase prodrômica, da 2ª à 3ª décadas de vida: doença atópica, rinite alérgica, pólipos nasais, asma;
- fase eosinofílica: eosinofilia no sangue periférico e infiltrados em múltiplos tecidos; pode haver opacidades pulmonares e asma ou gastroenterite eosinofílica;
- fase vasculítica, da 3ª à 4ª décadas de vida: geralmente, inicia-se 8-10 anos após o início da fase prodrômica, com sintomas constitucionais que precedem a instalação de vasculite sistêmica grave.

Quadro clínico

Observam-se fadiga, hiporexia, perda de peso, febre, sudorese noturna.

Poliartralgia migratória, mialgia, artrite, fraqueza muscular também podem ocorrer.

Na pele, observam-se púrpura palpável, nódulos subcutâneos e livedo reticular.

Entre os sintomas neurológicos, há neuropatia periférica, geralmente mononeurite múltipla, em 75% dos pacientes.

Cerca de 50% das mortes relacionadas à doença são devidas ao acometimento cardíaco, com miocardite e vasculite coronária; também pode haver derrame pericárdico com pericardite constritiva.

Observa-se asma em > 95% dos casos, que piora após o aparecimento da vasculite; além de infiltrados pulmo-

nares transitórios em 30-70%, especialmente durante a fase eosinofílica; e também derrame pleural eosinofílico (30%), nódulos e hemorragia alveolar.

Em vias aéreas superiores e orelhas, observam-se otite, rinite alérgica, obstrução nasal, sinusite recorrente e polipose nasal.

Há risco aumentado de fenômenos tromboembólicos.

No sistema gastrointestinal, pode haver gastroenterite eosinofílica, com dor abdominal, diarreia e sangramentos; além de vasculite mesentérica.

Observam-se glomerulonefrite segmentar e focal, necrotizante, com crescentes, em 5% dos pacientes; insuficiência renal aguda, proteinúria e hematúria; e hipertensão em 10-30% dos casos.

Linfadenopatia acomete 30-40% dos doentes.

Diagnóstico diferencial

- Hipereosinofilia: infecções, especialmente helmínticas; fungos; HIV; anormalidades hematológicas, como síndrome hipereosinofílica, mastocitose sistêmica, leucemia eosinofílica e linfoma; alergias; e insuficiência adrenal.
 - Asma.
- Pneumonia eosinofílica (não afeta outros órgãos que não o pulmão).
 - Aspergilose broncopulmonar.

-MRCM.indb 693 12/5/17 4:05 PM

■ Vasculites de pequenos vasos relacionadas ao ANCA: granulomatose com poliangiite, síndrome de Churg-Strauss, vasculite crioglobulinêmica, púrpura de Henoch-Schönlein, doença de Behçet e doença inflamatória intestinal.

Critérios diagnósticos

Devem ser preenchidos 4 dos 6 critérios (American College of Rheumatology) a seguir:

- asma: histórico de sibilância ou ausculta compatível;
- eosinofilia > 10% do total de leucócitos;
- mono (incluindo mononeurite múltipla) ou polineuropatia;
 - opacidades pulmonares transitórias ou migratórias;
 - anormalidades dos seios paranasais;
- biópsia demonstrando eosinófilos no espaço extravascular.

Laboratório

- Eosinofilia > 1.500/mm³ (> 10% dos leucócitos totais).
- Anemia normo/normo, leucocitose com eosinofilia e trombocitose.
- Velocidade de hemossedimentação e proteína C--reativa (PCR) elevadas.
 - C3 e C4 normais a altos.
 - Creatinina pode estar elevada (85% dos casos).
- Hematúria e proteinúria são observadas se houver acometimento glomerular.
 - Aumento de IgE e hipergamaglobulinema.
 - Fator reumatoide em baixos títulos.
 - p-ANCA em 40-60% (mieloperoxidase MPO).

Outros exames

- RX do tórax: observam-se anormalidades transitórias segmentares em 75% dos casos, opacidades variadas, hemorragia alveolar, nódulos e cavitações e derrame pleural.
- Prova de função pulmonar: apresenta padrão obstrutivo.
- Lavado broncoalveolar: objetiva descartar neoplasia e infecções e avaliar a presença de eosinófilos; biópsias transbrônquicas geralmente não são úteis.
- ECG e ecocardiograma: para avaliar a presença de sinais de miocardite, pericardite e valvopatias.
- RNM miocárdica com gadolínio: objetiva avaliar o acometimento endomiocárdico.

Biópsia

Observam-se infiltrado eosinofílico, eosinófilos fora do vaso, granulomas necrotizantes.

O tratamento sistêmico deve ser acrescido de agentes inalatórios, conforme manejo habitual para asma (Capítulo 99). O grau de evidência para o tratamento da granulomatose eosinofílica com poliangiite é menor, pois não há ensaios clínicos randomizados.

Prognóstico

A mortalidade está relacionada principalmente a causas cardíacas.

Poliangiite microscópica

Definição e epidemiologia

Vasculite necrotizante sistêmica de pequenos vasos, não granulomatosa, associada ao p-ANCA.

Acomete 1,8 mulher:1 homem; com média de idade de 30-50 anos.

Quadro clínico

A apresentação pode ser abrupta ou insidiosa, com:

- fadiga, febre, hiporexia, perda de peso, sudorese noturna e calafrios;
 - artralgia, mialgia, artrite;
- na pele, púrpura palpável e vasculite leucocitoclástica;
 - úlceras orais, dor de garganta e sinusite;
 - episclerite;
- sintomas neurológicos envolvem neuropatia periférica (mononeurite múltipla, mononeuropatia);
- 50% dos pacientes apresentam hemorragia alveolar; e pode ocorrer fibrose intersticial decorrente de episódios repetidos de hemorragia alveolar;
- no trato gastrointestinal, são relatadas dor, diarreia e hepatomegalia;
- como manifestação renal, pode ocorrer glomerulonefrite rapidamente progressiva.

Diagnóstico diferencial

- Síndrome pulmão-rim: síndrome de Goodpasture, granulomatose com poliangiite, lúpus eritematoso sistêmico, púrpura de Henoch-Schönlein e vasculite urticariforme.
- Vasculites de pequenos vasos relacionadas ao ANCA: granulomatose com poliangiite, síndrome de Churg-Strauss, vasculite crioglobulinêmica, púrpura de Henoch-Schönlein, doença de Behçet e doença inflamatória intestinal.

Critérios diagnósticos

Devem estar presentes 3 dos 6 critérios a seguir:

púrpura palpável;

- angina abdominal;
- sangramento gastrointestinal;
- hematúria;
- idade \leq 20 anos;
- excluir introdução recente de medicamentos.

Laboratório

- Anemia normo/normo, leucocitose com eosinofilia em até 14% e trombocitose.
 - Albumina baixa.
 - Velocidade de hemossedimentação e PCR elevadas.
 - C3 e C4 normais a altos.
- Creatinina quase sempre elevada (85% dos casos).
- Hematúria e proteinúria em > 90% dos pacientes.
- p-ANCA em 60% (MPO) e c-ANCA (PR3) em 15-30%.

Biópsia

É realizada para procurar glomerulonefrite segmentar e focal com crescentes sem depósitos imunes.

Prognóstico

- Até 40% necessitam de diálise.
- Até 1/3 dos pacientes apresenta recidivas.
- A sobrevida em 5 anos é de 65-80%.

Granulomatose com poliangiite (granulomatose de Wegener)

Definição e epidemiologia

- Vasculite granulomatosa multissistêmica de pequenos vasos.
- Acomete igualmente homens e mulheres, com prevalência de 1:20.000-30.000 pessoas.

Quadro clínico

Nas vias aéreas superiores, provoca inflamação crônica, com vasculite e necrose tecidual; 50% dos pacientes apresentam-se com sinusite crônica, podendo haver rinorreia purulenta; epistaxe; inflamação e ulceração nasal e oral; otite média por inflamação da mucosa nasofaríngea e obstrução do canal auditivo; inflamação laríngea levando a rouquidão; e inflamação traqueal levando a estenose subglótica com dispneia e estridor.

Nas vias aéreas inferiores, observam-se inflamação granulomatosa crônica; tosse crônica; dispneia com pneumonite; hemoptise e hemorragia alveolar.

Há acometimento renal em 15-50% dos casos, observando-se glomerulonefrite rapidamente progressiva,

lesão típica paucimune e glomerulonefrite segmentar e focal.

As manifestações musculoesqueléticas incluem artralgias, mialgias e artrite.

Febre, sudorese noturna, mal-estar, hiporexia e perda de peso também são observados.

Na pele, manifesta-se com púrpura palpável, nódulos subcutâneos e úlceras.

Nos olhos, podem ocorrer conjuntivite, dacrocistite, proptose por pseudotumor retro-orbitário, uveíte, esclerite, episclerite, neurite óptica e úlceras córneas.

Mononeurite múltipla é sua manifestação neurológica.

Diagnóstico diferencial

- Síndrome de Churg-Strauss.
- Poliangiite microscópica.
- Infecções crônicas (tuberculose e fungos).

Critérios diagnósticos

Devem ser preenchidos 2 dos 4 critérios (American College of Rheumatology) a seguir:

- inflamação nasal ou oral: úlceras nasais dolorosas ou não, descarga nasal purulenta;
- anormalidades radiográficas: nódulos, infiltrados fixos ou cavitações;
- sedimento urinário anormal: hematúria microscópica ou cilindros hemáticos;
- biópsia de artéria ou perivascular com inflamação granulomatosa.

Esses critérios foram estabelecidos antes da disponibilidade dos testes para ANCA.

Laboratório

- Anemia normo/normo, leucocitose e trombocitose reativa.
 - C3 e C4 normais a altos.
 - Albumina baixa.
- Velocidade de hemossedimentação e PCR elevadas.
 - Creatinina elevada.
 - Hematúria e proteinúria.
- c-ANCA (PR3): especificidade de 98% e sensibilidade de 30-90%.
 - p-ANCA (MPO): em 10%.

Biópsia

Deve-se realizar biópsia renal ou pulmonar, que permite observar inflamação granulomatosa com infiltrado celular misto.

-MRCM.indb 695 12/5/17 4:05 PM

Prognóstico

Curso clínico com recidivas frequentes.

VASCULITE POR IGA (PÚRPURA DE HENOCH-SCHÖNLEIN)

Definição

Vasculite de pequenos vasos associada à deposição de IgA.

Epidemiologia

É a vasculite sistêmica mais comum da infância, sendo que 90% dos casos ocorrem na faixa etária pediátrica (3-15 anos).

Em adultos, não ocorre intussuscepção e há maior risco de doença renal.

É autolimitada na maioria dos casos.

Quadro clínico

Observar-se tétrade clínica: púrpura palpável sem plaquetopenia ou coagulopatia, artrite/artralgias, dor abdominal e doença renal.

Na pele, manifesta-se com vesículas eritematosas, maculares ou urticariformes que coalescem para formar equimose, petéquias e púrpura palpável.

Podem ocorrer artralgias ou artrite não erosiva de quadril, joelhos e tornozelos.

No trato gastrointestinal, há dor associada a hemorragia submucosa e edema; íleo transitório, e sangramentos.

Pode estar presente escroto agudo.

No SNC, podem ocorrer, raramente, cefaleia, convulsões, déficit ou ataxia.

Patogenia

- Vasculite leucocitoclástica imunomediada associada à deposição de imunocomplexos de IgA.
- Acometimento de pequenas veias, especialmente vênulas pós-capilares.
- À imunofluorescência, identifica-se deposição de C3, IgA e fibrina.

Diagnóstico diferencial

- Púrpuras associadas a endocardite infecciosa.
- Sepse
- Púrpura trombocitopênica trombótica e síndrome hemolítico-urêmica.
 - Leucemia.
 - Coagulopatias.

Critérios diagnósticos

Obrigatória presença de púrpuras palpáveis em membros inferiores + 1 entre os 4 critérios a seguir:

- dor abdominal;
- histopatologia com deposição de IgA;
- artrite ou artralgia;
- envolvimento renal.

Biópsia

Na pele, observam-se vasculite leucocitoclástica com depósito de IgA em vênulas pós-capilares, além de glomerulonefrite segmentar com crescentes e deposição mesangial de IgA.

Tratamento

O suporte clínico deve incluir hidratação, repouso, analgésicos e sintomáticos.

Deve-se considerar também terapia de substituição renal.

Os pacientes que devem ser internados são aqueles:

- com dificuldade de ingestão oral;
- com dor abdominal de forte intensidade;
- com sangramento gastrointestinal significativo;
- com alteração mental;
- com envolvimento articular com limitação à deambulação e à realização de autocuidados;
- com insuficiência renal, hipertensão ou síndrome nefrótica.

AINH devem ser administrados visando ao controle da dor articular e abdominal. Não há estudos que mostrem aumento de sangramento gastrointestinal com seu uso. São contraindicados se houver plaquetopenia ou insuficiência renal.

Corticosteroides diminuem o tempo de dor abdominal e o risco de doença renal grave. Devem ser administrados EV caso haja dificuldade de ingestão oral.

Prognóstico

É autolimitada, com duração de 1-6 semanas.

CRIOGLOBULINEMIA ESSENCIAL

Definição

Vasculite de pequenos vasos, com 90% dos casos associados a hepatite C.

Crioglobulinemia

Crioglobulinas são imunoglobulinas que precipitam ao frio e dissolvem ao reaquecimento. Sua presença não é patognomônica de doença, podendo estar associada a diversas condições clínicas. Na vasculite crioglobulinêmica, há ativação imune relacionada à circulação das crioglobulinas, com precipitação de imunocomplexos e ativação endotelial.

- Crioglobulinemia tipo I: associada a doenças linfoproliferativas (p. ex., mieloma múltiplo, macroglobulinemia de Waldenström), quadro clínico de hiperviscosidade; observa-se IgG ou IgM monoclonal.
- Crioglobulimenia tipos II e III: associadas a vasculite:
- tipo II: observa-se IgG policional e IgM monocional; geralmente, associa-se a hepatite C, hepatite B e vírus Epstein-Barr;
- tipo III: observa-se IgG e IgM policlonais; geralmente, associa-se a outras doenças, como lúpus eritematoso sistêmico e síndrome de Sjögren.

Etiologia

Cerca de 95% dos casos são associados ao vírus da hepatite C. Há, também, maior frequência de hepatite B e outras doenças hepáticas crônicas do que na população geral.

Alguns casos estão associados ao HIV.

Quadro clínico

Observa-se púrpura palpável em 90-95% dos casos. Há livedo reticular e acrocianose.

Cerca de 10-30% dos casos exacerbam o quadro cutâneo com exposição solar.

Artrite, artralgias e mialgias também são observadas.

Neuropatia periférica é a manifestação neurológica. Há acometimento renal em 20-30% dos casos, com glomerulonefrite proliferativa, glomerulonefrite por trombos de crioglobulinas precipitadas ou deposição de imunocomplexos. Geralmente são observadas 2,5 anos após o início da doença. O quadro clínico inclui desde hematúria microscópica com proteinúria não nefrótica até hipertensão e insuficiência renal.

Nos pulmões, pode haver hemorragia alveolar, pneumonite organizante e vasculite pulmonar.

Podem ser observadas síndrome de Raynaud e síndrome *sicca*.

Diagnóstico

É feito com a presença de crioglobulinas em tubos de coleta pré-aquecidos a 37°C, sem anticoagulantes.

Em biópsia de pele, observa-se vasculite leucocitoclástica; e, às vezes, são visualizadas as crioglobulinas no interior dos vasos.

Diagnóstico diferencial

- Síndrome de Churg-Strauss.
- Poliangiite microscópica.
- Infecções.

Laboratório

- Sorologias para hepatites B e C e HIV.
- Anemia normo/normo, leucocitose e trombocitose.
- Podem estar positivos FAN, fator reumatoide, anticorpo antirribonucleoproteína, anti-Sm, anti-Ro, anti-La e anticorpos antifosfolípides.

Biópsia

Deve-se biopsiar a lesão cutânea para observar vasculite leucocitoclástica. À imunofluorescência, identificam-se imunoglobulinas e complemento na parede vascular.

Tratamento

O tratamento da infecção por vírus da hepatite C é feito com interferon e ribavirina. Imunossupressores aumentam o risco de replicação viral, portanto a doença de base deve estar sendo tratada.

Rituximabe é efetivo para pacientes graves, permite desmame rápido de corticosteroides e não aumenta o risco de hepatite. Há 3 esquemas possíveis:

- 4 infusões semanais com dose de 375 mg/m²;
- 2 infusões quinzenais de 1.000 mg;
- 4 infusões semanais com dose de 375 mg/m² adicionadas de mais 2 doses na 7ª e na 11ª semanas.

Ciclofosfamida aumenta o risco de replicação viral.

Corticosteroides devem ser iniciados com dose alta e baixar rapidamente. Indica-se pulso de metilprednisolona nos casos graves. Há posibilidade de redução relacionada com resposta do paciente ao tratamento.

Prognóstico

A sobrevida em 5 anos é de 65%.

BIBLIOGRAFIA

Dasgupta B, Cimmino MA, Kremers HM, Schmidt WA, Schirmer M, Salvarini C, et al. 2012 provisional classification criteria for polymialgia rheumatica: a European League Against Rheumatism/American College of Rheumatology collaborativa initiative. Arthitis Rheum 2012;64(4):943-54.

Yates M, Watts RA, Bajema IM, Cid MC, Crestani B, Hauser T, et al. EULAR/ ERA-EDTA recommendations for the management of ANCAassociated vasculitis. Ann Rheum Dis. 2016;0:1-12.

-MRCM.indb 697 12/5/17 4:05 PM

151 VASCULITES MEDICAMENTOSAS

Maria Helena Sampaio Favarato

LÚPUS INDUZIDO POR DROGAS

Tem prevalência semelhante entre homens e mulheres, sendo mais comum em idosos.

O risco de ocorrência dessa doença é de 15-20% dos pacientes em uso de procainamida, 7-13% daqueles em uso de hidralazina, e 2:1.000 pacientes que fazem uso de anti-TNF.

Cerca de 95% dos pacientes apresentam anticorpo anti-histona; não se encontram, geralmente, anticorpos mais específicos como anti-dsDNA.

O quadro clínico inclui febre, mialgias, *rash* e fotossensibilidade, além de artralgias, artrite e serosites; são incomuns acometimento renal, neurológico ou manifestações hematológicas graves.

Para o tratamento, deve-se retirar a droga desencadeante; anti-inflamatórios, corticosteroides e antimaláricos podem ser necessários por curtos períodos para resolução dos sintomas.

As drogas definitivamente associadas à doença são:

- procainamida;
- hidralazina;
- minociclina;
- diltiazem;
- penicilamina;
- isoniazida:
- quinidina;
- anti-TNF.

Algumas drogas são consideradas provavelmente associadas à doença:

- anticonvulsivantes:
- antitireoidianos;
- rifampicina;
- betabloqueadores;
- lítio;
- captopril;
- interferona;
- hidroclorotiazida;
- sulfassalazina;
- terbinafina;
- ticlopidina.

E as drogas a seguir são possivelmente associadas ao quadro:

- sais de ouro;
- penicilina;
- tetraciclina;
- valproato;
- estatinas;
- timolol oftálmico.

VASCULITE MEDICAMENTOSA ASSOCIADA AO ANCA

Caracteriza-se por ANCA contra mieloperoxidase (MPO), geralmente em títulos muito altos.

O quadro clínico inclui fadiga, mal-estar, artralgias, artrites, mialgias e púrpuras. As apresentações mais comuns são as cutâneas, como púrpura palpável ou exantema maculopapular – especialmente em membros inferiores.

Pode haver regressão com a retirada da droga desencadeante ou pode ser necessário tratamento imunossupressor (corticosteroides, terapia citotóxica com ciclofosfamida).

Os fármacos suspeitos são:

- propiltiouracila;
- sulfassalazina;
- D-penicilamina;
- fenitoína;
- alopurinol;
- hidralazina;
- minociclina;
- ciprofloxacino;
- clozapina;
- pantoprazol.

152 MIOPATIAS INFLAMATÓRIAS IDIOPÁTICAS

Leandro Lara do Prado, Kristopherson Lustosa

As miopatias inflamatórias idiopáticas são um grupo heterogêneo de distúrbios caracterizados por fraqueza muscular proximal e simétrica, aumento dos níveis de enzimas musculares, como CPK, aldolase, AST, ALT e DHL. Além disso, a eletroneuromiografia (ENMG), a RNM e a histologia muscular mostram características inflamatórias.

A classificação clínica das miopatias inflamatórias idiopáticas é composta pelos seguintes itens:

- polimiosite;
- dermatomiosite;

-MRCM.indb 698 12/5/17 4:05 PM

- dermatomiosite juvenil;
- miopatia associada a neoplasia;
- miopatia associada a doença autoimune;
- miopatia por corpúsculo de inclusão.

As miopatias inflamatórias idiopáticas incluem, entre outras doenças, a polimiosite e a dermatomiosite. Estas costumam preencher os critérios diagnósticos de Bohan e Peter, sendo que o termo dermatomiosite é usado quando são observadas alterações cutâneas típicas. Quando ocorre em crianças, utiliza-se o termo dermatomiosite juvenil. Existe um subgrupo de pacientes que apresenta apenas manifestações cutâneas típicas da dermatomiosite, mas com força muscular, ENMG, histologia e enzimas musculares normais, condição chamada dermatomiosite amiopática.

Os critérios classificatórios de Bohan e Peter para as miopatias inflamatórias idiopáticas são:

- fraqueza muscular proximal e simétrica;
- biópsia muscular mostrando evidência histológica de necrose e inflamação;
- elevação de níveis séricos de enzimas musculares esqueléticas;
- ENMG mostrando características de miopatia e degeneração;
 - alterações cutâneas típicas da dermatomiosite.

Achados de polimiosite e dermatomiosite também podem ser encontrados em pacientes com outras doenças do colágeno (p. ex., esclerodermia e lúpus eritematoso sistêmico) ou associados a malignidades. Essa associação é mais comum na dermatomiosite e na dermatomiosite amiopática do que na polimiosite. A miopatia por corpúsculo de inclusão é uma variante que geralmente acomete pacientes com idade > 50 anos, com manifestações clínicas e histológicas características. Uma nova entidade que vem sendo reconhecida como etiologia autoimune é a miopatia necrotizante, com evolução mais rápida e grave que a polimiosite, níveis mais elevados de CPK, apresentando pouco ou nenhum infiltrado inflamatório na análise histológica e podendo ser induzida pelo uso de estatinas em indivíduos predispostos.

Embora as miopatias inflamatórias idiopáticas sejam doenças raras, com incidência aproximada de 10 para cada 1 milhão de casos ao ano, elas são associadas a alta morbimortalidade. Ocorrem em todas as faixas etárias, porém com distribuição bimodal, com picos entre 10-15 anos de idade nas crianças e entre 45-60 anos nos adultos. As mulheres são 2 vezes mais acometidas que os homens, com exceção da miopatia por corpúsculo de inclusão, com predominância do sexo masculino.

MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS

Sinais e sintomas

Tipicamente, ocorre fraqueza muscular bilateral e simétrica, com predomínio de musculatura proximal, sem dor ou sensibilidade associadas. Exceção ocorre na miopatia por corpúsculo de inclusão, na qual se observa fraqueza assimétrica e distal, associada ou não a atrofia e fraqueza proximal. Geralmente, a fraqueza em membros inferiores (cintura pélvica) manifesta-se antes, com dificuldade para levantar-se de uma cadeira ou subir escadas. Incapacidade em levantar os braços acima da cabeça, pentear o cabelo ou alcançar prateleiras denota fraqueza proximal em membros superiores (cintura escapular). A musculatura cervical flexora também pode ser acometida.

A polimiosite tem início insidioso (3-6 meses), sem fator precipitante identificável. Sintomas constitucionais como fadiga, febre e perda ponderal ocorrem com frequência. Pode-se desenvolver disfunção cricofaríngea e esofágica, evoluindo com disfonia, disfagia, regurgitação e broncoaspiração. Poliartralgias são frequentes, entretanto sinovite franca é mais comum nas síndromes de superposição. Dispneia pode resultar tanto de acometimento pulmonar intersticial como de fraqueza de musculatura respiratória (diafragmática e intercostal). Crepitações em velcro podem ser observadas à ausculta pulmonar. O envolvimento cardíaco é limitado a anormalidades eletrocardiográficas assintomáticas e, raramente, a insuficiência cardíaca e cardiomiopatia.

A associação de manifestações cutâneas ocorre caracteristicamente na dermatomiosite, sendo variável e de curso mais rápido que na polimiosite (semanas a dias). O exantema pode preceder, acompanhar ou suceder os sintomas de miopatia. Lesões consideradas patognomônicas são as pápulas de Gottron (lesões elevadas, róseas ou violáceas, simétricas, tipicamente nas faces dorsal e lateral de articulações interfalângicas e metacarpofalângicas, mas também processos do olécrano, patela e maléolos), o sinal de Gottron (eritema macular violáceo com a mesma distribuição) e o heliotropo (eritema violáceo das pálpebras). Outros achados característicos incluem eritema macular em face, região posterior de ombros e pescoço (sinal do xale), região anterior do pescoço e tórax (sinal do V do decote), distrofia cuticular, telangectasias periungueais e alterações capilares da prega ungueal, especialmente nos pacientes com fenômeno de Raynaud. As "mãos de mecânico" são fissuras lineares horizontais escurecidas em face lateral e palmar dos dedos, ocorrendo tanto na dermatomiosite quanto na síndrome antissintetase da polimiosite. Na dermatomiosite juvenil, po-

-MRCM.indb 699 12/5/17 4:05 PM

dem coexistir vasculite, calcificação ectópica de tecidos subcutâneos ou musculares e lipodistrofia.

ACHADOS LABORATORIAIS

Entre as enzimas musculares que se alteram após uma lesão muscular, a CPK parece ser a mais sensível nas mipotias inflamatórias idiopáticas. O nível de CPK eleva-se durante a evolução e correlaciona-se com atividade da doença na maioria dos casos. Níveis normais ou discretamente elevados de CPK podem ser encontrados nos casos avançados, com atrofia muscular significativa, na miopatia por corpúsculo de inclusão ou na miopatia associada à malignidade. Outras enzimas musculares também elevadas são a aldolase, a AST, a ALT, a DHL e a mioglobina.

Provas de atividade inflamatória, como velocidade de hemossedimentação (VHS) e proteína C-reativa (PCR), podem estar elevadas em alguns pacientes, não sendo específicas das miopatias inflamatórias idiopáticas.

Anticorpos antinucleares (FAN) podem ser encontrados em > 50% dos casos de miopatias inflamatórias idiopáticas. Pacientes com outras doenças autoimunes associadas podem apresentar autoanticorpos específicos dessas doenças. Existem determinados autoanticorpos encontrados apenas em pacientes com miopatia inflamatória idiopática – são chamados anticorpos miosite-específicos (Tabela 1) e identificam grupos de pacientes com características clínicas e prognósticas comuns. O mais encontrado é o anti-histidil-tRNA sintetase (Jo-1), pertencente a um grupo de autoanticorpos com aspectos clínicos semelhantes, que incluem, além da miosite, doença pulmonar intersticial, artrite, "mãos de mecânico" e fenômeno de Raynaud. Esse grupo de manifestações foi chamado síndrome antissintetase, cujos pacientes tendem a apresentar múltiplas exacerbações, com resposta variável à terapia. Anticorpos contra a partícu-

Tabela 1	Principais autoanticorpos específicos da miosite			
Autoan- ticorpo	Alvo antigênico	Frequência	Associação clínica	
Jo-1	Histidil-tRNA- sintetase	20%	Síndrome antissintetase (febre, doença intersticial pulmonar, fenômeno de Raynaud, "mãos de mecânico", má resposta ao tratamento)	
Mi-2	Helicase nuclear	5-10%	Dermatomiosite (boa resposta ao tratamento)	
SRP	Partícula de reconhecimento de sinal	5%	Polimiosite (cardiomiopatia e má resposta ao tratamento)	

la de reconhecimento de sinal (anti-SRP) identificam pacientes com polimiosite de início súbito e grave, que podem evoluir com miocardiopatia e fraqueza muscular distal. Anticorpos anti-Mi2 são dirigidos contra a helicase e estão frequentemente associados a pacientes com dermatomiosite e uma boa resposta à imunossupressão.

EXAMES COMPLEMENTARES

A ENMG é um método sensitivo, mas não específico para pesquisa de inflamação muscular. É valiosa, pois pode diferenciar entre lesões neurológicas e miopáticas, além de localizar uma lesão neurológica existente e, ainda, orientar a escolha do local de biópsia muscular. Os achados clássicos de inflamação (potenciais de fibrilação, ondas agudas positivas, descargas repetitivas complexas, potenciais de unidade motora de baixa amplitude e curta duração) são encontrados em 40% dos pacientes, enquanto 10-15% podem ter uma ENMG normal.

A RNM é importante na abordagem diagnóstica das miopatias inflamatórias idiopáticas, pois, além de ser não invasiva, oferece imagens detalhadas de grandes áreas musculares. Imagens ponderadas em T2 com supressão de gordura ou *short tau inversion recovery* (STIR) identificam edema, que é característico de inflamação muscular. Por isso, é superior à ENMG na determinação de local de biópsia muscular e pode também ser usada para monitorar a resposta à terapia.

A análise histológica muscular continua sendo o padrão-ouro para diagnóstico das miopatias inflamatórias idiopáticas. Achados característicos na polimiosite incluem estágios variados de degeneração e regeneração das fibras musculares, com um infiltrado linfocítico no qual predominam células T CD8+ circundando e invadindo fibras não necrosadas. Na dermatomiosite, células T CD4+ e células B predominam em áreas perivasculares, com atrofia perifascicular e destruição de capilares. Semelhante à polimiosite, na miopatia por corpúsculo de inclusão pode-se encontrar formação de vacúolos intracitoplasmáticos, contendo grânulos basofílicos e deposição de proteínas amiloides, não sendo específicos de miopatia por corpúsculo de inclusão, mas podendo ajudar no diagnóstico em quadro clínico compatível.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

A exclusão de outras causas de miopatias é parte essencial da abordagem diagnóstica, pois várias patologias podem apresentar manifestações semelhantes. Entre as causas mais comuns em adultos, estão as doenças da tireoide (hipo ou hipertireoidismo) e a miotoxicida-

de por drogas (álcool, cocaína, estatinas, fibratos, glicocorticoides, zidovudina, fenitoína, ácido valproico, entre outros). Síndromes paraneoplásicas também devem ser afastadas, pois podem manifestar-se com fadiga, fraqueza generalizada e alterações neuromusculares. Inúmeras infecções podem causar miopatia, principalmente as virais, como a influenza (especialmente em crianças) e o HIV. Também devem ser consideradas as miopatias metabólicas, como distúrbios do armazenamento do glicogênio e lipídeos, além de miopatias mitocondriais e distrofias musculares. Outras causas reconhecidas de elevação de CPK são o trauma muscular e a atividade física excessiva.

TRATAMENTO

Os principais objetivos do tratamento são eliminar a inflamação e restaurar o desempenho muscular, além de prevenir sequelas musculares e envolvimento sistêmico pela doença, visando à melhora na qualidade de vida do paciente. Isso envolve abordagem multidisciplinar, incluindo reumatologista, dermatologista, pneumologista, fisioterapeuta, educador físico, fonoaudiólogo e terapeuta ocupacional.

A base do tratamento farmacológico é a imunossupressão. Poucos estudos controlados trazem evidência da melhor droga para início de tratamento, entretanto, é consenso o uso de glicocorticoides, iniciando-se com prednisona 1 mg/kg/dia nas primeiras semanas. A dose de prednisona deve ser reduzida gradualmente até uma dose mínima efetiva. Nos casos de fraqueza grave, pneumopatia intersticial, disfagia ou cardiomiopatia, deve-se usar metilprednisolona EV em esquema de pulsoterapia.

Caso não ocorra resposta à terapia com glicocorticoides, está indicado início de imunossupressores; em geral, usa-se metotrexato (15-25 mg/semana) ou azatioprina (2-3 mg/kg), podendo também ser utilizado micofenolato de mofetila (1-2 g/dia). Casos graves e refratários, além de pacientes com infecção associada, podem beneficiar-se de imunoglobulina EV, porém com efeito curto (6-8 semanas) e custo elevado. Alternativas para casos graves e refratários são a ciclofosfamida, a ciclosporina, o tacrolimo e o rituximabe, este último com resultados animadores em estudos controlados recentes.

Uma revisão sistemática realizada em 2016 incluiu 48 estudos sobre a eficácia do tratamento com rituximabe (RTX) em miosites, foram observados ao todo 458 pacientes tratados. Foi encontrada uma resposta clínica significativa em 78,3% a este anticorpo anti-CD20. Mesmo após a exclusão de trabalhos menos sólidos, como séries de casos com < 3 pacientes, a resposta clínica ocor-

reu em 323 de 420 indivíduos, ou seja, 76,9% de sucesso terapêutico. Além disso, indivíduos anti-Jo1 e anti--Mi2 positivos obtiveram os melhores resultados clínicos, evidenciando o papel do linfócito B neste grupo de doenças. Logo, o tratamento com rituximabe pode ser efetivo para pacientes com miosites, sobretudo para casos refratários, considerando os custos elevados da medicação.

PROGNÓSTICO

A resposta ao tratamento das miopatias inflamatórias idiopáticas costuma ser favorável, com melhores resultados na DM. Indicadores de pior prognóstico incluem a miopatia por corpúsculo de inclusão, a miopatia associada a malignidades, a miopatia associada ao anti-SRP, presença de pneumopatia intersticial, disfagia, idade avançada e demora no início de tratamento com glicocorticoides. As principais causas de morte são infecções, neoplasias e complicações pulmonares e cardíacas. É necessário também levar em conta os efeitos deletérios causados pelo uso crônico de glicocorticoides e imunossupressores.

BIBLIOGRAFIA

- Amato AA, Barohn RJ. Idiopathic inflammatory myopathies. Neurol Clin 1997;15(3):615-48.
- Amato AA, Barohn RJ. Inclusion body myositis: old and new concepts. J Neurol Neurosurg Psychiatry 2009;80(11):1186-93.
- Bohan A, Peter JB. Polymyositis and dermatomyositis. N Engl J Med 1975;292:344-47, 403-7.
- Bronner IM, van der Meulen MF, de Visser M, et al. Long-term outcome in polymyositis and dermatomyositis. Ann Rheum Dis 2006;65(11): 1456-61.
- Chen Y-J, Wu C-Y, Shen J-L. Predicting factors of malignancy in dermatomyositis and polymyositis: a case-control study. Br J Dermatol 2001;144:825-31.
- Dalakas MC, Hohlfeld R. Polymyositis and dermatomyositis. Lancet 2003; 362(9388):971-82.
- Dimachkie MM, Barohn RJ. Idiopathic inflammatory myopathies. Front Neurol Neurosci 2009;26:126-46.
- Fasano S, Gordon P, Hajji R, Loyo E, Isenberg DA. Rituximab in the treatment of inflammatory myopathies: a review. Rheumatology (Oxford). 2017;56(1):26-36.
- Hochberg MC, Feldman D, Stevens MB, Arnett FC, Reichlin M. Antibody to Jo-1 in polymyositis/dermatomyositis: association with interstitial pulmonary disease. J Rheumatol 1984;11(5):663-5.
- Marie I, Hachulla E, Hatron PY, et al. Polymyositis and dermatomyositis: shortterm and longterm outcome, and predictive factors of prognosis. J Rheumatol 2001;28(10):2230-7.
- Santmyire-Rosenberger B, Dugan EM. Skin involvement in dermatomyositis. Curr Opin Rheumatol 2003;15:714-22.
- Targoff IN. Myositis specific autoantibodies. Curr Opin Rheumatol 2006; 8:196-206
- Targoff IN, Miller FW, Medsger Jr TA, Oddis CV. Classification criteria for the idiopathic inflammatory myopathies. Curr Opin Rheumatol 1997:9(6):527-35.
- Tymms KE, Webb J. Dermatopolymyositis and other connective tissue diseases: a review of 105 cases. J Rheumatol 1985;12(6):1140-8.

-MRCM.indb 701 12/5/17 4:05 PM

153 ESCLEROSE SISTÊMICA

Percival Degrava Sampaio-Barros

A esclerose sistêmica é uma doença difusa do tecido conjuntivo que tem como características principais a fibrose (que causa o endurecimento da pele, principal marcador clínico da doença, e provoca a fibrose de órgãos específicos, como esôfago, pulmões e coração), as alterações vasculares (a ativação do endotélio vascular causa as frequentes úlceras isquêmicas e manifestações vasculares específicas, com a crise renal esclerodérmica e a hipertensão pulmonar) e as alterações imunológicas (mediante ativação linfocitária que promoverá a formação de inúmeros autoanticorpos específicos e manterá a complexa rede geradora da fibrose e da ativação endotelial).

Sua prevalência pode variar em 30-300:1.000.000 casos/habitante, e vem crescendo nas 2 últimas décadas. Apresenta predomínio no sexo feminino (em média, 3-5:1), não existindo uma predileção por raça; costuma iniciar-se a partir da 3ª década na mulher e a partir da 5ª década de vida no sexo masculino, no qual costuma ter curso clínico mais agressivo. É pouco frequente em crianças e adolescentes; a casuística juvenil representa, em média, 1-3% do total de pacientes.

Os critérios preliminares para o diagnóstico de esclerose sistêmica do American College of Rheumatology foram propostos em 1980: para o diagnóstico da esclerose sistêmica é necessária a presença do critério maior (esclerodermia proximal às metacarpofalângicas) ou, na sua ausência, de 2 critérios menores (dentre esclerodactilia; ulcerações de polpas digitais ou reabsorção de falanges distais; fibrose nas bases pulmonares). Esses critérios mostraram sensibilidade de 97% e especificidade de 98%.

Em 1988, foi proposto o modelo de classificação da esclerose sistêmica em 2 formas clínicas: limitada e difusa. A forma limitada apresenta envolvimento cutâneo restrito às extremidades (até cotovelos e joelhos, e face), ritmo lento de acometimento cutâneo, presença de calcinose, incidência tardia de manifestações viscerais, podendo cursar com anticorpo anticentrômero. A forma difusa cursa com envolvimento cutâneo generalizado afetando tronco, face e membros, com tendência à rápida progressão das alterações cutâneas, contraturas articulares, crepitação tendínea e comprometimento visceral precoce (fibrose pulmonar, miocardiosclerose e crise renal), podendo cursar com anticorpo antitopoisomerase I (anti-Scl 70) e anticorpo anti-RNA polimerase III.

A partir do início do século XXI, foram propostos critérios para o diagnóstico da esclerose sistêmica sine scleroderma e da esclerose sistêmica precoce. Em 2000, foram propostos critérios para o diagnóstico da esclerose sistêmica sine scleroderma, uma situação pouco frequente, na qual o acometimento visceral específico está presente antes do acometimento da pele; esta seria caracterizada pela presença de fenômeno de Raynaud objetivo, associado à positividade do fator antinuclear (FAN) e à ocorrência de um acometimento visceral específico da esclerose sistêmica, como a hipomotilidade esofágica distal, a hipomotilidade do intestino delgado, a fibrose intersticial pulmonar, a hipertensão pulmonar, a miocardiosclerose e a crise renal esclerodérmica. LeRoy e Medsger propuseram, em 2001, os critérios para a esclerose sistêmica precoce: seria necessária a presença de fenômeno de Raynaud objetivo (confirmado pelo médico) associado à capilaroscopia periungueal com o característico "padrão esclerodérmico" ou à positividade de um autoanticorpo específico para a esclerose sistêmica (anticentrômero, anti-Scl 70, anti-RNA polimerase III); na presença de um fenômeno de Raynaud subjetivo (referido pelo paciente, mas não observado pelo médico), seria necessária a presença simultânea da alteração capilaroscópica e do autoanticorpo específico. Em muitos casos, os conceitos de esclerose sistêmica precoce e esclerose sistêmica sine scleroderma são superponíveis. O conhecimento desses conceitos permitirá o diagnóstico precoce de pacientes que desenvolverão esclerose sistêmica em um futuro próximo, podendo-se otimizar a investigação clínica e o tratamento desses pacientes.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico da esclerose sistêmica é clínico, baseado no espessamento da pele, que permite a classificação em uma forma clínica da doença. Em qualquer paciente esclerodérmico, devem-se investigar sempre 2 acometimentos viscerais: o esofágico e o pulmonar. O esôfago pode ser avaliado pelo exame radiológico contrastado (hipomotilidade, hérnia hiatal), pela esofagomanometria (investigação da motilidade e do esfíncter esofágico inferior) e pela endoscopia (investigação da presença de esofagite no paciente com azia). Os pulmões devem ser investigados com relação à pneumopatia intersticial (monitorização com TC de alta resolução de tórax, para avaliar a presença de "vidro-fosco" e provas de função pulmonar seriadas, para se avaliar defeito ventilatório restritivo) e à hipertensão pulmonar (ecocardiograma com Doppler anual, para screening de hipertensão pulmonar); se a pressão sistólica estimada de artéria pulmonar estiver > 40 mmHg, pode-se indicar cateterismo cardíaco para confirmação de hipertensão pulmonar. O

-MRCM.indb 702 12/5/17 4:06 PM

acometimento cardíaco, mais característico da forma clínica limitada, pode ser monitorado por ecocardiograma, que avalia a função contrátil ventricular e o derrame pericárdico. Crise renal esclerodérmica, caracterizada por hipertensão arterial grave associada a injúria renal aguda, pode ocorrer predominantemente em pacientes com esclerose sistêmica de forma clínica difusa nos 5 primeiros anos de doença; nesse período, deve-se monitorar a PA e a creatinina sérica dos pacientes. O quadro intestinal, atualmente pouco frequente nos pacientes esclerodérmicos, pode ser avaliado pelo trânsito intestinal, que revela lentidão da motilidade intestinal.

Com relação aos autoanticorpos, o FAN costuma estar presente em > 90% dos pacientes esclerodérmicos. Dentre os vários autoanticorpos específicos para a esclerose sistêmica, é importante que seja solicitado o anticentrômero (marcador de esclerose sistêmica limitada e hipertensão pulmonar) e o anti-Scl 70 (marcador de pneumopatia intersticial), marcadores prognósticos da doença.

TRATAMENTO

As estratégias de tratamento da esclerose sistêmica são órgão-específicas, dependendo da manifestação apresentada pelo paciente.

Pele

O espessamento cutâneo é a principal manifestação clínica da esclerose sistêmica. A principal droga antifibrótica utilizada no tratamento da dessa doença é o metotrexato; costuma ser prescrito na dose inicial de 15 mg/semana, podendo ser aumentada até 25 mg/semana. Também tem boa ação no comprometimento articular (artrite, poliartralgia inflamatória) e muscular (miosite) da esclerose sistêmica, devendo ser utilizado enquanto houver atividade de doença. Em casos de esclerose sistêmica difusa não responsiva ao uso do metotrexato, pode-se utilizar o micofenolato de mofetila, VO, ou a ciclofosfamida, EV.

Com relação à calcinose, presente em > 30% dos pacientes esclerodérmicos, ainda não existe um tratamento definitivo. Diversas medicações têm sido utilizadas em estudos abertos, com resultados controversos.

Fenômeno de Raynaud

O fenômeno trifásico (palidez, cianose e rubor), caracterizado pela mudança na coloração das extremidades (mãos e pés) em resposta a baixas temperaturas ou ao estresse, ocorre em 95-98% dos pacientes com esclerose sistêmica, e em cerca de 70% dos casos pode surgir meses ou anos antes das outras manifestações clínicas. O paciente pode sentir as extremidades frias, formiga-

mento e dor. O uso de bloqueadores de canais do cálcio (nifedipino, 20-60 mg/dia, e diltiazem, 60-180 mg/dia) é indicado. Em casos nos quais os bloqueadores dos canais de cálcio levam à hipotensão ou pioram o refluxo gastroesofágico, podem ser prescritos o captopril (25-75 mg/dia) ou a pentoxifilina (800 mg/dia).

Úlceras cutâneas

O aparecimento de microulcerações de polpas digitais costuma ser referido por aproximadamente 75% dos pacientes, sendo um fator que, cronicamente, predispõe às úlceras isquêmicas, bastante dolorosas e incapacitantes. Nesses casos, as diretrizes internacionais sugerem o uso de prostaciclina, EV, em regime de internação hospitalar; como não existe o iloprost de uso EV no Brasil, utiliza-se, muitas vezes, o alprostadil, em regime hospitalar, por 3-5 dias.

Para a prevenção da recorrência dessas úlceras isquêmicas, é preconizado o uso do sildenafila (um inibidor da 5-fosfodiesterase), na dose de 40-80 mg/dia, e da bosentana (um antagonista dos receptores da endotelina), na dose de 125-250 mg/dia, por tempo prolongado, principalmente nos meses mais frios.

Esôfago

Como o acometimento esofágico na esclerose sistêmica está presente em cerca de 80% dos casos, o uso de medicações pró-cinéticas, como a metoclopramida (10 mg, antes do almoço e do jantar) e a domperidona, é preconizado em conjunto com a medicação antifibrótica. O uso crônico de inibidores da bomba protônica, como o omeprazol, é eficiente na prevenção do esôfago de Barrett, que pode evoluir para um adenocarcinoma a longo prazo, se não for adequadamente monitorado e tratado.

Estômago

Empachamento pós-prandial é referido por cerca de 5-10% dos pacientes esclerodérmicos. O uso de drogas pró-cinéticas é útil no controle desses sintomas, que pode acompanhar os sintomas esofágicos.

Intestinos

Diarreia significativa, com > 10 evacuações diárias, pode afetar cerca de 10% dos pacientes; a lentidão de motilidade do intestino delgado pode levar a supercrescimento bacteriano, com consequente síndrome de má absorção. Nesses casos, o uso de antibióticos (metronidazol, ciprofloxacino, amoxicilina, tetraciclina) deve ser realizado, em esquema de rodízio, por cerca de 4 semanas. Nos casos de constipação intestinal crônica por hipomotilidade significativa do intestino grosso, utiliza-se droga pró-cinética, a octreotida, em injeção IM diária.

-MRCM.indb 703 12/5/17 4:06 PM

Pneumopatia intersticial

Aproximadamente 2/3 dos pacientes esclerodérmicos apresentam graus variados de presença de "vidro fosco" à TC de alta resolução de tórax; destes, aproximadamente 40% são sintomáticos e necessitam de tratamento com ciclofosfamida, em pulsos EV mensais por 12 meses; a dose varia de 0,5-0,75 g/m². Em um número significativo de pacientes, a ciclofosfamida melhora tanto o acometimento cutâneo quanto o pulmonar fibrótico. O uso de azatioprina, na dose de 2-3 mg/kg/dia, é eficiente na manutenção desses pacientes. Nos casos não responsivos à ciclofosfamida, as opções são o micofenolato de mofetila e o rituximabe.

Hipertensão pulmonar

A hipertensão pulmonar costuma ocorrer em 5-15% dos pacientes esclerodérmicos; quando associada à pneumopatia intersticial, costuma ser a manifestação mais precoce na esclerose sistêmica, enquanto os casos de hipertensão pulmonar isolada, em geral aparecem tardiamente em pacientes com esclerose sistêmica de forma clínica limitada. Após comprovação pelo cateterismo cardíaco, além do tratamento convencional para a hipertensão pulmonar (digitálicos, diuréticos, anticoagulantes, oxigenoterapia), costumam ser indicadas 3 classes de drogas: os análogos da prostaciclina, como a iloprosta, EV ou múltiplas inalações diárias, ou o epoprostenol (que requer um complexo esquema de infusão EV contínua), utilizados nos casos mais graves, não disponíveis no Brasil; os inibidores dos receptores da endotelina, como a bosentana, VO, na dose de 250 mg/dia, indicados nos casos leves a moderados; os inibidores da 5-fosfodiesterase, como a sildenafila (60-120 mg/dia) e a tadalafila, também são indicados nos casos leves a moderados. Casos não responsivos ao tratamento podem se beneficiar com o transplante de pulmões.

Coração

O acometimento cardíaco pode afetar > 25% dos pacientes esclerodérmicos. A miocardioesclerose, manifestação de rápida progressão em pacientes com esclerose sistêmica difusa grave, necessita de tratamento imunos-supressor agressivo e tem prognóstico bastante reservado. A doença miocárdica, coronária e arrítmica em pacientes com esclerose sistêmica tem indicação de tratamento específico, como bloqueador de canal de cálcio (nifedipina, nicardipina), inibidores da enzima conversora de angiotensina (captopril), amiodarona, carvedilol e revascularização do miocárdio.

Crise renal esclerodérmica

A crise renal esclerodérmica é bem menos frequente do que era no século passado, quando representava a principal causa de óbito na esclerose sistêmica; afeta, geralmente, 2-7% dos pacientes, preferencialmente com esclerose sistêmica difusa. Uma vez diagnosticada a crise renal esclerodérmica, deve-se entrar com uso de captopril, em uma dose que pode chegar a 300 mg/dia, para se obter rápido controle da PA e tentar manter os níveis de creatinina sérica < 3 mg/dL. Pacientes que não obtêm controle rápido da pressão e função renal evoluem para diálise em pouco tempo.

PROGNÓSTICO

O diagnóstico e o tratamento precoces da esclerose sistêmica têm contribuído para uma melhora significativa da sobrevida nos pacientes esclerodérmicos. Estudo nacional recente, avaliando 947 pacientes, revelou que a sobrevida de 5 anos foi de 90% e a sobrevida de 10 anos foi de 84%; pacientes do sexo masculino com acometimento extenso de pele e com esclerose sistêmica de forma clínica difusa apresentaram pior prognóstico. É imprescindível que os pacientes mais graves sejam diagnosticados nos primeiros 2-5 anos de doença, com instituição mais agressiva de tratamento órgão-específico, a fim de que tenham melhor prognóstico e melhor qualidade de vida.

BIBLIOGRAFIA

Kowal-Bielecka O, Landewé R, Avouac J, Chwiesko S, Miniatti I, Czirjjak L, et al. EULAR recommendations for the treatment of systemic sclerosis: a report from the EULAR Scleroderma Trials And Research group. Ann Rheum Dis 2009;68:620-8.

LeRoy EC, Black C, Fleischmajer R, Jablonska S, Krieg T, Medsger Jr TA, et al. Scleroderma (systemic sclerosis): classification, subsets and pathogenesis. J Rheumatol 1988;15:202-5.

LeRoy EC, Medsger Jr TA. Criteria for the classification of early systemic sclerosis. J Rheumatol 2001;28:1573-6.

Marangoni RG, Rocha LF, Del Rio AP, Yoshinari NH, Marques-Neto JF, Sampaio-Barros PD. Systemic sclerosis sine scleroderma: distinct features in a large Brazilian cohort. Rheumatology (Oxford) 2013; E-pub 8 maio.

Sampaio-Barros PD, Bortoluzzo AB, Marangoni RG, Rocha LF, Del Rio AP, Samara AM, et al. Survival, causes of death, and prognostic factors in systemic sclerosis: analysis of 947 Brazilian patients. J Rheumatol 2012;39:1971-8.

Sampaio-Barros PD, Zimmermann AF, Muller CS, Borges CTL, Freire EA, Maretti GB, et al. Recomendações para o diagnóstico e tratamento da esclerose sistêmica. Rev Bras Reumatol 2013.

Walker JG, Fritzler MJ. Update on autoantibodies on systemic sclerosis. Curr Opin Rheumatol 2007;19:580-91.

Walker UA, Tyndall A, Czirjak L, Denton C, Farge-Bancel D, Kowal-Bielecka O, et al. Clinical risk assessment of organ manifestations in systemic sclerosis — a report from the EULAR Scleroderma Trials And Research (EUSTAR) group data base. Ann Rheum Dis 2007;66: 754-63.

-MRCM.indb 704 12/5/17 4:06 PM

DOENÇA MISTA DO TECIDO CONJUNTIVO

Maria Helena Sampaio Favarato

MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS

- Fenômeno de Raynaud.
- Edema de mãos.
- Artrites e artralgias, sem padrão específico.
- Miosite.
- Intersticiopatia, alveolite e hipertensão pulmonar.
- Esclerodactilia, calcinose, teleangectasias, fotossensibilidade, *rash* malar e *rash* de dermatomiosite.
 - Pleurite e pericardite.
 - Disfagia, queimação.

CRITÉRIOS DIAGNÓSTICOS

O diagnóstico é feito a partir da identificação de um sintoma comum acompanhado de pelo menos outro sintoma em pelo menos 2 categorias (Tabela 1).

Tabela 1	Sintomas de doença mista do tecido conjuntivo	
Sintomas comuns		
Fenômeno d	de Raynaud	
Edema de m	nãos/ <i>puffy hands</i>	
RNP > 1/1.0	000, com anti-Sm negativo	
Sintomas específicos		
Lúpus-símil	е	
■ poliartrite		
■ pericardite	e/pleurite	
■ linfadenop	patia	
eritema m	nalar	
■ leucopeni	a/trombocitopenia	
Esclerose si	istêmica-símile	
■ escleroda	ctilia	
■ fibrose pu	llmonar	
dismotilid	lade esofágica	
Polimiosite-	-símile	
■ fraqueza r	muscular	
aumento d	de enzimas musculares	
■ eletroneu	romiografia compatível	
RNP: anticorpo	anti-ribonucleoproteína.	

AVALIAÇÃO LABORATORIAL E EXAMES DE IMAGEM

O anticorpo U1-RNP caracteriza a doença e é condição *sine qua non* para seu diagnóstico. A capilaroscopia mostra padrão semelhante ao da esclerose sistêmica. Regularmente, deve-se solicitar hemograma, enzimas musculares e urina tipo 1 para avaliação de complicações. Para o diagnóstico precoce de complicações como intersticiopatia e hipertensão pulmonar, sugere-se solicitação anual de ecocardiograma e TC de tórax de alta resolução.

TRATAMENTO

O tratamento depende das manifestações clínicas. As manifestações características de cada doença podem ser tratadas de maneira semelhante à própria doença, sugerindo-se, então, a consulta aos capítulos específicos caso necessário. A doença é tipicamente considerada como responsiva a corticosteroides em baixas doses.

- fenômeno de Raynaud: bloqueadores de canal de cálcio e medidas locais:
 - artrite e manifestações cutâneas: hidroxicloroquina;
- edema, artrite e pleurite: controlados com corticosteroides em doses baixas;
- vasculite, miosite ou alveolite: altas doses de corticosteroides;
 - manifestações graves: ciclofosfamida e azatioprina.

BIBLIOGRAFIA

Ortega-Hernandez OD, Shoenfeld Y. Mixed connective tissue disease: an overview of clinical manifestations, diagnosis and treatment. Best Pr Res Rheumatol 2012;26:61-72.

Tani C, Carli L, Vagnani S, Talarico R, Baldini C, Mosca M, Bombardieri S. The diagnosis and classification of mixed connective tissue disease. J Autoimmunity 2014;48-9:46-9.

155 SÍNDRO

SÍNDROME ANTIFOSFOLÍPIDE

Tadeu Gonçalves de Lima, Kristopherson Lustosa

A síndrome antifosfolípide (SAF) é caracterizada como episódios de tromboses, arteriais ou venosas, e/ou abortos de origem autoimune decorrentes da presença de autoanticorpos circulantes contra fosfolipídeos de carga negativa ou proteínas associadas a estes. Os 3 anticorpos contra fosfolipídeos mais importantes são antibeta-2-glicoproteína I, anticoagulante lúpico (LAC) e anticardiolipina (aCL).

-MRCM.indb 705 12/5/17 4:06 PM

A síndrome pode ocorrer isoladamente, ser primária ou associada a outras doenças imunológicas, principalmente o lúpus eritematoso sistêmico (LES), sendo, assim, chamada de secundária. Há uma aparente maior predominância da síndrome no sexo feminino, mas isso parece dever-se ao fato de os estudos iniciais terem sido confinados a pacientes com lúpus. A presença de autoanticorpos antifosfolipídeos na população em geral gira em torno de 1-6%, no entanto, a prevalência de positividade desses testes associados a doença clínica manifesta é incerta.

SAF é a causa mais comum de trombofilia adquirida e está relacionada a aproximadamente 1/3 das tromboses venosas profundas (TVP), 30% dos acidentes vasculares cerebrais em pacientes < 50 anos e de 10-15% das mulheres com perdas fetais recorrentes. É interessante notar, ainda, que cerca de 8% dos pacientes com SAF desenvolverão LES posteriormente. Em contraste, pacientes LES podem desenvolver SAF e positivar autoanticorpo ao longo do tempo.

MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS

Dentre as manifestações clínicas mais encontradas, há o livedo reticular nas extremidades e a TVP em membros inferiores, sendo que, das tromboses arteriais na SAF, a consequência mais comum é o AVC.

Outros locais comuns de trombose arterial são coronárias, artéria renal, capilares glomerulares e gangrena digital. Já as tromboses venosas comuns são tromboembolismo pulmonar secundário ou não a TVP, síndrome de Budd-Chiari e as tromboses de seio venoso.

Virtualmente, qualquer território, quer venoso, quer arterial, pode ser acometido, sendo que tromboses em locais incomuns sempre devem ser motivo para investigação de SAF. As principais manifestações clínicas da SAF são citadas na Tabela 1.

Aproximadamente 20% dos pacientes com SAF apresentam trombocitopenia, em geral de pequena monta, com plaquetas em torno de 50-140.000/mm³, mas podendo ser mais intensa. Vale ressaltar que trombose pode ocorrer na presença de trombocitopenia.

Na investigação da síndrome antifosfolípide, é fundamental que sejam excluídas outras causas adquiridas e genéticas de trombofilia, no entanto, se o paciente está anticoagulado, somente a pesquisa de mutação pode ser feita, sendo as outras dosagens não válidas para a investigação (Tabela 2). Quanto à presença de autoanticorpos, pode-se definir quais pacientes são de alto risco de trombose nos casos de presença de anticoagulante lúpico positivo isolada, tripla positividade de anticorpos (anticoagulante lúpico + anticardiolipina + beta-2-glicoproteína-1)

 Tabela 1
 Principais manifestações clínicas da síndrome antifosfolípide

•	
Mais vistas	Livedo reticular Trombose venosa profunda em membros inferiores AVC Plaquetopenia Tromboembolismo pulmonar Endocardite asséptica de Libman-Sacks (principalmente mitral seguida por aórtica) Microangiopatia trombótica renal (DRC subnefrótica) Úlceras cutâneas em membros inferiores
Menos vistas	Demência Trombose do seio venoso cerebral IAM Vasculite livedoide Anemia hemolítica Síndrome de Evans Hipertensão renovascular (trombose da artéria renal) Síndrome de Sneddon (livedo reticular associado a AVC) Isquemia de pododáctilos

DRC: doença renal crônica.

Tabela 2	Principais causas de origem genética e adquirida de
trombofilia	

trombofilia
Genéticas
Mutação do fator V de Leiden
Mutação G20210A do gene da protrombina
Deficiência de antitrombina III
Deficiência de proteína C
Deficiência de proteína S
Hiper-homocisteinemia
Adquiridas
Síndrome nefrótica
CIVD
Fibrilação atrial crônica
Vasculites sistêmicas
Endocardite infecciosa
Cardiopatias congênitas
Aterosclerose
Pós-operatório Pós-operatório
Estados de imobilidade

CIVD: coagulação intravascular disseminada.

ou anticardiolipina persistentemente em moderados/altos títulos. Os pacientes de baixo risco apresentam anticardiolipina persistentemente em baixos/moderados títulos isoladamente.

Os critérios diagnósticos para SAF foram revisados em 2006 e estão listados na Tabela 3.

-MRCM.indb 706 12/5/17 4:06 PM

Tabela 3 Critérios classificatórios para síndrome antifosfolípide

Critério clínico

Presença de pelo menos 1 evento clínico caracterizado como venoso, arterial ou vascular confirmado por imagem, Doppler ou por exame histopatológico, exceto trombose venosa superficial (Observação: o exame histopatológico deve ser

(Observação: o exame histopatológico deve si pobre em inflamação no vaso acometido)

Perdas fetais e/ou morbidade fetal

- ≥ 1 morte fetal não explicada em feto com ≥ 10 semanas de gestação morfologicamente normal
- ≥ 1 perda de feto prematuro < 34 semanas secundária a: pré-eclâmpsia grave, eclâmpsia ou insuficiência placentária ou
- ≥ 3 abortos espontâneos consecutivos sem explicação plausível com < 10 semanas, excluindo-se alterações hormonais e/ou anatômicas maternas e, ainda, alterações cromossômicas dos pais

Critério laboratorial (2 amostras separadas por 12 semanas)

- Presença de anticoagulante lúpico positivo por teste seguindo padrões internacionais ou
- Presença de anticardiolipina IgG ou IgM no plasma com níveis moderados a altos (> 40 GPL ou MPL) por imunoensaio enzimático ou
- Presença de antibeta2-glicoproteína I (IgM ou IgG) no plasma com títulos > percentil 99 a depender do kit do teste padronizado por imunoensaio enzimático

Síndrome antifosfolípide confirmada: presença de pelo menos 1 critério laboratorial + 1 critério clínico ou perda(s) fetal(is)/morbidade fetal.

TRATAMENTO

Pacientes que apresentam anticorpos positivos, mas sem qualquer evidência prévia de trombose, devem ser aconselhados a não usar medicações que possam estar relacionadas a estado de hipercoagulabilidade, como terapia de reposição hormonal ou contraceptivos. Ácido acetilsalicílico tem sido usado em doses baixas, mas sem respaldo em estudos científicos de grande porte.

Indivíduos com episódios agudos de trombose devem ser tratados com anticoagulação plena por período indeterminado, dado o alto risco de recorrência, 20% em 6 meses após a suspensão de anticoagulação. Os níveis de INR devem ser mantidos em 2-3. Pacientes com níveis de plaqueta > 50.000/mm³ podem também ser anticoagulados para manter os mesmos níveis de INR anteriormente descritos. O tratamento de escolha para a plaquetopenia na SAF é o glicocorticoide, no entanto, há relatos esporádicos de uso de dapsona, danazol, cloroquina, entre outros medicamentos sem muito respaldo na literatura. Em pacientes com SAF secundária a LES, hidroxicloroquina pode ser usada, de acordo com alguns estudos de coorte.

Para evento arterial ou recorrência de trombose venosa em vigência de anticoagulação, ainda há certa controvérsia na conduta, apesar da tendência da literatura em manter níveis mais altos de INR (3-4). No entanto, ainda há diversas opções para se tratar eventos arteriais únicos, existindo discordância entre autores. Assim, há quem advogue somente por terapia antiplaquetária ou associação de antiplaquetários e INR-alvo de 2-3. Até o momento, estão em curso três ensaios clínicos controlados e randomizados, na Espanha, Itália e Reino Unido, para avaliar o uso dos inibidores de trombina (p. ex., dabigatrana) e dos inibidores de fator Xa (p. ex., rivaroxabana). Para pacientes assintomáticos, mas com perfil sorológico de alto risco para trombose, pode-se usar antiagregação plaquetária.

As recomendações de tratamento do 13º Congresso Internacional de Anticorpos Antifosfolipídeos são:

- profilaxia primária com baixas doses de ácido acetilsalicílico em pacientes com SAF primário e anticorpos antifosfolipídeos positivos deve ser considerada para pacientes com alto risco de trombose, como usuários de reposição hormonal, entre outros;
- pacientes com LES e anticorpos antifosfolipídeos positivos devem fazer uso de ácido acetilsalicílico e hidroxicloroquina;
- INR de 2-3 como profilaxia secundária deve ser a meta para pacientes com trombose venosa prévia;
- profilaxia secundária para evento arterial deve ser feita com manutenção de INR de 3-4 ou 2-3 associado a ácido acetilsalicílico;
- pacientes com SAF primária e um único evento arterial cerebral (p. ex., AVC); baixos títulos de anticorpo antifosfolipídeos e fatores de risco modificáveis para trombose podem ser considerados para um tratamento antiagregante plaquetário;
- pacientes intolerantes ao cumarínico devem ser tratados com heparina de baixo peso molecular, hidroxicloroquina e estatinas;
- pacientes com trombose prévia e SAF devem receber anticoagulação indefinidamente;
- pacientes com um único evento de trombose venosa; baixos títulos de anticorpos antifosfolipídeos e um conhecido fator de risco podem ter um tratamento de 3-6 meses em alguns casos.

SAF GESTACIONAL

A presença de anticorpos antifosfolipídeos pode ser detectada em 1-5% das mulheres saudáveis e está relacionada a maior risco de complicações obstétricas. A complicação mais comum são as perdas fetais recorrentes, definidas como \geq 3 perdas de fetos morfologicamente normais com idade gestacional de até 10 semanas; nes-

-MRCM.indb 707 12/5/17 4:06 PM

sas mulheres, a prevalência do anticoagulante lúpico pode alcançar 5-20%.

Outras complicações comuns na SAF gestacional são a morte de fetos > 10 semanas de idade gestacional, a insuficiência placentária com risco de restrição de crescimento intrauterino e de parto prematuro e a doença hipertensiva específica da gestação (DHEG). Podem ocorrer, ainda, pré-eclâmpsia grave e síndrome HELLP.

A fisiopatologia das complicações obstétricas da SAF era descrita como secundária a episódios de trombose na vasculatura placentária, levando a infartos placentários. Estudos recentes, no entanto, têm mostrado que um número considerável de pacientes não apresenta sinais de trombose placentária, e sim sinais inflamatórios. Esse novo conhecimento tem levado a uma redefinição fisiopatológica para além da trombose, o que pode mudar o alvo de terapias futuras.

Entre os perfis sorológicos diferentes, há indícios de padrão de risco diferentes. A presença do anticoagulante lúpico teria maior correlação com perdas fetais antes da 24ª semana de gestação, principalmente naquelas mulheres que apresentam tripla positividade. A presença de anticardiolipina IgG e IgM em altos títulos também foi correlacionada com perdas fetais. Outros fatores de risco para um pior desfecho obstétrico foram a presença de lúpus concomitante, histórico de trombose anterior, tabagismo e fatores-gatilho, como sepse e cirurgias.

Com o manejo correto, a probabilidade de sucesso gestacional gira em torno de 70-80% contra 15% sem tratamento. Para tanto, são necessários cuidados desde a pré-concepção, com avaliação de perfis imunológicos e a pesquisa de contraindicações à gestação. Acompanhamento pré-natal mais frequente, controle rigoroso do surgimento de hipertensão e proteinúria são necessários. Avaliação Dopplerfluxométrica das artérias uterinas e umbilicais também tem sido recomendada.

As contraindicações à gestação para essas pacientes são:

- hipertensão pulmonar;
- insuficiência cardíaca;
- doença renal crônica (creatinina ≥ 3 mg/dL);
- complicações obstétricas anteriores graves a despeito do tratamento adequado;
 - evento cerebrovascular nos últimos 6 meses;
 - reagudização grave de LES nos últimos 6 meses.

Para o correto manejo da gestação, é necessária a subdivisão de acordo com a manifestação clínica. Naquelas pacientes com presença de antifosfolípides, mas sem complicações tromboembólicas ou obstétricas anteriores, não são recomendadas terapêuticas além dos cuidados citados anteriormente.

Nas pacientes com complicações obstétricas prévias, mas sem fenômenos tromboembólicos, a recomendação é utilizar aspirina em baixas doses associada com heparina não fracionada (5.000 UI, SC, a cada 12 horas) ou com doses profiláticas de heparinas de baixo peso molecular. No período pós-parto, há recomendação de se manter a anticoagulação profilática por pelo menos 4-6 semanas.

Nas pacientes com histórico de eventos tromboembólicos, a recomendação é de se manter anticoagulação plena com heparina não fracionada ou heparina de baixo peso molecular mais aspirina em baixa dose. Alguns estudos demonstram a possibilidade da permuta da heparina para varfarina após o 1° trimestre, com sua manutenção por até 36 semanas ou 2 semanas antes da data prevista para o parto. A anticoagulação deve ser reiniciada assim que possível no pós-parto e mantida por toda a vida.

SAF CATASTRÓFICA

A SAF catastrófica, também denominada síndrome de Asherson, é uma complicação rara da SAF que acomete aproximadamente 1% dos pacientes. Caracterizase por eventos predominantemente microvasculares que acometem ≥ 3 órgãos em um período curto. Os critérios classificatórios para SAF catastrófica são:

- evidência de envolvimento de 3 órgãos, aparelhos ou tecidos;
- 2. surgimento das manifestações em um período < 1 semana;
- 3. confirmação histopatológica de trombose de pequenos vasos em pelo menos 1 órgão ou tecido acometido:
- 4. confirmação laboratorial da presença de anticorpos antifosfolipídeos (LAC, aCL ou anti-B2GP1).

Assim, classifica-se a doença como:

- SAF catastrófica definida:
- presença dos 4 critérios;
- SAF catastrófica provável:
- presença dos critérios 1, 2 e 4;
- presença dos critérios 1, 3 e 4, com acometimento de um 3° sistema em > 1 semana e em < 1 mês, apesar da anticoagulação;
- presença dos 4 critérios, exceto pela não confirmação da presença dos anticorpos em testes subsequentes por morte do paciente;
- todos os 4 critérios, exceto pelo envolvimento apenas de 2 órgãos ou aparelhos.

A SAF catastrófica geralmente se manifesta após exposição a um fator-gatilho, sendo os mais comuns: infecções, retirada do anticoagulante, anticoagulação subtera-

-MRCM.indb 708 12/5/17 4:06 PM

pêutica, uso de medicações com efeito pró-trombótico, trauma, cirurgias, reagudizações renais do lúpus, neoplasias e complicações obstétricas. Essa exposição leva à ativação de células endoteliais, com produção de citocinas pró-inflamatórias, iniciando um processo descrito como "tempestade trombótica". Os trombos já formados perpetuariam a formação de trombina e a inibição da fibrinólise por ativação do PAI-1 com consumo dos anticoagulantes naturais como a proteína C.

Esse processo levaria a um quadro de lesão tecidual com manifestações diversas, associado a um quadro de síndrome de resposta inflamatória sistêmica (SIRS), indistinguível da sepse grave. Nos pacientes com SAF catastrófica, as manifestações mais comuns são as intraabdominais, torácicas e cerebrovasculares, decorrentes principalmente de oclusões microvasculares, sendo as manifestações em grandes vasos mais raras, o que diferencia esta condição da SAF clássica. Devem ser incluídas no diagnóstico diferencial de SAF catastrófica as microangiopatias trombóticas (púrpura trombocitopênica trombótica – PTT; síndrome hemolítico-urêmica – SHU; e trombocitopenia induzida por heparina).

Tratamento

O manejo da SAF catastrófica deve ser agressivo, a fim de se evitar o desfecho fatal. Atualmente, o manejo indicado baseia-se em anticoagulação parenteral para conter a cascata da coagulação, pulsoterapia com corticosteroide para controle da resposta inflamatória sistêmica, e uso de plasmaférese e/ou administração de imunoglobulina EV a fim de bloquear a resposta imunológica. Casos refratários podem se beneficiar da administração de rituximabe, eculizumabe, ciclofosfamida (quando em associação a LES) e defibrotide (composto de oligonucleotídeos com atividade anti-inflamatória). Em razão da gravidade desses pacientes, é necessário suporte de terapia intensiva, com manutenção de vias aéreas, controle hemodinâmico, hemodiálise, controle dos fatores-gatilho com tratamento agressivo de infecções e cuidados com instrumentação intravascular, na tentativa de evitar a formação de novos coágulos.

A taxa de mortalidade da SAF catastrófica sofreu grande redução nas últimas décadas, com o tratamento agressivo e suporte de terapia intensiva, mas ainda gira em torno de 30-40%. Fatores de pior prognóstico são idade > 36 anos, envolvimento pulmonar e renal, concomitância com LES ou fator antinuclear (FAN) positivo.

BIBLIOGRAFIA

Chighizola CB, Moia M, Meroni PL. New oral anticoagulants in thrombotic antiphospolipid syndrome. Lupus 2014;23:1279-82.

- Danowski A, Rego J, Kakehashi AM, et al. Diretrizes para o tratamento da síndrome do anticorpo antifosfolipídeo. Rev Bras Rheumatol 2013;53(2).
- Danza A, Ruiz-Irastorza G, Khamashta M. Antiphospholipid syndrome in obstetrics. Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol 2012;26:65-76.
- Erkan D, Espinoza G, Cervera R. Catastrophic antiphospholipid syndrome: updated diagnostic algorithms. Autoimmun Rev 2010;10(2):74-9.
- Erkan D, Harrison MJ, Levy R, Peterson M, Petri M, Sammaritano L, et al. Aspirin for primary thrombosis prevention in the antiphospholipid syndrome: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial in asymptomatic antiphospholipid antibody-positive individuals. Arthritis Rheum 2007;56:2382-91.
- Espinoza G, Berman H, Cervera R. Management of refractory cases of catastrophic antiphospholipid syndrome. Autoimmun Rev 2011; 10(11):664-8.
- Galarza-Maldonado C, Kourilovitch MR, Pérez-Fernández OM, Gaybor M, Cordero C, Cabrera S, et al. Obstetric antiphospholipid syndrome. Autoimmun Rev 2012;11:288-95.
- Gómez-Puerta JA, Martín H, Amigo MC, Aguirre MA, Camps MT, Cuadrado MJ, et al. Long-term follow-up in 128 patients with primary antiphospholipid syndrome: do they develop lupus? Medicine (Baltimore) 2005;84:225-30.
- Hochberg MC, Silman AJ, Smolen JS, Weinblatt ME, Weisman MH. Rheumatology. 5.ed. Philadelphia: Elsevier; 2011. p. 1351-9.
- Jesus GR, Santos FC, Oliveira CS, Mendes-Silva W, Jesus NR, Levy RA. Management of obstetric antiphospholipid syndrome. Curr Rheumatol Rep 2012;14:79-86.
- Khamashta M, Taraborelli M, Sciascia S, Tincani A. Antiphospholipid syndrome. Best Pract Res Clin Rheumatol 2016;30(1):138-48.
- Levine JS, Branch DW, Rauch J. The antiphospholipid syndrome. N Engl J Med 2002;346:752-63.
- Levine SR, Brey RL, Tiley BC, Thompson JL, Sacco RL, Sciacca RR, et al. APASS Investigators. Antiphospholipid antibodies and subsequent thrombo-occlusive events in patients with ischemic stroke. JAMA 2004;291(5):576-84.
- Levine SR, Salowich-Palm L, Sawaya KL, Perry M, Spencer HJ, Winkler HJ, et al. IgG anticardiolipin antibody titer > 40 GPL and the risk of subsequent thrombo-occlusive events and death. A prospective cohort study. Stroke 1997;28:1660-5.
- Lim W, Crowther MA, Eikelboom JW. Management of antiphospholipid antibody syndrome: a systematic review. JAMA 2006;295:1050-7.
- Martinuzzo ME, Forastiero RR, Carreras LO. Anti-β2glycoprotein antibodies: detection and association with thrombosis. Br J Haematol 1995:89:397-402.
- Miyakis S, Lockshin MD, Atsumi T, Branch DW, Brey RL, Cervera R, et al. International consensus statement on an update of the classification criteria for definite antiphospholipid syndrome (APS). J Thromb Haemost 2006;4:295-306.
- Ortega-Hernandez OD, Agmon-Levin N, Blank M, Asherson RA, Shoenfeld Y. The physiopathology of the catastrophic antiphospholipid (Asherson's) syndrome: compelling evidence. J Autoimmun 2009;32(1):1-6.
- Rand JH. The antiphospholipid syndrome. Ann Rev Med 2003;54:409-24. Ruiz-Irastorza G, Crowther M, Branch W, Khamashta MA. Antiphospholipid syndrome. Lancet 2010;376(9751):1498-509.
- Ruiz-Irastorza G, Cuadrado MJ, Ruiz-Arruza I, Brey R, Crowther M, Derksen R, et al. Evidence-based recommendations for the prevention and long-term management of thrombosis in antiphospholipid antibody-positive patients: report of a task force at the 13th International Congress on Antiphospholipid Antibodies. Lupus 2011;20:206-18.
- Sciascia S, Lopez-Pedreira C, Rocatello D, Cuadrado MJ. Catastrophic antiphospholipid syndrome (CAPS). Best Pract Res Clin Rheumatol 2012;26(4):535-41.

-MRCM.indb 709 12/5/17 4:06 PM

SEÇÃO 17

DOENÇAS HEMATOLÓGICAS

ELISABETTA SACHSIDA COLOMBO

156

ANEMIAS

Lívia Caroline Barbosa Mariano, Liliana Mitie Suganuma

DEFINIÇÃO

A anemia é uma situação clínica em que há redução da capacidade de oxigenação dos tecidos causada pela redução da massa de glóbulos vermelhos. Pode ser identificada pela mensuração de 3 variáveis: Hb (em g/dL), Ht (em %) e número de glóbulos vermelhos (em quantidade/mm³). Todas as variáveis utilizadas têm fatores que interferem potencialmente em sua acurácia, sendo a Hb a medida mais utilizada.

A OMS define anemia pelo nível de Hb a depender de sexo, idade e altitude (Tabela 1).

Tabela 1 Níveis de Hb que definem anemia, no nível do mar		
Grupo		Hb (g/dL)
Nascimento)	< 14
6 meses-1 a	ino	< 11
6-14 anos		< 12
Homens adu	ultos	< 13
Mulheres a	dultas	< 12
Mulheres gr	rávidas	<11

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas estão relacionados à adaptação dos sistemas cardiovascular e respiratório à redução da oferta de oxigênio. A intensidade do quadro clínico depende da velocidade de instalação da anemia, assim como da presença de comorbidades e da própria reserva funcional orgânica do paciente.

Nas anemias agudas, é frequente a presença de dispneia, palpitações, taquicardia, tontura e fadiga extrema. Quedas abruptas dos níveis de Hb e/ou do volume sanguíneo podem levar a angina e insuficiência cardíaca de alto débito (cor anêmico). Nas anemias crônicas, por sua vez, mesmo com níveis mais baixos de Hb, os pacientes podem apresentar-se assintomáticos ou oligossintomáticos.

Palidez é um sinal clássico de sua ocorrência, sendo mais bem avaliado nas mucosas da boca, conjuntiva, lábios e leito ungueal, embora vários fatores possam interferir na sua detecção.

Outros sinais e sintomas que auxiliam na suspeita etiológica da anemia são:

- anemias hemolíticas (p. ex., icterícia, esplenomegalia): urina avermelhada/escura em casos de destruição intravascular de glóbulos vermelhos (hemoglobinúria);
- anemias hemolíticas genéticas: úlceras de membros inferiores;
- anemias carenciais: glossite, despapilação da língua, queilite angular, unhas quebradiças, neuropatia periférica.

CLASSIFICAÇÃO DAS ANEMIAS

Para a abordagem diagnóstica das anemias, empregam-se 2 sistemas de classificação que são baseados em fisiopatologia e morfologia.

Classificação fisiopatológica

A classificação fisiopatológica baseia-se na contagem de reticulócitos, considerado um marcador da produção de eritrócitos. Os reticulócitos são hemácias mais jovens que ainda possuem restos de RNA que são evidenciados por coloração supravital. Essa contagem não é rotineiramente realizada junto com o hemograma, por isso deve ser solicitada especificamente.

A contagem de reticulócitos pode ser expressa como porcentagem ou como contagem absoluta (em mm³). Se expressa em porcentagem, e na presença de anemia, deve ser corrigida pelo número total de eritrócitos presentes, o que é feito pela multiplicação da contagem de reticulócitos pelo Ht dividido pelo Ht ajustado para idade e sexo (utiliza-se Ht = 40%, para fins práticos):

-MRCM.indb 710 12/5/17 4:06 PM

A baixa contagem de reticulócitos (reticulocitopenia, < 50.000/mm³ ou < 1%) indica falta de produção, que pode ser decorrente de acometimento medular (primário ou secundário), de ausência de fator estimulante (eritropoetina) ou de elementos essenciais para a eritropoese. Doenças inflamatórias, infecciosas e neoplásicas também podem reduzir a produção de eritrócitos.

O aumento da contagem de reticulócitos (reticulocitose, > 100.000/mm³ ou > 1,5%), por sua vez, indica excesso de destruição dos glóbulos vermelhos, com aumento compensatório da produção medular de reticulócitos. Trata-se de uma condição clássica das anemias hemolíticas, embora possa estar presente também na perda aguda de sangue.

Anemias hipoproliferativas (reticulócitos baixos)

- Anemia ferropriva.
- Anemia de doença crônica.
- Deficiência de vitamina B12.
- Deficiência de folato.
- Anemia da doenca renal.
- Efeito de drogas e toxinas.
- Anemias diseritropoéticas congênitas.
- Anemia sideroblástica.
- Insuficiência medular (aplasia de medula, aplasia pura de série vermelha, síndromes mielodisplásicas, infiltração de medula óssea).

Anemias hiperproliferativas (reticulócitos altos)

- Doença falciforme.
- Talassemias.
- Anemia hemolítica autoimune.
- Defeitos da membrana eritrocitária.
- Eritroenzimopatias.
- Hemólise mecânica (microangiopática).
- Hemólise por drogas/toxinas/infecções.
- Hemoglobinúria paroxística noturna.

Classificação morfológica

A classificação morfológica baseia-se na avaliação dos índices hematimétricos fornecidos no hemograma: volume corpuscular médio (VCM), Hb corpuscular média (HCM), concentração de Hb corpuscular média (CHCM) e red cell distribution width (RDW) – que mede o grau de variação no tamanho dos eritrócitos.

De acordo com o VCM, as anemias podem ser classificadas em macrocíticas, microcíticas ou normocíticas:

anemia macrocítica: definida como anemia com VCM > 100 fl, é dividida em 2 grandes grupos etiológicos: anemias megaloblásticas, causadas por deficiência de vitamina B12 e/ou ácido fólico, e não megaloblásticas, decorrentes de reticulocitose (reticulócitos têm tamanho maior que as hemácias maduras), como se observa nas anemias hemolíticas, ou de doenças medulares primárias, como síndromes mielodisplásicas, aplasia de medula óssea e aplasia pura de série vermelha. Macrocitose isolada (sem anemia) pode preceder anemia perniciosa ou, ainda, ser secundária a alcoolismo, quimioterapia, hipotireoidismo e hepatopatias;

- anemia microcítica: definida como anemia com VCM < 80 fl, geralmente é secundária a um defeito de síntese de Hb. A deficiência de ferro é a causa mais comum de anemia microcítica e hipocrômica. As talassemias, doenças genéticas em que há diminuição de síntese de uma das cadeias globínicas da Hb, são o principal diagnóstico diferencial nesse grupo. Outras condições com tais características são alguns casos de anemia de doença crônica e as anemias sideroblásticas, que são defeitos na síntese do grupo heme;
- anemia normocítica: definida como anemia com VCM dentro dos limites da normalidade, entre 80-100 fl, não apresenta uma linha etiológica única e deve ser abordada avaliando-se se a resposta medular é adequada. Desse modo, o raciocínio deve partir das condições de hipo ou hiperproliferação medular, por meio da determinação dos reticulócitos e da exclusão de doenças sistêmicas que podem cursar com anemia normocítica (anemia de doença crônica, hipotireoidismo, insuficiência renal, hepatopatias). A avaliação de medula óssea pode ser necessária (mielograma) se essa avaliação inicial não definir a causa da anemia.

DIAGNÓSTICO

Dados de anamnese e exame físico são importantes para direcionar a investigação. A avaliação laboratorial inicia-se com hemograma completo (Hb e índices hematimétricos), contagem de reticulócitos e avaliação da lâmina de sangue periférico (morfologia das células). Os exames seguintes direcionam a investigação da etiologia a depender da hipótese levantada a partir da anamnese, do exame físico e da avaliação laboratorial iniciais.

Se a anemia não for isolada e estiver associada com anormalidades nas outras séries (leucócitos e plaquetas), de modo geral, indica-se avaliação da medula óssea mais precoce (mielograma e/ou biópsia de medula óssea), pois a probabilidade de se tratar de doença primária de medula é maior. Na suspeita de hemólise, deve-se avaliar DHL, bilirrubina indireta e haptoglobina. Na suspeita de ferropenia, avaliam-se os níveis séricos de ferro, ferritina, transferrina e saturação de transferrina, e a capacidade total de ligação ao ferro. A realização de mielograma com coloração pelo azul da Prússia (coloração de Perls) é o padrão-ouro para avaliação da ferropenia.

-MRCM.indb 711 12/5/17 4:06 PM

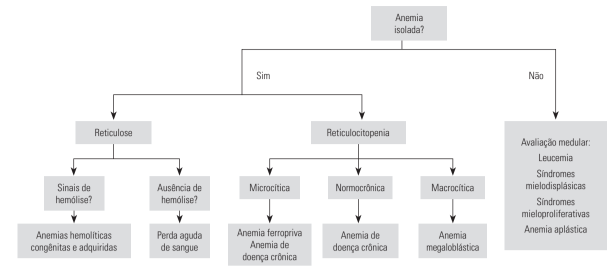


Figura 1 Algoritmo de investigação de anemia.

ANEMIAS CARENCIAIS

ANEMIA FERROPRIVA

A anemia ferropriva – ou ferropenia – é a deficiência nutricional mais comum no planeta. Ocorre principalmente em mulheres na 3ª e na 4ª décadas de vida. Um período longo de balanço negativo de ferro é o mecanismo fisiopatológico mais frequente.

A deficiência de ferro pode ser decorrente do aumento das necessidades de ferro, como nos casos de:

- gestação;
- lactação;
- hemorragia (tratos gastrointestinal e geniturinário e sistema respiratório).

Pode, ainda, ser decorrente de um suprimento inadequado de ferro, p. ex., quando houver:

- déficit de dieta;
- alterações de absorção;
- má absorção intestinal;
- gastrectomia;
- gastrite atrófica;
- distúrbios do transporte de ferro;
- doença celíaca.

A sintomatologia da doença é insidiosa, gerando uma grande tolerância do indivíduo à anemia. Fadiga é um sinal inespecífico, mas presente mesmo nos casos de ferropenia sem anemia. Irritabilidade, palpitações, cefaleia, dispneia e tontura também podem estar presentes. A perversão do apetite, também chamada de pica (vontade de mastigar gelo, arroz/macarrão crus, farinhas/terra) é um sintoma característico.

Dentre os sinais presentes, são mais sugestivos a presença de papilas filiformes, queilite angular e alterações ungueais como estrias longitudinais e unha em colher.

A identificação de anemia microcítica e hipocrômica com reticulocitócitos baixos deve iniciar o diagnóstico.

A ferropenia inicia-se com a depleção dos estoques de ferro (diminuição da ferritina), levando a aumento da capacidade total de ligação do ferro, seguido por redução da saturação de transferrina, aumentos dos receptores de transferrina, microcitose por eritropoese deficiente de ferro e, por fim, presença de anemia com redução da taxa de Hb.

É de extrema importância a investigação da causa de perdas de sangue ou de diminuição de suprimento de ferro após o diagnóstico de anemia ferropriva.

O tratamento baseia-se na reposição de ferro e na reversão da causa de base.

A reposição de ferro VO é a forma preferível de tratamento na maioria das situações pois apresenta menor custo e menor risco de efeitos adversos graves. O principal composto disponível é o sulfato ferroso, que contém 40 mg de ferro elementar por drágea. A reposição deve ser iniciada na dose de 120-180 mg de ferro elementar por dia dividido em 2-3 tomadas. Os principais efeitos colaterais ocorrem no trato gastrointestinal, p. ex., constipação, fezes escurecidas, náusea, diarreia, pirose e dor epigástrica. A tomada durante ou após as refeições, apesar de diminuir sua absorção, pode ser vantajosa por melhorar a tolerância e a aderência do paciente. Outros sais de ferro disponíveis para reposição VO são ferro polimaltose e ferro aminoquelado (não disponíveis na rede pública de saúde).

Com reposição adequada, a cada 3 semanas, espera-se aumento de 2 g/dL de Hb. Após correção da Hb, deve-

12/5/17 4:06 PM

-se manter a reposição por 3-6 meses, a depender da causa de base, para adequada correção dos estoques de ferro.

A utilização de outras vias de administração, como EV e IM, deve ser considerada em situações específicas, como intolerância à medicação oral, necessidade de reposição rápida por perda intensa, doenças do trato gastrointestinal, cujos sintomas podem ser agravados pela administração VO, e a doença renal crônica dialítica.

A dose parenteral é calculada com base no nível de anemia e no peso corporal:

Fe elementar a ser reposto
$$= \begin{pmatrix} Hb- & -Hb \\ -alvo & atual \end{pmatrix} \times \begin{pmatrix} peso \\ corporal \end{pmatrix} \times 3$$

ANEMIAS MEGALOBLÁSTICAS

As anemias megaloblásticas são caracterizadas por alterações morfológicas peculiares na medula óssea decorrentes de retardo na síntese de DNA, como células de grande tamanho e com cromatina fragmentada.

As principais causas são deficiências de vitamina B12 (cobalamina) e de ácido fólico – ambos participam em vias metabólicas de síntese de nucleotídeos e de metilação do DNA.

A deficiência de vitamina B12 pode ser secundária a:

- deficiência nutricional: causa mais rara, ocorre principalmente em vegetarianos estritos e em casos de extrema pobreza;
- diminuição de secreção ácida gástrica: nos casos de cirurgia gástrica prévia e gastrite atrófica, há menor liberação de cobalamina dos alimentos;
- deficiência de fator intrínseco: pode ocorrer por gastrectomia prévia, gastrite crônica imune (anemia perniciosa) ou pela ingestão de substâncias cáusticas;
- insuficiência pancreática: enzimas pancreáticas e pH alcalino são responsáveis pela dissociação da cobalamina da haptocorrina (proteína R) no duodeno, para posterior ligação com o fator intrínseco;
- síndrome de Zollinger-Ellison: o pH mais ácido leva à inibição da protease pancreática e disfunção na formação do complexo cobalamina-fator intrínseco;
- disfunções/ressecções do íleo distal, onde ocorre absorção do complexo cobalamina-fator intrínseco;
- medicações como metformina, cloreto de potássio de liberação lenta, colestiramina, colchicina e neomicina podem alterar o transporte de cobalamina.

A deficiência de ácido fólico, por sua vez, pode ser secundária a:

 deficiência nutricional: quantidades insuficientes de fontes de ácido fólico;

- aumento da demanda fisiológica: gestação e lactação, anemias hemolíticas crônicas;
- aumento das perdas: doenças esfoliativas de pele e diálise crônica;
- doenças do intestino delgado e menor absorção: doença celíaca e espru tropical;
 - abuso de álcool;
- medicamentos: trimetoprima, pirimetamina, metotrexato, contraceptivos orais, anticonvulsivantes, sulfassalazina.

O quadro clínico caracteriza-se por sintomas de anemia crônica. Na deficiência de vitamina B12, pode haver comprometimento do estado geral com perda de peso, atrofia de papilas linguais e sintomas neurológicos. A presença de sintomas neurológicos pode ocorrer na ausência de quadro hematológico, sendo as alterações sensoriais as mais comuns e precoces. Alterações de marcha, fraqueza muscular e até alterações psiquiátricas podem ocorrer.

A presença de distúrbios imunes (p. ex., vitiligo, hipotireoidismo) pode estar associada aos quadros de anemia perniciosa. Além disso, pode haver deficiência de ferro secundária ao déficit de secreção de ácido clorídrico nos casos de gastrite atrófica.

A suspeita diagnóstica inicia-se com a presença de anemia macrocítica com reticulócitos baixos, acompanhada ou não de alterações nas outras séries do hemograma, como leucopenia e plaquetopenia, porque o defeito de síntese de DNA não se restringe à série vermelha.

A avaliação do sangue periférico permite a identificação de alterações morfológicas características como a hipersegmentação de neutrófilos e macro-ovalócitos (hemácias de grande tamanho).

Ocorre aumento dos níveis de bilirrubina indireta e DHL como consequência da eritropoese ineficaz, decorrente do defeito de síntese de DNA e morte precoce dos precursores vermelhos ainda na medula óssea. A elevação de DHL é marcante na doença. A presença de reticulócitos baixos diferencia essa condição de anemias hemolíticas.

Dosagens séricas de vitamina B12 e ácido fólico reduzidas confirmam o diagnóstico na maioria dos casos. Deve-se lembrar da existência de condições que interferem na mensuração de vitamina B12, como:

- situações que cursam com níveis falsamente diminuídos: deficiência de folato, mieloma múltiplo, esclerose múltipla, HIV, gestação, uso de anticoncepcional oral e medicações com ação antifolato;
- situações que cursam com níveis falsamente elevados: insuficiência renal, leucemia mieloide crônica,

-MRCM.indb 713 12/5/17 4:06 PM

leucemia promielocítica aguda, reação leucemoide e câncer metastático.

As altas dosagens dos metabólitos homocisteína e ácido metilmalônico (MMA) são consideradas padrão de referência, mas pelo alto custo não são muito utilizadas na prática clínica. Estão elevadas nas anemias megaloblásticas, sendo o MMA específico para a deficiência de cobalamina. A dosagem de homocisteína é mais acessível, mas alguns fatores interferem em sua realização e devem ser considerados, como insuficiência renal, abuso de álcool, deficiência de vitamina B6 e hipotireoidismo.

O teste de Schiling pode auxiliar a identificação de má absorção de vitamina B12 e anemia perniciosa, no entanto, é pouco utilizado atualmente por conta de sua complexidade. As altas dosagens de autoanticorpos como antifator intrínseco e anticélulas parietais são encontradas em 50-90% dos pacientes.

Endoscopia digestiva alta com biópsia da mucosa gástrica pode definir o diagnóstico de gastrite atrófica e deve ser realizada periodicamente para exclusão/screening de neoplasia nesses pacientes.

O tratamento das anemias megaloblásticas baseia-se na correção da deficiência e no tratamento, quando possível, do distúrbio de base. A reposição de vitamina B12, por causa da limitação de estudos, é feita por via parenteral (IM) na posologia de 1.000 mcg/semana, por 4 semanas, seguida de reposição mensal. É possível espaçar as doses de acordo com as dosagens séricas. A reposição VO é mantida como exceção, pois depende de difusão passiva independente da ligação com fator intrínseco, e é utilizada nos casos de alterações da hemostasia que contraindiquem o seu uso IM. A dose recomendada varia de 500-2.000 mcg/dia. A reposição de ácido fólico, por sua vez, é realizada VO na dose de 1 mg/dia, com a duração a depender da doença de base.

ANEMIAS HEMOLÍTICAS

As anemias hemolíticas caracterizam-se por situações de destruição periférica de eritrócitos acompanhadas de compensação medular (aumento de reticulócitos). Tais características são evidenciadas por alterações laboratoriais que provocam variações do quadro clínico de acordo com a etiologia e as condições associadas.

A destruição dos eritrócitos é observada pelo aumento dos níveis de bilirrubina indireta, pela elevação da DHL (enzima liberada pelo eritrócito) e pela redução da haptoglobina (proteína que se liga à Hb livre no plasma).

Os achados de hemoglobinemia (Hb livre no plasma), hemoglobinúria (Hb livre na urina) e hemossiderinúria (hemossiderina nas células tubulares renais presen-

tes no centrifugado de amostra de urina) estão presentes quando há destruição intravascular dos eritrócitos.

Existem diversas formas de classificação das anemias hemolíticas, sendo a divisão mais útil aquela que as diferencia entre defeitos intrínsecos dos eritrócitos – em sua maioria, hereditários –, e defeitos extrínsecos dos eritrócitos – em sua maioria, adquiridos. A exceção a essa classificação é a hemoglobinúria paroxística noturna, um defeito intrínseco adquirido do eritrócito.

A Figura 2 mostra as causas das anemias hemolíticas.

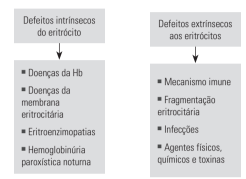


Figura 2 Causas das anemias hemolíticas.

Anemias hemolíticas hereditárias

As anemias hemolíticas hereditárias são classificadas de acordo com o defeito intrínseco do eritrócito. Podem ser:

- defeitos da membrana eritrocitária: esferocitose hereditária, eliptocitose hereditária e estomatocitose hereditária:
- eritroenzimopatias: deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase (G6PD), deficiência de piruvatoquinase (PK);
- defeitos da Hb: doenças falciformes e síndromes talassêmicas.

O quadro clínico dessas doenças apresenta-se com grau variável de anemia, a depender da doença de base. A icterícia pode ser crônica ou agudizada nas crises de hemólise. Estão presentes esplenomegalia (à exceção da anemia falciforme, que cursa com autoesplenectomia por infartos esplênicos), colelitíase e complicações associadas, como úlceras de membros inferiores e anormalidades esqueléticas.

Defeitos da membrana eritrocitária

Os defeitos da membrana eritrocitária são decorrentes de anormalidades nas interações entre as proteínas de citoesqueleto (esferocitose e eliptocitose) e de anor-

malidades nos mecanismos de regulação de volume celular (estomatocitose):

- a esferocitose hereditária é uma doença caracterizada por anemia leve a moderada, icterícia intermitente e esplenomegalia. A herança é autossômica dominante em 75% dos casos. A anormalidade é encontrada nas interacões verticais das proteínas da membrana eritrocitária. A instabilidade arquitetural leva à perda de porções da membrana, o que ocorre principalmente no baço, levando à formação dos esferócitos (hemácias que perdem o formato discoide e adquirem formato esférico). Na avaliação laboratorial, graus variáveis de anemia com aumento da concentração de Hb corpuscular média, reticulocitose, hiperbilirrubinemia e aumento de DHL estão presentes. A fragilidade osmótica está aumentada. A suplementação de folato está indicada em todos os casos. A esplenectomia está indicada nos casos de anemia significativa, assim como na presença de litíase biliar, que denota componente hemolítico marcante. O diagnóstico diferencial mais importante é com a anemia hemolítica autoimune, que pode apresentar esferócitos; no caso da esferocitose hereditária, o teste de Coombs direto será negativo;
- a eliptocitose hereditária representa um grupo de doenças caracterizadas pela presença de eliptócitos no sangue periférico, causada por anormalidades nas interações horizontais da membrana eritrocitária. A avaliação do esfregaço de sangue periférico é essencial para suspeita diagnóstica. O tratamento não é necessário na maioria dos casos, sendo indicada a suplementação de ácido fólico e a esplenectomia, que deve ser realizada nos casos de anemia com hemólise crônica;
- a estomatocitose hereditária representa um grupo de doenças raras com alterações nos mecanismos de regulação do volume celular. A avaliação laboratorial é caracterizada por anemia leve, macrocitose, reticulocitose e sobrecarga de ferro. O estudo de deformabilidade de acordo com o gradiente osmótico é uma das avaliações possíveis para o diagnóstico. A anemia, muitas vezes, não precisa de tratamento específico, sendo necessário, em alguns casos, tratar somente a sobrecarga de ferro com quelantes.

Eritroenzimopatias

Os eritrócitos são células anucleadas que possuem diversas enzimas para produção de energia e proteção contra danos oxidativos.

Entre os defeitos enzimáticos de relevância clínica, os mais importantes são:

a deficiência de G6PD é a doença metabólica eritrocitária mais comum e causa perda dos mecanismos de proteção aos danos oxidativos. A herança é ligada ao

- X. O quadro clínico é uma anemia hemolítica ocasional, aguda, precipitada por infecções ou drogas. Entre as drogas desencadeantes, encontram-se: sulfas, antibióticos, antimaláricos e analgésicos. O curso é autolimitado, devendo-se tratar os quadros infecciosos e suspender as drogas desencadeantes;
- a deficiência de PK causa menor produção de energia pela célula, levando ao encurtamento da vida média dos eritrócitos. O quadro clínico varia de hemólise neonatal grave a quadro de hemólise compensada. O tratamento é baseado em suporte transfusional na infância com posterior quelação de ferro, esplenectomia e suplementação com ácido fólico.

Hemoglobinopatias

As hemoglobinopatias podem ser decorrentes de alterações estruturais na molécula da Hb, no caso da doença falciforme, ou de defeito de síntese das cadeias globínicas, na talassemia.

Doença falciforme

Engloba um grupo de doenças caracterizadas clinicamente por anemia hemolítica crônica com fenômenos vaso-oclusivos, vasculopatia e lesão orgânica. Representa uma das doenças genéticas graves mais comuns e deve-se à presença da Hb S em homozigose ou dupla heterozigose.

A Hb S é formada a partir de uma mutação que leva à troca do 6° aminoácido da cadeia de globina beta de ácido glutâmico por valina. A Hb S tem solubilidade diminuída nos estados desoxigenados, o que leva à sua polimerização. Diversos fatores modulam esse evento, como a concentração de Hb S, hipóxia, acidose e a quantidade de Hb fetal.

A polimerização altera profundamente as propriedades da membrana das hemácias, levando aos fenômenos de obstrução microvascular (vaso-oclusivos), assim como a sua destruição precoce (hemólise).

A vaso-oclusão causa infartos no baço precocemente, sendo que a grande maioria dos pacientes se torna autoesplenectomizada (asplênica) na 1ª década de vida. Isso os torna mais suscetíveis às infecções por bactérias encapsuladas.

A anemia falciforme é a presença da Hb S em homozigose. A existência de Hb S com outros defeitos da Hb (p. ex., Hb C, betatalassemia) compõe o grupo das doenças falciformes (dupla heterozigose). O traço S (heterozigose simples) não é considerado doença falciforme.

As manifestações clínicas são compostas por graus variáveis de anemia hemolítica e fenômenos vaso-oclu-

-MRCM.indb 715 12/5/17 4:06 PM

sivos. As complicações secundárias a esses 2 tipos de manifestações clínicas são divididas em agudas e crônicas:

- agudas: crises dolorosas, síndrome torácica aguda, sequestro esplênico, AVC, crise aplástica e priapismo;
- crônicas: úlceras de perna, colecistopatia crônica calculosa, doença renal crônica, hipertensão pulmonar, retinopatia proliferativa, insuficiência cardíaca congestiva, necrose isquêmica da cabeça do fêmur, sobrecarga de ferro e osteomielite.

Na avaliação laboratorial, encontra-se anemia moderada, que pode ser normocítica ou microcítica (a depender do subtipo), associada a reticulocitose. Pode haver leucocitose e plaquetose. Sinais de hemólise como aumento de DHL e bilirrubina indireta e redução de haptoglobina estão presentes.

O esfregaço de sangue periférico traz informações importantes na suspeita diagnóstica, podendo identificar os seus subtipos pelas alterações morfológicas: hemácias falcizadas, hemácias em alvo (hemoglobinopatia SC) e hemácias microcíticas (S-betatalassemia).

O diagnóstico é confirmado com a eletroforese de Hb.

A principal manifestação da doença é a crise dolorosa, causada pela isquemia tecidual decorrente do fenômeno vaso-oclusivo. Além do tratamento com analgésicos, inclusive opioides, a depender da intensidade da dor, a abordagem envolve identificação e tratamento precoces de possíveis deflagradores (p. ex., infecções), hidratação parenteral cuidadosa (a fim de evitar sobrecarga volêmica), fisioterapia respiratória e monitorização rigorosa, a fim de evitar sedação excessiva com a medicação opioide e consequente hipóxia.

Profilaxia antitrombótica farmacológica é indicada nos pacientes internados. A hidroxiureia é utilizada na profilaxia de crises dolorosas e em situações como síndrome torácica aguda grave prévia.

O suporte transfusional é realizado nas crises associadas à piora da anemia com sintomas, e como profilaxia de complicações em situações como AVC e síndrome torácica aguda. Deve-se evitar atingir níveis > 10-11 g/dL por causa da hiperviscosidade sanguínea desses pacientes. Em alguns casos, pode ser necessária conduta transfusional específica (como eritrocitaférese/transfusões de troca), sendo indicado acompanhamento conjunto com a equipe de hematologia e hemoterapia.

O limiar para início de antibioticoterapia deve ser menor do que o da população geral, pois se trata de pacientes imunodeprimidos pela asplenia.

O tratamento da doença falciforme é composto por suporte clínico e específico para as complicações agudas e crônicas. O único tratamento curativo é o transplante de medula óssea, porém este procedimento está associado a alta morbimortalidade. Na infância, preconiza-se a vacinação contra pneumococo e *Haemophilus*, além da profilaxia com penicilina. A vacinação anual para influenza também é indicada.

Talassemias

As talassemias são doenças caracterizadas pela diminuição ou pela ausência da síntese de ≥ 1 cadeias globínicas da Hb. São consideradas as doenças genéticas mais comuns do mundo, e sua distribuição correlaciona-se com seu subtipo.

Há 3 modos de se classificar esse grupo de doença:

- classificação clínica: de acordo com a gravidade das manifestações, elas podem ser classificadas em *major*, intermédia, *minor* e portador assintomático;
- genética: de acordo com os genes alterados e o grau de produção da cadeia globínica;
- molecular: de acordo com o tipo de defeito, p. ex., mutação ou deleção.

O desequilíbrio da produção das cadeias globínicas (a cadeia excedente acumula-se e lesa a membrana celular) e a síntese diminuída de Hb geram as características da doença: anemia microcítica e hipocrômica, reticulocitose, sinais de hemólise e eritropoese ineficaz, expansão medular com hematopoese extramedular (massas constituídas de medula óssea habitualmente em localização paravertebral) e sobrecarga de ferro nos casos mais graves.

Nas alfatalassemias, a maioria dos indivíduos é portadora das formas mais brandas da doença. Apresentam 4 formas clínicas:

- hidropsia fetal por Hb Bart's: a ausência de produção de cadeias alfa leva à formação do tetrâmetro de globina gama (Hb Bart's), que gera um quadro de hidropsia fetal com óbito logo após o nascimento. Trata-se de um espectro da doença mais visto no Sudeste Asiático;
- doença da Hb H: caracterizada por anemia e esplenomegalia, apresenta grande variabilidade clínica. O diagnóstico é feito por análise do sangue periférico, em que é possível a identificação da Hb H (tetrâmero de cadeia beta) pela coloração azul cresil brilhante e pela eletroforese de Hb. O tratamento baseia-se na suplementação de ácido fólico, em evitar drogas oxidantes que possam agravar a hemólise e, mais raramente, em esplenectomia, reservada para os casos de hiperesplenismo;
- traço alfatalassêmico: a redução da síntese de cadeias alfa gera quadro com anemia leve ou ausente, marcada por microcitose. O diagnóstico só é confirmado por

-MRCM.indb 716 12/5/17 4:06 PM

biologia molecular, uma vez que a quantidade de Hb H é pequena para sua identificação na eletroforese de Hb;

 portador silencioso: a deleção de um único gene alfa não gera alterações clínicas e hematológicas.

As betatalassemias, por sua vez, são classificadas de acordo com as manifestações clínicas:

- betatalassemia *major*: forma mais grave da doença que se manifesta desde o nascimento com anemia microcítica e hipocrômica com eritroblastos circulantes. Na ausência do tratamento, a criança desenvolve anemia, esplenomegalia, alterações esqueléticas relacionadas à expansão medular e sobrecarga de ferro. O tratamento baseia-se em terapia transfusional e quelação de ferro agressiva. O transplante de medula óssea é o único tratamento curativo, e a doença tem sido alvo de estudos para terapia gênica;
- betatalassemia intermédia: anemia hemolítica de graus variáveis com amplo espectro de manifestações clínicas, que variam de quadros semelhantes à betatalassemia *major* a achados estritamente laboratoriais. Não há necessidade de terapia transfusional contínua, podendo ser necessária em algumas situações. A terapêutica com hidroxiureia tem beneficiado alguns pacientes;
- betatalassemia *minor*: condição assintomática da doença, apresenta níveis leves de anemia (Hb > 10 g/dL). Há presença de diversas alterações morfológicas no esfregaço de sangue periférico, como anisocitose, hipocromia, microcitose, poiquilocitose e hemácias em alvo. O diagnóstico é feito com aumento de HbA2 na eletroforese de Hb. Não necessita de tratamento.

Anemias hemolíticas adquiridas

As anemias hemolíticas adquiridas são situações importantes e que requerem uma avaliação global do paciente.

Anemias hemolíticas autoimunes

As anemias hemolíticas autoimunes (AHAI) são doenças incomuns, caracterizadas pela presença de sinais de destruição de eritrócitos causada por autoanticorpos dirigidos aos antígenos eritrocitários. Os anticorpos podem ser das classes IgG, IgM e IgA (mais raramente).

São classificadas de acordo com a sensibilidade térmica do anticorpo em: anemias hemolíticas a quente (reagem mais fortemente a 37°C), anemias hemolíticas a frio ou doença das crioaglutininas (reagem mais fortemente a 4°C) e anemias hemolíticas do tipo misto, que apresentam os 2 tipos de anticorpos.

O diagnóstico é realizado pela evidência laboratorial de anemia com sinais de hemólise e pelo teste de an-

tiglobulina humana direto positivo - também chamado de Coombs direto -, que identifica a existência de anticorpos ligados à membrana do eritrócito. Uma 2ª etapa do exame, a eluição, identifica os anticorpos ao expô-los a um painel de hemácias conhecidas.

Um teste de antiglobulina humana direto positivo na ausência de sinais de anemia hemolítica não costuma ter significado clínico.

São subclassificadas em primária ou secundária, uma vez que diversas condições clínicas podem estar associadas ao quadro hemolítico.

Anemias hemolíticas a quente

Correspondem a 70% dos casos, sendo a presença de causas secundárias observada em 55% dos casos. Entre essas causas secundárias, estão doenças autoimunes, doenças linfoproliferativas, imunodeficiências, hepatite C e neoplasias.

A apresentação clínica pode ser súbita ou insidiosa, com sintomas de anemia e, por vezes, também da causa de base. Pode-se encontrar hepatoesplenomegalia em 30-50% dos casos. Plaquetopenia imune pode ocorrer antes, durante ou após o quadro hemolítico, caracterizando a síndrome de Evans.

O diagnóstico é feito com a evidência de anemia normo ou macrocítica, com reticulocitose, elevação de bilirrubina indireta e DHL, redução de haptoglobina e teste de antiglobulina direta que identifica IgG. A avaliação do esfregaço de sangue periférico mostra macrocitose, esferócitos e policromasia.

O tratamento de 1ª escolha é com corticosteroides. Podem ser administrados VO (prednisona, 40 mg/m²) ou EV (em pulso de 3 dias) seguida de dose VO. Atingem resposta em 80-90% dos casos. A terapia de 2ª linha pode ser a esplenectomia ou outros agentes imunossupressores como azatioprina e ciclofosfamida. Os casos refratários podem ser responsivos a imunoglobulina em altas doses, ciclofosfamida EV, micofenolato de mofetila e rituximabe.

Deve-se evitar a transfusão sanguínea se o quadro clínico permitir, por causa da dificuldade de realização dos testes imuno-hematológicos para encontro de bolsas compatíveis pela presença dos anticorpos. No entanto, em casos de franca ou iminente instabilidade clínica, a transfusão não deve ser protelada.

Anemias hemolíticas a frio

As anemias hemolíticas a frio possuem 2 formas de apresentação:

 doença primária das crioaglutininas: caracteriza--se pela presença de anticorpo IgM com especificidade para

-MRCM.indb 717 12/5/17 4:06 PM

antígenos de alta frequência. O quadro clínico é variável de acordo com a amplitude térmica. Os casos agudos estão associados à infecção por *Mycoplasma pneumoniae*. São causas secundárias: macroglobulinemia de Waldenström, leucemia linfoide crônica, mieloma múltiplo, HIV, endocardite e doenças autoimunes. O tratamento tem por base evitar a exposição ao frio. Há pouca resposta com corticosteroides e não há indicação de esplenectomia. Drogas como clorambucil e ciclofosfamida podem ser utilizadas. Rituximabe tem mostrado excelentes resultados;

- hemoglobinúria paroxística ao frio: caracteriza-se por hemólise aguda após exposição ao frio com hemoglobinúria. É causada por anticorpo IgG que se liga ao eritrócito a 4°C e o lisa por ativação do complemento a 37°C (anticorpo Donath-Landsteiner). O diagnóstico laboratorial pode ser difícil, e o quadro é classicamente associado à sífilis e às infecções virais da infância. O tratamento restringe-se a evitar a exposição ao frio nos casos de infecções virais e no tratamento da sífilis.
- Anemias hemolíticas autoimunes por drogas

As anemias hemolíticas autoimunes por drogas decorrem de 3 mecanismos:

- adsorção: ocorre por anticorpos contra o medicamento quando este está ligado ao eritrócito. É o caso da penicilina, da cefalotina e da cefotaxima;
- neoantígenos: ocorre a formação de neoantígenos pela ação do fármaco nos componentes da membrana eritrocitária, pode levar a um quadro agudo e grave;
- modificação fármaco-induzida: ocorre modificação da membrana dos eritrócitos, que pode levar a formação de autoanticorpos e causar um quadro indistinguível de anemia hemolítica autoimune por anticorpos quentes. Pode ocorrer com alfametildopa, diclofenaco, ibuprofeno e procainamida.

O tratamento inicial é a suspensão da droga. Por vezes, imunossupressores são necessários.

Anemias hemolíticas não imunes

Anemia hemolítica não imune pode ocorrer por dano ao eritrócito causado por agentes infecciosos, substâncias químicas, estresse mecânico e alterações metabólicas:

- são exemplos de doenças infecciosas que causam hemólise com mecanismo não imune: malária, babesiose, leishmaniose visceral, tripanossomíase, bartonelose, sepse por *Clostridium perfringens* e outras infecções bacterianas:
- as substâncias químicas que, por sua vez, podem desencadear hemólise são divididas em drogas oxidativas ou não. Dentre as drogas oxidativas estão: sulfona-

midas, sulfonas, nitrofurantoína, fenazopiridina, cisplatina, fenol, cresol, nitratos e cloratos. Cobre e arsina podem causar hemólise não oxidativa;

- venenos de aranhas e cobras, assim como picadas de algumas espécies de abelhas, também podem cursar com quadro de anemia hemolítica;
- queimaduras extensas também podem causar hemólise por efeitos diretos do calor nos eritrócitos.
- traumas sofridos pelos eritrócitos na circulação podem gerar um padrão de hemólise caracterizado por fragmentação celular e hemólise intravascular. Pode ocorrer por anormalidades vasculares, coagulação intravascular disseminada, doenças de pequenos vasos e hipertensão maligna. São caracterizadas por plaquetopenia, reticulocitose e aumento de DHL; na avaliação do esfregaço de sangue periférico, encontram-se esquizócitos (fragmentos de eritrócitos);
- anormalidades cardíacas e de grandes vasos podem cursar com hemólise decorrente da fragmentação por turbilhonamento. São elas: doenças da valva aórtica, válvulas sintéticas, reparos intracardíacos e coarctação de aorta. Até 25% dos casos podem evoluir com hemólise clinicamente significativa;
- a doença de pequenos vasos que cursa com hemólise intravascular é conhecida como anemia hemolítica microangiopática. Nessa categoria estão as microangiopatias trombóticas que apresentam uma síndrome clínica similar: púrpura trombocitopênica trombótica, síndrome hemolítico-urêmica, síndrome HELLP e quadros associados às neoplasias e aos transplantes.

Hemoglobinúria paroxística noturna

A hemoglobinúria paroxística noturna é uma doença rara causada por alteração clonal adquirida da célula precursora hematopoética que cursa com graus variáveis de hemólise intravascular, fenômenos trombóticos e graus variáveis de falência medular.

A mutação do gene PIG-A causa a ausência da proteína glicosilfosfatidilglicana (GPI), uma âncora que liga diversas moléculas à membrana celular. As manifestações clínicas estão relacionadas à falta das moléculas presas pela GPI na superfície dos eritrócitos, dentre elas os inibidores de lise pelo complemento, CD55 e CD59.

O diagnóstico deve ser suspeitado diante de anemias hemolíticas com sinais de hemólise intravascular (DHL muito elevado, hemoglobinúria), de tromboses venosas atípicas (principalmente abdominais) e de insuficiência medular. A confirmação diagnóstica é realizada, hoje em dia, por citometria de fluxo, que avalia a ausência da expressão das moléculas CD55 e CD59 na membrana de eritrócitos, granulócitos e monócitos.

-MRCM.indb 718 12/5/17 4:06 PM

O tratamento inicial é sintomático com terapia transfusional nos casos de hemólise, anticoagulação nos casos de trombose, e reposição de ferro e folato quando necessário. Atualmente, novas terapêuticas têm sido desenvolvidas, como a eculizumabe, anticorpo monoclonal anti-C5a, que atua evitando a hemólise desencadeada pelo complemento.

ANEMIA DE DOENÇA CRÔNICA

A anemia de doença crônica pode ser associada a diversas condições como doenças inflamatórias, neoplasias e doenças infecciosas.

O mecanismo fisiopatológico é multifatorial, sendo composto por desregulação da absorção e do transporte de ferro, diminuição da vida média das hemácias, inibicão medular e deficiência relativa de eritropoetina.

As manifestações clínicas muitas vezes estão relacionadas à doença de base, podendo os níveis da anemia, em alguns casos, agravar tais condições, como no caso das doenças cardíacas.

O nível de anemia tende a ser leve a moderado, com valores de Hb > 8 g/dL. A avaliação laboratorial identifica anemia hipoproliferativa, normocítica e normocrômica, com níveis de ferro e saturação de transferrina baixos, associados a níveis elevados de ferritina. A capacidade total de ligação do ferro (e transferrina) tipicamente está baixa. Trata-se de um diagnóstico de exclusão, devendo ser pesquisada a doença subjacente. A avaliação medular não auxilia no diagnóstico, mas pode ser necessária para excluir doenças como neoplasias hematológicas, infecções com infiltração da medula óssea e deficiência de ferro.

O tratamento da anemia não é necessário na maioria das vezes, devendo-se focar no tratamento da doença de base. Nos pacientes idosos e com níveis mais pronunciados de anemia, o tratamento deve ser considerado. Alguns pacientes podem se beneficiar da suplementação de eritropoetina e da reposição de ferro em caso de ferropenia associada.

APLASIA PURA DE SÉRIE VERMELHA

Aplasia pura de série vermelha é uma síndrome caracterizada por anemia secundária à ausência de precursores eritroides na medula óssea. Pode ser classificada como congênita ou adquirida (primária ou secundária). A forma congênita é rara e é chamada também anemia de Blackfan-Diamond. Entre as causas da forma adquirida, estão neoplasias como timoma e linfoproliferacões, doenças infecciosas como a infecção pelo parvovírus B19 (crise aplástica em paciente com anemias hemolíticas crônicas e aplasia pura de série vermelha crônica em pacientes imunocomprometidos), hepatite viral e mono-

nucleose infecciosa, além de doenças autoimunes, como lúpus eritematoso sistêmico.

Drogas também estão associadas às causas de aplasias puras de série vermelha agudas e potencialmente reversíveis. São exemplos de drogas envolvidas: isoniazida, azatioprina, clopropramida, alopurinol e ribavirina.

A avaliação laboratorial revela anemia normocítica com reticulocitopenia acentuada. Geralmente, os leucócitos e plaquetas estão normais. O diagnóstico é confirmado com a avaliação medular, que evidencia uma medula normocelular com ausência de precursores eritroides (< 5% das células nucleadas da medula óssea). Avaliação morfológica do sangue periférico, TC de tórax e imunofenotipagem de linfócitos podem ser necessárias para a identificação de doenças associadas.

Nas causas secundárias, o tratamento tem início com o controle da condição associada. Suspensão de drogas, tratamento de infecções, terapêutica para neoplasias e reposição vitamínica devem ser realizados. Nos casos de infecção por parvovírus B19, tratamento com imunoglobulina humana pode recuperar a eritropoese. Nos casos de timoma, ressecção cirúrgica pode levar a recuperação da eritropoese em até 1/3 dos casos. A terapia imunossupressora deve ser iniciada após a timectomia e nos casos primários, e os corticosteroides são as drogas de 1ª escolha. Nos pacientes refratários (ausência de resposta após 3 meses de tratamento com glicocorticoides), outros imunossupressores como azatioprina, ciclofosfamida, ciclosporina e timoglobulina antilinfócito devem ser considerados.

DISTÚRBIOS DA SÍNTESE DO HEME

Anemias sideroblásticas

As anemias sideroblásticas formam um conjunto de doenças raras caracterizadas por depósito de ferro nas mitocôndrias dos eritroblastos.

Esse depósito errôneo pode ser decorrente de defeitos enzimáticos que levam a uma insuficiente geração de heme ou a alterações de funções das mitocôndrias.

São caracterizadas por anemias hipocrômicas e microcíticas na maioria dos casos, anisocitose e presença de corpúsculos de Pappenheimer (grânulos sideróticos no interior dos eritrócitos). A coloração do esfregaço da medula óssea com azul da Prússia evidencia os eritrócitos com grânulos que contêm ferro nas mitocôndrias, chamados de sideroblastos em anel.

As anemias sideroblásticas são classificadas em anemias congênitas, clonais adquiridas e reversíveis.

Dentre as causas associadas às anemias sideroblásticas potencialmente reversíveis estão alcoolismo, defi-

-MRCM.indb 719 12/5/17 4:06 PM

ciência de cobre, drogas (isoniazida e cloranfenicol) e hipotermia.

As anemias sideroblásticas clonais são estudadas nos capítulos de síndromes mielodisplásicas e síndromes mieloproliferativas (Capítulo 161). Nesses casos, o VCM geralmente está aumentado.

Porfirias (Capítulo 157)

As porfirias são um grupo de doenças causadas por defeitos enzimáticos na via de biossíntese do heme. Alguns tipos de porfiria podem cursar com anemia.

O quadro clínico varia de acordo com a enzima alterada e com o modo de herança, sendo modulado por fatores metabólicos e do ambiente. A fotossensibilidade cutânea e as manifestações neurológicas são os 2 grandes polos da doença.

Na consulta

- Atenção ao início dos sintomas
- Sempre buscar a determinação da causa.
- Corrigir a anemia e a causa de base.

BIBLIOGRAFIA

Andrews NC. Iron deficiency and related disorders. In: Greer JP, Foerster J, Lukens JN, Rodgers GM, Paraskevas F, Glader B (eds.). Wintrobe's clinical hematology. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2004. p.979-1009.

Gualandro SM, Silveira PAA, Fonseca GHH. Anemias hereditárias. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 3: doenças hematológicas, oncologia, doenças renais e genitourinárias. Barueri: Manole; 2009.

Marks PW, Glader B. Aproach to anemia in the adult and child. In: Hoffman R, Bens JB, Shattil SF, Furie B, Silberstein LE, McGlave P, et al. (eds.). Hematology basic principles and practice. Philadelphia: Churchill Livingstone Elsevier; 2008.

Rees DC, Williams TN, Gladwin MT. Sickle-cell disease. Lancet 2010;376: 2018-31.

Weiss G, Goodnough LT. Anemia of chronic disease. N Eng J Med 2005; 352:1011-23.

157

PORFIRIAS

Lívia Caroline Barbosa Mariano, Liliana Mitie Suganuma

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As porfirias são um grupo de doenças hereditárias ou adquiridas caracterizadas por produção e excreção excessivas de porfirinas e/ou de seus precursores, causadas por deficiências enzimáticas na via de biossíntese do grupo heme.

O grupo heme, o produto final da via, é biologicamente importante, pois é componente da Hb, da mioglobina e de citocromos; os metabólitos intermediários (porfirinas) e seus precursores, por sua vez, não têm função metabólica, além de serem tóxicos se presentes em grandes quantidades.

Existem 7 tipos principais de porfiria, correspondentes às deficiências de cada etapa enzimática da via (Figura 1).

EPIDEMIOLOGIA

Trata-se de doenças raras e panétnicas, com prevalência de 0,5-10:100.000 casos/pessoas.

A maioria das formas hereditárias tem padrão autossômico dominante, mas com penetrância variável, de forma que somente cerca de 50% dos portadores apresentam manifestação clínica.

Os tipos mais comuns de porfirias são: porfiria cutânea tardia (deficiência de URO-descarboxilase) e porfiria aguda intermitente (deficiência de porfobilinogênio deaminase). Neste capítulo, serão enfatizados esses 2 tipos de porfiria.

A maioria dos casos de porfiria cutânea tardia tem caráter adquirido e é mais prevalente em homens adultos; em contrapartida, a porfiria aguda intermitente tem caráter hereditário e manifesta-se de forma mais prevalente nas mulheres, após a puberdade.

QUADRO CLÍNICO

Em uma abordagem prática, as manifestações clínicas das porfirias podem ser divididas em 2 grupos principais:

 manifestações neurológicas (ou neuroviscerais): são causadas pelo acúmulo dos precursores das porfirinas (ácido gama-aminolevulínico e porfobilinogênio), que têm propriedades neurotóxicas. A porfiria aguda intermitente é o exemplo clássico deste quadro clínico. O ataque agudo é causado pela produção maciça de precursores de porfirinas pelo fígado, por aumento de atividade da ALA-sintase (a 1ª etapa da biossíntese do grupo heme) induzida por certas drogas (chamadas drogas porfirinogênicas - Tabela 1), hormônios (progesterona), jejum prolongado, infecções, álcool ou, ainda, estresse. Como há uma deficiência enzimática mais distal, ocorre o acúmulo dos metabólitos a montante da alteração. O sintoma mais frequente (em 90% dos pacientes sintomáticos) no ataque agudo é a dor abdominal intensa, geralmente contínua e de difícil delimitação (mais comumente em andar inferior), podendo ser em cólica, que

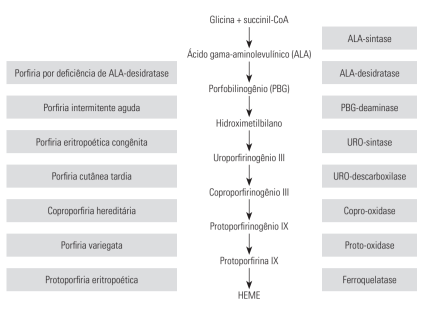


Figura 1 Tipos de porfirias.

(continuação)

Tabela 1 Drogas porfirinogênicas	Tabela 1 Drogas porfirinogênicas
Não seguras/não usar	Seguras
Dipirona/fenilbutazona	Acetilcisteína
Dimenidrato	Paracetamol
Barbitúricos	Aminoglicosídeos
Carbamazepina	Ácido acetilsalicílico
Oxcarbazepina	Aciclovir
Sulfonamidas	Atropina
Cotrimoxazol	Azitromicina
Dapsona	Enoxaparina
Derivados do ergot	Enalapril
Danazol	Gabapentina
Cloranfenicol	Goserelina
Eritromicina	Corticosteroides
Ácido nalidíxico	Cloroquina
Pirazinamida	Insulina
Cetoconazol sistêmico	Omeprazol
Griseofulvina	Penicilinas
Clonidina	Opioides
Metildopa	Vigabatrina
Progestágenos/contraceptivos (utilizar com precaução)	Vancomicina
Metisergida	Salbutamol
Etomidato	Fenotiazinas
Etansilato	Propiltiouracil
Tolbutamida	Ondansetrona
Clemastina	Metformina
(continua)	Domperidona
	Adaptada da Euranaan Bamburia Initiativa. Diananú al amubitas //www.namburia au

Adaptada de European Porphyria Initiative. Disponível em: http://www.porphyria-europe.com.

-MRCM.indb 721 12/5/17 4:06 PM

dura de horas a dias, e sem sinais de peritonismo, febre ou leucocitose, pois tem natureza neuropática e não inflamatória. Pode ser acompanhada de náuseas/vômitos e obstipação, mimetizando quadro de abdome agudo. Retenção urinária também é possível, assim como dor lombar e nas coxas. É comum o paciente relatar episódios recorrentes de dor abdominal, previamente e intensamente investigados, com antecedente de laparotomia branca. Urina vermelho-escura ("vinho do porto") pode acompanhar o ataque agudo e é decorrente da presença de grandes quantidades de porfobilina (produto da oxidação do porfobilinogênio). O quadro neurológico engloba também manifestações neuropsiquiátricas, como agitação, ansiedade, insônia, confusão mental e alucinações, manifestações motoras por polineuropatia (paresia de musculatura proximal, predominantemente de membros superiores, que pode progredir para paralisia de musculatura respiratória, paralisia bulbar), dor muscular e convulsões. A combinação de polineuropatia e envolvimento focal do SNC é incomum para outras polineuropatias e deve ser um alerta para o diagnóstico de porfiria. Neuropatia autonômica com hiperatividade simpática expressa-se clinicamente com taquicardia e hipertensão arterial, além de arritmias. O achado de hiponatremia é frequente no ataque agudo (40%) e pode ser uma pista diagnóstica; é causada por vômitos intensos e, em alguns casos, por secreção inapropriada de hormônio antidiurético;

• fotossensibilidade cutânea: é causada pelo acúmulo de metabólitos intermediários (porfirinas), que interagem com a luz solar e causam lesão celular. A porfiria cutânea tardia é o exemplo clássico deste quadro clínico. As manifestações cutâneas englobam lesões bolhosas no dorso das mãos, que evoluem para crostas e lesões atróficas. Pode haver acometimento de outras regiões expostas ao sol, como hipertricose e hiperpigmentação facial. Não há manifestação neurológica neste tipo de porfiria.

É importante ressaltar que há um grande número de casos sem mutação da URO-descarboxilase, justificado por um mecanismo inibidor dessa enzima, que é induzido por sobrecarga de ferro hepático, álcool e estrógenos. Infecções por vírus da hepatite C e pelo HIV são também deflagladores conhecidos da doença.

EXAMES COMPLEMENTARES

É importante a realização rápida do diagnóstico na suspeita de um ataque agudo de porfiria, o que possibilita a interrupção da cadeia fisiopatológica e a instituição das medidas terapêuticas de suporte e específicas.

Na suspeita de porfiria aguda, deve-se determinar prontamente se há aumento de porfobilinogênio em amostra de urina isolada. Em um ataque agudo, há marcante elevação de porfobilinogênio na urina (20-200 mg/L). O uso de hematina (mais detalhes em "Tratamento") pode diminuir rapidamente os níveis de porfobilinogênio, e, por isso, esse exame deve ser feito antes da administração da droga. Não é necessário esperar o diagnóstico diferencial entre os 3 tipos principais de porfiria aguda (porfiria aguda intermitente, coproporfiria hereditária e porfiria variegata) para dar início às medidas terapêuticas, pois a conduta é a mesma para todas. Se o teste para porfobilinogênio for negativo em paciente com alta suspeita de porfiria aguda, deve-se realizar mensuração de ALA. Essa situação pode refletir uma rara condição caracterizada pela deficiência de ALA-desidratase.

Na suspeita de porfiria cutânea tardia, há elevação marcante de uroporfirina e heptacarboxilporfirinas na urina. Pode-se determinar também, na fase sintomática, o pico de fluorescência de porfirinas plasmáticas, que será de 619 nm.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico pode ser confirmado pela determinação dos níveis de porfirinas urinárias, fecais e plasmáticas (Tabela 2), pela análise da atividade enzimática ou por meio da pesquisa das mutações das enzimas. No entanto, os ensaios enzimáticos são tecnicamente difíceis e de baixa disponibilidade, e a análise das mutações é trabalhosa, porque geralmente são diferentes entre as diversas famílias. A utilidade da análise das mutações é a identificação de familiares assintomáticos, que podem ser aconselhados a tomar medidas para prevenção de um 1º ataque agudo.

CLASSIFICAÇÃO

A classificação é feita de acordo com a apresentação clínica (neurovisceral \times cutânea) ou de acordo com o local de maior acúmulo dos metabólitos da biossíntese do grupo heme (precursores eritroides \times fígado) (Tabelas 3 e 4).

TRATAMENTO

Porfiria aguda intermitente

- Prevenir ataque agudo: educar paciente e familiares; evitar álcool, tabagismo, jejum prolongado e exposição a drogas deflagradoras.
- Identificar e interromper deflagradores/drogas porfirinogênicas.

Tabela 2 Diagnóstico da porfiria cutânea tardia			
Porfirinas e precursores aumentados			
Tipo de porfiria	Hemácias	Urina	Fezes
Porfirias hepátio	cas agudas		
Deficiência de ALA-desidratase	Zn- -protoporfirina	ALA Coproporfirina III	-
Porfiria aguda intermitente	-	ALA PBG Uroporfirina	_
Coproporfiria hereditária	_	ALA PBG Coproporfirina III	Coproporfirina III
Porfiria variegata	-	ALA PBG Coproporfirina III	Coproporfirina III Protoporfirina
Porfirias hepáticas cutâneas			
Porfiria cutânea tardia	-	Uroporfirina 7-carboxilporfirina	Isocoproporfirina
Porfirias cutâneas eritropoéticas			
Porfiria eritropoética congênita	Uroporfirina I Coproporfirina I	Uroporfirina I Coproporfirina I	Coproporfirina I
Protoporfiria eritropoética	Protoporfirina primária livre	_	Protoporfirina

ALA: ácido gama-aminolevulínico; PBG: porfobilinogênio.

Tabela 3 Classificação da porfiria de acordo com a apresentação clínica		
Aguda (dor abdominal/neurovisceral)		
Porfiria por deficiência de ALA-desidratase		
Porfiria aguda intermitente		
Coproporfiria hereditária		
Porfiria variegata		
Cutânea (fotossensibilidade cutânea)		
Porfiria eritropoética congênita		
Protoporfiria eritropoética		
Coproporfiria hereditária		
Porfiria hepatoeritropoética (forma rara)		
Porfiria cutânea tardia		
Porfiria variegata		
ALA: ácido gama-aminolevulínico		

Suplementar glicose: administrar pelo menos 300 g/dia de glicose, pois a sobrecarga calórica pode ter um papel supressor sobre a ALA-sintase, o que faria diminuir a produção de porfirinas. Esta medida pode ser su-

Tabela 4 Classificação da porfiria de acordo com o local de maior acúmulo de metabólitos da biossíntese do grupo heme	
Eritropoética (precursores eritroides)	
Porfiria eritropoética congênita	
Protoporfiria eritropoética	
Hepática	
Aguda Porfiria por deficiência de ALA-desidratase Porfiria aguda intermitente Coproporfiria hereditária Porfiria variegata	
Crônica Porfiria cutânea tardia Porfiria hepatoeritropoética (forma rara)	
ALA: ácido gama-aminolevulínico	

ficiente para ataques agudos leves a moderados (baixa necessidade de medicação opioide, sem hiponatremia e sem déficit motor significativo).

- Reprimir a biossíntese do heme com hematina: medida reservada para os casos de maior gravidade. A hematina (EV, 3-4 mg/kg/dia, por 3-5 dias consecutivos) teria papel supressor sobre a ALA-sintase (*feedback* negativo).
- Proporcionar analgesia com paracetamol e opioides.
- Monitorizar frequentemente os sintomas ou sinais neurológicos.
 - Monitorizar hipoventilação.
 - Tratar hiponatremia e hipomagnesemia.
- Tratar náuseas/vômitos (fenotiazinas, ondansetrona).
- Administrar betabloqueadores para o tratamento da hiperatividade adrenérgica.
- Se houver convulsões, administrar gabapentina, vigabatrina e benzodiazepínicos.

Porfiria cutânea tardia

- Providenciar fotoproteção.
- Interromper deflagadores, como álcool e estrógenos.
- Realizar flebotomias terapêuticas para reduzir o ferro hepático: uma unidade (350-500 mL) a cada 1-2 semanas, com o objetivo de atingir os limites inferiores da normalidade da ferritina (< 25 ng/mL). Monitorar com hemograma e interromper ou diminuir a frequência das flebotomias caso Hb < 11 g/dL. Após atingir a remissão, o programa de flebotomias pode ser espaçado e até interrompido.

-MRCM.indb 723 12/5/17 4:06 PM

• Outra opção de tratamento no caso de haver intolerância ou contraindicação para flebotomias é administrar cloroquina ou hidroxicloroquina em baixas doses (125 mg de cloroquina, 2 vezes/semana, pois doses maiores podem levar a porfirinúria maciça e/ou hepatite), que têm a propriedade de mobilizar as porfirinas hepáticas e facilitar sua excreção.

PROGNÓSTICO

Diminuição da consciência, fraqueza muscular, hiponatremia (por secreção inapropriada de hormônio antidiurético), necessidade de ventilação mecânica e paralisia bulbar indicam pior prognóstico. Dor, disfunção autonômica e sintomas mentais não afetam adversamente o prognóstico do paciente.

Na gestação, as paciente em geral têm bom prognóstico desde que tenham diagnóstico prévio. A infusão de hematina parece ser segura.

Na consulta

- Monitorização para hepatocarcinoma (dosagens de alfafetoproteína e exames de imagem).
- Atenção para HAS e doença renal crônica, mais prevalentes nessa população.

BIBLIOGRAFIA

Anderson KE, Bloomer JR, Bonkovsky HL, Kushner JP, Pierach CA, Pimstone NR, et al. Recommendations for the diagnosis and treatment of the acute porphyrias. Ann Intern Med 2005;142:439-50.

Balwani M, Desnick RJ. The porphyrias: advances in diagnosis and treatment. Blood 2012;120:4496-504.

Kauppinen R. Porphyrias. Lancet 2005;365:241-52.

158

CITOPENIAS

Amanda Bruder Rassi, Marcela Cavalcante de Andrade Silva

A diminuição dos elementos celulares do sangue pode decorrer de inúmeros fatores amplamente presentes na prática clínica, como uso de medicações, infecções, processos autoimunes e doenças medulares. Em casos de suspeição de doença medular, deve-se encaminhar o paciente rapidamente para o especialista, haja vista a rápida evolução fatal de algumas afecções hematológicas.

Este capítulo abordará com maior detalhe a diminuição da contagem de plaquetas e leucócitos (sobretudo neutrófilos). Também será discutida a diminuição global das 3 séries hematopoéticas, a chamada pancitopenia, com enfoque especial em 2 doenças: a anemia aplástica e a síndrome mielodisplásica.

PLAQUETOPENIA

DEFINIÇÃO

A plaquetopenia é caracterizada por contagem plaquetária < 150.000/mm³. Plaquetometria estável entre 100.000-150.000/mm³ por um período > 6 meses não necessariamente significa doença, e esses pacientes podem ser apenas observados. Um limite de 100.000/mm³ é mais seguro para indicar a presença de alguma alteração subjacente.

ETIOLOGIA

Ao deparar-se com plaquetopenia, deve-se afastar a possibilidade de plaquetopenia artefactual (ou pseudoplaquetopenia). A plaquetopenia artefactual é decorrente de aglutinação plaquetária causada por anticorpos desenvolvidos contra o anticoagulante ácido etilenodiaminotetracético (EDTA), presente nos tubos onde usualmente são colhidos exames de hemograma. Em paciente sem manifestação clínica de sangramento, é sempre prudente confirmar a trombocitopenia colhendo amostra em tubo de citrato (onde se cotumam colher os coagulogramas), procedendo-se a contagem manual de plaquetas.

O diagnóstico etiológico das plaquetopenias deve considerar 4 grandes grupos (Tabela 1):

- decorrentes de destruição plaquetária periférica;
- secundárias à produção medular diminuída;
- secundárias ao sequestro esplênico;
- por hemodiluição (estas normalmente decorrentes de hemotransfusão maciça).

As 2 causas mais comuns de plaquetopenia isolada são trombocitopenia imune (PTI), antes denominada púrpura trombocitopênica imunológica, e o uso de medicações. Pacientes internados podem ter múltiplas causas concomitantes. A seguir, são apresentadas as causas específicas dessas doenças:

■ PTI: não há exame definitivo para o diagnóstico de PTI, trata-se de diagnóstico de exclusão. O quadro clássico é de plaquetopenia aguda em paciente com Hb e contagem leucocitária normais, seguindo um quadro infeccioso ou não. Exceto durante quadros infecciosos, esses pacientes não apresentam linfonodos ou baço pal-

-MRCM.indb 724 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Causas de plaquetopenia
Destruição plaquetária
Púrpura trombocitopênica imunológica
Drogas
Anemias microangiopáticas (coagulação intravascular disseminada/ púrpura trombocitopênica trombótica/síndrome hemolítico-urêmica/ síndrome HELLP)
Lúpus eritematoso sistêmico
HIV
Doença de von Willebrand tipo 2B
Púrpura pós-transfusional
Imunodeficiência comum variável
Infecções
Diminuição da produção medular
Anemia aplástica (congênita/adquirida)*
Leucemia*
Invasão medular por neoplasia sólida*
Síndrome mielodisplásica*
Trombocitopenias hereditárias e familiares
Toxicidade medular pós-quimioterapia*
Toxicidade medular pós-radioterapia*
Outros
Sequestro esplênico
Hemotransfusão maciça
Circulação extracorpórea

^{*} Não costumam causar plaquetopenia isolada. Normalmente associadas com anemia e/ou neutropenia. Adaptada de Michelson AD (ed.). Platelets. 2.ed. San Diego: Elsevier; 2007.

Pseudoplaquetopenia

páveis, sendo que a presença dessas alterações pode significar plaquetopenia imune secundária a linfoproliferações subjacentes;

uso de medicações: está entre as causas mais comuns de plaquetopenia. O diagnóstico é empírico e está baseado em uma história de plaquetopenia moderada a grave, que ocorre geralmente 2-3 dias após início de tratamento com droga já usada previamente (às vezes, apenas horas após sua reintrodução) ou 1-3 semanas após a administração de droga nunca antes usada. Os níveis basais das plaquetas geralmente demoram 5-10 dias para retornar à normalidade. Drogas que são usadas esporadicamente, como AINH, podem causar plaquetopenia de caráter recidivante, com períodos de melhora espontânea. Também exibem caráter recidivante as plaquetopenias secundárias à ingestão de alimentos, como leite de vaca e bebidas contendo quinino (p. ex., água tônica). Algumas drogas com potencial de desencadear plaquetopenia são heparina, tirofibana, abciximabe, eptifibatide, carbamazepina, hidroclorotiazida, cimetidina, rifampicina, interferona, quinidina, quinina, ácido valproico, ganciclovir, sulfas, AINH, procainamida, linezolida e ácido acetilsalicílico;

- plaquetopenia induzida por heparina: apesar de ser uma plaquetopenia induzida por drogas, merece ser citada separadamente devido à sua importância clínica (Capítulo 162);
- pacientes internados: normalmente, a plaquetopenia nesses pacientes é multifatorial, sendo sua principal causa o uso de drogas (20% dos casos). Os antibióticos são as principais medicações envolvidas. O clínico também deve atentar para a possibilidade de coagulação intravascular disseminada e plaquetopenia secundária a sepse;
- pós-operatório de *bypass* cardíaco: também pode cursar com plaquetopenia;
- circulação extracorpórea: causa plaquetopenia por destruição periférica e hemodiluição, além de acarretar importante disfunção plaquetária;
- gestação: plaquetopenia ocorre em 6-15% das gestantes, e as causas mais comuns incluem plaquetopenia gestacional, PTI e pré-eclâmpsia:
- plaquetopenia gestacional: condição benigna, que costuma aparecer entre o fim do 2° trimestre e o início do 3°. Geralmente, a plaquetopenia é leve (> 100.000/ mm³) e não costuma ultrapassar o limite de 70.000/mm³;
- PTI: em geral, ocorre no 1° e no 2° trimestres de gestação. Pacientes com PTI prévia podem ter a doença exacerbada pela gravidez, mas a doença pode também ocorrer em pacientes sem diagnóstico prévio. Pode oferecer risco para o feto, uma vez que anticorpos maternos podem causar plaquetopenia grave no recém-nascido;
- pré-eclâmpsia: doença sistêmica da gravidez que causa hipertensão, edema e proteinúria. Quando associada a convulsões, caracteriza eclâmpsia. Pode ser complicada por anemia microangiopática, plaquetopenia e elevação de enzima hepática, definindo a síndrome HELLP.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas de plaquetopenia incluem aqueles decorrentes de defeitos na hemostasia primária: petéquias, equimoses, epistaxe, gengivorragia, sangramento imediato após traumas e metrorragia. Sangramento espontâneo e grave geralmente não ocorre com plaquetas > 10.000-20.000/mm³.

A presença de história familiar positiva e início dos sintomas durante a infância faz atentar para a possibilidade de alterações congênitas. O tempo de aparecimento também deve ser questionado, diferenciando processos agudos (p. ex., PTI, púrpura trombocitopênica trombótica) de crônicos (p. ex., síndrome mielodisplá-

-MRCM.indb 725 12/5/17 4:06 PM

sica, sequestro esplênico). Um comportamento de recrudescência da plaquetopenia, com períodos de rápido retorno aos valores normais, geralmente é causado por plaquetopenia induzida por drogas. Nesses casos, devese questionar ativamente sobre o uso de medicamentos e sua correlação temporal com o início da plaquetopenia. Quadros de febre, *rash* cutâneo e linfonodomegalias levantam a hipótese de evento secundário a infecção, principalmente viral. História de etilismo é relevante por causa da possibilidade de cirrose hepática e consequente hipertensão portal, levando a esplenomegalia e hiperesplenismo. Por último, deve-se indagar sobre história prévia de transfusão de hemocomponentes, drogadição e comportamento sexual, pelo risco inerente de infecções virais.

Ao exame físico, o paciente costuma apresentar alterações típicas de defeitos da hemostasia primária. Pacientes com sangramentos articulares ou de tecidos moles devem ser investigados para a presença de distúrbios associados da hemostasia secundária, como coagulação intravascular disseminada. Esplenomegalia deve ser pesquisada. No caso de paciente sob uso de heparina, um dado que deve chamar a atenção durante o exame físico é a presença de isquemia de membros ou necrose cutânea nos sítios de infusão da droga. Essas alterações sugerem a possibilidade de trombocitopenia induzida por heparina.

EXAMES COMPLEMENTARES

A avaliação da lâmina de sangue periférico é fundamental. Na revisão microscópica do hemograma, devese atentar para a presença de blastos, que sugerem o diagnóstico de leucemias, e para a presença de linfócitos atípicos, sugestivos de infecção viral. A presença de outras citopenias associadas sugere a possibilidade de doença primária medular (p. ex., síndrome mielodisplásica, leucemias, anemia aplástica), assim como a possibilidade de esplenomegalia com consequente sequestro proporcional das 3 séries. Plaquetopenia e anemia na presença de contagem de esquizócitos elevada sugerem anemia microangiopática (p. ex., púrpura trombocitopênica trombótica, coagulação intravascular disseminada, síndrome HELLP).

A avaliação laboratorial deve incluir funções hepática e renal, DHL, coagulograma completo, fibrinogênio, D-dímero e sorologias virais (HIV, citomegalovírus, hepatites B e C). Sorologia de dengue também deve ser solicitada em quadros com epidemiologia positiva. Fator antinuclear (FAN) e fator reumatoide devem ser solicitados para investigar plaquetopenia secundária às colagenoses. A pesquisa de anticorpos antifosfolípides é útil

para descartar síndrome antifosfolípide em casos de plaquetopenia leve associada a tromboses e abortamentos.

CLASSIFICAÇÃO (Tabela 2)

Tabela 2 Classificação da plaquetopenia	
Contagem	Gravidade
100.000-150.000	Leve
50.000-100.000	Moderada
< 50.000	Grave

NEUTROPENIA

DEFINIÇÃO

Neutropenia é definida como contagem de neutrófilos < 1.500/mm³. Em crianças com menos de 12 meses de idade, negros e para pessoas nascidas no Oriente Médio, o ponto de corte é mais baixo, considerando-se anormalidade quando o número de neutrófilos for < 1.000/mm³.

ETIOLOGIA

A causa mais comum de neutropenia é infecção (viral, bacteriana ou fúngica). Drogas e medicações são a segunda causa mais frequente. Outras incluem:

- desnutrição grave;
- deficiências nutricionais (vitamina B12, ácido fólico, cobre);
 - sequestro esplênico;
 - choque anafilático;
 - diálise:
 - neutropenia imune primária;
- neutropenia imune secundária a doenças sistêmicas (doença de Graves, artrite reumatoide, doença de Wegener, lúpus, hepatite crônica, paraneoplásica);
- doença medular (anemia aplástica, síndrome mielodisplásica, leucemias);
 - neutropenia cíclica;
 - neutropenia congênita grave;
- neutropenias congênitas associadas a síndromes (de Shwachman-Diamond, disqueratose congênita, de Chediak-Higashi, de Barth).

Situações específicas

■ Uso de medicações: a neutropenia induzida por drogas torna-se mais comum com o avançar da idade. Pode ocorrer neutropenia grave (< 500/mm³) com risco significativo de infecções e óbito. As drogas frequentemente relacionadas com neutropenia são: ganciclovir,

-MRCM.indb 726 12/5/17 4:06 PM

antitireoidianos, ticlopidina, sulfassalazina, sulfametoxazol, trimetroprima, dipirona, rituximabe (pode causar neutropenia tardia após uso), ácido valproico, carbamazepina, clorpromazina, espironolactona, captopril, penicilina, betalactâmicos.

- Infecções: representam a causa mais comum de neutropenia, sendo os quadros virais responsáveis pela maioria dos casos. A diminuição da contagem de neutrófilos surge 1-2 dias após o pico da viremia e pode persistir por 3-7 dias, desencadeando quadros leves a graves. A fisiopatologia envolve desde destruição periférica por imunocomplexos e anticorpos até a diminuição da produção medular. Alguns vírus estão mais comumente envolvidos com neutropenia, como HIV, da hepatite B, vírus Epstein-Barr, citomegalovírus e o vírus da dengue. O HIV pode causar neutropenia grave e prolongada, tanto por destruição periférica mediada por anticorpos quanto pela inibição de precursores medulares. Além disso, a infecção pelo HIV pode acarretar alterações displásicas. Deve-se considerar que as infecções bacterianas também são causas frequentes de neutropenia, principalmente quando os microrganismos envolvidos são Gram-negativos. Infecções por Micobacterium tuberculosis, fungos e rickéttsias podem acarretar situações semelhantes.
- Processos autoimunes: podem acarretar a neutropenia isolada ou pancitopenia. Pacientes politransfundidos podem ser sensibilizados por leucócitos presentes nos concentrados de hemácias e de plaquetas, desenvolvendo quadro de neutropenia imune pós-transfusional.
- Síndrome de Felty: tríade constituída por neutropenia, esplenomegalia e artrite reumatoide. O mecanismo da neutropenia é imune. Quando associado à linfocitose, pode estar relacionado à leucemia de linfócitos grandes granulares (LGL).
- Sequestro esplênico: nesses casos, a neutropenia é proporcional ao tamanho do baço e geralmente está acompanhada de plaquetopenia e anemia.
- Neutropenia cíclica: é caracterizada por períodos que oscilam entre a neutropenia grave (< 200/mm³) e a normalidade, com quadros sintomáticos de febre, lesões aftosas orais e infecções. Os ciclos geralmente duram 21-36 dias e, por isso, para o diagnóstico é necessário realizar hemogramas 3 vezes/semana por 4-6 semanas.

QUADRO CLÍNICO

A abordagem inicial do paciente com neutropenia deve contemplar:

- tempo de aparecimento do quadro (agudo ou crônico);
- classificação do grau de neutropenia (leve, moderada ou grave);

- pesquisa de relação com infecções graves recorrentes (infecções podem ser causa ou consequência das neutropenias);
 - uso de medicações;
- associação com outras citopenias (há risco potencial de associação com doença medular grave como anemia aplástica, síndrome mielodisplásica e leucemias).

É de fundamental importância avaliar se o quadro de neutropenia é ou não associado a infecções de repetição. Quadros de neutropenia leve e sem história de infecção podem estar relacionados, p. ex., apenas à etnia do paciente e dificilmente implicam investigação da medula óssea ou tratamento específico.

Quanto maiores forem o tempo e a intensidade da neutropenia, maior será o risco de o paciente evoluir com quadro infeccioso. Úlceras orais, gengivite e infecções de pele ou de região anal são as manifestações infecciosas mais comuns em um paciente neutropênico. Pneumonias e sepse também podem ocorrer. Infecções bacterianas tipicamente envolvem *Staphylococcus aureus* provenientes da pele e os Gram-negativos do trato gastrointestinal. Caso o paciente faça uso de antibióticos e permaneça com neutropenia prolongada (> 3 semanas), o risco de infecção por fungos aumenta substancialmente. Pacientes neutropênicos sem outras leucopenias associadas não apresentam risco aumentado de infecções virais ou parasitárias.

O exame físico deve incluir inspeção da mucosa oral à procura de lesões aftosas, da pele e da região perianal. A presença de sinais infecciosos clássicos como pus, calor e rubor pode ser mais discreta do que o esperado. Nesse contexto, a febre assume papel primordial, visto que os sintomas nesses pacientes podem ser frustros. Alterações esqueléticas sugerem síndromes congênitas que podem estar relacionadas à neutropenia. A presença de esplenomegalia concomitante levanta os seguintes diagnósticos diferenciais principais: neutropenia secundária ao sequestro esplênico, neoplasias mieloproliferativas (p. ex., mielofibrose) e linfoproliferações (p. ex., leucemia *large* granular).

EXAMES COMPLEMENTARES

Exames laboratoriais mínimos devem incluir sorologias virais (HIV, hepatites B e C), pesquisa de autoanticorpos (FAN, fator reumatoide), dosagem de vitamina B12 e ácido fólico. A pesquisa de anticorpos antineutrófilos pode ser útil, embora não seja amplamente disponível.

Mielograma, citogenética (cariótipo constitucional), testes de biologia molecular específicos e biópsia de me-

-MRCM.indb 727 12/5/17 4:06 PM

dula devem ser solicitados na suspeita de doença primária da medula óssea, como nos casos de leucemias, síndrome mielodisplásica e aplasias.

CLASSIFICAÇÃO (Tabela 3)

Tabela 3 Classificação da neutropenia		
Contagem absoluta de neutrófilos	Classificação	
1.000-1.500/mm³	Leve	
500-1.000/mm ³	Moderada	
< 500/mm ³	Grave	

PANCITOPENIA

DEFINIÇÃO

Pancitopenia é a diminuição das 3 séries hematológicas, com queda de Hb, neutrófilos e plaquetas. A linfopenia não deve entrar nessa classificação.

ETIOLOGIA

As causas de pancitopenia são inúmeras:

- leucemias agudas: o bloqueio de maturação e a vantagem proliferativa das células leucêmicas podem levar a pancitopenia. A presença de células blásticas em sangue periférico pode ser um indicativo. Quando há suspeita de leucemia aguda, investigação medular imediata é essencial (Capítulo 159);
 - síndrome mielodisplásica;
 - anemia aplástica;
- sequestro esplênico: esplenomegalia decorrente de doenças hepáticas pode levar ao sequestro de hemácias, plaquetas e neutrófilos;
- infecções: pacientes com história súbita de pancitopenia que se segue a um quadro de febre, linfonodomegalia e *rash* cutâneo podem apresentar quadros virais como de hepatites B e C, HIV, vírus Epstein-Barr e citomegalovírus. O vírus Epstein-Barr está frequentemente relacionado a quadros de pancitopenia. Pacientes internados com sepse bacteriana grave também podem apresentar quadros semelhantes, comumente desencadeados por Gram-negativos;
- leishmaniose visceral: os pacientes apresentam hiperplasia significativa do sistema reticuloendotelial (baço, fígado, linfonodos e medula óssea). A pancitopenia é consequente ao sequestro esplênico e à diminuição da produção medular, porque há ocupação da medula por células reticuloendoteliais parasitadas. O quadro de pancitopenias pode variar de intensidade, manifestando-se de forma grave em alguns pacientes;

- uso de medicações: ao contrário da neutropenia e da plaquetopenia induzidas por drogas, interromper o uso da medicação envolvida com o quadro nem sempre implica recuperação medular. Há possibilidade de evolução para aplasia, e isso ocorre devido à reação autoimune idiossincrática desencadeada pela droga. As drogas com potencial para desencadear pancitopenia são ganciclovir, anticonvulsivantes, AINH, antibióticos (p. ex., cloranfenicol), sulfas, antitireoidianos, quimioterápicos e cloroquina;
- desnutrição grave: há quadros que cursam com produção medular insuficiente por deficiências de proteínas, vitamina B12, ácido fólico, ferro e cobre;
- deficiência de vitamina B12 e ácido fólico (Capítulo 156);
- invasão medular: neoplasias gástricas, de pulmão, mama e próstata, assim como as neoplasias hematológicas, podem ocupar a medula, cursando com diminuição da hematopoese normal. Os pacientes costumam se apresentar com pancitopenia acompanhada de eritroblastos circulantes e desvio à esquerda. O diagnóstico é confirmado por mielograma e biópsia de medula óssea;
- síndrome hemofagocítica: doença inflamatória grave, de difícil diagnóstico e frequentemente fatal, decorrente de ativação de células *natural killer* e consequente fagocitose descontrolada de células precursoras hematopoéticas na medula óssea. Os pacientes apresentam-se com pancitopenia moderada a grave, febre, hepatoesplenomegalia, linfonodomegalias e coagulopatia. Os exames laboratoriais mostram hiperferritinemia e hipertrigliceridemia. Pode ser hereditária ou secundária a quadros virais (vírus Epstein-Barr, citomegalovírus, HIV, vírus das hepatites), colangenoses, linfomas e leucemias;
- mielofibrose: esse diagnóstico deve ser considerado em pacientes com idade avançada e hepatoesplenomegalia marcante ao exame físico. Os sintomas são inespecíficos: fadiga, emagrecimento e desconforto abdominal pelo aumento do baço. Os exames laboratoriais podem mostrar DHL elevada, presença de hemácias em lágrimas e reação leucoeritroblástica (eritroblastos circulantes em sangue periférico e intenso desvio à esquerda). A biópsia de medula óssea é essencial para o diagnóstico;
- hemoglobinúria paroxística noturna (HPN Capítulo 156): é uma doença clonal, rara, que se apresenta principalmente por anemia hemolítica intravascular e risco aumentado de trombose. Está associada a graus variáveis de falência medular;
- exposição à radiação: quadros de pancitopenia costumam surgir 2-4 semanas após o início do tratamento. Sua gravidade depende do campo envolvido. Transfusões e antibióticos devem ser instituídos como medida de suporte até que a função da medula se recupere.

-MRCM.indb 728 12/5/17 4:06 PM

QUADRO CLÍNICO

Pacientes pancitopênicos geralmente apresentam sintomas correspondentes a anemia (astenia, dispneia, tontura), plaquetopenia (sangramentos, equimoses, petéquias) e neutropenia (febre, infecções). O tempo de surgimento dos sintomas é importante para fazer o diagnóstico diferencial entre as possíveis doenças subjacentes. Quadros decorrentes de infecções e leucemias agudas costumam ter curso súbito, enquanto síndrome mielodisplásica e mielofibrose seguem um padrão mais insidioso. É importante lembrar que pacientes pancitopênicos com história de alterações neurológicas e psiquiátricas podem apresentar deficiência de vitamina B12.

O exame físico deve excluir a presença de linfonodomegalias, hepatoesplenomegalia e alterações esqueléticas, comuns em síndromes congênitas associadas à falência medular.

EXAMES COMPLEMENTARES

Deve-se solicitar hemograma com reticulócitos, sorologias para vírus comumente associados às citopenias (hepatites B e C, HIV, vírus Epstein-Barr, citomegalovírus), painel de autoanticorpos (FAN, fator reumatoide), eletroforese de proteínas, dosagem de vitamina B12 e ácido fólico.

Hemograma com presença de eritroblastos circulantes (precursores nucleados da série eritroide), hemácias em lágrima (dacriócitos) e neutrófilos com desvio à esquerda correspondem à chamada reação leucoeritroblástica. Essa alteração sugere ocupação medular (mieloftise) ou mielofibrose. Pancitopenia associada a anemia macrocítica e reticulócitos baixos sugere síndrome mielodisplásica, anemia aplástica ou deficiência de vitamina B12 e ácido fólico. Laboratórios experientes podem descrever neutrófilos hipersegmentados, que sugerem anemia megaloblástica. Hipossegmentação de neutrófilos com hipogranulação (alteração de pseudo-Pelger-Hüet) sugere síndrome mielodisplásica. Deve-se sempre atentar para a descrição de blastos.

RX de tórax pode evidenciar alargamento do mediastino, alteração que pode estar associada a linfoproliferações ou sítios de hematopoese extramedular. USG e/ou TC podem revelar hepatoesplenomegalia e linfonodomegalias.

ANEMIA APLÁSTICA

Anemia aplástica é uma doença que cursa com falência global da produção medular, com consequente diminuição das 3 séries hematológicas (anemia, neutropenia e plaquetopenia) na ausência de infiltração medular ou fibrose. É mais comum aos 15-25 anos de idade, mas existe também um pequeno pico de incidência após os 60 anos.

O quadro de aplasia pode ter início abrupto ou manifestar evolução insidiosa por semanas ou meses. Os sintomas refletem o grau das citopenias, sendo aqueles relacionados à anemia e à hemostasia mais comuns que os infecciosos. O diagnóstico deve ser considerado na presença de hemograma mostrando pancitopenia (com anemia normo/macrocítica e contagem baixa de reticulócitos) e deve ser confirmado por mielograma, exame de citogenética e biópsia de medula. A medula óssea mostra-se intensamente hipocelular para a idade do paciente.

Faz-se necessário diferenciar as aplasias medulares adquiridas das congênitas, como anemia de Fanconi e disqueratose congênita. As últimas normalmente se apresentam na 1ª década de vida, apesar de algumas vezes só evoluírem para falência medular na idade adulta. A presença de anormalidades físicas e fenótipo característico (p. ex., baixa estatura, anormalidades ósseas, hipogonadismo, lesões de pele café com leite) favorece o diagnóstico, mas não é obrigatória. O teste de fragilidade cromossômica induzido por agentes como diepoxibutano (DEB *test*) é necessário nesses casos em pacientes com idade < 50 anos.

A fisiopatologia das anemias aplásticas adquiridas é autoimune e, apesar de já ter sido correlacionada com diversos agentes deflagradores (benzeno, pesticidas, infecção por vírus, drogas), um fator desencadeante claro não consegue ser definido na maioria dos casos. A gravidez pode se associar à aplasia medular, apesar de ser evento raro, ocorrendo tanto em pacientes sem história prévia, quanto agindo como desencadeante de recaídas de pacientes que estavam em remissão. Em alguns casos, existe resolução do quadro após o término da gestação.

Pacientes com anemia aplástica associada à hemoglobinúria paroxística noturna correspondem a 40-50% dos casos. Esses pacientes exibem componente muito pequeno de clone HPN-positivo e geralmente cursam sem incidência aumentada de trombose e hemólise.

O tratamento da anemia aplástica depende muito da gravidade da doença, o que pode ser medido pelo grau de citopenias do paciente (Tabela 4). De uma forma geral, o tratamento baseia-se em suporte transfusional, imunossupressores e transplante de medula óssea.

Transfusões desnecessárias devem ser evitadas, visto que pacientes oligotransfundidos apresentam melhor evolução durante o transplante de medula. A plaquetometria-alvo deve ser > 10.000 (algumas vezes, são tolerados níveis inferiores em alguns pacientes). Os hemocomponentes transfundidos devem ser irradiados,

-MRCM.indb 729 12/5/17 4:06 PM

Tabela 4 Classificação de gravidade em anemia aplástica Medula óssea com celularidade < 25% associada a sangue periférico Gravidade da aplasia Não grave Grave* Muito grave Reticulócitos (mm3/mL) > 1% ou > 60.000 < 1% ou < 60.000 > 500 Neutrófilos (mm³/mL) 200-500 < 200 Plaquetas (mm³/mL) > 20.000 < 20.000

principalmente para os pacientes candidatos ou que estão sendo submetidos a transplante de medula óssea. Fatores de crescimento como a eritropoetina e o G-CSF não costumam trazer benefícios aos pacientes e não estão indicados de forma rotineira.

Pacientes assintomáticos, com citopenias leves, podem ser apenas acompanhados. Alguns pacientes mantêm níveis de citopenias estáveis por anos. Por sua vez, pacientes com anemia aplástica grave (neutrófilos < 500/ mm³) evoluem muito rapidamente com sérias complicações, como infecções graves, sepse ou manifestações hemorrágicas potencialmente fatais, como sangramentos no SNC. Esses pacientes devem ser rapidamente encaminhados para o transplante de medula óssea caso haja doador aparentado compatível e caso tenham idade < 40 anos. Paciente sem doadores aparentados devem ser inscritos em um registro nacional de receptores de medula óssea. Para pacientes sem doadores compatíveis ou com idade > 40 anos, o tratamento baseia-se em 2 drogas principais: ciclosporina em associação com soro antimocítico (de coelhos ou cavalos), sendo que se observam melhores taxas de resposta associada ao soro de origem equina. O uso de corticosteroides não tem benefício comprovado.

SÍNDROME MIELODISPLÁSICA

A síndrome mielodisplásica é uma doença clonal das células progenitoras hematopoéticas caracterizada pela presença de citopenias e displasia de ≥ 1 linhagens mieloides. Há risco significativo de evolução para leucemia mieloide aguda. Bastante heterogênea e de espectro clínico variável, pode acontecer, em pacientes previamente expostos a quimioterápicos e radioterapia, a chamada síndrome mielodisplásica secundária (atualmente classificada pela OMS como neoplasia mieloide associada à terapêutica), ou surgir em pacientes sem história prévia de exposição (síndrome mielodisplásica primária ou de novo).

A incidência de síndrome mielodisplásica primária é maior em homens e aumenta substancialmente com a idade, com mediana de 70 anos. Sua incidência não cor-

Tabela 5 Classificação da OMS de síndrome mielodisplásica

Citopenias refratárias com displasia unilinhagem (CRDU)

- anemia refratária (AR)
- neutropenia refratária (NR)
- trombocitopenia refratária (TR)

tromboortopoma romatana (111)
Citopenia refratária com displasia multilinhagem (CRDM)
Anemia refratária com sideroblastos em anel (Arsa)
Anemia refratária com excesso de blastos I (AREB-1)
Anemia refratária com excesso de blastos II (AREB-2)
Síndrome mielodisplásica – inclassificável (SMD-I)
Síndrome mielodisplásica associada a del(5q) isolada

rigida para a faixa etária é de 5:100.000 casos/pessoas/ ano, podendo chegar a 20-40:100.000 casos/pessoas/ano entre a população com idade > 70 anos. Menos de 7% dos pacientes têm idade < 50 anos.

A síndrome mielodisplásica associada à terapêutica corresponde a aproximadamente 20% das neoplasias mieloides. Tipicamente associada aos inibidores de topoisomerase e agentes alquilantes, atinge seu pico de incidência 5 anos após o uso das medicações, sendo que após 10 anos do tratamento há uma queda significativa do risco de aparecimento da doença. Observa-se que a evolução dessa doença é tipicamente mais agressiva do que a síndrome mielodisplásica primária.

O diagnóstico de síndrome mielodisplásica deve ser suspeitado em qualquer paciente com citopenia inexplicável ou monocitose, principalmente naqueles com idade > 60 anos. Trata-se de diagnóstico de exclusão, logo, é obrigatório afastar as demais causas de citopenias discutidas neste capítulo. Assim, um importante desafio no diagnóstico é distinguir a displasia de etiologia clonal daquela secundária a outras causas (infecções, drogas, deficiências nutricionais).

O quadro clínico é de sintomas inespecíficos como fadiga, astenia, tontura e mal-estar, usualmente secundários a anemia. Infecções e equimoses podem ocorrer, mas em menor proporção. A maior causa de morte, entretanto, ainda é resultante de infecções e suas complicações. Esplenomegalia e adenomegalias são pouco co-

-MRCM.indb 730 12/5/17 4:06 PM

^{*}Para ser classificada como aplasia grave, o paciente apresenta ≥ 2 dos fatores citados.

Adaptada de Brodsky RA. Acquired aplastic anemia. In: Greer JP, Arber DA, Glader B, List AF, Means Jr JT, Paraskevas F, Rodgers GM. Wintrobe's clinical hematology. 12.ed. Philadelphia Lippincott Williams and Wilkins: 2009.

muns. Cerca de 15% dos pacientes também apresentam manifestações autoimunes, como monoartrites e vasculites cutâneas; 50% são pancitopênicos, e apenas 5% dos pacientes têm outras citopenias isoladas na ausência de anemia. Duas variantes da doença podem também apresentar trombocitose.

O hemograma quase universalmente apresenta anemia normo ou macrocítica, com reticulócitos baixos. Outras citopenias podem estar associadas e pode haver a descrição de neutrófilos displásicos, com hipossegmentação e hipogranulação (anomalia pseudo-Pelger-Hüet). O diagnóstico deve ser confirmado pelo mielograma, que avaliará a celularidade, a presença de displasia (em mais de 10% de pelo menos uma das linhagens mieloides) e o números de blastos. A coloração de Perls (azul da Prússia) é utilizada para a detecção e a quantificação de sideroblastos em anel. O diagnóstico ainda compreende a realização de estudo citogenético (cariótipo) de material de medula óssea, visto que as alterações sugestivas de síndrome mielodisplásica têm importância diagnóstica e prognóstica. A biópsia de medula óssea complementa a avaliação. É típico o achado de uma medula óssea hipercelular (80% dos casos) paradoxalmente a um sangue periférico com citopenias, refletindo a hematopoese ineficaz característica da síndrome mielodisplásica.

A doença tem uma história natural de transformação leucêmica, e o tempo decorrente entre o diagnóstico de síndrome mielodisplásica e a evolução para leucemia depende de diversos fatores. Vale ressaltar que a presença de blastos > 20% da celularidade da medula já indica o diagnóstico de leucemia mieloide aguda de acordo com a OMS.

A diferença de sobrevida baseia-se principalmente na quantidade e na intensidade de citopenias (e sua consequente necessidade transfusional), na quantidade de blastos e no cariótipo do paciente. Essas informações foram agrupadas em diversos índices prognósticos, sendo o mais utilizado o *international prognostic scoring system* (IPSS) (Tabela 6). Este índice prognóstico foi revisado e em 2012 deu origem ao IPSS-R, porém o IPSS ainda é utilizado para definição de tratamento. A mediana de sobrevida pode variar entre 9 meses e 9 anos, de acordo com o grupo de risco, o que comprova a heterogeneidade da doença.

A busca do melhor tratamento para cada paciente deve considerar faixa etária, condição clínica, presença de comorbidades e classificação de risco por índices prognósticos. Alguns pacientes com citopenias leves podem ser apenas acompanhados com a observação do hemograma; porém suporte transfusional é necessário para a grande maioria dos pacientes. Observa-se sobrecarga de ferro geralmente após 20-30 unidades de concentrado

Tabela 6 Re	vised in	ternation	al pro	gnost	ic scoring	system	1
Valor prognóstico	0	0,5	1	1,5	2	3	4
Citogenética*	Muito boa		Boa		Interme- diária	Ruim	Muito ruim
Blastos em medula (%)	≤ 2		2-5		5-10	> 10	
Hb (g/dL)	≥ 10		8-10	< 8			
Plaquetas (× 10³/mm³)	≥ 100	50-100	≤ 50				
Contagem de neutrófilos (× 10³/mm³)	≥ 0,8	< 0,8					
Diago do asta	aorio				Dontugo	ão.	

Risco da categoria	Pontuação
Muito baixo	≤ 1,5
Baixo	1,5-3
Intermediário	3-4,5
Alto	4,5-6
Muito alto	>6

^{*} Classificação de citogenética — muito boa: -Y e -11q (se isoladas); boa: cariótipos normais, -5q (isolada ou associada a mais 1 alteração), -12q, -20q; intermediária: +8, -7q, +19, i(17q), e outras; ruim: -7, -3q, inv(3), t(3q); muito ruim: cariótipo complexo. Adaptada de Greenberg PL, Tuechler H, Schanz J, Garcia-Manero G, Solé F, Bennett JM, et al. Revised international prognostic scoring system for myelodysplastic syndromes. Blood 2012;120(12)2454-65.

de hemácias transfundidas, aumentando substancialmente a morbidade desses pacientes.

Em pacientes de riscos baixo e intermediário-1, o tratamento é de suporte e se faz mediante o uso de fatores de crescimento e imunossupressores. O uso de eritropoetina pode reduzir a necessidade transfusional e melhorar a qualidade de vida dos pacientes. O G-CSF ou filgastrim está reservado para potencializar o efeito da eritropoetina e deve ser usado em pacientes neutropênicos graves com infecções bacterianas recorrentes. Imunossupressores como ciclosporina e timoglobulina podem ser considerados, principalmente em pacientes com medula óssea hipocelular, concomitância de fenômenos autoimunes e HLA-DR15-positivos. Não é recomendado o uso de antibióticos profiláticos.

Para os pacientes classificados como risco intermediário-2 e alto, as novas drogas hipometilantes (5-azacitidina e decitabina) estão indicadas. O uso desse grupo de medicações foi associado a redução de necessidades transfusionais e aumento de qualidade de vida. Observou-se aumento da sobrevida com o uso de 5-azacitidina. A lenalidomida também é uma droga de uso recente, que tem sido empregada com sucesso principalmente para o tratamento de pacientes com síndrome mielodis-

-MRCM.indb 731 12/5/17 4:06 PM

plásica associada à deleção do braço longo do cromossomo 5, reduzindo, assim, as necessidades transfusionais e induzindo remissão hematológica.

O transplante de medula óssea permanece como único tratamento potencialmente curativo e mantém-se como o tratamento de escolha para pacientes com boas condições clínicas, doença de alto risco e que possuam doador de medula aparentado. Apesar de curativo, esse tratamento implica alta morbimortalidade.

BIBLIOGRAFIA

- Aksoy M, Erdem S. Follow-up study on the mortality and the development of leukemia in 44 pancytopenic patients with chronic exposure to benzene. Blood 1978;52:285-92.
- Bhasin A, Tolan Jr RW. Hemophagocytic lymphohistiocytosis: a diagnostic dilemma two cases and review. Clinical Pediatrics 2013;52(4):297-301
- Boehlen F, Hohlfeld P, Extermann P, Perneger TV, de Moerloose P. Platelet count at term pregnancy: a reappraisal of thethreshold. Obstet Gynecol 2000;95(1):29-33.
- Bottiger LE. Epidemiology and etiology of aplastic anemia. Haematol Blood Transfus 1979:24:27-37.
- Boxer AL. How to approach neutropenia. Hematology Am Soc Hematol Educ Program 2012;174-82.
- Brodsky RA. Acquired aplastic anemia. In: Greer JP, Foerster J, Rodgers GM, Paraskevas F, Glader B (eds.). Wintrobe's clinical hematology. 12.ed. Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins; 2009.
- Brunning RD, Germing U, Le Beau MM, Porwit A, Bauman I, et al. Myelodysplastic syndromes/neoplasms, overview. In: WHO Tumors of Hematopoietic and Lymphoid Tissue. 4.ed. International Agency for Research for Cancer. France: 2008.
- Cartwringht GE, Chung, HL, Chang A. Studies on the pancytopenia of Kala-azar. Blood 1948;3:249-75.
- Cheng CK, Chan J, Cembrowski GS, van Assendelft OW. Complete blood count reference interval diagrams derived from NHANES III: stratification by age, sex, and race. Lab Hematol 2004;10:(1)42-53.
- Dale DC, Cottle TE, Fier CJ, Bolyard AA, Bonilla MA, Boxer LA, et al. Severe chronic neutropenia: treatment and follow-up of patients in the Severe Chronic Neutropenia International Registry. Am J Hematol 2003;72(2):82-93.
- Davies SM, Walker DJ. Aplastic anemia in the Northern Region 1971-1978 and follow-up of long term survivors. Clin Lab Haematol 1986;8:307-13.
- Germing U, Strupp C, Kündgen A, Bowen D, Aul C, Haas R, et al. No increase in age specific incidence of myelodysplastic syndromes. Haematologica 2004;89:905-10.
- Greenberg P, Cox C, LeBeau MM, Fenaux P, Morel P, Sanz G, et al. International scoring system for evaluating prognosis in myelo-dysplastic syndromes. Blood 1997;89:2079-88.
- Greenberg P, Tuechler H, Schanz J, Sanz G, Garcia-Manero G, Solé F, et al. Revised international prognostic scoring system (IPSS-R) for myelodysplastic syndrome. Blood 2012;120:2454-65.
- List AF, Sandberg AA, Dolle DC. Myelodysplastic syndromes. In: Greer JP, Foerster J, Rodgers GM, Paraskevas F, Glader B (eds.). Wintrobe's clinical hematology. 12.ed. Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins: 2009.
- Manero GG. Myelodysplastic syndromes: 2012 update on diagnosis, risk-stratification and management. Am J Hematol 2012;87:692-701.
- Marsh JC, Ball SE, Cavenagh J, Darbyshire P, Dokal I, Gordon-Smith EC, et al. Guidelines for the management of aplastic anemia. Br J Haematol 2009;147:43-70.
- Michelson AD (ed.). Platelets. 2.ed. San Diego: Elsevier; 2007.

- Rinsky RA, Young RJ, Smith AB. Leukemia in benzene workers. Am J Int Med 1981;2:217-45.
- Rollison DE, Howlader N, Smith MT, Strom SS, Merritt WD, Ries LA, et al. Epidemiology of myelodysplastic syndromes and chronic myeloproliferative disorders in the United States, 2001-2004, using data from the NAACCR and SEER programs. Blood 2008;112:45-52.
- Rousan TA, Aldoss IT, Cowley Jr BD, Curtis BR, Bougie DW, Aster RH, et al. Recurrent acute thrombocytopenia in the hospitalized patient: sepsis, DIC, HIT or antibiotic-induced thrombocytopenia. Am J Hematol 2010;85(1):71-4.
- Scheinberg P, Young NS. How I treat acquired aplastic anemia. Blood 2012;120:1185-96.
- Sickles EA, Greene WH, Wiernik PH. Clinical presentation of infection in granulocytopenic patients. Arch Intern Med 1975;135:715-9.
- Stasi R. How to approach thrombocytopenia. Hematology Am Soc Hematol Educ Program 2012;2012:191-7.
- Stasi R, Amadori S, Osborn J, Newland AC, Provan D. Long-term outcome of otherwise healthy individuals with incidentally discovered borderline thrombocytopenia. PLoS Med 2006;3(3):e24.
- Stone RM. How I treat patients with myelodysplastic syndromes. Blood 2009;113:6296-303.
- Tefferi A. Primary myelofibrosis. In: Greer JP, Foerster J, Rodgers GM, Paraskevas F, Glader B (eds.). Wintrobe's clinical hematology. 12.ed. Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins; 2009.
- Von Drygalsky A, Curtis BR, Bougie DW, McFarland JG, Ahl S, Limbu I, et al. Vancomycin-induced immune thrombocytopenia. N Eng J Med 2007;356(9):904-10.
- Watts RG. Neutroepenia. In: Greer JP, Foerster J, Rodgers GM, Paraskevas F, Glader B (eds.). Wintrobe's clinical hematology. 12.ed. Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins; 2009.

159 ALTERAÇÕES NEOPLÁSICAS DOS LEUCÓCITOS

André Neder Ramires Abdo, Luís Alberto de Pádua Covas Lage

As neoplasias hematológicas constituem um grupo heterogêneo de doenças marcadas por proliferação clonal de células linfoides ou mieloides, associadas ou não a um bloqueio de maturação dessas linhagens. Quando a maturação dessas linhagens celulares está bloqueada, classifica-se a doença como aguda (p. ex., leucemia aguda); e quando a maturação está preservada, lança-se mão do termo crônica (p. ex., linfoproliferações crônicas).

Fazem parte desse grupo de doenças as leucemias agudas (mieloides ou linfoides), as síndromes mielodisplásicas, as neoplasias mieloproliferativas crônicas (Filadélfia-positivas – leucemia mieloide crônica – LMC, e Filadélfia-negativas – policitemia *vera*, mielofibrose primária e trombocitemia essencial), bem como as doenças linfoproliferativas crônicas (linfoma de Hodgkin, linfomas não Hodgkin, leucemia linfoide crônica – LLC e mieloma múltiplo). Neste capítulo, serão abordadas as leucoses agudas e as linfoproliferações crônicas.

LEUCEMIAS AGUDAS

DEFINIÇÃO

As leucemias agudas são neoplasias leucocitárias caracterizadas por curso agudo e rapidamente fatal quando não tratadas. Há um bloqueio maturativo em estágios precoces da diferenciação celular (mieloblasto ou linfoblasto), supressão da hematopoese fisiológica (não clonal) e infiltração orgânica tecidual pelas células clonais imaturas.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência anual global dessas doenças na população geral é de 4:100.000 casos/habitantes, sendo aproximadamente 70% deles classificados como leucemia mieloide aguda (LMA). Não há predileção por gênero.

A leucemia linfoide aguda (LLA) é primariamente uma doença da infância, com pico de incidência ocorrendo entre 2-3 anos de idade e diminuindo de frequência até atingir um nadir aos 25-50 anos de idade. A LMA predomina em indivíduos adultos (cerca de 70% das leucemias em pacientes com idade > 18 anos), com média de idade ao diagnóstico entre a 6ª e a 7ª décadas de vida.

ETIOLOGIA

A etiologia da maioria dos casos é desconhecida (idiopática), no entanto, pequena parcela dos pacientes tem histórico de exposição prévia a radiação ionizante, agentes quimioterápicos citotóxicos ou benzeno. Doenças congênitas que cursam com fenômenos de instabilidade genética (p. ex., síndrome de Down, síndrome de Bloom e anemia de Fanconi) predispõem ao desenvolvimento das leucoses agudas. As leucemias podem se originar também a partir de progressão clonal de doenças hematológicas preexistentes, como neoplasias mieloproliferativas crônicas e mielodisplasias.

QUADRO CLÍNICO

Nas leucoses agudas, os sintomas decorrem da supressão da hematopoese não clonal, gerando uma síndrome de insuficiência medular. Cursam com sintomas decorrentes da expansão da medula óssea, como o aumento da viscosidade sanguínea ocasionado pela proliferação de blastos (síndrome de leucoestase), alterações atribuíveis ao hipermetabolismo celular decorrente da alta atividade proliferativa das células blásticas (p. ex., síndrome de lise tumoral) e sintomas decorrentes de infiltração orgânica pelas células imaturas.

Os sintomas causados pela insuficiência da medula óssea são caracterizados por: comprometimento da eritropoese, ocasionando anemia; supressão da granulocitopoese, levando a predisposição para intercorrências infecciosas graves e rapidamente fatais; e exaustão da trombocitopoese, ocasionando manifestações hemorrágicas.

Como consequência da anemia, os pacientes manifestam sintomas e sinais atribuíveis a hipoxemia tecidual, como palidez cutaneomucosa, sonolência excessiva, redução da capacidade de concentração, fadiga, intolerância aos esforços físicos, palpitações, dispneia, edema de membros inferiores e, em casos graves, quadro de insuficiência cardíaca congestiva (ICC) de alto débito cardíaco. A gravidade dos sintomas depende da velocidade de sua instalação e da capacidade adaptativa do paciente.

A neutropenia grave pode ocasionar quadro febril sem foco infeccioso determinado (neutropenia febril), que se não prontamente identificada e tratada pode progredir rapidamente para sepse grave e choque séptico. Os pacientes neutropênicos portadores de leucemias agudas estão predispostos à ocorrência de infecções características relacionadas à intensa imunossupressão, como o ectima gangrenoso, a colite neutropênica (tiflite) e infecções fúngicas invasivas (aspergilose pulmonar angioinvasiva e candidíase hepatoesplênica).

Manifestações trombo-hemorrágicas decorrem da plaquetopenia intensa, gerando sintomas compatíveis com o comprometimento da hemostasia primária (sangramentos cutaneomucosos, petéquias, equimoses, gengivorragia, epistaxe ou sangramento genitourinário e do trato gastrointestinal) e também de hiperativação dos mecanismos de hemostasia secundária, levando a consumo de fatores de coagulação e atividade fibrinolítica exacerbada (coagulação intravascular disseminada). Nesses últimos casos, manifesta-se com sangramentos musculares profundos e maior tendência a eventos tromboembólicos. A coagulação intravascular disseminada é muito frequente em portadores de leucemia promielocítica aguda (LMA FAB M3).

Dores ósseas generalizadas decorrem da expansão medular acentuada por proliferação das células blásticas e são evidentes particularmente na LLA.

A síndrome de leucoestase é caracterizada por sinais e sintomas decorrentes de hiperviscosidade sanguínea atribuíveis a hiperleucocitose (elevação de leucócitos > 50.000-100.000 células/mm³). Os pacientes nessa situação apresentam cefaleia, turvação visual, vertigem, zumbido, epistaxe, dispneia e alterações da fundoscopia decorrentes de dano à microcirculação retiniana (ensalsichamento venoso, hemorragias em chama de vela, edema de papila óptica etc.).

Alterações clínicas ocasionadas pelo hipermetabolismo celular dos blastos compreendem crises artríticas gotosas e nefrolitíase por cristais de urato, bem como alterações decorrentes de distúrbios eletrolíticos (hipocal-

-MRCM.indb 733 12/5/17 4:06 PM

cemia, hiperfosfatemia, hipermagnesemia e hiperpotassemia) e injúria renal aguda, consequentes à síndrome de lise tumoral (espontânea ou precipitada pelo tratamento quimioterápico).

Um quadro clínico variado pode decorrer de infiltração orgânica pelas células blásticas, habitualmente encontrada na LLA e nas LMA com diferenciação monocítica (LMA FAB M4 e M5). Os pacientes podem apresentar hiperplasia gengival, lesões cutâneas polimórficas (leucemia cútis), hepatoesplenomegalia e alterações relativas à infiltração do SNC (confusão mental, cefaleia, crises convulsivas, rebaixamento sensorial ou, mais raramente, manifestações deficitárias). Sintomas relacionados à infiltração do SNC devem ser investigados prontamente, uma vez que os pacientes portadores de leucemias agudas não raramente evoluem com AVC hemorrágico decorrente da plaquetopenia grave.

EXAMES COMPLEMENTARES

O hemograma habitualmente revela graus variados de anemia de padrão hipoproliferativo (baixa contagem reticulocitária), normocítica e normocrômica, e plaquetopenia. A leucometria pode estar reduzida, dentro da faixa de normalidade ou elevada, muitas vezes com contagem leucocitária > 100.000 células/mm³. O diferencial leucocitário costuma evidenciar granulocitopenia, geralmente grave (contagem de neutrófilos < 500 células/mm³), e presença de células imaturas (blastos). Caso o número de blastos ultrapasse 20% da contagem diferencial de leucócitos, o diagnóstico de leucemia aguda já pode ser firmado pelo próprio hemograma independentemente do resultado do mielograma. Não é incomum a apresentação aleucêmica (ausência de blastos em sangue periférico), particularmente no contexto de LMA. Nesses casos, o diagnóstico somente será firmado após avaliação medular.

O esfregaço de sangue periférico permite, na maioria das vezes, adequada caracterização das células imaturas com base em parâmetros morfológicos (se de linhagem mieloide ou linfoide), como também pode evidenciar alterações significativas nos elementos maduros (p. ex., neutrófilos pseudo-Pelger-Hüet nas LMA secundárias a mielodisplasia).

Hiperuricemia e elevação de DHL são achados habituais nessas doenças e traduzem o alto *turnover* celular decorrente de intensa atividade proliferativa. Como afirmado anteriormente, os pacientes costumam evoluir com síndrome de lise tumoral, portanto, dosagens de ácido úrico, eletrólitos (cálcio, fósforo, potássio e magnésio) e escórias nitrogenadas são necessárias.

Nos casos complicados com coagulação intravascular disseminada aguda, particularmente na LMA FAB M3, o

laboratório evidencia alargamento de todos os tempos de coagulação (tempo de atividade de protrombina, tempo de trombina e TTPa), elevação do dímero-D, hipofibrinogenemia, plaquetopenia grave (< 50.000 células/mm³) e presença de esquizócitos no esfregaço de sangue periférico.

Diante de suspeita de leucose aguda, exames específicos serão necessários, incluindo avaliação morfológica da medula óssea (mielograma ou biópsia de medula óssea), reações citoquímicas, imunofenotipagem, citogenética e testes de biologia molecular, que terão utilidade para firmar o diagnóstico, definir o subtipo da leucemia e estratificar o grupo de risco dos pacientes, direcionando a melhor estratégia terapêutica a ser empregada.

Com a realização da análise morfológica celular do mielograma, o diagnóstico de leucemia aguda será firmado quando constatada presença de \geq 20% de blastos entre os elementos nucleares medulares. Morfologicamente, pode-se estabelecer distinção entre blastos linfoides (células de pequeno a moderado tamanho, alta relação núcleo-citoplasma, cromatina frouxa, sombra nucleolar nem sempre evidente e citoplasma escasso agranular) e mieloides (células de moderado a grande tamanho, moderada relação núcleo-citoplasma, cromatina francamente frouxa, \geq 1 sombras nucleolares evidentes e citoplasma amplo com presença de grânulos azurófilos, que em algumas situações podem coalescer formando estruturas alongadas no citoplasma da célula, denominadas bastonetes de Auer e definidores de linhagem mieloide).

Caso o mielograma seja inaspirável ou não representativo de medula óssea, uma biópsia de medula se faz necessária. Se forem identificadas ≥ 20% de células com aspecto imaturo ou com expressão de antígenos associados à imaturidade por técnica imuno-histoquímica, o diagnóstico será efetuado. A biópsia medular tem, ainda, utilidade para melhor avaliação de reserva, da celularidade e da fibrose medular.

Reações citoquímicas são técnicas de coloração em lâmina que evidenciam a presença de enzimas ou substratos específicos presentes nos blastos. Sua positividade auxilia na definição do subtipo de leucemia (p. ex., mieloperoxidase e Sudan Black B nas LMA, estearase nas leucemias com diferenciação monocitária e PAS nas leucoses com diferenciação eritroide e algumas LLA).

O cariótipo ou exame de citogenética baseia-se na análise morfológica dos cromossomos da célula clonal. Por meio desse exame, é possível caracterizar alterações cromossômicas numéricas ou estruturais específicas de determinadas entidades – p. ex., t (15;17) na LMA M3 – e com significado prognóstico. Isoladamente, as alterações citogenéticas compreendem o principal fator prognóstico de portadores de leucoses agudas, sendo fundamentais

para definição do plano terapêutico. Vale ressaltar que determinadas alterações cariotípicas são recorrentes em LMA e definem a doença mesmo se o paciente apresentar contagem de blastos < 20% (leucemias oligoblásticas).

A imunofenotipagem evidencia presença de antígenos celulares de membrana e citoplasma dos blastos leucêmicos por intermédio da utilização de anticorpos monoclonais específicos ligados a fluorocromos. Caso o antígeno seja expresso pelo blasto, ocorre reação antígeno-anticorpo com emissão de sinal luminoso captado pelo citômetro de fluxo. De acordo com o padrão e a intensidade de expressão dos antígenos pesquisados, define-se a linhagem à qual o blasto pertence e classifica-se a leucose aguda. A imunofenotipagem tem utilidade também na monitorização terapêutica da doença pela detecção de doença residual mínima (presença de quantidades pequenas de clone não identificadas por análise morfológica).

Testes de biologia molecular, fundamentados em técnica de reação em cadeia da polimerase, podem identificar mutações de determinados genes que auxiliarão no diagnóstico (p. ex., leucemina promielocítica/receptor alfa do ácido retinoico na LMA M3) e na estratificação de risco, particularmente em casos de cariótipo normal.

DIAGNÓSTICO

Critérios diagnósticos para leucemia aguda

- Blastos > 20% em sangue periférico ou amostra de medula óssea.
- Blastos < 20% em medula óssea na presença de alteração citogenética específica presença de t(8;21), t(15;17), inv(16) ou t(16;16) e alterações de 11q23.

Diagnóstico diferencial de leucemias agudas

- Anemia megaloblástica.
- Síndromes mielodisplásicas.
- Anemia aplástica.
- Mielofibrose primária.
- Infiltração de medula óssea por tumores sólidos (mieloftise).
- Reação leucemoide: quadros infecciosos graves e disseminados.
- Síndrome hemofagocítica: secundária a infecções virais, neoplasias sólidas e colagenoses.

TRATAMENTO

O tratamento de portadores de leucemias agudas é dividido em tratamento clínico geral de suporte e tratamento hematológico específico (quimioterápico).

O tratamento de suporte é baseado na necessidade transfusional do paciente. Recomenda-se transfusão de

concentrados de hemácias filtradas e irradiadas em portadores de anemia sintomática, transfusão de concentrados de plaquetas leucodepletadas e irradiadas caso o paciente apresente manifestações hemorrágicas associadas a plaquetometria < 50.000/mm³ (transfusão terapêutica) ou se plaquetometria < 10.000/mm³ ou entre 10.000-20.000/mm³ em caso de febre ou pequenas manifestações hemorrágicas (transfusão profilática). Casos associados a coagulação intravascular disseminada aguda devem ser manejados de acordo com o espectro clínico predominante: transfusão de plasma fresco congelado e/ou crioprecipitado quando predominarem manifestações hemorrágicas e anticoagulação com baixas doses de heparina caso predominem alterações trombóticas.

Os pacientes, particularmente no contexto de hiperleucocitose, devem receber tratamento profilático para síndrome de lise tumoral: hidratação vigorosa e criteriosa (no máximo 3.000 mL/m²), diureticoterapia de alça com furosemida (até 20 mg a cada 6 horas), terapia uricorredutora (alopurinol ou rasburicase) e alcalinização urinária com solução bicarbonatada, bem como suporte dialítico quando necessário.

Portadores de síndrome de leucoestase devem ser submetidos a pronta citorredução por causa do alto risco de óbito associado à complicação. Esta pode ser feita por meio de leucocitoaférese ou, ainda, do uso de hidroxiureia (até 3 g/dia nos casos de LMA) ou corticosteroides (dexametasona até 40 mg/dia nos casos de LLA).

Neutropenia febril deve ser prontamente identificada e tratada. Todos os pacientes devem ser submetidos a culturas e amplo screening infeccioso. Inicialmente, emprega-se cobertura para agentes Gram-negativos (cefepima, 2 g, EV, a cada 8 horas, ou piperacilina + tazobactam, 4,5 g, EV, a cada 6 horas). Caso após 48-72 horas o paciente permaneça febril, deve-se ampliar a cobertura antimicrobiana para cocos Gram-positivos com vancomicina, 1 g, EV, a cada 12 horas. Após 96 horas de febre, a cobertura para bacilos Gram-negativos deve ser ampliada com carbapenêmicos (imipeném, 500 mg, EV, a cada 6 horas, ou meropeném, 1-2 g, EV, a cada 8 horas). Após 120 horas de febre, deve-se introduzir cobertura antifúngica (anfotericina B lipossomal ou complexo lipídico, 3-5 mg/kg/dia), bem como realizar rastreamento de foco infeccioso profundo utilizando exames de imagem. A cobertura para cocos Gram-positivos deve ser prontamente iniciada em casos associados a instabilidade hemodinâmica, mucosite, suspeita de infecção de cateter venoso central ou pacientes que foram tratados profilaticamente com quinolonas.

O tratamento quimioterápico deve basear-se no tipo de leucemia aguda (se linfoide, mieloide ou promielocí-

-MRCM.indb 735 12/5/17 4:06 PM

tica/FAB M3), na idade do paciente, no seu *performan-ce status*, no seu perfil de comorbidades e na estratificação de risco.

Portadores de LMA com idade < 60 anos e bom estado geral devem ser submetidos a indução quimioterápica com esquema 3 + 7: D3A7 (daunorrubicina, 60-90 mg/m², nos dias 1-3; e citarabina, 200 mg/m², nos dias 1-7, em infusão contínua) ou I3A7 (idarrubicina, 12 mg/m², nos dias 1-3; e citarabina, 200 mg/m², nos dias 1-7, em infusão contínua).

Pacientes com bom performance status e idade entre 60-74 anos devem ser submetidos a indução atenuada com esquema M3A7 (mitoxantrona, 12 mg/m², nos dias 1-3; e citarabina, 100 mg/m², nos dias 1-7). Pacientes com idade > 75 anos ou aqueles sem condições clínicas que possibilitem indução devem ser abordados de forma paliativa com agentes hipometilantes (azacitidina ou decitabina), citarabina em baixas doses ou hidroxiureia (até 3 g/dia para controle de leucocitose). De acordo com a estratificação de risco, após a fase de indução, o paciente é submetido ao tratamento de consolidação, que envolve o uso de esquemas quimioterápicos específicos. Pacientes de alto risco devem ser encaminhados para intensificação com transplante de medula óssea alogênico. Após a fase de consolidação, deve-se iniciar a terapia de manutenção, que consiste no uso de agentes quimioterápicos em baixas doses, reservada para pacientes de baixo risco citogenético, particularmente para leucemia promielocítica aguda. Portadores de LMA M3 devem receber terapia diferenciadora com ácido all-trans--retinoico (ATRA) como parte do esquema terapêutico.

Portadores de LLA devem receber quimioterapia prolongada com esquema multidroga baseado em 4 agentes básicos (antraciclinas, asparaginase, alcaloides de vinca e corticosteroides). Quimioterapia almejando penetração em SNC deve ser efetuada sempre nesses pacientes com o emprego de citarabina ou metotrexato via sistêmica ou intratecal. Pacientes de risco alto ou muito alto (cromossomo Ph-positivos) devem ser intensificados com transplante de medula óssea alogênico, assim como os pacientes de baixo risco com doença residual mínima persistentemente positiva (no mínimo, após 4 semanas do início do tratamento).

PROGNÓSTICO

É dependente de diversos fatores clínicos e biológicos, como idade, estado geral do paciente, presença de comorbidades, carga de blastos, alterações citogenético-moleculares, resposta inicial ao tratamento, disponibilidade de doador se indicado transplante de medula óssea, entre outros.

Pacientes adultos portadores de LMA têm sobrevida estimada global em 5 anos variando de 5-10% para aqueles de alto risco citogenético, até 60-70% para os de baixo risco citogenético. Quanto aos pacientes adultos portadores de LLA, 30-40% sobrevivem por \geq 5 anos quando a terapia empregada é bem-sucedida.

DOENCAS LINFOPROLIFERATIVAS CRÔNICAS

LINFOMAS: LINFOMAS DE HODGKIN E LINFOMAS NÃO HODGKIN

Definição e classificação

Os linfomas constituem um grupo muito amplo e heterogêneo de neoplasias do sistema imune, originados, em sua maioria, a partir da proliferação de células linfoides maduras. São separados em 2 grandes grupos: o linfoma de Hodgkin, caracterizado histopatologicamente pela presença de células de Reed-Sternberg ou suas variantes em meio aos elementos celulares polimórficos predominantemente inflamatórios, e os linfomas não Hodgkin, que compreendem dezenas de entidades distintas do ponto de vista clinicobiológico e nos quais histopatologicamente não são identificadas as células de Reed-Sternberg. Os linfomas não Hodgkin são, ainda, subclassificados de acordo com o fenótipo da célula mutante (B, T ou *natural killer*) e com o comportamento biológico (indolentes, agressivos e altamente agressivos).

Tabela 1 Classificação histopato	lágica dos linfomas				
Linfoma de Hodgkin	nogica aos ilinomas				
Predomínio linfocitário nodular	5%				
Clássico	95%				
■ Esclerose nodular	= 70%				
Celularidade mista	2 0-25%				
■ Rico em linfócitos	= 5%				
■ Depleção linfocitária	■ < 1%				
Linfoma não Hodgkin					
Indolentes					
■ B: folicular, zona marginal (nodal, esplênico ou MALT), linfoplasmocítico, linfocítico					
■ T: micose fungoide e variantes					
Agressivos					
■ B: difuso de grandes células, de células do manto					
■ T: periférico não especificado, angioimunoblástico, anaplásico e outros					
Altamente agressivos					
■ B: Burkitt, linfoblástico B					
■ T: linfoblástico T, leucemia/linfoma de células T do adulto					
MALT: tecido linfoide associado à mucosa.					

-MRCM.indb 736 12/5/17 4:06 PM

Epidemiologia

O linfoma de Hodgkin e os linfomas não Hodgkin B perfazem cerca de 90% das neoplasias linfoides, representando, anualmente, 4% dos casos novos de câncer no mundo, o que os coloca como a 5ª neoplasia mais incidente. Entre os linfomas não Hodgkin, o difuso de grandes células B (DGCB) é o subtipo mais frequente, correspondendo a cerca de metade dos casos de linfoma não Hodgkin, seguido pelo linfoma folicular, que representa 20-25% dos casos dessas neoplasias. De uma forma geral, os linfomas não Hodgkin são tumores que podem acometer qualquer faixa etária, porém, predominam em torno da 6ª e da 7ª décadas de vida, com discreta predileção por indivíduos do sexo masculino. O linfoma de Hodgkin, por sua vez, apresenta uma distribuição etária bimodal, com um 1º pico de incidência ocorrendo entre 15-35 anos e um 2° pico, de menor frequência, após a 5ª década de vida, com predileção pelo sexo masculino (exceção feita à variante esclerose nodular, mais prevalente em mulheres jovens).

Etiologia

A fisiopatogenia dos linfomas é marcada por eventos multifatoriais, incluindo predisposição genética, alterações cromossômicas balanceadas específicas e exposição a determinados agentes oncogênicos, como vírus, bactérias, agentes químicos ou físicos (radiação ionizante), entretanto, a maioria dos casos não apresenta evento deflagrador identificado.

O papel de determinados microrganismos encontra-se bem fundamentado na gênese de determinados subtipos de linfomas. Alguns agentes infecciosos contribuem para a oncogênese, interferindo nos mecanismos de resposta imune, atuando como estimuladores antigênicos crônicos ou induzindo mutações e falha de reparo no DNA das células linfoides.

Destacam-se a associação entre infecção por vírus Epstein-Barr e determinadas doenças (linfoma de Hodgkin clássico, linfoma de Burkitt endêmico, linfoma primário de SNC, doença linfoproliferativa após transplante de órgãos); a infecção crônica pelo vírus da hepatite C e linfomas não Hodgkin indolentes (linfoplasmocítico e zona marginal esplênica); vírus herpes simples tipo 8 e primário de efusões; infecção pelo retrovírus HTLV-1 e desenvolvimento de leucemia/linfoma de células T do adulto. Entre os agentes bacterianos, as associações mais marcantes se fazem entre linfoma não Hodgkin MALT (tecido linfoide associado à mucosa) gástrico e infecção por *H. pylori*; linfoma não Hodgkin MALT de anexos oculares e infecção por *Chlamidya psitacci*; linfoma não Hodgkin MALT cutâneo e infecção por *Borrelia burgdorferi*; e ex-

posição a *Campylobacter jejuni* e desenvolvimento de doença imunoproliferativa intestinal.

Apresentação clínica

Clinicamente, o linfoma de Hodgkin manifesta-se como uma doença predominantemente linfonodal (o comprometimento extranodal é raro e encontrado apenas em 10-15% dos casos). Tais pacientes são, em geral, adultos jovens, que apresentam linfonodomegalia indolor e sem sinais flogísticos, comprometendo predominantemente as cadeias ganglionares supradiafragmáticas (cervicais, supraclaviculares e axilares).

Apresenta um padrão de disseminação por contiguidade. O comprometimento mediastinal correspondente a conglomerados linfonodais é um achado comum, particularmente em mulheres jovens com o subtipo histológico esclerose nodular, sendo que essas pacientes frequentemente apresentam sintomas compressivos como insuficiência respiratória e síndrome de veia cava superior. Caracteristicamente, os portadores de linfoma de Hodgkin apresentam prurido em boa parte dos casos, e a adenomegalia pode tornar-se dolorosa após consumo de bebidas alcoólicas. Sintomas B (febre, sudorese noturna e perda ponderal > 10% do peso corporal em um período de 6 meses) são encontrados em até 40% dos pacientes e geralmente têm significado prognóstico adverso. O padrão clássico da febre no linfoma de Hodgkin é conhecido com febre de Pel Ebstein, em que se alternam alguns dias de febre alta seguidos por período de defervescência, com posterior recrudescimento do quadro febril. Envolvimento esplênico manifesta-se habitualmente com lesões nodulares no parênquima do baço, e o envolvimento de medula óssea não costuma associar-se a citopenias significativas.

Os linfomas não Hodgkin constituem um grupo heterogêneo de entidades clinicopatológicas distintas que têm como característica comum o fato de serem derivados de linfócitos maduros (B, T ou *natural killer*) em diferentes estágios de maturação. Por conta da complexidade e da extensão de sua classificação atual, podem didaticamente ser separados quanto ao comportamento clínico em doenças indolentes, agressivas e altamente agressivas.

Os linfomas não Hodgkin indolentes constituem neoplasias linfoides marcadas por baixo índice proliferativo, incurabilidade clínica e sobrevida estimada em anos quando não for empregada qualquer medida terapêutica específica. O curso clínico é insidioso, e habitualmente estão em estádio avançado (III ou IV) no momento do diagnóstico. O principal representante desse grupo de doenças é o linfoma folicular, doença frequentemen-

-MRCM.indb 737 12/5/17 4:06 PM

te assintomática, com comprometimento linfonodal preferencial e envolvimento de medula óssea detectado em 40-70% dos casos. Os linfomas da zona marginal também integram esse grupo de doenças e habitualmente exibem comprometimento extralinfonodal de tecidos linfoides associados à mucosa (MALT) gastrointestinal, conjuntival, cutâneo, tireoidiano e parotídeo. É importante destacar a associação entre o desenvolvimento dessas neoplasias e situações clínicas de agressão inflamatória crônica, como a tireoidite de Hashimoto, a síndrome de Sjögren e infecções bacterianas, destacando-se a infecção pelo H. pylori. Entre os linfomas indolentes de fenótipo T, destaca-se a micose fungoide, um linfoma caracterizado pelo comprometimento cutâneo primário. Sua apresentação clínica é polimórfica, podendo ser encontrados ao exame físico máculas, placas, nódulos, tumores, ulcerações e eritrodermia. As lesões constumam evoluir insidiosamente e são negligenciadas pelos paciente durante muitos anos. A forma disseminada dessa doença em que existe comprometimento associado do sangue periférico por linfócitos de aspecto cerebriforme é conhecida com síndrome de Sèzary e está associada a alta mortalidade.

Entre os linfomas agressivos de fenótipo B, destacam-se o difuso de grandes células B e o linfoma de células do manto. Essas doenças são caracterizadas por envolvimento extralinfonodal frequente, e o quadro clínico é muito variado e dependente dos órgãos comprometidos (trato gastrointestinal, SNC, medula óssea etc.). Tais doenças apresentam alto índice proliferativo e, se não tratadas prontamente são letais em poucos meses. Apesar de serem linfomas clinicamente agressivos, a abordagem terapêutica pode resultar em sobrevida prolongada, com intuito curativo. O volume tumoral costuma ser alto, sendo frequente a presença de grandes massas nodais (bulky), e sintomas B são encontrados em parte considerável dos casos. Os linfomas agressivos de fenótipo T estão associados a maior agressividade clínica, fenômenos paraneoplásicos, envolvimento extralinfonodal mais frequente e maior resistência a poliquimioterapia, determinando, portanto, prognóstico muito mais adverso em relação aos linfomas B.

Os linfomas altamente agressivos são caracterizados por intensa atividade proliferativa (muitas vezes, expressa por tempo de duplicação tumoral < 24 horas) e desfecho fatal em dias ou semanas caso a terapia não seja prontamente instituída. Destacam-se o linfoma de Burkitt, o linfoblástico e a leucemia/linfoma de células T do adulto (ATLL). O linfoma de Burkitt, em suas diferentes formas (endêmico, esporádico e associado a imunossupressão), é marcado por alto volume tumoral, comprometimento

extralinfonodal habitual (SNC e medula óssea) e, não raramente, complicações advindas do alto *turnover* celular, com síndrome de lise tumoral espontânea ou desencadeada pelo tratamento. Entre os representantes T, destaca-se a leucemia/linfoma de células T do adulto, marcada por evolução clínica agressiva, associada a comprometimento de sangue periférico por linfócitos tipo *flower-cells*, elevação marcante de DHL, hipercalcemia, *rash* cutâneo e intensa imunossupressão celular associada com predisposição a infecções oportunistas.

Diagnóstico e estadiamento

O exame histopatológico de amostra do órgão comprometido (preferencialmente uma biópsia linfonodal excisional) é fundamental para o estabelecimento do diagnóstico de linfoma. Por meio dessa amostra, serão analisados o padrão de infiltração tecidual, o comprometimento da arquitetura local (difuso ou nodular) e o padrão de expressão antigênico das células neoplásicas, identificado por meio de um estudo imuno-histoquímico. A correlação com história clínica, achados de exame físico, exames laboratoriais e de imagem é fundamental para o estabelecimento diagnóstico e a correta subclassificação desse grupo de entidades.

Para avaliar a extensão da doença, todos os pacientes devem ser submetidos a exames de estadiamento que compreendem: hemograma completo com reticulócitos, exames de bioquímica, dosagem de DHL, beta-2-microglobulina e eletroforese de proteínas séricas. Deve sempre ser solicitado perfil sorológico para HIV, hepatite B, hepatite C e HTLV-1 e 2. Sempre se deve prosseguir a documentação de possível comprometimento medular realizando uma biópsia de medula óssea (unilateral para linfoma não Hodgkin e bilateral para linfoma de Hodgkin).

Os exames de imagem são imprescindíveis para o diagnóstico, a avaliação da extensão da doença e a determinação de zonas nodais e extralinfonodais envolvidas. Esses exames são a base para o estadiamento, a definição terapêutica e a avaliação da resposta ao tratamento empregado. Assim, devem ser solicitadas no diagnóstico TC de pescoço, tórax, abdome e pelve. Em caso de suspeição de invasão de SNC ou mediante critérios específicos (histologia altamente agressiva, associação com HIV, mais de 2 áreas extralinfonodais comprometidas e envolvimento de anel de Waldeyer, seios paranasais, massa paravertebral ou gônadas), a avaliação por meio de exames de neuroimagem e liquor é imperativa. Exames dirigidos podem ser solicitados de acordo com o local acometido pela neoplasia, como endoscopia digestiva alta, colonoscopia e USG de testículos. Ecocardiograma transtorácico deve ser realizado para avaliação da função miocárdica em todo paciente candidato a regime quimioterápico contendo antraciclina, por conta do potencial miocardiotóxico desse grupo de agentes antineoplásicos. Se disponível, no caso de linfomas agressivos, a tomografia por emissão de pósitrons (PET-TC) mostra-se recurso importante para estadiamento e na avaliação de resposta terapêutica desses indivíduos.

O estadiamento segundo o sistema de Ann Arbor (Tabela 2) deve ser utilizado para os linfomas de Hodgkin e para grande parte dos linfomas não Hodgkin. Como esse estadiamento foi desenvolvido para doenças com comprometimento predominantemente ganglionar, alguns subtipos de linfomas não Hodgkin que possuem envolvimento primariamente extralinfonodal possuem sistemas de estadiamento próprio (como o sistema de Lugano para o MALT gástrico, e o tumor-node-methatasis-blood - TNMB - para micose fungoide). Foram desenvolvidos também vários escores prognósticos que combinam diferentes fatores clinicolaboratoriais para estimar a sobrevida desses pacientes mediante tratamento adequado, sendo o principal deles o índice prognóstico internacional (IPI) para o linfoma não Hodgkin DGCB, que se baseia em 5 parâmetros (idade, DHL, performance status, estádio clínico e número de sítios extranodais envolvidos).

Tabe	la 2 Sistema de estadiamento de Ann Arbor
Α	Ausência de sintomas B
В	Sintomas B presentes (febre, sudorese noturna e perda ponderal > 10%)
I	1 região linfonodal ou uma estrutura linfoide (timo, baço, anel de Waldeyer) acometida
II	≥ 2 regiões linfonodais acometidas que se dispõem do mesmo lado do diafragma
III	Comprometimento de áreas nodais em lados opostos do diafragma
IV	Acometimento de estruturas/órgãos extralinfonodais que não por contiguidade
Е	Acometimento de estruturas extralinfonodais por contiguidade ou envolvimento extralinfonodal isolado e localizado
Χ	Presença de doença <i>bulky</i> (> 0,33 da razão massa/diâmetro mediastinal ou > 10 cm)

Tratamento

As variáveis determinantes para definição de tratamento em portadores de linfomas devem envolver o subtipo histológico da doença, o estadiamento, o *performance status*, as condições clínicas gerais, as comorbidades apresentadas pelo paciente, bem como o cálculo de índices prognósticos estabelecidos pela literatura (p. ex., IPI no linfoma não Hodgkin DGCB).

Os portadores de linfoma de Hodgkin devem ser inicialmente classificados em 2 grupos: pacientes que apresentam doença em estádio precoce (I e II) e pacientes que apresentam doença avançada (IIXB, III e IV). Indíviduos com doença precoce devem ser avaliados quanto à presença de fatores que conferem prognóstico reservado (idade > 45 anos, mais de 4 áreas nodais comprometidas, presença de *bulky*, envolvimento extralinfonadal e velocidade de hemossedimentação > 30 mm/h sem sintomas B ou > 50 mm/h com sintomas B). Essas informações norteiam o número de ciclos do protocolo de poliquimioterapia ABVD (adriblastina, 25 mg/m²; bleomicina, 10 UI/m²; vimblastina, 6 mg/m²; e dacarbazina, 375 mg/m² nos dias 1 e 15), bem como a melhor estratégia para emprego de tratamento radioterápico.

Os linfomas não Hodgkin indolentes, cujo protótipo é o linfoma folicular, por serem doenças incuráveis, de curso protraído e de longa sobrevida mesmo sem terapia, devem ser tratados mediante a presença de critérios específicos que indiquem comprometimento da qualidade de vida do doente (presença de sintomas B, adenomegalia volumosa, hepatoesplenomegalia de grande monta, citopenias decorrentes de infiltração de medula óssea, comprometimento de órgãos vitais, serosite neoplásica e sintomas obstrutivos). Caso o paciente não apresente algum desses critérios, deve receber acompanhamento clínico exclusivo, pois não existe benefício comprovado em literatura em termos de sobrevida global para aqueles expostos a tratamento precoce. Pacientes sintomáticos devem receber combinação de poliquimioimunoterapia em regime de indução com 6-8 ciclos dos esquemas R-CVP (rituximabe, 375 mg/m², no dia 1; ciclofosfamida, 750 mg/m², no dia 1; vincristina, 1,4 mg/m², no dia 1; e prednisona, 60 mg/m², nos dias 1-5), RCHOP (rituximabe, 375 mg/m², no dia 1; ciclofosfamida, 750 mg/m², no dia 1; doxorrubicina, 50 mg/m², no dia 1; vincristina, 1,4 mg/m², no dia 1; e prednisona, 60 mg/m², nos dias 1-5) - ambos com intervalo de 21 dias entre os ciclos - ou equivalente e, caso apresentem remissão completa da doença ou resposta parcial, devem experimentar terapia de manutenção com rituximabe (anticorpo monoclonal anti-CD20) a cada 2 meses por período de 2 anos. Portadores de linfoma folicular em estádio localizado (I ou II sem X) podem receber tratamento com intuito curativo, mesmo se assintomáticos, com aplicação de radioterapia como modalidade terapêutica única, resultando em cura em cerca de 40-50% dos casos.

Pacientes que apresentam linfomas agressivos, cujo protótipo é o DGCB, devem ser subcategorizados em doença precoce (I ou II) ou avançada (III ou IV). Portadores de doença precoce sem envolvimento extralinfono-

-MRCM.indb 739 12/5/17 4:06 PM

dal, sem massa *bulky*, e sem fatores no IPI podem ser adequadamente manejados com 4 ciclos de protocolo RCHOP e radioterapia, enquanto aqueles com doença precoce com *bulky*, comprometimento extralinfonodal ou > 1 fator no IPI devem receber no mínimo 6 ciclos de RCHOP podendo ou não ser acrescida radioterapia, quando se fizer necessária. Portadores de doença avançada devem ser estratificados quanto ao risco empregando-se o escore IPI para definição do número de ciclos de quimioterapia e da indicação ainda controversa na literatura de transplante de medula óssea autólogo em 1ª remissão completa.

Portadores de linfoma de Hodgkin e linfoma não Hodgkin B agressivo recidivados ou refratários primários que apresentem quimiossensibilidade ao tratamento de resgate (protocolos ICE, DHAP, ESHAP) devem ser encaminhados à consolidação com transplante de medula óssea autólogo, terapia que demonstrou maiores taxas de resposta global, remissão completa, sobrevida livre de doença e sobrevida global. O transplante alogênico de medula óssea será reservado para doentes com linfoma quimiorrefratário em contexto experimental/estudo clínico.

LEUCEMIA LINFOIDE CRÔNICA

A leucemia linfocítica crônica é uma neoplasia oriunda da proliferação de pequenas células linfoides B maduras infiltrando o sangue periférico, a medula óssea e demais órgãos reticuloendoteliais (baço, fígado e linfonodos).

Epidemiologia

Trata-se da forma mais comum de leucemia em adultos no mundo ocidental. Sua taxa de incidência é de cerca de 2-6:100.000 casos/habitantes/ano. Sua incidência aumenta com o envelhecimento, atingindo média etária de diagnóstico aos 65 anos. A doença apresenta uma razão homem:mulher de 1,5-2:1.

Etiologia

A etiologia da doença é desconhecida, embora se acredite que uma mínima parcela dos casos esteja associada a componentes hereditários em consequência do encontro de portadores da neoplasia entre indivíduos da mesma família.

Quadro clínico

A maioria dos pacientes é assintomática ao diagnóstico, frequentemente deflagrado a partir de investigação de linfocitose evidenciada em hemograma de rotina. Quando sintomáticos, os pacientes exibem astenia, fadiga e palidez da mucosa cutânea. Anemia pode decorrer da infiltração linfocitária da medula óssea com supressão da

hematopoese não clonal ou pode advir de processo imunomediado, o que ocorre em até 10-25% dos pacientes em algum momento do curso da doença. A anemia hemolítica em geral é causada por autoanticorpos policionais do tipo IgG (anemia hemolítica autoimune a quente).

Sintomas B (febre, sudorese profusa e perda ponderal) constituem achados frequentes, bem como predisposição a intercorrências infecciosas advindas da neutropenia (relacionada ao tratamento) ou da hipogamaglobulinemia associada à própria neoplasia.

Trombocitopenia pode ser observada em estágios avançados da doença ou decorrer da produção de autoanticorpos antiplaquetários, porém manifestações hemorrágicas não são frequentes.

O exame físico dos pacientes pode revelar hepatoesplenomegalia e aumento firme e indolor de linfonodos em cadeias cervicais, axilares ou inguinais.

Manifestações paraneoplásicas, como vasculite ou pênfigo, raramente ocorrem. Cerca de 5% dos pacientes podem experimentar transformação da doença para linfoma não Hodgkin agressivo (habitualmente, difuso de grandes células B), situação conhecida como síndrome de Richter. Essa situação é marcada por elevação do DHL, piora dos sintomas B e surgimento de grandes massas habitualmente em topografia de retroperitônio.

Exames complementares

O hemograma deve sempre demonstrar linfocitose > 5.000 células/mm³. O grau de linfocitose é muito variável, podendo, em alguns casos, atingir cerca 200.000-300.000 células/mm³. Nos casos caracterizados por infiltração maciça medular, graus variáveis de anemia hipoproliferativa normocítica e normocrômica e trombocitopenia podem ser evidenciados. Anemia hemolítica autoimune (AHAI) e trombocitopenia autoimune ou as 2 manifestações associadas (síndrome de Evans) podem ocorrer nesses pacientes. Nesses casos, as citopenias costumam ser intensas e sintomáticas, e as provas de hemólise são caracteristicamente positivas (reticulocitose, hiperbilirrubinemia indireta, elevação da DHL, consumo de haptoglobina e teste de antiglobulina direta - Coombs direto - positivo à custa de fração C3 do complemento ou autoanticorpos IgG).

O esfregaço de sangue periférico demonstra pequenos linfócitos maduros, com alta relação núcleo-citoplasmática e cromatina condensada em blocos (aspecto de "terra rachada"). Exocitose linfocitária pode ser evidenciada, caracterizando as chamadas sombras nucleares, células fantasmas ou manchas de Gumprecht. Nos casos em que ocorre AHAI, o esfregaço de sangue periférico pode demonstrar presença de microesferócitos, pontilhado basofílico e policromatofilia. Marcadores de alto *turnover* celular constumam estar elevados, o que pode ser demonstrado pelo aumento de DHL e da beta-2-microglobulina. Como já salientado, esses pacientes podem apresentar hipogamaglobulinemia marcante, não sendo incomum dosagens de IgG < 600 mg/dL.

A imunofenotipagem linfocitária revela fenótipo característico da doença e auxilia para a confirmação do diagnóstico. Alterações citogenéticas não são infrequentes, e a mais comum delas é del13q-, a mais típica é a trissomia do cromossomo 12, e aquelas associadas a prognóstico reservado incluem a del11p- e del17p-(TP 53).

A biópsia de medula óssea revele infiltração medular por pequenos linfócitos B maduros em mais de 30% dos elementos celulares nucleados, podendo ocorrer em padrão difuso, nodular ou intersticial.

Diagnóstico

Os critérios diagnósticos para leucemia linfocítica crônica segundo o *International Working Group on Chronic Lymphocytic Leukemia* são:

- linfocitose em sangue periférico > 5.000 células/ mm³;
- morfologia característica: pequenos linfócitos maduros com cromatina em blocos;
- imunofenótipo clássico: CD19+, CD20+dim, CD5+, CD23+, CD200+, FMC7-, CD79b-, sIgM-;
- biópsia medular composta por infiltrado linfocitário clonal > 30%.

O diagnóstico diferencial deve ser estabelecido com outras linfoproliferações crônicas em fase circulante que podem expressar o antígeno CD5, como o linfoma de células do manto, o linfoma linfoplasmocítico e o linfoma de pequenos linfócitos vilosos.

Tratamento

Por tratar-se de doença crônica, de curso indolente e frequentemente assintomática, somente pacientes selecionados devem receber tratamento específico:

- os que apresentarem sintomas B;
- portadores de adenomegalia ou visceromegalia de grande monta;
- pacientes com citopenias decorrentes de infiltração medular (Hb < 10 g/dL e < 100.000 plaquetas/mm³);
- portadores de citopenias autoimunes corticorefratários;
- pacientes que apresentam infecções de repetição não responsivos à terapia com imunoglobulina;
- pacientes que apresentam taxa de duplicação linfocitária elevada em curto período.

Pacientes que não preenchem esses critérios são conduzidos de forma expectante em regime de observação. Pacientes sintomáticos que apresentarem del17p- devem ser tratados com alentuzumabe (anti-CD52) e preferencialmente consolidados com transplante de medula óssea alogênico. Sintomáticos com idade < 65 anos e sem comorbidades significativas devem receber 6 ciclos de esquema FCR (fludarabina, 25 mg/m², nos dias 1-3; ciclofosfamida, 250 mg/m², nos dias 1-3; e rituximabe, 500 mg/m², no dia 1). Aqueles com idade > 65 anos ou com comorbidades significativas e limitantes devem receber 8-12 ciclos de RC (rituximabe, 500 mg/m², no dia 1; e clorambucila, 10 mg/m², nos dias 1-4).

Prognóstico

Vários fatores são determinantes de prognóstico e incluem o estadiamento da doença segundo os sistemas de Binet e RAI, níveis elevados de beta-2-microglobulina, atividade da timidinoquinase elevada, expressão imunofenotípica de CD38 e ZAP-70 em mais de 20% das células clonais, alterações cariotípicas como del11p- e del17p-, *status* molecular não mutado no gene da região variável da cadeia pesada de imunoglobulinas (IgVH), entre outros. Na dependência de tais achados, a sobrevida média dos pacientes pode variar de 2-12 anos.

MIELOMA MÚLTIPLO

O mieloma múltiplo é uma proliferação clonal de células linfoides B terminalmente diferenciadas (plasmócitos) capazes de produzir uma imunoglobulina monoclonal de forma íntegra ou parcial (cadeia leve).

Epidemiologia

O mieloma múltiplo compreende aproximadamente 1% de todas as neoplasias malignas e 10-15% das neoplasias hematológicas. É responsável por 20% dos óbitos ocasionados por malignidades hematológicas. Segundo dados demográficos norte-americanos, cerca de 20 mil novos casos são diagnosticados anualmente e 10 mil pacientes falecem em decorrência dessa neoplasia todos os anos.

Ocorre com mais frequência em homens negros (relação de 1,4 homem:1 mulher). Sua incidência aumenta progressivamente com a idade, com cerca de 90% dos casos ocorrendo em idade > 50 anos e com média etária ao diagnóstico em torno de 70 anos.

Etiologia

A etiologia do mieloma múltiplo é desconhecida. Estudos recentes demonstram haver predisposição genética para sua ocorrência, com risco de desenvolvimento cerca de 2-3 vezes maior entre indivíduos que possuem paren-

-MRCM.indb 741 12/5/17 4:06 PM

tes de 1º grau com a neoplasia. Exposição ambiental a agentes químicos e radiação também parecem estar associadas a um risco aumentado de desenvolvimento da doença.

Quadro clínico

Os achados clínicos são relacionados a infiltração medular e de outros órgãos por plasmócitos clonais; detecção de proteína monoclonal no sangue ou na urina, a qual ocorre em 99% dos pacientes; e imunodeficiência decorrente de produção inadequada de imunoglobulinas pelos plasmócitos normais.

Sintomas advindos de anemia hipoproliferativa normocrômica e normocítica de intensidade variável ocorrem na maioria dos pacientes. A anemia decorre tanto da supressão da hematopoese não clonal ocasionada pela expansão plasmocitária medular, quanto pela liberação de citocinas pró-inflamatórias associadas ao desenvolvimento do tumor, levando a desregulação da homeostasia do ferro, ocasionando anemia de doença crônica.

O clone plasmocitário sintetiza fator ativador de osteoclastos, células responsáveis por reabsorção de matriz óssea. Dessa forma, o quadro clínico desses pacientes é marcado pela presença de dores ósseas de característica mecânica (habitualmente, configurando quadros de lombalgia crônica resistente a uso de anti-inflamatórios), bem como perda de massa óssea e lesões osteolíticas, predispondo à ocorrência de fraturas patológicas espontâneas ou desencadeadas por traumas de baixo impacto. Como consequência do envolvimento ósseo disseminado e da reabsorção aumentada, hipercalcemia ocorre em uma grande parcela dos pacientes. Quando sintomática, pode levar ao desenvolvimento de sintomas como letargia, confusão mental, constipação intestinal, náuseas, vômitos e poliúria, que pode precipitar injúria renal aguda.

O prejuízo da função renal pode advir de vários mecanismos, sendo a principal etiologia dos quadros de injúria renal aguda relacionada à ocorrência de hipercalcemia. A doença renal crônica advém do efeito tóxico tubular ocasionado pelas paraproteínas anômalas sintetizadas pelo clone plasmocitário. Cerca de 80% dos pacientes excretam cadeias leves (proteínas de Bence-Jones) na urina, e sua precipitação no interior dos túbulos renais leva a uma condição denominada rim do mieloma. Desidratação e uso de drogas nefrotóxicas para controle das dores ósseas, como AINH, são causas contribuintes para a elevação de escórias nitrogenadas. Em até 35% dos pacientes, as cadeias leves da imunoglobulina sintetizadas podem adquirir alterações em sua configuração ultraestrutural, predispondo à formação de fibrilas proteicas insolúveis que se depositam na membrana basal glomerular. Esse fenômeno leva a albuminúria persistente e consequente perda de função renal, condição conhecida como amiloidose AL (*light chain*).

A síntese de paraproteínas anômalas pelo clone plasmocitário pode atingir níveis críticos, predispondo à elevação da viscosidade sanguínea – condição denominada síndrome de hiperviscosidade. Caracteriza-se por cefaleia, turvação visual, vertigem, zumbido, epistaxe e dispneia.

A produção reduzida de imunoglobulinas normais aumenta o risco de infecções bacterianas, especialmente por microrganismos encapsulados, como *Streptococcus pneumoniae* e *Haemophylus influenzae*. Infecções por bacilos Gram-negativos também são comuns, tipicamente se desenvolvendo como complicação de neutropenia atribuível à progressão da doença ou à terapia citotóxica à qual esses pacientes são submetidos.

Algumas vezes, agregados de plasmócitos extramedulares (plasmocitomas) desenvolvem-se especialmente na pele, linfonodos, baço e fígado, podendo gerar sintomatologia específica.

Alterações neurológicas também são comumente encontradas em portadores dessa neoplasia e podem advir de hipercalcemia, síndrome de hiperviscosidade (alteração do nível de consciência), do efeito tóxico-imune da paraproteína sintetizada sobre a bainha de mielina (neuropatia periférica sensitivomotora) ou da compressão radicular ou da medula espinal ocasionada por fraturas vertebrais compressivas decorrentes das lesões osteolíticas (síndrome de compressão medular).

Exames complementares

Na maioria das vezes, o hemograma evidencia anemia hipoproliferativa normocrômica e normocítica de intensidade variável, associada ou não a outras citopenias (neutropenia e trombocitopenia). Em algumas situações, leucoeritroblastose é aparente, particularmente em situações de infiltração maciça da medula óssea pelos plasmócitos clonais. Quando a contagem de plasmócitos excede 20% do diferencial de leucócitos no hemograma, ou é > 2.000 células/mm³, caracteriza-se leucemia de células plasmocitárias.

É comum esfregaço de sangue periférico demonstrar presença de hemácias empilhadas (*rouleaux* eritrocitário), alteração advinda da interferência ocasionada pela paraproteína clonal na carga elétrica negativa da superfície das hemácias, comprometendo o potencial destas células em se manterem repelidas (potencial zeta). Tal alteração pode ser evidenciada também pelos níveis elevados de velocidade de hemossedimentação frequentemente encontrados nesses pacientes.

Todos os pacientes devem ter os níveis de cálcio ionizado e as dosagens de ureia e creatinina rigorosamente monitorizados, visto que insuficiência renal e hipercalcemia são achados corriqueiros nessa entidade.

O componente proteico monoclonal (componente M) pode ser evidenciado por intermédio de eletroforese de proteínas séricas ou urinárias, manifestando-se como uma banda de base estreita e pico elevado (pico monoclonal), habitualmente presente nas regiões de beta ou gamaglobulina. Para a identificação do componente M, pode-se utilizar a imunoeletroforese ou a imunofixação no soro ou na urina (caracterização das cadeias pesada e leve que compõem a imunoglobulina monoclonal). Testes mais sensíveis para detecção de pequenos componentes monoclonais também podem ser utilizados, em especial nos casos de síntese exclusiva de cadeias leves da imunoglobulina, como a nefelometria sérica ou urinária para pesquisa de cadeias leves livres (*free light chain*).

Proteinúria de 24 horas deve ser realizada em todos os casos. Quando a proteinúria constitui-se basicamente por albuminúria, deve-se atentar para a possibilidade de amiloidose renal associada. Mas quando a proteinúria for constituída basicamente pelo componente monoclonal (proteínas de Bence-Jones), deve-se levantar a suspeita em rim do mieloma.

As lesões ósseas são preferencialmente diagnosticadas por estudos radiográficos simples, como RX de crânio e ossos longos. Podem ser evidenciadas lesões osteolíticas em saca-bocado acometendo o crânio, bem como lesões ósseas disseminadas, associadas ou não a fraturas, comprometendo gradil costal, coluna vertebral, pelve e fêmur. Essas lesões podem, ainda, ser caracterizadas com estudos funcionais como cintilografia óssea com Mibi, RNM e o PET-Scan, embora nem sempre sejam necessários.

A avaliação medular é fundamental e pode ser efetuada por aspirado de medula óssea ou, preferencialmente, por biópsia. A presença de plasmocitose medular monoclonal > 10% dos elementos celulares nucleados é um dos critérios diagnósticos do mieloma múltiplo. O padrão de infiltração evidenciado pela biópsia de medula pode ser intersticial, nodular ou difuso. O cariótipo convencional ou por técnica de hibridização *in situ* (Fish) pode ser efetuado e é de fundamental importância prognóstica. Anormalidades cariotípicas associadas a um prognóstico reservado incluem del13q-, del17p- (TP53), t(4;14), t(14;16) e t(14;20) e cariótipo hiperdiploide.

Diagnóstico

Os critérios diagnósticos para mieloma múltiplo, segundo a OMS são:

- ≥ 10% de plasmócitos clonais na medula óssea;
- proteína M no soro > 3 g/dL (IgG), > 2,5 g/dL
 (IgA) ou proteína M > 1 g/L em urina de 24 horas.

Os critérios diagnósticos para mieloma múltiplo sintomático segundo a OMS são denominados CRAB, conforme segue:

- C: hipercalcemia;
- R: insuficiência renal;
- A: anemia:
- B: lesões ósseas (bone lesions).

Pacientes que preenchem os critérios para mieloma múltiplo sem lesões de órgão-alvo são considerados portadores de mieloma múltiplo assintomático ou *smoldering myeloma*.

Diagnóstico diferencial

O diagnóstico diferencial de discrasias plasmocitárias inclui:

- gamopatia monoclonal de significado indeterminado: < 10% dos plasmócitos monoclonais e componente M < 3 g/dL;
- mieloma múltiplo assintomático (smoldering):
 > 10% dos plasmócitos monoclonais ou componente M
 > 3 g/dL sem lesão de órgão-alvo (CRAB);
- mieloma múltiplo sintomático: com lesão orgânica (CRAB);
- leucemia de células plasmáticas: > 20% dos plasmócitos ou > 2.000 plasmócitos/mm³ no hemograma;
- mieloma osteosclerótico ou síndrome de POEMS: componente monoclonal associado a polineuropatia, organomegalia, endocrinopatia e lesões cutâneas;
- amiloidose primária: associação de proteína amiloide (vermelho Congo positivo) e componente monoclonal sérico ou urinário;
 - plasmocitomas isolados medular ou extramedular.

Tratamento

Portadores de gamopatia monoclonal de significado indeterminado e mieloma múltiplo *smoldering* não apresentam recomendação atual para terapêutica específica, porém esses pacientes devem ser monitorizados estritamente por conta da elevada probabilidade de evolução para mieloma múltiplo sintomático.

De forma sucinta, os portadores de mieloma múltiplo sintomático devem sempre ser submetidos a tratamento e são considerados em 2 contextos:

- candidatos a intensificação com transplante de medula óssea autólogo: pacientes com idade < 65 anos e bom estado geral;
- não candidatos a consolidação com transplante de medula óssea autólogo: idade > 65 anos, pobre *performance status* ou perfil de comorbidades graves associadas.

-MRCM.indb 743 12/5/17 4:06 PM

Pacientes candidatos a transplante de medula óssea autólogo devem experimentar quimioterapia com múltiplos agentes por 4-6 ciclos (CyBorDex - ciclofosfamida, bortezomibe e dexametasona; VTD - bortezomib, talidomida e dexametasona; RVD - lenalidomida, bortezomibe e dexametasona; ou outras associações) seguida por transplante de medula óssea autólogo com condicionamento baseado em melfalano em altas doses. Os pacientes idosos não candidatos ao transplante autólogo, por sua vez, devem ser tratados com 8-12 ciclos de quimioterapia (MPT - melfalano, prednisona e talidomida; VMP - bortezomibe, melfalano e prednisona; ou LD - lenalidomida e dexametasona). Em ambos os casos, se não for atingida boa resposta, os pacientes podem seguir terapia de manutenção baseada em agentes imunomoduladores (talidomida ou lenalidomida) ou inibidores de proteassoma (bortezomibe).

Prognóstico

O mieloma múltiplo é considerado uma doença incurável, com sobrevida média de 3-4 anos, podendo variar de < 6 meses a > 10 anos. Fatores prognósticos clássicos incluem o estadiamento clínico pelo sistema Durie-Salmon, dosagem de albumina e beta-2-microglobulina pelo *International Scoring System* (ISS), níveis elevados de DHL e proteína C-reativa, morfologia plasmablástica e anormalidades cariotípicas desfavoráveis.

BIBLIOGRAFIA

Döhner H, Estey E, Amadori S, Appelbaum FR, Büchner T, Burnett AK, et al. Diagnosis and management of acute myeloid leukemia in adults: recommendations from an international expert panel, on behalf of the European LeukemiaNet. Blood 2010;115(3):453-74.

Gribben J. How I treat CLL up front. Blood 2010;115(3):187-97.

Jaffe E, Pittaluga S. Aggressive B-cell lymphomas: a review of new and old entities in WHO classification. Hematology Am Soc Hematol Educ Program 2011;2011:506-14.

Luminari S, Bellei M, Biasoli I, Federico M. Follicular lymphoma: treatment and prognostic factors. Rev Bras Hematol Hemoter 2012;34(1):54-9. Stewart AK, Richardson PG, San-Miguel JF. How I treat multiple myeloma in younger patients. Blood 2009;114(27):5436-43.

160

AMILOIDOSE PRIMÁRIA

Patricia Eiko Yamakawa, Priscila dos Reis Carvalho, Marcela Cavalcante de Andrade Silva

DEFINIÇÃO

Amiloidose é um grupo heterogêneo de doenças caracterizadas pela deposição de fibrilas amiloides nos tecidos. A proteína amiloide gera birrefringência verdemaçã quando exposta à luz polarizada na coloração vermelho Congo.

Há mais de 28 proteínas identificadas como amiloidogênicas e diversos subtipos de amiloidose, incluindo amiloidose primária (também conhecida como de cadeia leve), amiloidose secundária e amiloidose familiar.

A amiloidose de imunoglobulina de cadeia leve (AL) é uma desordem em que uma população clonal de células plasmáticas da medula óssea produz imunoglobulinas de cadeia leve monoclonal kappa ou lambda, formando proteínas insolúveis que se depositarão em órgãos e comprometerão a sua função. A Tabela 1 apresenta alguns subtipos de amiloidose.

Tabela 1 Subtipos	Subtipos de amiloidose			
Proteína amiloide	Abreviação	Clínica		
lmunoglobulina	AL	Amiloidose de cadeia leve de imunoglobulina: primária, associada ao mieloma múltiplo ou macroglobulinemia de Waldestron		
	AH	Amiloidose de cadeia pesada		
Proteína A amiloide	AA	Secundária a infecção crônica, doenças inflamatórias autoimunes, neoplasias		
Transtirretina	ATTR	Amiloidose sistêmica senil e amiloidose sistêmica familiar		
Fibrinogênio Aα	AFib	Amiloidose hereditária renal		
Apolipoproteína A	A Apo I	Cardiomiopatia, neuropatia		
Beta-2-microglobulina	Αβ2 Μ	Amiloidose relacionada à hemodiálise		

EPIDEMIOLOGIA

Amiloidose AL é a forma mais comum de amiloidose sistêmica, com incidência aproximada de 1:1.000.000 casos/pessoas/ano. Cerca de 10-15% dos pacientes com mieloma múltiplo têm amiloidose AL concomitante.

A amiloidose afeta mais homens que mulheres, com média de idade de 67 anos.

QUADRO CLÍNICO

A amiloidose tem apresentação muito variável, o que pode dificultar seu diagnóstico. Os pacientes podem apresentar sintomas limitados a um órgão ou acometimento de múltiplos sistemas. A amiloidose AL é frequentemente sistêmica, mas há também uma variante de acometimento localizado, sendo que os órgãos

mais comumente envolvidos são rins, coração, fígado e nervos periféricos:

- acometimento renal: os rins são os órgãos mais frequentemente acometidos na amiloidose AL. Proteinúria está presente em 73% dos pacientes e 30% apresentam-se com síndrome nefrótica. Ocorre insuficiência renal em 50% dos casos:
- acometimento cardíaco: é a 2ª manifestação mais comum, embora possa ser frequentemente subdiagnosticada, já que os pacientes geralmente apresentam fração de ejeção e área cardíaca dentro da normalidade. A apresentação clínica varia desde pacientes assintomáticos até sintomas aos esforços, fadiga, dispneia, edema de membros inferiores, angina, síncope e anasarca nos casos de doença mais avançada. Insuficiência cardíaca ocorre em 24% dos casos e costuma ser diastólica com septo interventricular espessado. Sinais clássicos de acometimento cardíaco na amiloidose incluem baixa voltagem no ECG e aumento concêntrico dos ventrículos no ecocardiograma;
- acometimento do SNC ou periférico: a neuropatia periférica pode ser tanto de padrão axonal quanto desmielinizante e com comprometimento sensorial maior que motor. Pode ser caracterizada por parestesia distal progressiva bilateral ou síndrome do túnel do carpo. O envolvimento do sistema nervoso autônomo manifestase por meio de hipotensão ortostática, síncope, disfunção erétil, gastroparesia e diarreia;
- acometimento hepático: hepatomegalia pode ocorrer em 24% dos casos;
- acometimento gastrointestinal: não é comum e usualmente está caracterizado por macroglossia, náuseas, vômitos e pseudo-obstrução intestinal, ocorrendo em menos de 10% dos pacientes com amiloidose AL;
- acometimento reumatológico: artropatia e miopatia/pseudo-hipertrofia. O *shoulder pad* ocorre em decorrência da intensa infiltração amiloide em ombros e é sinal sugestivo para o diagnóstico;
- sintomas constitucionais: fadiga e perda de peso, relatados por mais de 50% dos pacientes;
- equimoses são comuns após trauma ou procedimentos, especialmente periorbital.

EXAMES COMPLEMENTARES

A investigação diagnóstica para amiloidose sistêmica deve ser realizada em todos os pacientes com insuficiência cardíaca diastólica, síndrome nefrótica ou neuropatia inexplicadas. A avaliação inicial deve confirmar o diagnóstico e estabelecer a extensão da doença e de ou-

tras comorbidades do paciente, que podem implicar as opções terapêuticas.

O diagnóstico da amiloidose é feito por demonstração histológica do depósito tecidual de amiloide por meio de coloração com vermelho Congo. É essencial identificar o tipo de proteína amiloide encontrada (por imuno-histoquímica ou espectometria de massa) para diferenciar os tipos de amiloidose. Todos os órgãos envolvidos pela doença têm biópsia positiva, porém o risco de sangramento é alto em biópsias cardíacas ou hepáticas. Portanto, são sítios preferenciais para biópsia a gordura subcutânea (sensibilidade aproximada de 80%), a medula óssea (sensibilidade de 56%) ou o reto (sensibilidade de 75%). Caso esses tecidos sejam negativos e o índice de suspeição seja alto, deve-se realizar biópsia de outros órgãos acometidos.

Como na amiloidose primária os depósitos de amiloide são compostos por cadeias leves de imunoglobulina monoclonais, boa parte dos pacientes tem anormalidade detectável na pesquisa de imunoglobulinas:

- eletroforese sérica e urinária: pode não ter pico em cerca de 50% dos pacientes;
- imunofixação sérica/urinária e pesquisa de cadeia leve livre: presente em cerca de 90%. Geralmente, na amiloidose AL, o subtipo de cadeia leve lambda é o mais comum.

Os exames iniciais incluem:

- hemograma, proteína C-reativa e velocidade de hemossedimentação;
- função renal e eletrólitos, proteinúria de 24 horas (> 0,5 g/dia, predomínio de albumina) e *clearance* de creatinina:
- função hepática, bilirrubinas, fosfatase alcalina (> 1,5 vez o valor de referência) e USG abdominal caso haja suspeita de envolvimento (fígado > 15 cm);
- TP, TTPa e nível de fator X se houver sangramento anormal ou alteração no coagulograma (pode haver deficiência de fator X adquirida pela ligação do fator às proteínas amiloides);
- se houver cardiomiopatia, avaliação com ECG, ecocardiograma (espessura de septo > 12 mm) e RX de tórax. RNM cardíaca pode ser útil. *N terminal pro brain natriuretic peptide* (NT-pró-BNP) e troponina T são úteis para avaliação de prognóstico;
- hormônio tireoestimulante e nível de cortisol se houver acometimento do sistema endócrino;
- sintomas neurológicos devem ser avaliados com eletroneuromiografia;

-MRCM.indb 745 12/5/17 4:06 PM

• envolvimento pulmonar deve ser avaliado com provas de função pulmonar.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de amiloidose AL requer, segundo os critérios para diagnóstico da *Mayo Clinic* e do *International Myeloma Working Group*:

- síndrome sistêmica amiloide relacionada (p. ex., renal, hepática, cardíaca, gastrointestinal);
- presença de proteína amiloide detectada pelo vermelho Congo em qualquer tecido;
- evidência de que a proteína amiloide é de cadeia leve:
- evidência de doença proliferativa de células plasmocitárias monoclonais (p. ex., presença de proteína M sérica ou urinária, dosagens anormais de cadeia leve livre, células plasmáticas clonais na medula óssea).

A Figura 1 esquematiza o algoritmo para investigação de pacientes com suspeita de amiloidose.

TRATAMENTO

O tratamento dos diversos tipos de amiloidose deve ser diferenciado de acordo com a etiologia. Por exemplo, amiloidose AA requer terapia direcionada para a desordem inflamatória ou a infecção subjacente, formas hereditárias de amiloidose podem se beneficiar de transplante de órgãos sólidos (p. ex., fígado), e a amiloidose AL requer terapia direcionada à discrasia de células plasmocitárias. Portanto, o tratamento efetivo depende não apenas do diagnóstico precoce, mas também da identificação correta.

Uma vez que o diagnóstico de amiloidose AL tenha sido estabelecido, a escolha da terapia empregada leva em conta o balanço entre a eficácia do tratamento escolhido e a toxicidade terapêutica.

Os tratamentos empregados incluem:

altas doses de melfalana + transplante de medula óssea autólogo: terapia com maior efetividade, porém com efeitos colaterais significativos. Em geral, pacientes com baixo performance status, múltiplas comorbidades,

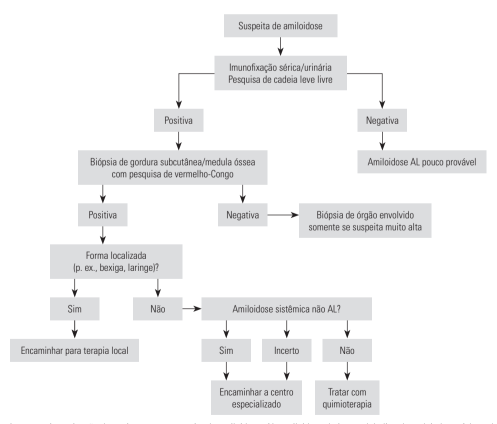


Figura 1 Algoritmo para investigação de pacientes com suspeita de amiloidose. AL: amiloidose de imunoglobulina de cadeia leve. Adaptada de Gertz MA. Immunoglobulin light chain amyloidosis: 2011 update on diagnosis, risk-stratification, and management. Am J Hematol 2011;86:186-6.

-MRCM.indb 746 12/5/17 4:06 PM

envolvimento ≥ 3 órgãos e com cardiomiopatia avançada não são candidatos ao transplante;

- pacientes não candidatos ao transplante autólogo podem se beneficiar de esquemas com melfalana e dexametasona;
- outras opções incluem esquemas com combinações de dexametasona com bortezomibe, ciclofosfamida, melfalana, talidomida ou lenalidomida.

Deve-se avaliar a resposta terapêutica 3 meses após o término do tratamento, observando-se sintomas, exame físico e exames laboratoriais (pesquisa de cadeia leve livre, imunoeletroforese sérica e urinária, proteinúria e *clearance* de creatinina, peptídeo natriurético cerebral (BNP) e outros exames direcionados ao órgão acometido).

PROGNÓSTICO

O prognóstico varia de acordo com a etiologia, o número e a extensão de órgãos envolvidos. O principal fator prognóstico que afeta a evolução da amiloidose AL é a presença de envolvimento cardíaco grave, que pode ser avaliada pela realização de ecocardiograma, BNP e troponina. Pacientes que apresentam valores baixos de NT-pró-BNP e troponina T têm sobrevida média de até 2 anos, ao passo que pacientes com ambos os marcadores elevados têm sobrevida média de 3,5 meses. A principal causa de mortalidade nos pacientes com diagnóstico de amiloidose é falência cardíaca, seguida de falência hepática e infecções. Entre os pacientes com acometimento cardíaco a principal causa de óbito é cardiomiopatia congestiva ou morte súbita por fibrilação ventricular.

Na consulta

- Considerar diagnóstico de amiloidose AL em caso de sintomas sistêmicos e proteína monoclonal.
- Realizar biópsia de gordura subcutânea, medula óssea ou do órgão acometido.
- Determinar extensão da doença e otimizar tratamento de suporte.
- Avaliar resposta orgânica e hematológica ao tratamento.

BIBLIOGRAFIA

Dispenzieri A, Gertz MA, Buadi F. What do I need to know about immunoglobulin light chain (AL) amyloidosis? Blood Review 2012;26:137-54. Gertz MA. Immunoglobulin light chain amyloidosis: 2011 update on diagnosis, risk-stratification, and management. Am J Hematol 2011;86:181-6.

Gertz MA, Merlini G, Treon SP. Amyloidosis and Waldenström's macroglobulinemia. Hematology Am Soc Hematol Educ Program 2004;257-82. Leung N, Nasr SH, Sethi S. How I treat amyloidosis: the importance of accurate diagnosis and amyloid typing. Blood 2012;120(16):3206-13.

161 SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVAS CRÔNICAS

Fernanda Queiroz Bastos, Priscila dos Reis Carvalho, Fernanda Salles Seguro

Define-se como síndromes mieloproliferativas crônicas o grupo de doenças caracterizadas por desordens clonais das células-tronco hematopoéticas que resultam na proliferação de elementos da linhagem mieloide. Essas doenças cursam com a maturação eficaz desses elementos celulares e podem culminar em fibrose medular ou transformação para leucemia aguda.

Pela classificação da OMS, esse grupo de doenças inclui a leucemia mieloide crônica, a policitemia vera, a mielofibrose idiopática crônica, a trombocitemia essencial, a leucemia neutrofílica crônica, a leucemia eosinofílica crônica não especificada, a mastocitose sistêmica e a neoplasia mieloproliferativa não classificável.

Este capítulo tem por objetivo caracterizar o diagnóstico e o tratamento das síndromes mieloproliferativas crônicas mais frequentes (policitemia vera, trombocitemia essencial, mielofibrose idiopática crônica e leucemia mieloide crônica).

POLICITEMIA VERA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A policitemia vera é uma doença mieloproliferativa crônica clonal caracterizada pelo aumento da produção de glóbulos vermelhos independentemente dos mecanismos que normalmente regulam a eritropoese.

A causa da doença é desconhecida, mas observa-se predisposição genética em algumas famílias e acredita-se que radiação ionizante e exposição ocupacional a toxinas são possíveis fatores de risco em alguns pacientes.

EPIDEMIOLOGIA

Sua incidência anual varia entre 0,7-2,6:100.000 habitantes nas Américas e na Europa, sendo menor no continente asiático.

Há uma leve predominância no sexo masculino, com razão homem:mulher variando em 1-2:1.

A média de idade do diagnóstico é de 60 anos, e raramente é vista em idades < 20 anos.

-MRCM.indb 747 12/5/17 4:06 PM

QUADRO CLÍNICO

Os maiores sintomas da policitemia vera são associados a hipertensão e anormalidades vasculares, por conta do aumento dos glóbulos vermelhos.

Cefaleia, tontura, vertigem, zumbido, distúrbios visuais e parestesias são as principais queixas.

Prurido, principalmente após o banho (aquagênico), eritromelalgia (dor em queimação nas mãos ou pés, associada com eritema, palidez e/ou cianose), hiperuricemia, nefropatia por ácido úrico e gota (causada pelo alto *turnover* celular) e úlcera péptica (decorrente do aumento dos mediadores inflamatórios) são comuns.

Pletora e esplenomegalia palpável são vistas em 70% dos pacientes, e hepatomegalia, em 40%.

Trombose venosa ou arterial são as complicações mais comuns da policitemia vera e podem ser o 1° sintoma da doença.

Outra complicação comum é hemorragia, afetando aproximadamente 25% dos pacientes.

A complicação mais rara é a evolução para mielofibrose, leucemia mieloide aguda ou síndrome mielodisplásica.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Hemograma completo.
- Biópsia de medula óssea e citogenética (cariótipo constitucional).
 - Nível sérico de eritropoetina.
- Pesquisa da mutação JAK2V617F, presente em 95% dos pacientes.
- Pesquisa da formação de colônias eritroides endógenas in vitro.
 - Gasometria arterial ou saturação de oxigênio.
 - Eletroforese de Hb.
 - USG de abdome e dos rins.
 - Prova de função pulmonar.

DIAGNÓSTICO

Os critérios para diagnóstico são expostos na Tabela 1, e a Figura 1 apresenta a abordagem diagnóstica indicada.

Tabela 1 Critérios diagnósticos para policitemia vera

Maior

- 1. Hb > 18,5 g/dL em homens e Hb > 16,5 g/dL em mulheres ou massa eritrocitária > 25% do valor normal
- 2. Presença da mutação JAK2V617F (> 95% dos pacientes)

Menor

- 1. Biópsia de medula óssea hipercelular à custa das 3 séries
- 2. Nível de eritropoetina inferior ao valor normal
- 3. Formação de colônias eritroides endógenas in vitro

O diagnóstico é feito com 2 critérios maiores + 1 menor; ou 1° critério maior + 2 menores.

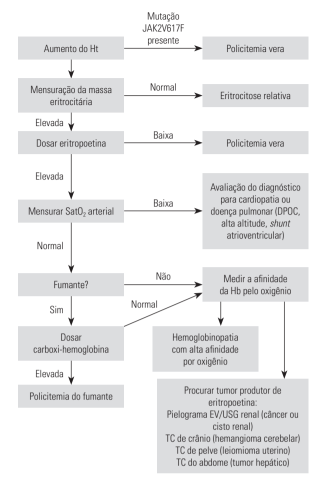


Figura 1 Abordagem diagnóstica de paciente com policitemia vera. DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica.

CLASSIFICAÇÃO

Os pacientes são classificados conforme o risco para trombose (Tabela 2).

Tabela 2 Classifica	2 Classificação de risco para trombose			
Risco de trombose	Características clínicas			
Baixo	Idade < 60 anos + ausência de trombose prévia			
Alto	Idade ≥ 60 anos e/ou trombose prévia			

TRATAMENTO

A intenção do tratamento de pacientes com policitemia vera é evitar ocorrência e/ou recorrência de trombose e complicações hemorrágicas, minimizar o risco de transformação para leucemia mieloide aguda ou mielofibrose pós-policitemia vera, combater sintomas sistêmicos, tratar complicações e atuar em situações de risco (p. ex., gravidez, cirurgia).

Para o controle do Ht, deve-se manter níveis < 45% em homens e < 42% em mulheres:

- para pacientes de baixo risco, recomenda-se flebotomia (7 mL/kg, máximo de 550 mL, até 2 vezes/semana) conforme tolerância. O objetivo da flebotomia é induzir um estado de deficiência de ferro, gerando queda do Ht, por isso a suplementação de ferro não deve ser feita;
- para pacientes de alto risco, recomenda-se tratamento com flebotomia e uso de hidroxiureia (15-20 mg/kg/dia). Outros agentes mielossupressores, como alfainterferona (iniciar com 3.000.000 UI, SC, 3 vezes/semana, até 5 MUI/m²/dia), podem ser usados em casos de gestação, prurido incontrolável e refratariedade à hidroxiureia.

Recentemente, foi aprovado no Brasil o uso do ruxolitinibe. Esse fármaco atua na inibição do complexo de enzimas Janus kinase (JAK). Ao bloquear esse complexo enzimático, o medicamento contribuiria para a redução da população anormal de células. Além disso, seria uma opção para os pacientes refratários ou intolerantes à hidroxiureia.

Ácido acetilsalicílico, 100 mg/dia, é indicado para pacientes sem contraindição, intolerância ou história de sangramento maior.

O tratamento de suporte é baseado em:

- controle do prurido:
- não farmacológico: tomar banho de morno a frio, enxugar a pele suavemente sem friccionar, hidratar bem a pele;
- farmacológico: anti-histamínicos, bloqueadores de receptores-H2, inibidores da recaptação da serotonina, alfainterferona;
 - hiperuricemia e gota: indica-se alopurinol;
 - eritromelalgia: indica-se ácido acetilsalicílico;.
- sangramento: suspender fármacos (ácido acetilsalicílico e anticoagulação) e avaliar a possibilidade de doença de von Willebrand adquirida;
 - tromboses: tratar conforme protocolo de rotina.

PROGNÓSTICO

A sobrevida média dos casos não tratados é de 6-18 meses após diagnóstico, enquanto nos pacientes que são tratados é > 10 anos. A taxa de mortalidade em pacientes tratados é de 1,6-1,7 vez maior que na população normal de mesmo sexo e faixa etária.

Na consulta

- Excluir causas secundárias de eritrocitose.
- Atentar para eventos trombóticos.
- Classificar o paciente quanto ao risco trombótico.
- Oferecer terapêutica adequada para manter Ht < 45% em homens e < 42% em mulheres.

TROMBOCITEMIA ESSENCIAL

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Trombocitemia essencial é uma doença mieloproliferativa crônica clonal que envolve principalmente a linhagem megacariocítica. É caracterizada por trombocitose sustentada no sangue periférico, aumento de megariócitos grandes e maduros na medula óssea e, clinicamente, tromboses e/ou hemorragia. Por não ter um marcador específico, outras causas de trombocitose devem ser excluídas, incluindo outras neoplasias mieloproliferativas.

A etiologia é desconhecida.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência estimada é de 0,6-2,5:100.000 habitantes/ano.

Não há predominância entre os sexos.

A média de idade ao diagnóstico é de 50-60 anos.

QUADRO CLÍNICO

A maioria dos pacientes é assintomática, e a doença costuma ser descoberta por meio de exames de rotina. Os demais apresentam sintomas de oclusão vascular ou hemorragia.

Observam-se sintomas vasomotores: cefaleia, escotomas, síncopes, dor precordial atípica, livedo reticular, eritromelalgia e distúrbios visuais.

Oclusões microvasculares podem levar a ataques isquêmicos transitórios, isquemia digital com parestesia e gangrena.

Alguns pacientes podem abrir o quadro com tromboses em sítios atípicos, como síndrome de Budd-Chiari ou trombose venosa cerebral.

Hemorragias acontecem geralmente em mucosas, como a do trato gastrointestinal e em vias aéreas superiores.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Hemograma completo.
- Biópsia de medula óssea e citogenética.
- Pesquisa da mutação no JAK2V617F, presente em 50% dos pacientes com trombocitemia essencial.
- Pesquisa da proteína de fusão BCR-ABL para afastar leucemia mieloide crônica.
- Perfil de ferro e provas inflamatórias (proteína C--reativa, velocidade de hemossedimentação.
- Quando há plaquetose > 1.000.000 células/mm³, deve-se solicitar coagulograma completo, tempo de sangramento e atividade do cofator da ristocitina (fator de

-MRCM.indb 749 12/5/17 4:06 PM

von Willebrand:ristocitina – FvW:RCo), para exclusão de doença de von Willebrand adquirida.

DIAGNÓSTICO

As causas de trombocitose são:

- anemia por deficiência de ferro;
- hipoesplenismo;
- pós-esplenectomia;
- neoplasia maligna;
- doença vascular do colágeno;
- doenças inflamatórias intestinais;
- infecção;
- hemólise;
- hemorragia;
- policitemia vera;
- mielofibrose idiopática;
- trombocitemia essencial;
- leucemia mieloide crônica;
- anemia sideroblástica idiopática;
- mielodisplasia;
- pós-cirurgia;
- rebote: interrupção da ingestão de etanol, após correção da deficiência de vitamina B12 ou ácido fólico;
 - linfomas.

São necessários todos os 4 critérios a seguir para o diagnóstico:

- contagem plaquetária > 450.000/mm³ sustentada;
- biópsia de medula óssea mostrando proliferação da linhagem megacariótica, com aumento de megariócitos grandes e maduros; não deve haver aumento significativo da linhagem eritroide ou granulocítica;
 - ausência de critérios para:
- policitemia vera: baseia-se nos níveis de Hb e Ht;
 é necessária reposição de ferro em casos de ferropenia;
- mielofibrose primária: requer a ausência de reticulogênese e fibrose aumentada, leucoeritroblastose em sangue periférico e biópsia de medula óssea hipercelular com atipia da série megacariocítica;
- leucemia mieloide crônica: requer a ausência de BCR-ABL;
- síndrome mielodisplásica: requer ausência de displasia (diseritropoese ou disgranulopoese);
- demonstração de JAK2 ou outro marcado clonal, ou, na ausência deles, não ter evidência de trombocitose reativa.

CLASSIFICAÇÃO

■ Alto risco: aqueles com trombose prévia ou plaquetas > 1.500.000 células/mm³ e idade ≥ 60 anos.

- Risco intermediário: pacientes sem as características de alto risco e 40-60 anos de idade.
- Baixo risco: pacientes sem as características de alto risco e com idade < 40 anos.

TRATAMENTO

O tratamento é feito de acordo com a estratificação de risco do paciente, que leva em conta a ocorrência de trombose e sangramento. Recomenda-se cessar o tabagismo e controlar a obesidade e outros fatores de riscos cardiovasculares para todos os pacientes:

- baixo risco: recomenda-se observação e uso de ácido acetilsalicílico, 100 mg/dia. Para pacientes de baixo risco e que apresentam > 1.000.000 plaquetas/mm³, deve-se pesquisar a presença de doença de von Willebrand adquirida, pela obtenção da atividade do cofator da ristocetina, antes de iniciar o tratamento com ácido acetilsalicílico (se FvW:RCo > 30%, este pode ser utilizado; se < 30%, deve-se iniciar citorredução por conta do alto risco de sangramento);
- alto risco: recomenda-se agente citorredutor e ácido acetilsalicílico, 100 mg/dia. A escolha do agente citorredutor depende das características do paciente (Tabela 3).

Tabela 3 Escolh	a do agente citorredu	tor na trombocitemia
Idade	1 ^a linha	2ª linha
< 40 anos	Interferona	Hidroxiureia Anagrelida
40-75 anos	Hidroxiureia	Interferona Anagrelida
> 75 anos	Hidroxiureia	Anagrelida Pipobromana Bussulfano

Em pacientes grávidas e de alto risco, sugere-se interferona em vez de observação ou tratamento com anagrelida ou hidroxiureia.

PROGNÓSTICO

A trombocitemia essencial é uma desordem indolente que pode cursar com episódios trombóticos ou hemorrágicos. A evolução para mielofibrose é incomum. A transformação de trombotiemia essencial para leucemia mieloide aguda ocorre em < 5% dos pacientes e está associada à terapêutica.

A sobrevida média é de 10-15 anos, e como a tromobitemia essencial ocorre em faixas etárias mais avançadas, a expectativa de vida dos pacientes é semelhante à população hígida.

Na consulta

- Excluir causas secundárias de plaquetose.
- Atentar para eventos trombóticos.
- Excluir doença de von Willebrand adquirida.
- Oferecer terapêutica adequada para manter plaquetas < 400.000/mm³ em pacientes de alto risco.

MIELOFIBROSE PRIMÁRIA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Mielofibrose primária é uma neoplasia clonal mieloproliferativa caracterizada pela proliferação predominantemente de megacariócitos e granulócitos associada a fibrose medular reativa e hematopoese extramedular.

A etiologia é desconhecida. Há relatos de exposição a radiação e benzeno como fatores de risco. Há raros casos de fibrose medular familiar, sugerindo predisposição genética.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência anual é estimada em 0,5-1,5:100.000 pessoas. Atinge ambos os sexos de maneira igual.

Ocorre mais comumente entre a 6^a e a 7^a décadas de vida e raramente afeta crianças.

QUADRO CLÍNICO

Mais de 30% dos pacientes são assintomáticos ao diagnóstico, e a doença é descoberta pelo achado de esplenomegalia em exame físico de rotina ou por alterações de hemograma.

Na fase inicial, pré-fibrótica, o único achado pode ser trombocitose, simulando trombocitemia essencial.

Sintomas constitucionais podem incluir fadiga, dispneia, perda de peso, sudorese noturna, febre e manifestações hemorrágicas.

Artrite gotosa e cálculos renais podem ocorrer por hiperuricemia.

Mais de 90% dos pacientes apresentam esplenomegalia, que pode ser maciça. Hepatomegalia ocorre em aproximadamente 50% dos casos.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Hemograma completo e avaliação da lâmina de sangue periférico.
 - DHL
 - Biópsia de medula óssea e citogenética.
- Pesquisa de BCR-ABL para excluir leucemia mieloide crônica.
- Pesquisa da mutação no JAK2V617F, presente em 50% dos pacientes.
 - USG de abdome.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito conforme os critérios apresentados na Tabela 4.

Tabela 4 Critérios diagnósticos para mielofibrose primária

Critérios maiores

Presença de proliferação megacariocítica com atipia, usualmente acompanhada de fibrose colágena ou reticulina (ou ausência de fibrose significativa na fase celular pré-fibrótica). As alterações dos megacariócitos devem ser acompanhadas pelo aumento de celularidade medular, caracterizada por proliferação granulocítica e diminuição de eritropoese

Ausência dos critérios da OMS para policitemia vera, leucemia mieloide crônica, síndrome mielodisplásica ou outras neoplasias mieloides

Demonstração de mutação JAK2V617F ou outros marcadores clonais, ou ausência de evidência de fibrose medular reativa

Critérios menores

Leucoeritroblastose em sangue periférico

Aumento de DHL

Anemia

Esplenomegalia

O diagnóstico é confirmado com a presença de 3 critérios maiores + 2 critérios menores.

CLASSIFICAÇÃO

O *international prognostic scoring system* utiliza 5 fatores de risco para estimar a sobrevida ao diagnóstico:

- idade > 65 anos;
- Hb < 10 g/dL;
- leucócitos > 25.000/mm³;
- blastos em sangue periférico > 1%;
- presença de sintomas constitucionais.

Considera-se de baixo risco o paciente que não apresenta nenhum dos fatores de risco; como intermediário 1 aquele que apresenta 1 fator de risco; como intermediário 2 o que apresenta 2 fatores de risco; e como de alto risco aqueles com ≥ 3 fatores de risco.

Usando os mesmos fatores de risco, o *international prognostic scoring system* foi modificado para *dynamic international prognostic scoring system*, que pode ser usado em qualquer fase da doença. Mais recentemente, esse escore foi melhorado por meio da incorporação de 3 fatores de risco: necessidade de transfusão, plaquetas < 100.000/mm³ e cariótipo desfavorável, e é chamado de *dynamic international prognostic scoring system plus*.

TRATAMENTO

O transplante de medula óssea alogênico é o único tratamento potencialmente curativo, porém não está in-

-MRCM.indb 751 12/5/17 4:06 PM

dicado na maioria dos casos, em razão da idade avançada dos pacientes e da indisponibilidade de doador compatível. O tratamento medicamentoso visa ao controle dos sintomas e à melhora da qualidade de vida, no entanto, sem aumento de sobrevida desses pacientes. Para o grupo de pacientes com baixo risco ou risco intermediário 1, não costuma ser necessário tratamento específico; pacientes com risco intermediário 2 ou alto risco podem ser tratados com terapia convencional, esplenectomia, radioterapia ou transplantede de medula óssea alogênico, ou com drogas experimentais. Essas terapias, com exceção do transplante, têm como objetivo a paliação de anemia, dos sintomas decorrentes de esplenomegalia, dos sintomas constitucionais e das complicações resultantes da hematopoese extramedular.

A terapia convencional consiste em estimuladores de eritropoese nos pacientes com anemia sintomática e sem esplenomegalia importante. Nos pacientes com anemia sintomática não candidatos ao uso de estimuladores de eritropoese, podem ser usados corticosteroides, talidomida, andrógenos e lenalidomida.

A hidroxiureia é a medicação de 1ª escolha para tratamento da esplenomegalia sintomática decorrente de mielofibrose primária. Se houver refratariedade à hidroxiureia, podem ser usados inibidores de JAK2, como ruxolitinibe, talidomida, lenalidomida ou cladribina.

A esplenectomia pode ser usada para pacientes com esplenomegalia maciça não responsiva a tratamento medicamentoso e que leva a desconforto importante ou dor, com alta necessidade de transfusão, plaquetopenia grave, hipertensão portal sintomática ou caquexia.

A radioterapia é útil para controle da hematopoese extramedular não hepatoesplênica, hipertensão pulmonar ou dor em extremidades superiores e inferiores. Também pode ser usada em pacientes com hepatoesplenomegalia não responsiva a outros tratamentos. Tem eficácia transitória e pode piorar citopenias.

O transplante de medula óssea alogênico é a única opção de tratamento capaz de oferecer remissão hematológica, citogenética e molecular; entretanto, deve-se considerar os riscos associados a essa modalidade terapêutica, que deve ser reservada para pacientes com risco alto ou intermediário 2.

PROGNÓSTICO

A sobrevida em pacientes com mielofibrose primária depende do estágio no qual a doença foi diagnosticada. A sobrevida média é de aproximadamente 3-7 anos em pacientes diagnosticados na fase fibrótica, em contraste com 10-15 anos quando o diagnóstico ocorre na fase pré-fibrótica.

As maiores causas de morbidade e mortalidade são falência medular com infecção ou hemorragia, eventos tromboembólicos, hipertensão portal, insuficiência cardíaca e evolução para leucemia mieloide aguda. A frequência relatada de evolução para leucemia mieloide aguda varia de 5-30%.

Na consulta

- Atentar para sintomas constitucionais e relacionados à esplenomegalia.
- Atentar para evolução para leucemia mieloide aguda.
- Classificar o paciente em relação ao risco para decisão de tratamento.
- O transplante de células-tronco hematopoéticas é indicado para pacientes jovens com doador compatível.

LEUCEMIA MIELOIDE CRÔNICA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A leucemia mieloide crônica é uma neoplasia mieloide que se origina da expansão clonal de células-tronco pluripotentes da medula óssea e está associada ao cromossomo Philadelphia (Ph), que é resultado da fusão genética do BCR (braço longo do cromossomo 22) com o ABL (braço longo do cromossomo 9), devido à translocação t(9;22) (q34; p11). Essa fusão gera um gene híbrido que produz uma proteína com elevada atividade de tirosinaquinase, cujo papel central se relaciona à patogenia da leucemia mieloide crônica. A ocorrência dessa fusão é necessária e suficiente para a atividade oncogênica da fase inicial da doença.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência anual é de 1-2:100.000 habitantes.

A idade média do diagnóstico é entre a 5ª e a 6ª décadas de vida.

Tem discreta prevalência no sexo masculino (1,4:1 em relação ao sexo feminino).

CLASSIFICAÇÃO

A história natural da leucemia mieloide crônica, se não tratada, é bi ou trifásica: uma fase inicial, chamada fase crônica, que é indolente e facilmente controlada com quimioterapia convencional; após 2-6 anos, a doença evolui para a fase acelerada, em que a leucocitose e a esplenomegalia são mais difíceis de serem controladas, com duração de 12-18 meses; em seguida, segue-se a fase chamada de crise blástica, na qual o quadro é semelhante ao da leucemia aguda *de novo*, que é, em geral, refratária ao tratamento e resulta em morte do paciente em 3-6 meses.

-MRCM.indb 752 12/5/17 4:06 PM

QUADRO CLÍNICO

As manifestações clínicas da leucemia mieloide crônica dependem da fase e do volume da doença:

- fase crônica: os sintomas mais frequentes incluem sintomas constitucionais vagos e inespecíficos, com evolução insidiosa, de semanas a meses. Os mais comuns são fadiga, mal-estar geral, intolerância ao exercício, anorexia, desconforto abdominal, saciedade precoce (decorrente da esplenomegalia), perda de peso e sudorese intensa. Os sinais observados são palidez e esplenomegalia;
- fase acelerada: mais agressiva e sintomática. É menos responsiva à terapia que controla a fase crônica. Os principais parâmetros que evidenciam a aceleração da doença são perda do controle dos níveis eritrocitários, leucocitários, plaquetários, da esplenomegalia, e do número de blastos e basófilos; além de piora dos sintomas clínicos;
- crise blástica: marcada por citopenias, febre, perda de peso, hemorragias e sintomas de leucemia aguda.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Hemograma completo.
- Aspirado de medula óssea, biópsia de medula óssea e citogenética.
- Pesquisa da proteína de fusão BCR-ABL por técnica de reação em cadeia da polimerase.

DIAGNÓSTICO

Cada fase apresenta suas características, mas para o diagnóstico é necessária a presença do marcador clonal BCR-ABL.

Fase crônica

- Leucocitose (12.000-1.000.000/mm³), com média de 100.000/mm³, à custa de neutrófilos em diferentes estágios de maturação com picos em mielócitos e segmentados.
- Mielograma hipercelular à custa da série granulocítica, sem displasia significativa.
- Blastos: representam < 2% da série granulocítica no sangue periférico e < 5% das células nucleadas da medula óssea.
- Monocitose absoluta (> 1.500/mm³) pode estar presente, mas a fração de monócitos usualmente é < 3%.
- Basofilia é um achado comum, e a eosinofilia também pode estar presente.
- Anemia normocrômica e normocítica discreta também são observadas.
- A contagem plaquetária geralmente fica entre a faixa normal até > 1.000.000/mm³.
- A biópsia de medula óssea evidencia hipercelularidade para a idade à custa da série granulocítica.

Fase acelerada

A presença de qualquer 1 dos fatores a seguir é suficiente para caracterização da fase acelerada:

- leucócitos > 100.000/mm³, não responsivos à terapia (hidroxiureia ou imatinibe);
- trombocitopenia < 100.000/mm³, não relacionada à quimioterapia;
- trombocitose > 1.000.000/mm³ não controlada pelo tratamento;
- esplenomegalia progressiva, não responsiva à terapia;
 - basófilos > 20% no sangue periférico;
- mieloblastos entre 10-19% no sangue periférico ou na medula óssea;
- anormalidade citogenética clonal adicional à presenca do cromossomo Ph.

Crise blástica

Os fatores que caracterizam a crise blástica da leucemia mieloide crônica são:

- blastos > 20% no sangue periférico ou na medula óssea;
 - proliferações blásticas extramedulares.

TRATAMENTO

O tratamento da leucemia mieloide crônica é baseado na fase específica da doença (Tabela 5). A escolha do tratamento é complexa, por conta da variedade de opções existentes, que incluem:

- cura potencial com transplante de medula óssea alogênico;
- controle da doença, sem cura, com inibidores de tirosinaquinase;
 - terapia paliativa com agentes citorredutores.

PROGNÓSTICO

Antes de terapia efetiva, a média de sobrevida na leucemia mieloide crônica variava de 2-3 anos. Atualmente, com a disponibilidade dos inibidores de tirosinaquinase, o maior preditor prognóstico passou a ser a resposta ao tratamento (níveis hematológico, citogenético e molecular). A taxa de resposta completa com o imatinibe é 70-90%, com sobrevida global em 5 anos de 80-95%.

Na consulta

- Avaliar as respostas citogenética e molecular.
- Atentar para efeitos colaterais dos inibidores de tirosinaquinase.
- Orientar a adesão correta ao tratamento.
- Atentar para a evolução da doença.

-MRCM.indb 753 12/5/17 4:06 PM

Tipo da doença	Recomendações
Fase crônica	
■ 1ª linha (todos os pacientes)	Imatinibe, 400 mg/dia
■ 2ª linha	
- Intolerantes ao imatinibe	Dasatinibe, 100 mg/dia, ou nilotinibe, 400 mg, 2×/dia
Resposta subótima ao imatinibe	Continuar imatinibe na mesma dose, aumentar dose ou usar inibidores da tirosinaquinase de 2ª geração
— Falência ao imatinibe	Inibidores da tirosinaquinase de 2ª geração; transplante de medula óssea alogênico para pacientes que progrediram durante o uso ou têm mutação T315i
■ 3ª linha	
 Resposta subótima aos inibidores da tirosinaquinase de 2ª geração 	Continuar inibidores da tirosinaquinase, com opção de transplante de medula óssea em pacientes de alto risce e sem comorbidades
— Falência aos inibidores da tirosinaquinase de 2ª geração	Transplante de medula óssea
Fase acelerada e crise blástica	
■ 1ª linha — paciente virgem de inibidores de tirosinaquinase	Transplante de medula óssea alogênico, precedido de imatinibe, 600-800 mg/dia, ou inibidores de tirosinaquinase de 2ª geração em casos de mutações pouco sensíveis ao imatinibe
■ 2ª linha — paciente em uso prévio de imatinibe	Transplante de medula óssea alogênico precedido de inibidor de tirosinaquinase de 2ª geração

BIBLIOGRAFIA

Baccarani M, Cortes J, Pane F, Niederwieser D, Saglio G, Apperley J, et al. Chronic myeloid leukemia: an update of concepts and management recommendations of European LeukemiaNet. J Clin Oncol 2009; 27(35):6041-51.

Barbui T, Barosi G, Birgegard G, Cervantes F, Finazzi G, Griesshammer M, et al. Philadelphia-negative classical myeloproliferative neoplasms: critical concepts and management recommendations from European LeukemiaNet. J Clin Oncol 2011;29(6):761-70.

Chauffaille MLF. Neoplasias mieloproliferativas: revisão dos critérios diagnósticos e dos aspectos clínicos. Rev Bras Hematol Hemoter 2010;32(4).

Geyer HL, Mesa RA. Therapy for myeloproliferative neoplasma: when, which agent, and how? Blood 2014;124:3529-37.

Swerdlow SH, Campo E, Harris NL, Jaffe ES, Pileri SA, Stein H, et al. WHO classification of tumors of haematopoietic an lymphoid tissues. Lyon: IARC; 2008.

Tefferi A. How I treat myelofibrosis. Blood 2011;117:3494-504.

162 DISTÚRBIOS DA HEMOSTASIA

Elisabetta Sachsida Colombo, Erica de Mello Oliveira, Erica Okazaki

DEFINIÇÃO

Define-se como hemostasia o conjunto de mecanismos fisiológicos que têm por objetivo o controle de eventos hemorrágicos diante de algum tipo de dano tecidual, restabelecendo o fluxo sanguíneo e evitando a ocorrência concomitante de trombose. A hemostasia está dividida, didaticamente, em:

- hemostasia primária: relacionada aos mecanismos de vasoconstrição, adesão e função plaquetária;
- hemostasia secundária: relacionada à ativação da cascata de coagulação;
- fibrinólise: relacionada aos mecanismos de geração e resolução dos trombos.

Existem inúmeras alterações hereditárias ou adquiridas desses mecanismos. As condições que culminam em maior propensão aos eventos hemorrágicos são denominadas coagulopatias, ao passo que as condições que cursam com tendência a eventos tromboembolíticos são denominadas trombofilias. As situações mais comuns serão detalhadas neste capítulo.

EXAMES COMPLEMENTARES

Alguns dos principais testes que podem auxiliar no diagnóstico desses pacientes são apresentados a seguir.

Testes de triagem: TP, TTPa e tempo de trombina

TP, TTPa e tempo de trombina são considerados testes de triagem. O TP avalia as vias extrínseca e comum da coagulação, enquanto o TTPa avalia as vias intrínseca e comum da coagulação. O tempo de trombina avalia a conversão de fibrinogênio em fibrina.

Esses exames auxiliam no *screening* das coagulopatias mais comuns. A Tabela 1 resume os principais fatores cujas alterações podem influenciar o resultado de cada teste.

-MRCM.indb 754 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Alteração laboratorial e fator de coagulação associado		
TP	Fatores VII, V, II e X	
TTPa	Fatores VIII, IX, XI, XII, pré-calicreína e cininogênio de alto peso molecular	
Tempo de trombina	Fibrinogênio	

Contagem manual de plaquetas

A contagem manual de plaquetas, diferentemente do método automatizado, baseia-se na revisão da lâmina de sangue periférico. Esse exame deve ser realizado em amostra de sangue colhida em citrato e ácido etilenodiaminotetra-acético (EDTA), uma vez que o EDTA pode levar a aglutinação plaquetária e, consequentemente, a um resultado espúrio em até 0,1-0,2% dos casos. Existem 2 métodos diferentes para sua realização:

- fônio: consiste em estimar o número de plaquetas com base na proporção entre hemácias e plaquetas visualizadas em 5 campos de maior aumento;
- câmara de Neubauer: consiste na contagem de plaquetas visualizadas em uma lâmina especialmente projetada para isso, denominada câmara de Neubauer.

Cálculo do incremento plaquetário

O cálculo do incremento plaquetário é uma ferramenta diagnóstica que se baseia no emprego de uma fórmula matemática para o cálculo do número de plaquetas após transfusão:

Deve-se, preferencialmente, infundir plaquetas ABO isogrupo doadas por aférese há ≤ 48 horas. Deve-se colher uma amostra para nova contagem de plaquetas 10-60 minutos após o término da infusão. Quando se usa anfotericina, deve-se aguardar 2 horas após o término da administração da droga para a coleta da amostra de controle.

Cada unidade de plaquetas randômicas contém cerca de 55.000.000.000 plaquetas, enquanto 1 unidade de plaquetas doadas por aférese de 1 único doador contém cerca de 300.000.000.000 plaquetas. Define-se como refratariedade plaquetária um incremento < 7.500 plaquetas/L em 2 transfusões consecutivas.

Teste de agregação plaquetária

Trata-se de um teste cuja finalidade é observar a função das plaquetas. Pode ser utilizado no diagnóstico de plaquetopatias ou para o controle de drogas antiagregantes. O teste consiste em verificar a agregação plaquetária espontânea e mediante a adição de agentes agonistas como colágeno, difosfato de adenosina, ácido araquidônico, epinefrina e ristocetina. A escolha de cada agente agonista a ser testado depende da suspeita clínica. Pelo método de sistema óptico, o resultado observado em cada ensaio é convertido em um gráfico denominado curva de agregação plaquetária. O perfil de cada curva auxilia o diagnóstico do paciente: considera-se como resposta normal quando se observa a 1ª onda (resposta primária, que reflete a presença do complexo GPIIb-IIIa da plaqueta) e a 2ª onda (resposta secundária, que traduz a liberação do conteúdo intragranular plaquetário) de agregação plaquetária ante diferentes doses dos agentes agonistas.

Teste de secreção plaquetária

Trata-se de um teste que também auxilia no diagnóstico das plaquetopatias. O exame avalia a secreção dos grânulos densos. Está indicado principalmente para pacientes que exibem sintomas hemorrágicos mucocutâneos e cujo teste de agregação plaquetária mostrou ausência de 2ª onda de agregação.

Dosagem de fibrinogênio

O fibrinogênio é uma molécula que, mediante a ação estabilizadora do fator XIII e da trombina, gera fibrina, substância fundamental para a formação do coágulo. A diminuição dos níveis séricos de fibrinogênio tornam o TP e, principalmente, o tempo de trombina prolongados ou incoaguláveis. A dosagem de fibrinogênio deve ser solicitada sobretudo nos casos de suspeita de afibrinogenemia ou hipofibrogenia familiar, e nos casos de coagulação intravascular disseminada.

Tromboelastografia

Trata-se de um teste que avalia globalmente a hemostasia. O aparelho processa o sangue total do paciente e elabora um gráfico à medida que a amostra coagula. As características desse gráfico fornecem informações desde a hemostasia primária até a fibrinólise. O exame pode ser útil especialmente para pacientes hepatopatas. A geração de trombina nessa população pode ser normal, e os testes convencionais (TP, TTPa e tempo de trombina) utilizados para avaliar o risco hemorrágico muitas vezes não refletem o balanço hemostático *in vivo*. A Figura 1 ilustra um exame normal.

-MRCM.indb 755 12/5/17 4:06 PM

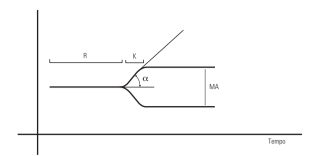


Figura 1 Gráfico de um exame de tromboelastografia normal. R: intervalo de tempo até geração de fibrina; K: intervalo de tempo até o coágulo atingir resistência; MA (amplitude máxima): representa a resistência final máxima do coágulo; α : ângulo que traduz a velocidade do aumento de consistência do coágulo.

ALTERAÇÕES DA HEMOSTASIA PRIMÁRIA

Deve-se suspeitar de alterações da hemostasia primária em pacientes que exibem sintomas como sangramento mucocutâneo, petéquias e equimoses. Esses pacientes devem ser investigados inicialmente com contagem de plaquetas. Em caso de número em níveis normais, deve-se investigar a função plaquetária.

Alterações da contagem plaquetária

Trombocitopenia imune

Antes denominada púrpura trombocitopênica imune, a trombocitopenia imune (PTI) é uma doença caracterizada por trombocitopenia de causa autoimune. Acredita-se que existam mecanismos de imunomodulação que também interfiram na produção de plaquetas pelos megacariócitos da medula óssea. Em alguns casos, identifica-se pródromo infeccioso viral relacionado ao deflagramento dos sintomas da púrpura trombocitopênica imune.

O diagnóstico dessa condição é de exclusão. Para tanto, é necessário avaliar a contagem plaquetária, observar o esfregaço de sangue periférico e investigar outras possíveis causas de plaquetopenia, como hiperesplenismo, mielodisplasia, leucemias, câncer metastático, alterações da função tireoidiana, coagulação intravascular disseminada, síndrome HELLP, púrpura trombocitopênica trombótica, síndrome hemolítico-urêmica, colagenoses, efeito adverso de drogas e infecções como hepatites B e C, HIV, por *Helicobacter pylori* e sepse.

Seu curso pode ser autolimitado, no entanto, na maioria dos casos em adultos é insidioso e demanda tratamento, que consiste na administração de medicamentos imunossupressores (corticosteroides, imunoglobulina humana EV, imunoglobulina anti-D, azatioprina, ciclosporina, micofenolato, vincristina, rituximabe), agentes

androgênicos (danazol) ou agonistas da trombopoetina (eltrombopag). O objetivo do tratamento é manter um nível plaquetário seguro e que evite sangramentos graves. O tratamento de pacientes com plaquetopenia leve a moderada é desnecessário, assim, preconiza-se uma contagem plaquetária > 20.000-30.000/mm³, se não houver manifestações hemorrágicas, para se iniciar o tratamento farmacológico.

A terapêutica de 1ª linha envolve corticosteroides (prednisona, 1 mg/kg/dia), até que a contagem plaquetária atinja um nível seguro mínimo, quando o desmame deve ser iniciado e completado em aproximadamente 4-6 semanas. Para o controle de quadros de maior gravidade, pode-se realizar pulsoterapia com metilprednisolona, 1 mg/kg, por 3 dias, ou imunoglobulina humana, 1 g/kg, por 2 dias. Em caso de hemorragia grave, pode-se transfundir concentrado de plaquetas apenas como terapia de suporte. A esplenectomia é considerada uma terapêutica de 2ª linha e pode ser efetiva em até 2/3 dos casos. Para os casos persistentes ou crônicos refratários, não existe consenso sobre a melhor terapia a ser instituída, mas geralmente se indica a associação de imunossupressores.

Púrpura trombocitopênica trombótica

A púrpura trombocitopênica trombótica (PTT) é uma doença caracterizada por uma microangiopatia trombótica disseminada. A oclusão da microcirculação por trombos plaquetários leva a isquemia tecidual e anemia hemolítica microangiopática, que culmina com alterações do nível de consciência e disfunção de múltiplos órgãos. Observa-se, portanto, trombocitopenia de consumo, que não raramente cursa com fenômenos hemorrágicos. Caso o seu tratamento não seja instituído de prontidão, seu curso é fatal. A púrpura trombocitopênica trombótica pode ser classificada em congênita ou adquirida.

Sua fisiopatogenia está relacionada à deficiência da enzima ADAMTS-13. Essa proteína é responsável pela clivagem do fator de von Willebrand em multímeros menores. Com a deficiência dessa enzima, multímeros de fator de von Willebrand de alto peso molecular são liberados pelo endotélio, levando à formação de agregados plaquetários em condições de alta tensão de cisalhamento, como na microvasculatura do cérebro, rins e coração. Nas formas congênitas, a deficiência dessa enzima se dá por mutações no gene que codifica a ADAMTS-13. Nas adquiridas, ocorre em decorrência da presença de anticorpos contra essa enzima.

Para os casos de púrpura trombocitopênica trombótica adquirida, devem ser rastreados focos infecciosos, neoplasias, gestação, bem como o uso de fármacos que podem atuar como potenciais deflagradores. Devem ser solicitados exames como TP, TTPa, tempo de trombina, dosagem de fibrinogênio, hemograma completo e lâmina de sangue periférico com contagem de esquizócitos, além de provas de hemólise e teste da antiglobulina direta. Alguns centros dispõem da dosagem da ADAMTS-13, mas esta não é imprescindível para o diagnóstico e o início do tratamento.

O manejo do paciente demanda suporte intensivo. A transfusão de plaquetas está proscrita, salvo no caso de eventos hemorrágicos que comprometam a vida do paciente, uma vez que esta medida contribuiria para a perpetuação do processo de microangiopatia trombótica. O tratamento baseia-se na realização de plasmaférese terapêutica, que promove a reposição da ADAMTS-13 e a retirada dos anticorpos. Após a instituição desse procedimento terapêutico, a mortalidade relacionada à doença não tratada foi reduzida de 90% para aproximadamente 10%. Deve-se iniciar a plasmaférese o mais rápido possível, em um período de 4-8 horas do diagnóstico. Preconiza-se a troca de 1-1,5 volemia plasmática diariamente, até que os níveis plaquetários se mantenham acima de 150.000/mm³. A transfusão de plasma fresco congelado, 10-20 mL/kg, em dose de ataque, seguida da mesma dose fracionada a cada 8 horas, pode ser útil como medida de suporte até que a troca plasmática possa ser instituída. Pode-se também associar corticoterapia. Para pacientes refratários, pode-se associar, ainda, rituximabe.

Síndrome hemolítico-urêmica

A síndrome hemolítico-urêmica é um dos diagnósticos diferenciais da púrpura trombocitopênica trombótica. Observa-se quadro de anemia microangiopática e trombocitopenia, com injúria renal aguda e uremia predominantes. Sua fisiopatogenia está relacionada às infecções por *Shigella* sp. e *Escherichia coli*, cujas endotoxinas são as deflagradoras do processo de microangiopatia. O tratamento envolve terapia de suporte, incluindo diálise quando necessário. A plasmaférese terapêutica não está indicada nesses casos.

Coagulação intravascular disseminada

A coagulação intravascular disseminada é um fenômeno caracterizado pela ativação sistêmica da coagulação, com a formação de trombos microvasculares. Caracteriza-se pelo consumo de plaquetas, fatores da coagulação e fibrina. Assim, paradoxalmente, observa-se a ocorrência concomitante de fenômenos trombóticos e fenômenos hemorrágicos.

A coagulação intravascular disseminada aguda é uma manifestação secundária a inúmeras condições patológicas graves como sepse, neoplasias metastáticas, embolia amniótica, acidentes ofídicos, transfusões in-

compatíveis e trauma. Sua fisiopatogenia baseia-se em maciças lesões do endotélio com liberação de grandes quantidades de tromboplastina tecidual, levando à ativação da via extrínseca da coagulação. Pacientes portadores de coagulação intravascular disseminada crônica podem evoluir assintomáticos (forma compensada) ou cursar com eventos trombóticos e hemorrágicos. Essa condição pode existir no contexto de neoplasias, aneurismas de aorta e algumas outras situações.

O paciente deve receber suporte intensivo para o tratamento da causa desencadeante. É indispensável monitorar TP, TTPa e tempo de trombina, além dos níveis de fibrinogênio e contagem de plaquetas. Suporte transfusional (hemácias, plaquetas, plasma ou crioprecipitado) deve ser oferecido conforme as necessidades do paciente, e não de forma profilática. O uso de heparina em baixas doses pode ser benéfico, salvo contraindicações.

Plaquetopenia relacionada ao uso de drogas

Alguns fármacos podem induzir plaquetopenia. Os mecanismos de destruição das plaquetas são geralmente de natureza imune. O tratamento mais apropriado é a retirada da droga suspeita. O uso de corticosteroides não se mostrou benéfico.

Trombocitopenia

As drogas relacionadas à trombocitopenia são:

- diuréticos tiazídicos;
- quinidinas;
- sais de ouro;
- ácido valproico;
- sulfas:
- sirolimo:
- tirofibana;
- abciximabe;
- eptifibatide;
- carbamazepina;
- cimetidina;
- rifampicina;
- interferona;
- heparina.

A trombocitemia induzida por heparina (heparin induced thrombocytopenia – HIT) é uma síndrome clinicopatológica caracterizada por uma resposta imune iniciada após exposição à heparina, que leva à formação de anticorpos da classe IgG contra o fator plaquetário 4 ligado à heparina (H-PF4). Essa interação resulta em ativação e agregação plaquetária e na liberação de micropartículas procoagulantes, resultando em trombocitopenia e complicações tromboembólicas.

-MRCM.indb 757 12/5/17 4:06 PM

Sua frequência é 10 vezes maior com o uso de heparina não fracionada comparada a heparina de baixo peso molecular ou fondaparinux sódico. Sua incidência é maior em pacientes cirúrgicos, principalmente naqueles submetidos a cirurgias ortopédicas, e aumenta proporcionalmente com o tempo de exposição à heparina, sendo que a administração EV é mais imunogênica que a SC. A incidência também aumenta com a idade do paciente e a presença de comorbidades, sendo rara na gestação.

A apresentação clínica caracteriza-se por trombocitopenia ou queda de 30-50% do valor basal de plaquetas após 5-10 dias da introdução da heparina. Raramente, cursa com um nadir < 20.000 plaquetas/mm³. Apesar da plaquetopenia, são raros os sangramentos, e, paradoxalmente, existe um risco de eventos trombóticos como trombose venosa profunda, embolia pulmonar, isquemia de extremidades, AVC, IAM ou necrose de pele em locais de administração de heparina. Reação sistêmica aguda após o *bolus* de heparina sugere trombocitemia induzida por heparina. Pacientes que fizeram uso de heparina nos últimos 100 dias podem desenvolver trombocitemia induzida por heparina em < 24 horas após a reintrodução da heparina.

O diagnóstico é baseado no quadro clínico do paciente, a depender da detecção dos anticorpos pelos testes imunológicos e funcionais. Existe um escore (4 "T") pré-teste de probabilidade de trombocitemia induzida por heparina (Tabela 2) que apresenta alta sensibilidade e alto valor preditivo negativo.

A detecção de anticorpos é feita por vários ensaios imunoenzimáticos (Elisa) que detectam o anticorpo contra o complexo H-PF4. O teste possui alta sensibilidade e deve ser utilizado para triagem: muitos pacientes podem apresentar esses anticorpos sem manifestarem HIT. Situação semelhante se observa em pacientes submetidos a cirurgia cardíaca (50% possuem anticorpos, porém apenas 2% desenvolvem HIT). Esses ensaios podem ser poliespecíficos (detectam IgG, IgM e IgA) ou IgG-específicos. Pacientes com probabilidade pré-teste baixa e com Elisa negativo têm o diagnóstico de HIT excluído.

Os testes funcionais são testes confirmatórios para HIT. Esses testes avaliam a ativação plaquetária na presença de heparina. O teste padrão-ouro é o ensaio liberador de serotonina, entretanto, o teste de ativação plaquetária induzida pela heparina possui especificidade semelhante ao ensaio liberador de serotonina, é menos complexo e não depende de radioisótopos. Esses testes estão disponíveis somente em grandes centros.

O tratamento está fundamentado se o paciente apresenta ou não trombose. A partir da suspeita clínica, de-

Tabela 2	Escore pré-teste d	e probabilidade d	e HIT (4 "T")
	2	1	0
Tromboci- topenia	■ Queda > 50% e nadir > 20.000/ mm³, sem cirurgia nos 3 dias prévios	■ Queda > 50% com cirurgia nos 3 dias prévios ■ Queda de plaquetas e nadir que não preenchem critérios para escore 2 e 0	■ Queda < 30% e nadir < 10.000/ mm³
Tempo	■ Queda da contagem de plaquetas 5-10 dias após introdução de heparina ■ Queda após 1 dia com exposição prévia nos 5-30 dias anteriores	■ Queda em 5-10 dias não consistente ■ Queda após 1 dia com exposição prévia entre 31-100 dias anteriores ■ Queda após 10 dias	■ Queda em menos de 4 dias sem exposição prévia nos últimos 100 dias
Trombose	■ Confirmada ■ Necrose de pele em locais de injeção de heparina ■ Reação anafilactoide a aplicação EV ■ Hemorragia adrenal	■ Trombose venosa recorrente com anticoagulação ■ Suspeita de trombose ■ Lesões eritematosas em locais de injeção de heparina	■ Suspeita de trombose
Outras causas de plaque- topenia	■ Sem outras explicações para a queda do nível de plaquetas	■ Sepse ■ Sem comprovação do microrganismo ■ Ventilação mecânica ■ Outras	 Após 72 horas de cirurgia Bacteriemia confirmada Nos últimos 20 dias, quimioterapia ou radioterapia CIVD Púrpura pós-transfusional Droga associada Lesões não necrotizantes de pele em locais de injeção de heparina

Pontos: 0-3 – baixa probabilidade; 4-5 – intermediária; 6-8 – alta. CIVD: coagulação intravascular disseminada; HIT: trombocitopenia induzida por heparina. Adaptada de Lo GK, Juhl D, Warkentin TE, Sigouin CS, Eichler P, Greinacher A. Evaluation of pretest clinical score (4 T's) for the diagnosis of heparin-induced thrombocytopenia in two clinical settings. J Thromb Haemost 2006;4:759-65.

ve-se suspender a heparina administrada, inclusive a heparinização de cateteres, e iniciar um anticoagulante

-MRCM.indb 758 12/5/17 4:06 PM

alternativo, que pode ser um inibidor direto de trombina (lepirudina, argatrobana e bivalirudina) ou antifator Xa (fondaparinux e danaparoide). A transfusão de plaquetas só está indicada em caso de sangramento ativo ou em procedimentos invasivos com alto risco de sangramento. Após a fase aguda e mediante recuperação da contagem de plaquetas, inicia-se uso de antagonistas da vitamina K. O anticoagulante alternativo deve ser mantido até que o INR atinja a faixa terapêutica (2-3). Nos casos de HIT com trombose, a anticoagulação deve ser mantida por 3 meses, e nos casos de HIT sem trombose, este tempo deve ser de 4 semanas.

Síndrome antifosfolípide

A síndrome antifosfolípide é uma condição que também pode se manifestar com trombocitopenia (será pormenorizada no tópico "Trombofilias adquiridas").

Síndromes mielodisplásicas

Plaquetopenia isolada ou coexistente com outras citopenias pode estar relacionada ao diagnóstico de síndrome mielodisplásica. Para tanto, faz-se necessária a investigação completa com mielograma, cariótipo e testes de biologia molecular. Deve-se atentar para a possibilidade de leucemias (Capítulo 158).

Hiperesplenismo

Pacientes portadores de esplenomegalia podem ter hiperesplenismo como causa principal de plaquetopenia. A avaliação do volume esplênico, bem como a pesquisa de baço acessório, podem contribuir para a investigação desses pacientes. Em geral, a plaquetopenia relacionada a essa condição é leve, não < 50.000/mm³. Quando inferior a esse valor, devem ser investigadas outras causas associadas, como infecções, coagulação intravascular disseminada e drogas.

Plaquetopenias familiares

Trata-se de um diagnóstico de exclusão. A avaliação da lâmina de sangue periférico e dos antecedentes familiares é necessária nesses casos (outras causas de plaquetopenia são abordadas no Capítulo 158).

ALTERAÇÕES DA FUNÇÃO PLAQUETÁRIA

Adquiridas

Existem inúmeras causas adquiridas de alterações da função plaquetária. Dentre elas, destacam-se o uso de drogas antiagregantes e AINH, a presença de insuficiência renal e a existência de paraproteinemias (como no mieloma múltiplo e na macroglobulinemia de Waldens-

tröm). As 2 últimas condições estão relacionadas a mecanismos que interferem na fisiologia da agregação.

Existe uma condição especial denominada doença de von Willebrand adquirida. Essa situação está presente quando a contagem de plaquetas for > 1.000.000/mm³, como ocorre na trombocitemia essencial. Nesses casos, o paciente apresenta sintomas de sangramento mucocutâneo decorrente de uma alteração do metabolismo fisiológico dos multímeros de alto peso molecular do fator de von Willebrand. É importante ressaltar que o uso de drogas antiagregantes, como o ácido acetilsalicílico, está proscrito nessas situações até que haja uma redução da contagem plaquetária.

As principais causas de alterações adquiridas da função plaquetária são:

- uso de drogas antiagregantes e AINH;
- insuficiência renal e uremia;
- cirrose hepática;
- lúpus eritematoso sistêmico;
- síndromes mielodisplásicas;
- síndromes mieloproliferativas;
- mieloma múltiplo;
- macroglobulinemia de Waldenströmm;
- circulação extracorpórea.

Hereditárias

Doença de von Willebrand

É a coagulopatia hereditária mais prevalente no meio clínico, com 1:100 caso/habitantes. Essa condição se deve a uma disfunção qualitativa ou quantitativa do fator de von Willebrand, uma proteína multimérica produzida pelas células endoteliais e pelos megacariócitos que está presente no plasma e nos grânulos alfa das plaquetas.

O fator de von Willebrand é uma molécula que se liga ao colágeno subendotelial e ao complexo GP Ib-IX--V das plaquetas. Além disso, permite a ligação entre as plaquetas por meio dos receptores GP IIb-IIIa, contribuindo para a formação do trombo. Por fim, o fator de von Willebrand tem por função transportar o fator VIII no plasma, evitando sua proteólise. Por conta desse envolvimento com o metabolismo do fator VIII, a doença de von Willebrand também pode ser considerada uma alteração da hemostasia secundária.

Quadro clínico

Os pacientes apresentam um espectro de manifestações clínicas. Há pacientes que cursam assintomáticos ou que exibem hemorragias graves, a depender do subtipo da doença de que são portadores. As manifestações incluem sangramentos mucocutâneos como epistaxe, equi-

-MRCM.indb 759 12/5/17 4:06 PM

moses, gengivorragia e menorragia. Nos casos de doença de von Willebrand tipo 3, os pacientes podem apresentar sangramentos em articulações e músculos, decorrentes da gravidade da deficiência do fator. A Tabela 3 mostra a classificação da doença de von Willebrand, suas respectivas manifestações clínicas e tratamento.

Exames complementares

O screening para o diagnóstico da doença de von Willebrand deve ser realizado mediante avaliação do tempo de sangramento, contagem de plaquetas e TTPa. Os testes confirmatórios incluem determinação da atividade do fator VIII, determinação plasmática do fator de von Willebrand-antígeno, determinação da atividade do fator de von Willebrand (FvW:RCo) e ligação do fator de von Willebrand ao colágeno (FvW:CB). Vale ressaltar que indivíduos do grupo sanguíneo O possuem níveis inferiores de fator de von Willebrand se comparados ao restante da população. A ristocetin induced platelet agregation (Ripa), a capacidade de ligação do fator de von Willebrand ao fator VIII e a análise multimérica do fator de von Willebrand podem contribuir para a determinação do subtipo da doença.

Tratamento

O tratamento dos eventos hemorrágicos relacionados à doença de von Willebrand consiste em:

- medidas locais: comprimir o local de sangramento pode minimizar as perdas e contribuir de forma eficiente para a hemostasia;
- agentes antifibrinolíticos como o ácido tranexâmico (12-20 mg/kg/dose, 3-4 vezes/dia, VO) e o ácido épsilon aminocaproico (50 mg/kg/dose, 4 vezes/dia, VO) são medicamentos adjuvantes muito utilizados nos sangramentos de mucosa. Podem ser utilizados de forma sistêmica ou tópica. No entanto, estão proscritos em casos de hematúria por conta do risco de obstrução das vias urinárias. Selantes de fibrina e antifibrinolíticos tópicos podem ser utilizados em pequenos procedimentos cirúrgicos, como os odontológicos;
- desmopressina (DDAVP): pode ser administrada SC, EV ou intranasal. No Brasil, a apresentação intranasal utilizada nos casos de *diabetes insipidus* contém uma concentração muito baixa de DDAVP, não sendo possível o seu uso na doença de von Willebrand. Sua ação leva a um aumento dos níveis de fator VIII e fator de von Willebrand em 3-5 vezes mais do que valores basais. Contu-

Tabela 3 Class	ificação, manifestações clínicas e tra	tamento da doença de von v	villebrand	
Classificação	Fisiopatologia	Manifestações clínicas	Exames	Tratamento de escolh
Tipo 1	 Redução leve a moderada de todos os multímeros do fator de von Willebrand 	 Hemorragias mucocutâneas de leve a moderada intensidade 	■ FvW:Ag e FVIII:C proporcionalmente reduzidos (FvW:Ag/FVIII:C ≥ 0,7)	■ DDAVP (se paciente responde a essa medicação)
Tipo 2A	■ Redução dos multímeros de alto peso molecular do fator de von Willebrand	 Hemorragias mucocutâneas de espectro variado 	■ FvW:RCo e FvW:CB baixos, Ripa reduzida ■ FvW:Ag e FVIII:C pouco reduzidos	■ Concentrado de fator VIII/fator de von Willebrand
Tipo 2B	Aumento de afinidade pela glicoproteína lb, levando à remoção dos multímeros de alto peso molecular do fator de von Willebrand da circulação	■ Hemorragias mucocutâneas de espectro variado	■ Resposta exageradamente alta da agregação plaquetária com baixas doses de ristocetina (Ripa)	■ Concentrado de fator VIII/fator de von Willebrand
Tipo 2M	■ Diminuição da ligação à glicoproteína lb	 Hemorragias mucocutâneas de espectro variado 	■ FvW:RCo é particularmente ■ baixo	■ DDAVP (se paciente responde a essa medicação)
Tipo 2N	■ Não há ligação do fator de von Willebrand ao fator VIII	 Menor incidência de hemorragias mucocutâneas Propensão a sangramentos após procedimentos invasivos 	 Baixos níveis de fator VIII e níveis normais ou limítrofes de FvW:Ag e FvW:RCo O teste de ligação do fator de von Willebrand ao fator VIII é diagnóstico 	■ DDAVP (se paciente responde a essa medicação)
Tipo 3	Níveis extremamente reduzidos ou indetectáveis de todos os multímeros do fator de von Willebrand no plasma	■ Manifestações hemorrágicas de grande intensidade, hemartroses e hematomas intramusculares	■ Fator de von Willebrand < 1% ou indetectável ■ FVIII:C reduzido (1-10%)	■ Concentrado de fator VIII/fator de von Willebrand

DDAVP: desmopressina; FVIII:C: antígeno do fator VIII; FvW:Ag: antígeno do fator de von Willebrand; FvW:CB: ligação do fator de von Willebrand ao colágeno; FvW:RCo: atividade do fator de von Willebrand; Ripa: ristocetin induced platelet agregation.

-MRCM.indb 760 12/5/17 4:06 PM

do, nem todos os pacientes são responsivos à droga. Faz-se necessário, portanto, um teste terapêutico antes da sua prescrição. É importante ressaltar que alguns pacientes desenvolvem taquifilaxia ao fármaco. A natremia dos pacientes após procedimentos cirúrgicos ou após procedimentos que envolvam grandes trocas de volume deve ser cuidadosamente monitorizada quando do uso do DDAVP, por causa do risco de hiponatremia e de suas consequências neurológicas. O DDAVP está contraindicado para pacientes hipertensos não controlados e com história de convulsões:

- concentrado de fator VIII e fator de von Willebrand: empregado para pacientes não responsivos ao DDAVP. É importante lembrar que nas cirurgias o fator VIII deve ser monitorizado a cada 12 horas no dia da cirurgia, e a cada 24 horas a partir do 1° dia de pós-operatório, com o objetivo de manter níveis < 100%, uma vez que o aumento do fator VIII acima do calculado e em valores superiores ao normal pode levar à ocorrência de eventos trombóticos;
- estrógenos: elevam os níveis fisiológicos do fator de von Willebrand. A administração de estrógenos exógenos pode ser útil para alguns pacientes, em especial para mulheres com menorragia.

A pseudodoença de von Willebrand é uma alteração das plaquetas – e não da molécula do fator de von Willebrand – na qual se observa um aumento da afinidade da GP Ib pelos multímeros de alto peso molecular do fator de von Willebrand. Pode ser confundida com a doença de von Willebrand tipo 2B. As manifestações hemorrágicas nesses casos devem ser abordadas com transfusão de plaquetas.

A condição conhecida como doença de von Willebrand adquirida é detalhada no tópico "Alterações adquiridas da função plaquetária".

Síndrome de Bernard-Soulier

Trata-se de uma doença rara, de herança autossômica recessiva, caracterizada por trombocitopenia, presença de plaquetas gigantes e sangramento mucocutâneo. Sua fisiopatologia está baseada na ausência ou na diminuição da expressão do complexo GP Ib-IX-V na superfície das plaquetas. Seu diagnóstico deve ser realizado mediante contagem de plaquetas (pode ser normal ou até < 30.000/mm³), avaliação do esfregaço de sangue periférico (presença de plaquetas gigantes) e teste de agregação plaquetária, que será ausente com ristocetina. Essa alteração no teste de agregação plaquetária não é corrigida após adição de plasma normal, como ocorre na doença de von Willebrand. O diagnóstico de certeza

é realizado por intermédio de citometria de fluxo, utilizando-se anticorpos para a GP Ib.

Trombastenia de Glanzmann

É uma doença rara de herança autossômica recessiva na qual ocorre alteração qualitativa ou quantitativa da GP IIb-IIIa, o que leva a uma hipoagregação plaquetária e, consequentemente, a quadros de sangramento mucocutâneo. A agregação plaquetária está deficiente com o uso de difosfato de adenosina (ADP), epinefrina e colágeno, e normal com ristocetina. A deficiência da GP IIb-IIIa deve ser confirmada por técnicas de citometria de fluxo.

ALTERAÇÕES DA HEMOSTASIA SECUNDÁRIA

Deve-se suspeitar de alterações da hemostasia secundária em pacientes que exibem sintomas como hemartroses, hematomas superficiais e profundos (p. ex., os intramusculares) ou hemorragias mais tardias após procedimentos cirúrgicos ou traumas.

Esses pacientes devem ser investigados inicialmente com a solicitaçãoo dos testes de triagem (tempos de coagulação) TP, TTPa e tempo de trombina. Se os tempos estiverem prolongados, após coleta e tempo de análise adequados, recomenda-se a realização de um estudo das misturas a 50% (mistura de 1 parte de plasma a ser testada com 1 parte igual em volume de 1 *pool* de plasmas normais). Existirá a possibilidade de 2 situações distintas: deficiência de fator da coagulação (observa-se normalização dos testes coagulométricos no estudo das misturas) ou presença de um inibidor do fator da coagulação (anticorpo que interfere na normalização dos tempos de coagulação).

Nesses casos, a anamnese pode, muitas vezes, auxiliar e direcionar a suspeita clínica. Os inibidores podem ser específicos ou inespecíficos. A dosagem de fatores da coagulação também deve ser considerada, a depender dos resultados dos exames e da suspeita clínica.

Anticoagulante lúpico

O anticoagulante lúpico é considerado um inibidor inespecífico da via intrínseca da coagulação. Sua presença pode prolongar o TTPa, de forma que, nos testes de mistura a 50%, não se observa correção dos tempos. Sua presença não implica sangramentos, mas, pelo contrário, predispõe a risco trombótico (Capítulo 155).

Deficiência de vitamina K

A deficiência da vitamina K pode ser uma causa bastante comum e reversível de TP prolongado em pacien-

-MRCM.indb 761 12/5/17 4:06 PM

tes internados. Dentre os fatores desencadeantes mais comuns, destacam-se as alterações da absorção entérica. Essa condição está usualmente relacionada a quadros de desnutrição grave, modificações da flora intestinal, uso de alguns antimicrobianos, alterações do hábito intestinal ou do ciclo êntero-hepático.

A administração de vitamina K pode ser realizada VO ou por via parenteral. Em casos de necessidade de correção da deficiência de forma rápida, p. ex., em sangramentos ou situações de urgência, recomenda-se o uso de vitamina K1 parenteral na dose de 10-20 mg, o que corrige as alterações dos tempos de coagulação em 12-24 horas. Em casos eletivos, recomenda-se a reposição de 10 mg VO de vitamina K1/dia por 3 dias para reversão do quadro. Em seguida, pode-se repetir a avaliação do TP. Se não houver correção do exame, outras causas para sua alteração devem ser aventadas.

Inibidores adquiridos

A presença de inibidores adquiridos de fatores da coagulação é uma condição a ser considerada quando se observa prolongamento dos tempos dos testes de triagem. Os testes de mistura a 50% não mostram correção na presença de inibidor, ao contrário do que se observa nas deficiências de fatores.

Essa condição pode estar relacionada a quadros de sensibilização induzida por alguns fármacos, neoplasias, sepse, gestação e doenças autoimunes, mas em 50% dos casos não se encontra uma causa associada. Os inibidores adquiridos são autoanticorpos específicos contra fatores de coagulação. Podem ser direcionados a qualquer fator da coagulação, entretanto é mais comum o inibidor de fator VIII (hemofilia adquirida). Outros inibidores descritos, mas muito raros, são os de fator IX, fator V e fator XI.

Pacientes portadores de hemofilia A ou B que recebem reposição de fator de rotina devem ser pesquisados quanto à presença de inibidores adquiridos periodicamente. Nesse caso, os inibidores são aloanticorpos e possuem uma cinética diferente dos inibidores adquiridos.

O tratamento de hemorragias em pacientes portadores de inibidores adquiridos contempla o uso de medicamentos de *bypass*, como o fator VII ativado recombinante ou o complexo protrombínico parcialmente ativado (que contém fatores II, VII, IX e X). Essas drogas têm por objetivo ativar a cascata da coagulação a partir da via comum, a despeito da presença dos inibidores. O tratamento da erradicação do inibidor consiste em imunossupressão, com vários esquemas relatados na literatura, dentre eles, uso de prednisona, ciclofosfamida, azatioprina e rituximabe.

Deficiências de fatores

As deficiências de fatores da coagulação também são uma condição a ser considerada quando se observa prolongamento dos tempos dos testes de triagem. Nesses casos, os testes de mistura a 50% mostram correção dos valores. A partir desses resultados, devem ser solicitadas as dosagens dos respectivos fatores envolvidos com cada via da cascata da coagulação para o diagnóstico final:

- TP: fatores VII, V, II e X;
- TTPa: fatores VIII, IX, XI, XII, pré-calicreína e cininogênio de alto peso molecular;
 - tempo de trombina: fibrinogênio.

As deficiências de fatores são divididas em causas adquiridas e congênitas.

Adquiridas

Entre as causas adquiridas de deficiência de fatores, deve-se considerar principalmente as coagulopatias que cursam com o consumo de fatores, como a coagulação intravascular disseminada. Neoplasias e doenças autoimunes podem gerar consumo de determinados fatores, como o fator VIII. Deficiência de vitamina K, como já abordado, também é uma causa possível.

Congênitas

Hemofilias A e B

As hemofilias são distúrbios hereditários da hemostasia de herança ligada ao sexo. Hemofilia A é o nome dado à deficiência hereditária do fator VIII, enquanto hemofilia B é a deficiência hereditária do fator IX. A hemofilia A é mais prevalente do que a hemofilia B na população. Classificam-se as hemofilias de acordo com a gravidade da deficiência de fator em leves (5-40% de fator), moderadas (1-5% de fator) e graves (< 1% de fator). O espectro de manifestações clínicas é inversamente proporcional aos níveis de fator de cada paciente. A hemofilia A e a hemofilia B são indistinguíveis na sua apresentação clínica. Portadores de hemofilia grave comumente apresentam sangramentos profundos como hemartroses e hematomas intramusculares. Esses pacientes podem evoluir com deformidades esqueléticas significativas caso não façam reposição adequada de fator ou não recebam suporte adequado, como tratamento ortopédico e fisioterapia.

As medidas não medicamentosas, como elevação de membro, repouso e compressas geladas, são importantes no tratamento dos sangramentos musculoesqueléticos.

A terapia medicamentosa consiste na administração de concentrado de fator VIII ou IX profilático ou sob demanda. Cada situação (ocorrência de sangramento in-

tra-articular, programação de cirurgia ou história de trauma) requer uma correção específica dos níveis percentuais de fator segundo as fórmulas seguintes:

• cálculo da dose necessária de fator para hemofilia A:

Número de unidades de fator VIII (UI)	=	Peso do paciente (kg)	× 2	fator VIII basal do paciente)
				(Nível plasmático de fator VIII desejado – Nível plasmático de

• cálculo da dose necessária de fator para hemofilia B:

O manejo desses pacientes requer uma abordagem multidisciplinar, que envolve a participação de médico hematologista, odontologista, psicólogo, assistente social, equipe de enfermagem e equipe profissional capacitada para acompanhar as alterações musculoesqueléticas (ortopedista, fisiatra ou fisioterapeuta). Todos os pacientes devem receber treinamento para evitar situações de risco e reconhecer os episódios de hemorragias relacionados à doença de base.

ALTERAÇÕES RARAS DA HEMOSTASIA

Algumas alterações da hemostasia, de herança autossômica recessiva, são bastante raras. Dentre elas, destacam-se deficiência do fator XI (hemofilia C), deficiência de fator X, deficiência do fator VII, deficiência de protrombina (fator II), deficiência de fator V, deficiência combinada de fatores V e VIII, afibrinogenemia/hipofibrinogenemia e deficiência do fator XIII.

As manifestações hemorrágicas são bastante variáveis e podem estar presentes também em pacientes heterozigotos. Pacientes portadores de quadros clínicos graves apresentam-se com sangramento do coto umbilical ao nascimento, como nos casos de afibrinogenemia, deficiência de fator X, deficiência de fator II e deficiência de fator XIII. Muitas mulheres exibem manifestações hemorrágicas graves na menarca ou no parto.

Sangramentos tardios após procedimentos cirúrgicos, perdas fetais ou alterações da cicatrização de feridas podem refletir deficiência de fator XIII. O manejo desses pacientes inclui o uso de concentrados específicos de fator, exceto para a deficiência de fator V e a deficiência de fator XI que, no Brasil, são tratadas com administração de plasma fresco congelado.

TROMBOFILIAS

Define-se trombofilia como o conjunto de alterações hereditárias ou adquiridas da coagulação que leva a um estado protrombótico.

Hereditárias

Geralmente, as trombofilias hereditárias se manifestam com evento trombótico recorrente em indivíduos jovens e com história familiar positiva para tromboembolismos. Especial atenção deve ser dada à história gestacional das pacientes. As trombofilias hereditárias, somadas aos fatores ambientais, levam a uma predisposição a esses eventos, que podem-se apresentar de forma desproporcionalmente grave nesses pacientes.

As trombofilias hereditárias decorrem principalmente de deficiências dos inibidores fisiológicos da coagulação, como proteína S, proteína C e antitrombina, ou decorrem de mutações como as do gene da protrombina ou fator V de Leiden. Níveis elevados de homocisteína também estão relacionados a eventos trombóticos, principalmente arteriais. Alguns casos de hiper-homocisteinemia estão relacionados com a mutação da enxima metilenotetra-hidrofolato redutase (MTHFR).

A investigação das trombofilias hereditárias geralmente não modifica a conduta diante de um evento agudo, contudo, sua pesquisa pode nortear as medidas de profilaxia secundária na presença de outros fatores de risco de natureza ambiental, ou mesmo para a orientação de familiares quanto ao risco trombótico. A literatura médica não aponta uma forte correlação entre a presença de trombofilias hereditárias e a recorrência de eventos trombóticos.

As situações que merecem consideração para investigação de trombofilias são:

- trombose idiopática;
- ocorrência antes dos 45 anos;
- tromboses recorrentes;
- tromboses em sítios atípicos;
- trombose em pacientes com antecedente familiar positivo;
- episódio trombótico desproporcionalmente grave em relação ao estímulo desencadeante;
 - abortamentos recorrentes não explicáveis.

Adquiridas

As trombofilias adquiridas são condições que decorrem de condições clínicas independentes, como imobi-

-MRCM.indb 763 12/5/17 4:06 PM

lidade, cirurgia de grande porte, presença de doença autoimune, existência de neoplasia ou uso de hormônios exógenos (anticoncepcionais ou terapia de reposição hormonal). A síndrome antifosfolípide é um exemplo dessas trombofilias.

Síndrome antifosfolípide

A síndrome antifosfolípide é definida pela associação de trombose (arterial ou venosa) e/ou complicações obstétricas com a positividade de pelo menos um anticorpo antifosfolípide. Pode ser classificada como primária ou secundária, sendo esta última associada a doenças autoimunes como o lúpus eritematoso sistêmico.

De acordo com os critérios de Sydney modificados em 2006, o diagnóstico de síndrome antifosfolípide baseia-se na presença de pelo menos 1 critério clínico e 1 laboratorial:

- critérios clínicos: presença de ≥ 1 tromboses arteriais e/ou venosas ou complicações obstétricas (3 abortos antes de 10 semanas de gestação, > 1 perda fetal após 10 semanas de gestação, ou > 1 parto prematuro);
- critérios laboratoriais: positividade dos anticorpos anticoagulante lúpico, anticardiolipina IgG ou IgM ou antibeta-2-glicoproteína I IgG ou IgM. Para anticardiolipina, os títulos devem ser moderados a altos (> 40 GPL ou MPL). Não existe um calibrador universal para os anticorpos antibeta-2-glicoproteína I, devendo, portanto, estar > percentil 99. A positividade deve ser confirmada em uma 2ª ocasião com intervalo de no mínimo 12 semanas e no máximo 5 anos do evento trombótico ou gestacional. Essa repetição é necessária para detectar possíveis elevações transitórias dos anticorpos, observadas, p. ex., em processos infecciosos. É importante ressaltar que tais pesquisas não devem ser realizadas na vigência de evento trombótico agudo, gestação ou puerpério.

Estudos mostram que pacientes com positividade para o anticoagulante lúpico e aqueles que são triplo-positivos (possuem os 3 anticorpos) apresentam maior risco para eventos tromboembólicos.

Manejo dos pacientes

O diagnóstico da síndrome antifosfolípide é importante para individualizar a extensão do tempo da anticoagulação dos pacientes. Em geral, em decorrência do alto risco de recorrência de eventos tromboembólicos, os pacientes com síndrome antifosfolípide são anticoagulados por tempo indefinido, sobretudo se apresentam tripla positividade nos testes laboratoriais.

O tratamento do evento agudo é com heparina, seguida da associação com varfarina (antagonistas da vitamina K), objetivando uma faixa terapêutica de INR, de 2-3. Nos casos de trombose arterial, pode-se associar ácido acetil-salicílico ou aumentar a faixa terapêutica do INR para 3-4.

Pacientes que apresentam recorrência de trombose e que estão em anticoagulação devem ter seu INR verificado no momento do evento. Se o INR estiver em níveis terapêuticos, pode-se associar antiplaquetário, trocar a varfarina por heparina, ou aumentar a faixa terapêutica do INR para 2,5-3,5 ou 3-4.

Para gestantes com diagnóstico de síndrome antifosfolípide portadoras apenas de complicações obstétricas prévias, deve-se associar heparina profilática e ácido acetilsalicílico. Em caso de trombose prévia ou tripla positividade, alguns autores recomendam que se associe heparina em dose terapêutica ao ácido acetilsalicílico.

Para portadores de anticorpos antifosfolípides sem eventos trombóticos prévios, está indicada a tromboprofilaxia em situações de risco como cirurgias e imobilizações prolongadas, bem como o controle de fatores de risco como tabagismo e obesidade.

Finalmente, pacientes com síndrome antifosfolípide que tenham positividade para anticoagulante lúpico e plaquetopenia associada podem se beneficiar do uso de cloroquina.

Síndrome antifosfolípide catastrófica

Denomina-se síndrome antifosfolípide catastrófica a ocorrência de trombose em ≥ 3 órgãos, sistemas ou tecidos simultaneamente ou com até 1 semana de diferença, associada à presença de anticorpos antifosfolípides. Estima-se que menos de 1% dos pacientes desenvolvam esta apresentação clínica. Muitas vezes, seu diagnóstico é difícil, pois os anticorpos podem estar negativos na fase aguda do evento. Não há consenso na literatura a respeito do seu tratamento, por conta de sua raridade, porém, recomendam-se: anticoagulação, corticosteroides, administração de imunoglobulina ou plasmaférese. O prognóstico da síndrome antifosfolípide catastrófica é reservado, com mortalidade de 50%.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de diagnóstico e tratamento da doença de von Wilebrand. Brasília: Ministério da Saúde; 2006.

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de diagnóstico laboratorial das coagulopatias hereditárias e plaquetopenias. Brasília: Ministério da Saúde: 2012

Cuker A. Recent advances in heparin-induced thrombocytopenia. Curr Opin Hematol 2011;18:315-22.

D'Amico E. Trombofilia: quando suspeitar e como investigar? Rev Assoc Med Bras 2003;319-38.

Favaloro E, Wong RCW. The antiphospholipid syndrome: diagnosis, pathogenesis, laboratory testing and management. Semin Thromb Hemost 2012;38:299-304.

-MRCM.indb 764 12/5/17 4:06 PM

Galli M. Interpretation and recommended testing for antiphospholipid antibodies. Semin Thromb Hemost 2012;38:348-52.

Galli M. Phospholipid inibitors. Hämostaseologie 2011;31:243-50.

Galli M, Luciani D, Bertolini G, Barbui T. Lupus anticoagulants are stronger risk factors for thrombosis than anticardiolipin antibodies in the antiphospholipid syndrome: a sistematic review of the literature. Blood 2003;101:1827-32.

Linkins LA, Dans AL, Moores LK, Bona R, Davidson BL, Schulman S, et al. Treatment and prevention of heparin-induced thrombocytopenia. Chest 2012:141(2):e495S-e530S.

Lo GK, Juhl D, Warkentin TE, Sigouin CS, Eichler P, Greinacher A. Evaluation of pretest clinical score (4 T's) for the diagnosis of heparininduced thrombocytopenia in two clinical settings. J Thromb Haemost 2006:4:759-65.

Ortel TL. Antiphospholipid syndrome: laboratory testing and diagnostic strategies. Am J Hematol 2012;87:S75-S81.

Pengo V, Ruffatti A, Legnani C, Testa S, Fierro T, Marongiu F, et al. Incidence of a first thromboembolic event in asymptomatic carriers of high risk antiphospholipid antibody profile: a multicenter prospective study. Blood 2011;118(17):4714-8.

Prechel M, Walenga JM. Heparin-induced thrombocytopenia: an update. Semin Thromb Hemost 2012;38:483-96.

Rocha TRF, D'Amico EA, Chamone DAF. Diagnóstico laboratorial das alterações da hemostasia. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL. Clínica médica, volume 3, Clínica médica: doenças hematológicas, oncologia, doenças renais e genitourinárias. Barueri: Manole; 2009. p.319-38.

Tan CW, Ward CM, Morel-Kopp MC. Evaluating heparin-induced thrombocytopenia: the old and the new. Semin Thromb Hemost 2012;38:135-43.

Tonaco LC, Rios DRA, Vieira LM, Carvalho MG, Dusse LMS. Púrpura trombocitopênica trombótica: o papel do fator von Willebrand e daADAMTS13. Rev Bras Hematol Hemoter 2010;32(2):155-61.

Tripodi A, de Groot PG, Pengo V. Antiphospholipid syndrome: laboratory detection, mechanisms of action and treatment. J Int Med 2011; 270:110-22

Warkentin T. How I diagnose and manage HIT. Hematology 2011;143-9.

163 INDICAÇÕES E MANEJO DA ANTICOAGULAÇÃO

Elisabetta Sachsida Colombo, Erica de Mello Oliveira, Erica Okazaki

DEFINIÇÃO

Define-se como anticoagulação o conjunto de medidas farmacológicas que objetivam interferir de forma controlada sobre os mecanismos fisiológicos da hemostasia. Inúmeras situações da prática clínica indicam a instituição desse tipo de tratamento.

A literatura médica aponta inúmeras evidências favoráveis que sustentam o uso de drogas por VO e parenteral com essa finalidade. Este capítulo abordará as situações que indicam o tratamento de anticoagulação e o manejo desses pacientes.

INDICACÕES

Tromboembolismo venoso (TEV) e arterial são causas frequentes de óbito que requerem pronta intervenção terapêutica. Essas condições potencialmente preveníveis são complicações comumente observadas na internação de pacientes clínicos e cirúrgicos, de modo que sua profilaxia com anticoagulação deve ser sempre considerada. Também pode ser indicada em casos de fibrilação atrial crônica, para prevenção de AVC isquêmico.

ANTICOAGULAÇÃO NO CONTEXTO DE TROMBOEMBOLISMOS

Na ocorrência de eventos tromboembólicos, a instituição de anticoagulação deve ser prontamente considerada, salvo contraindicações.

A terapia de anticoagulação de longo prazo tem por objetivo diminuir a recorrência ou a progressão de tromboembolismos, além de evitar a ocorrência de tromboembolismo pulmonar fatal.

Fatores de risco para TEV

- Mobilidade reduzida.
- Idade > 55 anos.
- História prévia de TEV.
- Varizes e insuficiência venosa crônica.
- Obesidade.
- Síndrome antifosfolípide.
- Trombofilias hereditárias e adquiridas.
- Gestação e puerpério.
- Doença inflamatória ativa.
- Doenças respiratórias graves.
- Infecções.
- Neoplasia ativa.
- Quimioterapia.
- Hormonioterapia.
- Internação em UTI.
- Uso de cateter venoso central.

Candidatos à anticoagulação

Profilática

O objetivo do uso da heparina em dose profilática é minimizar a ocorrência de TEV. O uso de heparina profilática durante a internação hospitalar deve ser cogitado se o paciente permanecer a maior parte do tempo acamado ou se houver fatores de risco associados, salvo contraindicações. Costuma-se suprimir a anticoagulação profilática com heparina se a contagem de plaquetas estiver < 50.000/mm³. Pode-se considerar manter a profilaxia se plaquetas até 20.000-30.000/mm³, de acordo com as características clínicas do paciente. Nesses ca-

-MRCM.indb 765 12/5/17 4:06 PM

sos, os cuidados devem ser redobrados no que diz respeito à monitorização de intercorrências hemorrágicas.

Terapêutica

A anticoagulação terapêutica baseia-se mais comumente no uso de heparina, EV ou SC, ou de antagonistas da vitamina K, VO. A anticoagulação é indicada para pacientes com diagnóstico de trombose venosa profunda ou tromboembolismo pulmonar, salvo contraindicações.

- Contraindicações ao uso de terapia anticoagulante plena
 - Sangramento ativo.
 - Úlcera péptica ativa.
 - HAS não controlada.
 - Contagem de plaquetas < 50.000/mm³.
 - Reação adversa ao uso de heparina.
 - *Clearance* de creatinina < 30 mL/min.
- Neurocirurgia ou cirurgia oftalmológica (exceto facectomia) há menos de 2 semanas.
 - Coleta de liquor há menos de 24 horas.

Situações especiais

- Tromboflebite: trata-se da trombose de veias superficiais acompanhada de reação inflamatória local. Pode complicar-se com extensão para o leito venoso profundo ou com tromboembolismo pulmonar. Estudos apontam que o tratamento de escolha inclui o uso de drogas anti-inflamatórias e heparina. A terapia anticoagulante deve ser mantida por 10-15 dias, ou estendida para 3-6 meses, caso haja progressão ou acometimento de veias profundas. A terapia anticoagulante pode ser suprimida se for observado acometimento de apenas um segmento venoso distal, com acometimento < 5 cm de extensão, e na ausência de maiores fatores de risco para tromboembolismos. Nesse caso, devem ser mantidos cuidados locais e drogas anti-inflamatórias. Recomenda-se que a lesão seja reavaliada em 1 semana e, caso haja piora clínica, a terapia anticoagulante deve ser reconsiderada.
- Trombose relacionada ao uso de cateter venoso central: sua ocorrência demanda primordialmente a remoção do acesso e a instituição de terapia anticoagulante por 3 meses. Alguns autores defendem a trombólise como alternativa para manter o vaso pérvio.

Manejo do paciente

Os pacientes em anticoagulação devem ser cuidadosamente instruídos sobre os efeitos adversos do tratamento. Atenção especial deve ser dada à ocorrência de hemorragias espontâneas e pós-traumáticas. O paciente deve ser orientado a procurar o serviço médico de referência diante dessas situações.

Para os pacientes em uso de antagonistas da vitamina K, mudanças na dieta ou nas medicações de uso habitual, que podem interferir no controle do INR, devem ser observadas pelo paciente. A introdução de novas medicações deve ser compartilhada com o médico prescritor da terapia anticoagulante.

Vale ressaltar que, para pacientes portadores de neoplasia, a droga de escolha para a anticoagulação é a heparina de baixo peso molecular: no 1° mês após o TEV, a dose recomendada de enoxaparina é de 1 mg/kg, a cada 12 horas, SC; do 2° ao 6° meses após o evento, recomenda-se administrar 75% da dose usada no 1° mês, no caso da enoxaparina, 1,5 mg/kg/dia; e, após o 6° mês, pode-se manter dose profilática de heparina ou droga antagonista de vitamina K, caso o paciente ainda apresente doença neoplásica ativa, ou se houver maiores fatores de risco associados.

Para pacientes em hormonioterapia (p. ex., para neoplasia de mama), com previsão de tratamento prolongado (duração de anos) e com antecedente de TEV, os antagonistas de vitamina K são a droga de escolha enquanto perdurar o tratamento oncológico.

É importante lembrar que, em caso de insuficiência renal, a dose de heparina de baixo peso molecular deve ser ajustada (seção farmacoterapêutica).

Como iniciar a anticoagulação

Pacientes com diagnóstico de trombose aguda e candidatos ao uso de antagonistas da vitamina K devem receber concomitantemente heparina em dose plena, SC, até que o INR atinja a faixa terapêutica. Essa ponte deve ser realizada para evitar complicações trombóticas relacionadas ao bloqueio da produção da proteína C, bem como da proteína S, que são fatores anticoagulantes naturais de meia-vida curta que dependem da vitamina K para sua produção. Para pacientes portadores de fibrilação atrial crônica, essa estratégia não costuma ser necessária.

Geralmente, objetiva-se INR de 2-3. Pacientes portadores de valva cardíaca metálica ou com histórico de eventos recorrentes podem se beneficiar de um alvo terapêutico de 2,5-3,5. O INR deve ser dosado após 3 dias do início do tratamento. Recomenda-se, então, que esse exame seja repetido a cada 3 dias até que seja atingida a meta preconizada.

A dose inicial de varfarina deve ser de 5 mg/dia, VO. Essa dose deve ser < 5 mg/dia para pacientes idosos, portadores de hepatopatia, desnutrição ou pacientes em uso de drogas capazes de interferir diretamente no metabolismo desse antagonista da vitamina K.

Pacientes que se mantêm com o INR abaixo do alvo podem ter sua dose total semanal de varfarina aumentada em 20%, com monitorização mais frequente até sua estabilização. Do mesmo modo, pacientes sem complicações hemorrágicas e com INR > 5 devem ter sua dose total semanal reduzida em 20%, com monitorização cuidadosa dos sintomas e do TP.

Em caso de intoxicação varfarínica, os pacientes em uso de antagonistas da vitamina K com INR fora da faixa terapêutica demandam manejo cuidadoso. A conduta deve ser individualizada a depender dos valores do INR ou da ocorrência de eventos hemorrágicos. A Tabela 1 é uma adaptação das principais recomendações do American College of Chest Physicians a respeito dessas situações.

Tabela 1 Alterações do INR e conduta sugerida				
Situação	Conduta			
INR < 5 sem evidência de hemorragia	Diminuir ou omitir dose e monitorizar INR frequentemente Se o INR estiver ligeiramente acima do alvo terapêutico, apenas observar (nível de evidência 1C)			
INR ≥ 5 e < 9 sem evidência de hemorragia	Omitir as próximas doses (até 2 dias consecutivos) e monitorizar INR frequentemente Ajustar a dose total quando o INR atingir a meta Pode-se administrar vitamina K1 (1-2,5 mg, VO), sobretudo se houver maior risco de sangramento (nível de evidência 1C) Se for necessária correção mais rápida do INR, pode-se administrar vitamina K1 até 5 mg, VO; neste caso, espera-se correção do INR em até 24 horas (nível de evidência 2C)			
INR ≥ 9 sem evidência de hemorragia	Suspender varfarina e administrar vitamina K1 (2,5-5 mg, V0) Espera-se que o INR normalize em 24-48 horas (nível de evidência 1B) Doses adicionais de vitamina K1 podem ser oferecidas se necessário Uma vez atingido o alvo do INR, deve-se reduzir a dose total da varfarina			
Evento hemorrágico significativo em qualquer INR	Suspender varfarina e administrar vitamina K1, 10 mg, EV Administrar plasma, 10-20 mL/kg, e monitorizar INR Pode-se repetir a dose de vitamina K em até 12 horas (nível de evidência 1C)			
Hemorragia com risco de morte	Suspender varfarina, administrar plasma, 10-20 mL/kg, em <i>bolus</i> (pode ser necessário suplementar 1/3 dessa mesma dose de plasma a cada 8 horas para controle dos sintomas) e suplementar vitamina K1, 10 mg, EV Monitorizar INR (nível de evidência 1C)			

Adaptada de Ansell J, Hirsh Jr, Poller L, Bussey H, Jacobson A, Hylek E.The pharmacology and management of the vitamin K antagonists: the Seventh ACCP Conference on Antithrombotic and Thrombolytic Therapy. Chest 2004;126(3 Suppl):204S-33S.

Tempo da anticoagulação

Recomenda-se manter a terapia anticoagulante quando do diagnóstico de trombose venosa profunda ou de tromboembolismo pulmonar por pelo menos 3-6 meses, se controlados os fatores de risco. A terapia perene pode ser considerada em caso de TEV idiopático (sem fatores de risco associados) ou se for exclusivamente relacionado ao diagnóstico de algumas trombofilias. A conduta deve ser individualizada no caso de eventos recorrentes ou de acometimento de territórios com alto risco de complicações, como SNC ou circulação esplâncnica. Nesses casos, a tendência é manter o tratamento por tempo indeterminado.

Anticoagulantes orais diretos (Tabela 2)

Novas drogas foram desenvolvidas com o intuito de facilitar a anticoagulação. Trata-se de medicamentos de administração VO que não demandam monitorização laboratorial frequente pois possuem alvos específicos no processo hemostático (diferentemente dos antagonistas da vitamina K, que agem sobre diversas vias metabólicas e diferentes substratos). Até o presente momento, os exames laboratoriais empregados para a monitorização da anticoagulação por esses novos fármacos não estão amplamente difundidos. Os testes de triagem como TP, TTPa e tempo de trombina não refletem a atividade biológica desses novos anticoagulantes de forma fidedigna.

Acredita-se que ocorram menos interações desses fármacos com a dieta e com outras medicações em uso pelos pacientes. Alguns agentes neutralizadores específicos para essas drogas foram desenvolvidos pela indústria farmacêutica, contudo ainda não estão disponíveis no Brasil. São eles: idarucizumabe (para a dabigatrana) e andexanet (para inibidores do fator Xa). Em casos de intoxicação geralmente se opta por descontinuar a droga, adotar medidas locais e adotar suporte transfusional se necessário. O uso de agentes de *bypass*, como o concentrado de complexo protrombínico, pode ser indicado.

Seu uso está contraindicado em pacientes com insuficiência renal (*clearance* de creatinina < 30 mL/min), insuficiência hepática avançada, gravidez e lactação.

Tabela 2 Novos anticoagulantes e suas características farmacológicas			
Droga	Ação	Meia-vida	
Apixabana	Inibidor direto do fator Xa	10-14 horas	
Dabigatrana	Inibidor direto da trombina	14-17 horas	
Rivaroxabana	Inibidor direto do fator Xa	4-9 horas	
Edoxabana	Inibidor direto do fator Xa	10-14 horas	

-MRCM.indb 767 12/5/17 4:06 PM

No Brasil, a rivaroxabana e a apixabana estão aprovadas para uso em pacientes com fibrilação ou *flutter* atrial não valvulares (prevenção de AVC), para prevenção de trombose venosa profunda em pacientes cirúrgicos ortopédicos (artroplastia de joelho e quadril) e para o tratamento de tromboembolismo agudo.

A dabigatrana foi aprovada pela Anvisa para fibrilação ou *flutter* atrial não valvulares (prevenção de AVC) e para prevenção de trombose venosa profunda em pacientes cirúrgicos ortopédicos (artroplastia de joelho e quadril).

FILTRO DE VEIA CAVA

Os filtros de veia cava são empregados na prevenção de tromboembolismo pulmonar em pacientes com contraindicação à anticoagulação. Existem dispositivos temporários ou de implantação permanente, que podem ser uma estratégia interessante para pacientes com diagnóstico de TEV que devem ser submetidos a cirurgia iminente, ou mesmo para gestantes portadoras de TEV pelo menos 2 semanas antes da data provável do parto.

Deve-se atentar para o fato de que esses dispositivos não protegem contra a progressão da extensão da trombose e que não protegem contra a ocorrência de novos eventos. Mais ainda, esses dispositivos não protegem contra embolização de eventos trombóticos a montante da sua localização. Logo, pacientes portadores de filtro de cava permanentes devem ter a anticoagulação reconsiderada caso o motivo de sua contraindicação seja afastado, principalmente em casos de trombofilias com tromboembolismos pulmonares de repetição.

BIBLIOGRAFIA

- Ageno W, Gallus AS, Wittokwsky A, Crowther M, Hylek EM, Palareti G. Antithrombotic therapy and prevention of thrombosis. American College of Chest Physicians evidence-based clinical practice guidelines. 9.ed. Chest 2012;141(2 Suppl):e44S-88S.
- Ansell J, Hirsh J, Hylek E, Jacobson A, Crowther M, Palareti G. Pharmacology and management of the vitamin K antagonists. American College of Chest Physicians evidence-based clinical practice guidelines. 8.ed. Chest 2008;133(Suppl. 6):160-98.
- Ansell J, Hirsh Jr, Poller L, Bussey H, Jacobson A, Hylek E.The pharmacology and management of the vitamin K antagonists: the Seventh ACCP Conference on Antithrombotic and Thrombolytic Therapy. Chest 2004;126(3 Suppl):204S-33S.
- British Committee for Standards in Haematology Writing Group, Baglin TP, Brush JM, Streiff M. Guidelines on use of vena cava filters. Br J Haematology 2006;134:590-5.
- Clé DV, Garcia AA, Brunetta DM, Schwartzmann PV, Moriguti J. Anticoagulação em pacientes hospitalizados. Medicina (Ribeirão Preto) 2010;43(2):107-17.
- Garcia D, Edward Libby E, Mark A. The new oral anticoagulants. Crowther Blood 2010;115:15-20.
- Pollack Jr CV, Reilly PA, Eikelboom J, Glund S, Verhamme P, Bernstein RA, et al. Idarucizumab for dabigatran reversal. N Engl J Med 2015;373:511-20.

- Rojas-Hernandez CM, Garcia DA. The novel oral anticoagulants. Semin Thromb Hemost 2013;39:117-26.
- Siegal DM, Curnutte JT, Connolly SJ, Lu G, Conley PB, Wiens BL, et al. Andexanet alfa for the reversal of factor Xa inhibitor activity. N Engl J Med 2015;373:2413-24.
- Tromboembolismo venoso: profilaxia em pacientes clínicos. Projeto Diretrizes: 2005.
- You JJ, Singer DE, Howard PA, Lane DA, Eckman MH, Fang MC, et al. Antithrombotic therapy for atrial fibrilation. American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice Guidelines. 9.ed. Chest 2012;141(2):e531S-75S.

164 PRINCÍPIOS DE HEMOTERAPIA

Elisabetta Sachsida Colombo, Carla Luana Dinardo

DEFINIÇÃO

Define-se por hemoterapia o conjunto de procedimentos que compreendem a transfusão de hemocomponentes e hemoderivados como terapia de suporte aos pacientes. O uso racional desses recursos contribui para o tratamento de inúmeras doenças. Sua indicação deve ser criteriosa, e seus potenciais efeitos adversos devem ser sempre levados em consideração.

Algumas observações devem ser feitas quando da indicação de transfusões:

- antecedentes transfusionais dos pacientes;
- preenchimento adequado das requisições de hemocomponentes e hemoderivados;
- adequada monitorização do paciente ao receber um hemocomponente ou hemoderivado.

HEMOCOMPONENTES × HEMODERIVADOS

Hemocomponentes e hemoderivados são produtos distintos. Denominam-se hemocomponentes os produtos originados do processamento do sangue total, e hemoderivados, os produtos obtidos pelo fracionamento do plasma, produzidos em escala industrial. Os hemocomponentes ainda podem sofrer outros tipos de processamento, de acordo com a necessidade de cada paciente:

■ concentrado de hemácias: obtido a partir de doadores voluntários hígidos. Seu armazenamento adequado é em 2-6°C. A infusão de cada bolsa deve ser realizada em 1-4 horas. Cada bolsa possui um volume aproximado de 250 mL. Cada unidade pode aumentar em 1 g/dL os níveis de Hb em um adulto de aproximadamente 70 kg. São indicados em quadros de anemia aguda ou crônica sintomática. O objetivo é proporcionar adequada perfusão tecidual, assim, a conduta deve ser individualizada, e os riscos e benefícios aos pacientes, ponderados;

-MRCM.indb 768 12/5/17 4:06 PM

• concentrado de plaquetas: obtido a partir de doadores voluntários hígidos. Seu armazenamento adequado é em temperatura ambiente (22-24°C) e em agitação constante. Em condições adequadas de armazenamento, sua validade é de 5 dias. Fora de agitação, o concentrado de plaquetas estará viável por até 24 horas, enquanto persistir a opalescência da bolsa, denominada swirling, que denota as boas condições do hemocomponente. É indicado para paciente plaquetopênico exibindo quadro hemorrágico ou para profilaxia desses eventos. Indica-se 1 UI de concentrado de plaquetas randômicas (obtidas de diversos doadores) para cada 7-10 kg de peso. A transfusão de plaquetas está proscrita em casos de púrpura tropocitopênica trombótica ou trombocitopenia induzida por heparina (HIT), salvo exceções que demandem conduta individualizada e supervisionada por médico hematologista. Sabe-se que pacientes com contagem < 10.000 plaquetas/ mm³ são mais propensos a hemorragia espontânea. A Tabela 1 mostra a contagem mínima de plaquetas necessária para alguns procedimentos invasivos. Existem 2 tipos de concentrados de plaquetas: concentrado de plaquetas por aférese e concentrado de plaquetas randômicas. Seu rendimento é teoricamente equivalente: 1 UI de concentrado de plaquetas por aférese, obtida de um único doador, corresponde a uma média de 6-8 UI de concentrado de plaquetas randômicas ABO isocompatíveis, ou seja, obtidas de diversos doadores portadores do mesmo grupo sanguíneo ABO. Cada unidade de plaquetas randômicas contém aproximadamente 55.000.000.000 plaquetas em 50-60 mL de plasma. As unidades coletadas por aférese ofertam, em média, 300.000.000.000 plaquetas em 200-300 mL de plasma. È importante ressaltar que, em caso de indisponibili-

Tabela 1 Contagem mínima plaquetária para procedimentos invasivos			
Procedimento	Número mínimo de plaquetas		
Biópsia de medula óssea	20.000/mm ³		
Endoscopia digestiva alta	20.000/mm³ (se biópsia, 50.000/mm³)		
Broncoscopia	20.000/mm³ (se biópsia, 50.000/mm³)		
Cirurgias de médio e grande porte	50.000/mm ³		
Cirurgias oftalmológicas	100.000/mm ³		
Neurocirurgia	100.000/mm ³		
Punção de liquor	30.000/mm ³		
Exodontia	50.000/mm ³		
Passagem de cateter venoso central	20.000/mm³ (eletiva)		
Paciente onco-hematológico estável	10.000/mm ³		

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Guia para o uso de hemocomponentes. Brasília: Ministério da Saúde; 2010. p. 35-36.

dade de hemocomponente isogrupo, a compatibilidade ABO não é condição obrigatória para sua transfusão;

- plasma fresco congelado: produto obtido pela centrifugação do sangue total e armazenado a −20°C a −30°C. Este hemoderivado é rico em albumina, fibrinogênio e todos os fatores de coagulação. Cada mL de plasma fresco congelado possui 1 UI de atividade de fatores de coagulação. Deve ser preferencialmente ABO compatível. É indicado para paciente portador de coagulopatias, púrpura trombocitopênica trombótica, intoxicação varfarínica com evento hemorrágico associado e em caso de transfusão maciça. Em geral, administram-se 10-20 mL/kg em dose de ataque, seguida da mesma dose fracionada a cada 8 horas;
- crioprecipitado: é uma fração do plasma fresco congelado rica em fator VIII, fator XIII, fibrinogênio e fator de von Willebrand. Cada 15 mL contêm 80-150 UI de fator VIII e 150 mg de fibrinogênio. É indicado em caso de hipofibrinogenemia, transfusão maciça e coagulação intravascular disseminada;
- granulócitos: obtidos por meio de voluntários sadios mediante doação por aférese. Indica-se como recurso de exceção para pacientes neutropênicos portadores de quadros infecciosos graves;
- hemocomponentes irradiados: são hemocomponentes que recebem irradiação de 25 Gy com o intuito de inativar linfócitos do doador, que podem ser responsáveis por doença do enxerto × hospedeiro transfusional. São indicados para pacientes imunossuprimidos, neutropênicos ou submetidos a transplante de medula óssea;
- hemocomponentes filtrados: a filtragem tem por objetivo remover leucócitos dos hemocomponentes e, consequentemente, reduzir a produção de citocinas na bolsa, que pode acarretar em reações febris não hemolíticas. O processo de filtragem ainda minimiza o risco de transmissão de citomegalovírus, transfusion-related lung injury (TRALI), aloimunização HLA e transmissão de doença priônica. Os hemocomponentes podem ser filtrados pré-estocagem ou pós-estocagem, com instalação de filtros à beira do leito. O processo de filtragem pré-estocagem é mais eficaz no que diz respeito à prevenção de reações febris não hemolíticas;
- hemocomponentes lavados: sofrem processo de lavagem em SF seguida de centrifugação, de modo a reduzir a quantidade de proteínas exógenas potencialmente alergênicas ao paciente. Após o processo de lavagem, o hemocomponente deve ser usado em até 24 horas. São indicados para pacientes com antecedente de reações alérgicas ou anafilactoides em transfusões prévias;
- hemocomponentes fenotipados: minimizam a possibilidade de aloimunização. São indicados para pa-

-MRCM.indb 769 12/5/17 4:06 PM

cientes sob regime transfusional crônico (p. ex., portadores de anemia falciforme ou talassemia maior);

REAÇÕES TRANSFUSIONAIS

As reações transfusionais podem ser classificadas em:

- agudas: ocorrem em < 24 horas após a infusão. São exemplos: reação febril não hemolítica, reações alérgicas ou anafilactoides, reações anafiláticas, TRALI, reação hemolítica por incompatibilidade ABO;
- tardias: ocorrem em > 24 horas após a infusão. São exemplos: reações hemolíticas tardias, doença do enxerto × hospedeiro transfusional, transmissão de infecções virais, hemossiderose.

Deve-se suspeitar de sua ocorrência quando houver evidência de alterações dos sinais vitais, como hipertermia e hipotensão. *Rash*, dor abdominal e desconforto respiratório devem ser cuidadosamente monitorizados.

Na suspeita de uma reação transfusional aguda, algumas medidas devem ser prontamente tomadas:

- interromper imediatamente a transfusão;
- manter o acesso venoso e hidratar paciente com SF;
- checar as etiquetas de identificação da bolsa;
- checar sinais vitais e proceder à estabilização do paciente;
- notificar o banco de sangue ou a agência transfusional do serviço de saúde;
- colher amostras de sangue e urina para provas de hemólise, culturas e testes de compatibilidade;
- registrar a ocorrência detalhadamente em prontuário.

Reação febril não hemolítica

Trata-se de uma reação aguda imunomediada, observada na infusão de hemocomponentes e hemoderivados. Ocorre em decorrência da infusão de citocinas presentes na bolsa ou de resposta aos leucócitos presentes na bolsa. Também podem ser resultantes de reações alérgicas às proteínas exógenas presentes nesses produtos. Em geral, é momentânea e não oferece maiores riscos ao paciente. A suspeita ocorre quando há elevação da temperatura > 1°C entre o início da transfusão e até 4 horas após o término e taquicardia.

Deve-se interromper a transfusão e observar atentamente o paciente. Indica-se o uso de medicações de alívio sintomático como dipirona.

Reações hemolíticas agudas

São quadros graves e súbitos que se manifestam poucos minutos após a administração de um concentrado de hemácias. Eventuais falhas como trocas de amostras, identificações equivocadas ou trocas de bolsas podem culminar nesse evento potencialmente fatal.

Sinais como dor abdominal intensa, débito urinário escuro, hipotensão e sinais de má perfusão tecidual devem ser prontamente identificados.

Deve-se interromper imediatamente a transfusão, oferecer expansão com SF para manter débito urinário adequado, oferecer analgesia e proceder à estabilização do paciente, preferencialmente em UTI. O banco de sangue deve ser notificado assim que possível, e a bolsa e amostras do paciente, encaminhadas para análise.

Reações hemolíticas tardias

Podem ocorrer dias ou até meses após o procedimento transfusional. Observa-se hemólise extravascular IgG-mediada por aloimunização. Deve-se realizar pesquisa de anticorpos irregulares para seu diagnóstico.

CONTAMINAÇÃO DE HEMOCOMPONENTES

Bactérias criofílicas Gram-negativas, como Yersinia, podem ser responsáveis pela contaminação de concentrados de hemácias. Os concentrados de plaquetas, por sua vez, são mais comumente contaminados com bactérias Gram-positivas como Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis e Streptococcus sp. Sinais como elevação da temperatura, taquicardia, hipotensão, tremores e desconforto respiratório podem sugerir o quadro.

Deve-se interromper a transfusão, colher amostras do paciente para hemocultura e análises adicionais, iniciar antibioticoterapia empírica conforme a necessidade, notificar o banco de sangue assim que possível e encaminhar bolsa para análise.

TRALI

Trata-se de quadro de desconforto respiratório associado a infiltrado pulmonar intersticial que pode surgir até 6 horas após a transfusão. Acredita-se que sua fisiopatologia esteja relacionada à infusão de anticorpos anti-HLA presentes na bolsa que levam à ativação de leucócitos e ao aumento da permeabilidade vascular pulmonar. A maioria dos doadores implicados com a ocorrência de TRALI são mulheres multíparas.

Caracteriza-se por quadro de insuficiência respiratória e hipoxemia. Pode estar associado a quadro febril e hipotensão. É diagnóstico diferencial de síndrome da angústia respiratória aguda e de edema agudo pulmonar.

Para o tratamento, indica-se o uso de suporte ventilatório. A utilização de corticosteroides é controversa.

DOENÇA DO ENXERTO × HOSPEDEIRO TRANSFUSIONAL

Trata-se de condição rara e potencialmente fatal. Pode manifestar-se a partir do 2° dia até 1 mês após a transfusão. Sua fisiopatologia consiste na enxertia de linfócitos T viáveis do doador no organismo do paciente imunossuprimido, gerando resposta imune. Observam-se insuficiência hepática, hemorragias e infecções associadas ao quadro. A irradiação de hemocomponentes previne a condição.

TRANSFUSÃO MACIÇA

Definida pela transfusão de mais de 8 UI de concentrados de hemácias em 24 horas ou uma volemia em 24 horas. O paciente pode exibir complicações como hipocalcemia, hiperpotassemia, hipomagnesemia, hipotermia e coagulopatias.

Deve-se corrigir os distúrbios hidroeletrolíticos e ofertar concentrados de plaquetas e plasma fresco congelado ao paciente, além de atentar para a manutenção de temperatura corpórea adequada.

AFÉRESE TERAPÊUTICA

Trata-se de procedimento que consiste na centrifugação do sangue total do paciente *in vivo* a fim de separá-lo em suas fases e proceder à coleta ou à retirada de um produto de interesse. Concomitantemente ao seu processamento, o sangue é devolvido ao paciente.

Esse procedimento pode ser empregado na coleta de plaquetas, granulócitos e células CD34+ para transplante de medula óssea. Alguns pacientes portadores de anemia falciforme se beneficiam da eritrocitoaférese, que consiste na substituição parcial da sua massa eritrocitária por sangue de doador hígido, reduzindo-se assim os níveis de Hb S. O procedimento de aférese também pode ser utilizado para realização de trocas plasmáticas (plasmaférese), procedimento fundamental no tratamento da púrpura trombocitopênica trombótica e de algumas doenças autoimunes.

BIBLIOGRAFIA

Bordin JO, Langhi Jr DM, Covas DT. Hemoterapia: fundamentos e prática. São Paulo: Atheneu; 2007.

Brasil. Ministério da Saúde. Guia para o uso de hemocomponentes. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria n. 2.712, de 12 de novembro de 2013. Regulamento técnico de procedimentos hemoterápicos. DOU, 13 de novembro de 2013. Disponível em: http://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2013/prt2712_12_11_2013.html.

Delaney M, Wendel S, Bercovitz RS, Cid J, Cohn C, Dunbar NM, et al. Transfusion reactions: preventions, diagnosis, and treatment. Lancet 2016;S0140-6736:01313-6.

Roback JD, Combs MR, Grossman BJ, Hillyer CD. American Association of Blood Banks technical manual. 16.ed. Bethesda: AABB; 2008.

165 TRANSPLANTE DE MEDULA ÓSSEA

Diogo Klöppel Cardoso, Patricia Eiko Yamakawa, José Ulysses Amigo Filho

O transplante de células progenitoras hematopoéticas é uma modalidade terapêutica na qual a medula óssea doada é infundida EV de um indivíduo a outro, ou reinfundida no mesmo indivíduo, sendo hoje utilizado principalmente no tratamento de doenças hematológicas benignas ou malignas, hereditárias ou adquiridas.

ASPECTOS TÉCNICOS, MODALIDADES E INDICAÇÕES

A indicação de transplante de células progenitoras hematopoéticas considera fatores como tipo e estádio da doença, resposta ao tratamento inicial, grau de compatibilidade do doador, idade e comorbidades do paciente (Tabelas 1 e 2). O transplante de células progenitoras hematopoéticas é dividido em diversas etapas (Figura 1):

- mobilização: é o preparo do receptor e/ou doador para a coleta de células progenitoras hematopoéticas. Consiste em estimular a medula a produzir grandes quantidades de células imaturas (CD34+) por intermédio de fatores de crescimento (G-CSF ou GM-CSF) ou por meio da associação de ciclofosfamida;
- condicionamento: no transplante autólogo, o objetivo é tornar factível o uso de altas doses de quimioterápicos para erradicação da doença de base, que seriam proibitivas pela sua consequente mielotoxicidade; no transplante alogênico, o objetivo é a imunomodulação do receptor para prevenir a rejeição das células-tronco do doador, além de destruir as células malignas residuais. São constituintes dos regimes de condicionamento comuns a irradiação corporal total e drogas como ciclofosfamida, bussulfano, globulina antitimocítica, anticorpos monoclonais, melfalana, carmustina, etoposídeo, fludarabina, entre outros;
- enxertia medular: consiste no 1° dos 3 dias consecutivos com contagem absoluta de neutrófilos ≥ 500/mm³ após a fase de aplasia do transplante de medula óssea. A enxertia deve ocorrer por volta do 10° dia após a infusão da medula.

Cronologia

O dia da infusão das células, por convenção, é denominado D0. Assim, os dias que antecedem o D0 são precedidos com o símbolo de subtração (–) em ordem decrescente (D–1, D–2 etc.), enquanto os dias que suce-

-MRCM.indb 771 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Tipos de transplante de células progenitoras hematopoéticas

Autólogo

As células progenitoras hematopoéticas são coletadas do próprio paciente previamente à administração do regime de condicionamento. O objetivo desse tipo de transplante de medula óssea é erradicar a doença subjacente mediante a administração de altas doses desses fármacos. A reinfusão de células progenitoras hematopoéticas permite o uso de doses de quimioterápicos que seriam proibitivas por conta de seu efeito mieloablativo Não costuma causar doença do enxerto \times hospedeiro; nesse caso, é uma complicação menor

Alogênico

Administração de células progenitoras hematopoéticas de doador selecionado por testes de compatibilidade HLA. A escolha do doador compatível envolve a pesquisa dos familiares do paciente (transplante de medula óssea alogênico aparentado) ou a procura em bancos de medula óssea ou cordão (transplante de medula óssea alogênico não aparentado) O transplante de medula óssea alogênico compreende um efeito benéfico denominado enxerto × doença. Acredita-se que as células saudáveis doadas possam contribuir para a eliminação de clones neoplásicos, porém se observa, nesses casos, maior risco de doença do enxerto × hospedeiro. O período de pancitopenia pós-transplante de medula óssea alogênico é maior, e, geralmente, imunossupressores são usados como profilaxia de doença do enxerto × hospedeiro. Essas drogas aumentam o risco de complicações, especialmente infecções

- Transplante de medula óssea HLA *fullmatch*: é o transplante de medula óssea alogênico 100% compatível. Há melhores taxas de sobrevida global e livre de progressão de doença. O não aparentado compatível tem resultados próximos ao aparentado
- Parcialmente compatível: o HLA do doador apresenta alguns *loci* gênicos diferentes do paciente (*mismatch*)
- Haploidêntico: é o transplante de medula óssea cujo doador é 50% compatível com o receptor. Geralmente, o doador é um familiar do paciente. Essa técnica é uma alternativa para pacientes sem doadores compatíveis. É um procedimento complexo que exige condicionamento e cuidados específicos pelo maior risco de doença do enxerto × hospedeiro e infecções

Singênico

Transplante de medula óssea que emprega células progenitoras hematopoéticas provenientes de um gêmeo idêntico. O risco de causar doença do enxerto \times hospedeiro é mínimo

Minialogênico

Transplante de medula óssea alogênico cujo condicionamento é de intensidade reduzida (não mieloablativo). Resulta em quimerismo, ou seja, as células do doador e do receptor coexistem no organismo do paciente após o transplante

Tandem

Trata-se de um duplo transplante autólogo programado, com 2 regimes de condicionamento consecutivos, seguidos por suas respectivas infusões de medula

Transplante de medula óssea de cordão

Apesar da disponibilidade imediata, da menor contaminação viral da bolsa (p. ex., citomegalovírus e Epstein-Barr) e da menor taxa de doença do enxerto \times hospedeiro, tem como desvantagem o número limitado de células progenitoras hematopoéticas, o que pode contribuir para atraso ou falha de enxertia, restringindo seu uso em adultos. Também não disponibiliza o doador para nova doação se necessário

Tabela 2 Indicações usuais de transplante de medula óssea

Doenças neoplásicas

Leucemia mieloide aguda em 1ª ou 2ª remissão Linfoma não Hodgkin em 1ª recidiva quimiossensível Doença de Hodgkin

Mieloma múltiplo

Tumor germinativo recidivado, sensível ao tratamento convencional Leucemia mieloide aguda em 1º remissão com fatores de mau prognóstico ou em 2º remissão

Leucemia linfocítica aguda em 1ª remissão com fatores de mau prognóstico/remissões subsequentes

Leucemia mieloide crônica em fase acelerada ou blástica, ou refratária Síndromes mielodisplásticas de risco intermediário ou alto, incluindo leucemia mielomonocítica crônica

Mielofibrose primária em evolução

Linfoma não Hodgkin em 2^a ou 3^a remissão

Doenças não neoplásicas

Anemia aplásica grave/muito grave

Anemia de Fanconi

Imunodeficiências (Chediak-Higashi, Wiskott-Aldrich)

Talassemia major

Anemia falciforme com manifestações graves e com doador aparentado disponível



Figura 1 Etapas do transplante de células progenitoras hematopoéticas.

dem o D0 são precedidos com o símbolo de adição (+) em ordem crescente (D+1, D+2 etc.).

Fontes de células progenitoras hematopoéticas

- No transplante de medula óssea autólogo, a fonte geralmente é o sangue periférico. Nesse caso, as células são coletadas por aférese.
- No transplante de medula óssea alogênico, a fonte pode ser sangue periférico, medula óssea (coleta em crista ilíaca posterior, 10-20 mL/kg do doador, em centro cirúrgico) ou cordão umbilical (receptores de até 50 kg por cada cordão; logo, pode ser necessário mais de 1 cordão compatível para viabilizar o transplante).

INFECCÕES

As infecções estão entre as principais complicações do paciente submetido ao transplante de medula óssea. Por se tratar de pacientes imunossuprimidos, a abordagem deve contemplar uma avaliação cuidadosa, com diagnóstico precoce, e rastreamento de todos os possíveis sítios de infecção. Coleta de culturas na ocasião de episódios de febre e antibioticoterapia de amplo espectro sempre devem ser consideradas. Agentes atípicos e a possibilidade de infecção fúngica devem ser contemplados na abordagem desses pacientes. A Tabela 3 sintetiza alguns microrganismos, síndromes clínicas e sua respectiva conduta. A Tabela 4 mostra as principais indicações de antibioticoterapia profilática no transplante de medula óssea.

NEUTROPENIA FEBRIL

Neutropenia febril é definida por febre (temperatura ≥ 37,8°C por 1 hora ou pico único de temperatura ≥ 38°C)

Tabela 3 Principais age	entes infeccios	sos implicados nas infecções pós-transpl	ante de medula óssea	
Patógeno	Período de risco (semanas)	Fatores de risco	Síndrome clínica	Tratamento*
Cocos Gram-positivos	1-4	Neutropenia, mucosite, acesso central e quebra de barreira cutânea	Bacteriemia	Antibioticoterapia baseada em testes de suscetibilidade
Enterobacteriaceae spp.	1-4	Neutropenia, quebra de barreira cutânea e/ou mucosa	Bacteriemia	_
Bactérias encapsuladas**	> 12	Doença do enxerto × hospedeiro crônica, imunossupressão crônica	Sinusite e pneumonia	_
Clostridium difficile	1-8	Antibioticoterapia	Colite	Metronidazol Vancomicina VO
Candida spp.	1-4	Neutropenia, quebra de barreira cutânea e/ou mucosa	Candidemia mucocutânea e/ou hepatoesplênica	Azóis Equinocandinas Anfotericina
Aspergillus spp.***	1-4 > 8	Incompatibilidade HLA, doença do enxerto × hospedeiro aguda/crônica, infecção por citomegalovírus, imunossupressão, corticosteroide em dose alta	Sinusite, nódulos e/ou infiltrados pulmonares	Azóis específicos para fungos filamentosos Equinocandinas Anfotericina
Pneumocystis jiroveci	> 4	Doença do enxerto $ imes$ hospedeiro crônica, imunossupressão	Pneumonia	Bactrim Dapsona Pentamidina
Citomegalovírus	> 4	Soropositividade do recipiente e/ou doador, incompatibilidade HLA, doença do enxerto × hospedeiro aguda/crônica, imunossupressão	Viremia, enterite, pneumonite intersticial	Aciclovir Valaciclovir Foscarnete
Herpes simples vírus	1-4	Soropositividade do recipiente, varicela prévia, imunossupressão, doença do enxerto × hospedeiro aguda/crônica, incompatibilidade HLA	Herpes cutâneo, pneumonite intersticial, hepatite	Aciclovir Valaciclovir Foscarnete
Epstein-Barr vírus	> 4	Incompatibilidade HLA, depleção de células T	Viremia, linfoproliferação pós-transplante	Rituximabe Redução da imunossupressão Quimioterapia citotóxica
Vírus respiratórios****	0-52	Doença do enxerto × hospedeiro aguda/ crônica, imunossupressão, depleção de células T	Infecção de vias aéreas superiores e inferiores	Oseltamivir Ribavirina inalatória
Poliomavírus	> 2	Doença do enxerto × hospedeiro aguda/ crônica, incompatibilidade HLA, imunossupressão, depleção de células T	Cistite hemorrágica	Cidofovir (intravesical ou EV)

^{*} Dados objetivos sobre dose, tempo de tratamento e via de administração nos capítulos específicos.

-MRCM.indb 773 12/5/17 4:06 PM

^{**} Streptococcus pneumoniae, Haemophilus influenzae e Neisseria meningitidis.

^{***} Aspergilose confirmada: presença do fungo em cultura ou biópsia de tecido estéril de hospedeiro suscetível (neutrófilos < 500/mm³/mL em > 10 dias, paciente submetido a transplante de medula óssea alogênico, paciente em uso de corticosteroides > 3 semanas com dose equivalente a 0,3 mg/kg/dia de prednisona, paciente em uso de imunossupressores > 90 dias ou paciente portador de imunodeficiência grave inata) com critérios clinicorradiológicos sugestivos; aspergilose provável: detecção de galactomanana em 2 amostras no soro ou detecção do fungo em tecido não estéril de hospedeiro suscetível com critérios clinicorradiológicos sugestivos; aspergilose possível: exame radiológico sugestivo em hospedeiro suscetível **** Influenza, parainfluenza e vírus sincicial respiratório.

Tabela 4 Profilaxia infecciosa recomendada durante transplante de medula óssea				
Profilático	Modo de uso			
Levofloxacino	500 mg/dia (VO ou EV) durante todo o período de neutropenia			
Aciclovir	200 mg (VO ou EV) a cada 12 horas do início do condicionamento ao D+30			
Fluconazol	400 mg (VO ou EV), 1×/dia do início do condicionamento ao D+30			
Sulfametoxazol + trimetoprima	400/80 mg (VO), 1×/dia do D+30 ao D+100			
Medidas gerais	Lavagem de mãos seguindo a técnica correta e uso de paramentação antes, durante e após o contato com o paciente, principalmente na fase de neutropenia			

associada a neutropenia (neutrófilos < 500/mm³). Devese coletar 2 pares de hemocultura (cateter central e veia periférica) e introduzir antibioticoterapia empírica de amplo espectro (Tabela 5). Se o paciente permanece febril por 3-5 dias sem foco infeccioso identificado, devese realizar investigação à procura de focos (TC de tórax e seios da face e culturas seriadas, de preferência durante os picos febris).

Tabela 5 Tratamento antibiótic	abela 5 Tratamento antibiótico empírico da neutropenia febril				
Condição associada	Associação terapêutica				
Celulite ou pneumonia	Vancomicina ou linezolida				
Pneumonia ou bactéria Gram-negativa	Utilizar carbapenêmico e associar aminoglicosídeo				
Sintomas abdominais/suspeita de Clostridium difficile	Metronidazol				
Febre > 4 dias apesar de antibioticoterapia	Anfotericina B ou voriconazol ou equinocandina				

A antibioticoterapia empírica inicial em pacientes com neutropenia febril é feita com piperacilina + tazobactam, carbapenêmico, ceftazidima ou cefepima EV. Adaptada de Freifeld AG, Bow EJ, Sepkowitz KA, Boeckh MJ, Ito JI, Mullen CA, et al. Clinical practice guideline for the use of antimicrobial agents in neutropenic patients with cancer: 2010 update by the Infectious Diseases Society of America. Clinical Infectious Diseases 2012;4(52):56-93.

COMPLICAÇÕES AGUDAS NÃO INFECCIOSAS DO PACIENTE SUBMETIDO A TRANSPLANTE DE MEDULA ÓSSEA

A Tabela 6 apresenta as principais complicações agudas não infecciosas do transplante de medula óssea.

Doença do enxerto imes hospedeiro aguda

É uma síndrome sistêmica que cursa com manifestações cutâneas (erupção cutânea dolorosa e pruriginosa), hepáticas (semelhante à icterícia colestática, com predomínio de hiperbilirrubinemia e aumento de enzimas canaliculares, além de discreto aumento de transaminases) e gastrointestinais (diarreia aquosa, com ou sem sangramento intestinal, pode persistir mesmo após suspensão de dieta oral). Surge dentro de 100 dias após o transplante de células progenitoras hematopoéticas alogênico, geralmente após a enxertia.

Tabela 6 Principais complicações agudas não infecciosas do transplante de medula óssea					
Descrição	Tratamento				
Lesões eritematosas e ulcerativas da mucosa oral pós-quimioterapia e/ou radioterapia em altas doses. As lesões são dolorosas, comprometem a nutrição e aumentam o risco de infecção. Além da boca, pode comprometer qualquer outra área mucosa do trato gastrointestinal, podendo manifestar-se, inclusive, como diarreia	Controle da dor (tópico com gelo, soluções para bochecho e terapia sistêmica com opioides), suporte nutricional (dieta pastosa/líquida, nutrição parenteral total em casos graves), manejo da xerostomia (água, saliva artificial e agentes colinérgicos), laser profilático ou terapêutico				
Falha em estabelecer enxertia da medula. Paciente mantém-se pancitopênico, com maiores riscos de infecção e mortalidade	2ª infusão de células progenitoras hematopoéticas, G-CSF e eritropoetina				
Primeiras 72 horas do início da recuperação de neutrófilos. Há febre alta de origem não infecciosa, <i>rash</i> cutâneo afetando > 25% da superfície corpórea, infiltrados pulmonares ou hipóxia não atribuíveis a sobrecarga hídrica, embolia pulmonar ou insuficiência cardíaca	Metilprednisolona, 1 mg/kg, a cada 12 horas por 3 dias, seguida de desmame por 1 semana. Sempre devem ser utilizados antibióticos por conta da dificuldade de descartar infecções oportunistas				
Hepatopatia causada por obstrução dos sinusoides hepáticos devido a ICT e altas doses de quimioterápicos. Os critérios diagnósticos são bilirrubinas > 2 mg/dL + 2 dos seguintes: hepatomegalia/dor abdominal no quadrante superior direito ascite ganho ponderal > 5% Nos casos avançados, há encefalopatia e falência de múltiplos órgãos	70% dos pacientes recuperam-se espontaneamente (suporte). Nos casos graves, o tratamento é feito com ácido ursodeoxicólico, defibrotide, heparina em altas doses, ativador do plasminogênio tecidual, antitrombina III, TIPS e transplante hepático				
	nedula óssea Descrição Lesões eritematosas e alcerativas da mucosa oral possequimioterapia e/ou adioterapia em altas doses. As lesões são dolorosas, comprometem a nutrição e aumentam o risco de infecção. Além da boca, pode comprometer qualquer outra airea mucosa do trato pastrointestinal, podendo manifestar-se, inclusive, como diarreia Falha em estabelecer enxertia da medula. Paciente mantém-se pancitopênico, com maiores riscos de infecção e mortalidade Primeiras 72 horas do início da recuperação de neutrófilos. Há febre alta de origem não infecciosa, rash cutâneo patribuíveis a sobrecarga inídrica, embolia pulmonar ou insuficiência cardíaca Repatopatia causada por obstrução dos sinusoides nepáticos devido a ICT e altas doses de quimioterápicos. Os critérios diagnósticos são bilirrubinas e paperior direito escribe quimioterápicos. Os critérios diagnósticos são bilirrubinas e paperior direito escrite e ganho ponderal > 5% Nos casos avançados, há encefalopatia e falência de				

(continua)

-MRCM.indb 774 12/5/17 4:06 PM

(continuação)

Tabela 6 Principais complicações agudas não infecciosas do transplante de medula óssea Complicação Descrição Tratamento Pneumonite Inflamação pulmonar Suporte intensivo intersticial intersticial não bacteriana precoce e tratamento acompanhada de hipoxemia, agressivo da causa de tosse não produtiva, dispneia base - antibióticos e, ocasionalmente, febre. para causas São fatores de risco: infecciosas, transplante alogênico, uso de corticosteroides em metotrexato, idade avançada, altas doses, ventilação doenca do enxerto × mecânica hospedeiro grave, intervalo > 6 meses entre o diagnóstico hematológico e o transplante, performance status ruim e uso de altas doses de ICT. As causas podem ser infecciosas (pneumocistose, vírus sincicial respiratório e aspergilose) ou não infecciosas (idiopática diagnóstico de exclusão -,

CMV: citomegalovírus; G-CSF: granulocyte colony stimulating factor, ICT: irradiação corporal total; TIPS: anastomose portossistêmica intra-hepática.

hemorragia alveolar difusa)

Decorre da administração de células imunologicamente competentes, da histoincompatibilidade entre o doador e o receptor e de receptor incapaz de destruir ou inativar as células transplantadas.

A Tabela 7 demonstra o estadiamento clínico da doença do enxerto × hospedeiro aguda.

Tabela 7 Estadiamento clínico da doença do enxerto \times hospedeiro aguda			
Estágio	Achados cutâneos/ rash	Fígado (bilirrubina)	Gastrointestinal/ diarreia
1	< 25% da superfície corporal	2-3 mg/dL	> 500 mL
II	25-50% da superfície corporal	3-6 mg/dL	> 1.000 mL
III	Eritrodermia generalizada	6-15 mg/dL	> 1.500 mL
IV	Eritrodermia generalizada com formação de bolhas e descamação	> 15 mg/dL	Dor abdominal grave com ou sem íleo

Os fatores de risco envolvem aspectos relacionados ao doador e ao receptor, conforme apresentado na Tabela 8.

Doador		
Compatibilidade HLA		
Sexo (doador do sexo feminino para receptor masculino)		
Aloimunização (gestações, transfusões prévias)		
Fonte de células progenitoras (periférico > medula > cordão)		
Receptor		
Idade		
Regime de condicionamento		
Regime de prevenção de doença do enxerto $ imes$ hospedeiro		

Exames complementares

Sugere-se coleta de hemograma completo, avaliação de função hepática (bilirrubinas, AST, ALT, fosfatase alcalina, gamaglutamil-transferase, albumina e provas de coagulação), eletrólitos e função renal (podem estar seriamente alterados se houver diarreia volumosa), USG hepática com Doppler (útil para distinguir doença do enxerto × hospedeiro de outras causas, como colecistopatia e doença veno-oclusiva do fígado) e procedimentos endoscópicos. A confirmação diagnóstica é feita por meio de exame histológico.

Prevenção

Deve-se administrar imunossupressores pós-transplante. Habitualmente, utiliza-se combinação de ciclosporina e metotrexato, podendo ser utilizados, também, em associação, tacrolimo, micofenolato de mofetila e globulina antitimocítica.

Tratamento

Indica-se metilprednisolona, 2 mg/kg/dia, por 7-14 dias, e depois, redução em doses graduais se a resposta for completa. A falha da terapia é definida por progressão após 3 dias, nenhuma melhora após 7 dias ou resposta incompleta após 14 dias.

Para pacientes corticorrefratários, emprega-se como terapia de 2ª linha metilprednisolona em altas doses (2-5 mg/kg/dia), drogas imunossupressoras (tacrolimo, sirolimo, micofenolato de mofetila), globulina antitimocítica, anticorpos monoclonais e fotoaférese extracorpórea.

-MRCM.indb 775 12/5/17 4:06 PM

COMPLICAÇÕES CRÔNICAS NÃO INFECCIOSAS

Tabela 9 Principais complicações crônicas não infecciosas pós-transplante de medula óssea			
Complicação	Fator de risco	Monitorização/ prevenção	
Endócrinas			
■ Hipotireoidismo	Condicionamento com ICT/exposição à radiação	Avaliação periódica da função da tireoide (TSH e T4 livre)	
■ Hipogonadismo	Doença do enxerto × hospedeiro crônica	Avaliação periódica da função gonadal (LH, FSH, testosterona)	
Ocular			
■ Catarata	ICT/radiação	Exame ocular periódico	
Ceratoconjuntivite seca	Uso de corticosteroides/ doença do enxerto × hospedeiro		
Oral			
■ Cáries	ICT/radiação	Avaliação odontológica periódica	
Xerostomia	Doença do enxerto × hospedeiro crônica		
Cardiovascular			
Doença coronariana	ICT/radiação	Avaliação clínica periódica	
■ Doença cerebrovascular	Quimioterapia	Modificação de fatores de risco	
Respiratório			
Bronquiolite obliterante	ICT/radiação	Avaliação pulmonar periódica	
Pneumonite intersticial	Doença do enxerto \times hospedeiro crônica	Interrupção do tabagismo	
Hepático			
■ Cirrose	Hepatite B ou C	Avaliação periódica da função hepática	
Sobrecarga de ferro	Transfusões	Ferritina sérica	
Renal			
■ Nefropatia	ICT/radiação, quimioterapia, ciclosporina	Ureia e creatinina periódicas, controle de hipertensão	
Esqueléticas			
Osteoporose	ICT/irradiação	Densitometria óssea periódica	
Necrose avascular	Corticosteroides		
■ 2 ^a neoplasia	ICT/radiação, quimioterapia, doença do enxerto × hospedeiro crônica	Avaliação clínica, pesquisa periódica	
ICT: irradiação corporal t	otal; LH: hormônio luteinizanto	e; T4: tiroxina; TSH: hormônio	

ICT: irradiação corporal total; LH: hormônio luteinizante; T4: tiroxina; TSH: hormônio tirenestimulante

Doença do enxerto × hospedeiro crônica

Principal causa de morbidade e mortalidade tardia em pacientes que se submeteram ao transplante de células progenitoras hematopoéticas. Os fatores de risco são semelhantes aos da forma aguda. Usualmente, manifesta-se em 100 dias a 3 anos após o transplante alogênico e costuma ser precedida por doença do enxerto \times hospedeiro aguda. Suas manifestações lembram doenças autoimunes, podendo levar a sintomas debilitantes (Tabela 10).

Diagnóstico

Estabelecido com ao menos 1 característica diagnóstica ou 1 manifestação distintiva, com confirmação por biópsia, se pertinente. A classificação vai de doença do enxerto \times hospedeiro crônica leve a grave de acordo com o número de órgãos envolvidos e a gravidade das manifestações.

Prevenção

O uso de regimes profiláticos é bastante limitado.

Tratamento

O tratamento envolve desde agentes tópicos (formas leves) até imunossupressores sistêmicos (formas moderada e grave). O esquema mais utilizado é a combinação de ciclosporina e prednisona (1-1,5 mg/kg/dia), administrada por 2 semanas e com redução gradual e lenta da medicação, de acordo com a resposta clínica. Indica-se duração prolongada do tratamento, habitualmente até 12 meses, mesmo naqueles que obtiveram a remissão. Outras drogas utilizadas são micofenolato de mofetila, tacrolimo e talidomida.

Realiza-se, ainda, tratamento de suporte, com agentes para prevenção de osteoporose (corticoterapia de longo prazo), lágrimas e saliva artificiais, analgésicos e acompanhamento multidisciplinar. Infecções oportunistas são frequentes, e pacientes com imunossupressão prolongada devem receber profilaxia para pneumocistose. A mortalidade em pacientes com doença do enxerto × hospedeiro crônica grave é alta e está relacionada às infecções oportunistas e ao aumento do risco de neoplasias secundárias.

Na enfermaria

- Sempre atentar para a lavagem de mãos e o uso de paramentação antes, durante e após contato com paciente.
- Em caso de neutropenia febril, utilizar antibioticoterapia empírica de amplo espectro imediata e culturas.
- Providenciar exame físico completo diário à procura de sinais indiretos de infecção ou complicações agudas.

-MRCM.indb 776 12/5/17 4:06 PM

Tabela 10 Sinais e	sintomas de doença do enxer	to $ imes$ hospedeiro crônica		
Órgão	Diagnóstico*	Distintivo**	Outros***	Ambos****
Pele	Poiquilodermia Líquen plano- <i>like</i> Esclerodermia- <i>like</i>	Despigmentação	Hipo/hiperpigmentação	Eritema, <i>rash</i> maculopapular, prurido
Unha		Distrofia		
Couro cabeludo		Alopecia		
Boca	Liquen plano	Xerostomia		Mucosite
Olhos		Ceratoconjuntivite seca	Fotofobia, blefarite	
Genital	Liquen plano	Erosões, fissuras		
Gastrointestinal	Constrição esofagiana		Insuficiência pancreática exócrina	Anorexia, perda ponderal, diarreia
Fígado				Bilirrubina/FAL $> 2 \times$ o limite
Pulmão	Bronquiolite obliterante			
Musculoesquelético	Fasciíte, contratura articular	Miosite	Cãibras musculares, artralgia	
Hematopoético			Trombocitopenia, eosinofilia, Iinfopenia	
Outros			Derrame pericárdico, pleural ou ascite	

Na consulta

- Atentar para sinais de infecções tardias.
- Procura de sinais de doença do enxerto × hospedeiro crônica.
- Realizar *screening* periódico para complicações tardias pós-transplante de células progenitoras hematopoéticas (endócrinas, genitais, pulmonares etc.).

BIBLIOGRAFIA

Apperley J, Carreras E, Gluckman E, Masszi T (eds.). ESH EBMT handbook on hematopoietic stem cell transplantation. 4.ed. Londres: EBMT; 2008. Disponível em: http://www.ebmt.org/Contents/Resources/ Library/EBMTESHhandbook/Pages/EBMT-ESH-handbook.aspx.

Freifeld AG, Bow EJ, Sepkowitz KA, Boeckh MJ, Ito JI, Mullen CA, et al. Clinical practice guideline for the use of antimicrobial agents in neutropenic patients with cancer: 2010 update by the Infectious Diseases Society of America. Clinical Infectious Diseases 2012;4(52):56-93.

Hoffman R (ed.). Hematology: basic principles and practice. 6.ed. London: Elsevier; 2012.

12/5/17 4:06 PM -MRCM.indb 777

^{*} Suficiente para estabelecer o diagnóstico.

** Não encontrado na doença do enxerto × hospedeiro aguda, mas sozinho não estabelece diagnóstico.

^{***} Não específico. *** Crônica e aguda.

FAL: fosfatase alcalina.

DOENÇAS ONCOLÓGICAS

TIAGO KENJI TAKAHASHI, MILENA PEREZ MAK

166

PRINCÍPIOS DO TRATAMENTO ONCOLÓGICO

Henrique Faria Braga, Milena Perez Mak, Tiago Kenji Takahashi

As neoplasias são a 2ª causa de mortalidade no Brasil. O tratamento oncológico sistêmico alia estratégias para permitir ganho de sobrevida e paliação de sintomas

O conhecimento de mecanismos moleculares de carcinogênese permitiu o desenvolvimento de drogas de alvo molecular.

Radioterapia pode ser empregada como modalidade de tratamento curativo, adjuvante ou paliativo.

CONCEITOS

- Diagnóstico histopatológico: imprescindível para o tratamento sistêmico, com exceções raras como hepatocarcinomas e tumores germinativos.
- Mecanismos moleculares: são complexos, diversos e há vias de ativação celular redundantes.
- Modalidades de tratamento: cirurgia, quimioterapia (drogas citotóxicas), agentes de alvo molecular, radioterapia e imunoterapia. Todo tratamento antineoplásico pode apresentar efeitos adversos, em caráter precoce ou tardio, que podem ser clinicamente sintomáticos ou indetectáveis por meses ou anos.
 - Tipos de tratamento:
 - exclusivo: modalidade única;
- neoadjuvante: realizado antes do tratamento principal, para citorredução tumoral ou eliminação de micrometástases;
- concomitante: quimioterapia ou hormonioterapia juntamente à radioterapia;
- adjuvante: associação de quimioterapia após tratamento principal (cirurgia ou radioterapia) para aumentar o controle da doença por meio da eliminação de células residuais e controle de micrometástases.
 - Propostas de tratamento:

- definitiva ou curativa: exclusivamente com intenção de cura (inclui cirurgia, radioterapia isolada ou combinada a quimioterapia ou quimioterapia);
- paliativa: controle de sintomas, em alguns casos com aumento de sobrevida.
- Estadiamento: avalia o grau de comprometimento de uma neoplasia, permitindo definir prognóstico e tratamento e uniformizar a comunicação.
- Toxicidade relacionada ao tratamento: tem graduação específica segundo o Common Toxicity Criteria National Cancer Institute, variando em 1-5 conforme a gravidade (grau 1 efeito leve; grau 4 necessidade de hospitalização; e grau 5 óbito). Embora mais comumente empregada em estudos clínicos, essa classificação pode ser utilizada no dia a dia para facilitar a comunicação.
- Performance status: as escalas mais utilizadas são do Eastern Cooperative Oncology Group (Ecog) e de Karnofsky (Tabela 1). Sua definição é fundamental para determinar a factibilidade de um tratamento sistêmico e prognóstico do paciente.
- Resposta ao tratamento oncológico: a resposta ao tratamento oncológico das neoplasias sólidas é avaliada por parâmetros clínicos e radiológicos. O critério radiológico comumente empregado em estudos clínicos, Response Evaluation Criteria in Solid Tumors (Recist), também pode ser utilizado na prática clínica. O cálculo baseia-se na soma dos maiores diâmetros de até 5 lesões-alvo.

PRINCÍPIOS DE QUIMIOTERAPIA

Os agentes citotóxicos agem por destruição de células em fase de replicação celular. A medida de efeito utilizada é a taxa de resposta.

Maior intensidade é fundamental para destruir a maior quantidade de clones celulares a cada aplicação e evitar resistência.

A combinação de agentes (poliquimioterapia) visa ao aumento de taxa de resposta, não necessariamente influindo em aumento de sobrevida no caso da doença metastática.

As classes de quimioterápicos compreendem:

- antimetabólitos:
- citarabina, gencitabina, azacitidina;

-MRCM.indb 778 12/5/17 4:06 PM

Tabela ' Karnofs	
Eastern	Cooperative Oncology Group
0	Completamente ativo; capaz de realizar todas as suas atividades sem restrição
1	Restrição a atividades físicas extenuantes; é capaz de trabalhos leves e de natureza sedentária
2	Deambulante por > 50% das horas em vigília; é capaz de realizar todos os autocuidados, mas incapaz de realizar atividades profissionais
3	Capaz de realizar somente autocuidados limitados; acamado ou sentado por > 50% das horas em vigília
4	Completamente incapaz de realizar autocuidados básicos; acamado ou sentado todo o tempo
5	Óbito
Karnofs	ky
100%	Normal; sem queixas ou sinais da doença
90%	É capaz de realizar suas atividades normais; há sinais ou sintomas mínimos de doença
80%	Realiza as atividades com algum esforço; há alguns sinais e sintomas de doença
70%	Cuida de si mesmo, mas é incapaz de trabalhar
60%	Requer assistência ocasional, mas é capacitado para realizar a maioria de suas necessidades pessoais
50%	Requer assistência considerável e cuidados médicos frequentes
40%	Incapacitado; necessita de assistência e cuidados médicos especiais
30%	Extremamente incapacitado; necessita de hospitalização, mas sem iminência de morte
20%	Muito doente; necessita suporte ativo
10%	Moribundo; morte iminente

Tabela 2 Avaliação de resposta por RECIST	
Classificação	Definição
Resposta completa	Sem evidência de doença residual
Resposta parcial	Diminuição > 30% em relação ao basal
Doença estável	Redução < 30% ou aumento < 20%
Progressão de doença*	Aumento > 20% em relação ao nadir ou surgimento de novas lesões

^{*} Progressão clínica, independentemente dos achados radiológicos, constitui progressão

- fluoropirimidinas: 5-fluorouracila, capecitabina;
- antagonistas do folato: metotrexato, pemetrexede;
- análogos de purinas: fludarabina, cladrabina;
- tiopurinas: 6-mercaptopurina, 6-tioguanina;
- alquilantes: ciclofosfamida, ifosfamida, carmustina, procarbazina, temozolomida, entre outros;

- antraciclinas: doxorrubicina (adriamicina), actinomicina-d, entre outros;
- derivados da platina: cisplatina, carboplatina, oxaliplatina;
- inibidores da topoisomerase: irinotecano, etoposídeo:
- alcaloides da vinca: vincristina, vimblastina, vinorelbine;
- inibidores de microtúbulos/taxanos: paclitaxel, docetaxel, cabazitaxel, entre outros.

Os efeitos colaterais são dependentes de cada agente, com reações como neurotoxicidade (platinas, alcaloides da vinca e taxanos), cardiotoxicidade dose-dependente (doxorrubicina) e nefrotoxicidade (metotrexato, cisplatina e carboplatina).

A mielotoxicidade depende do emprego de poliquimioterapia e de fatores associados ao paciente, como idade e *performance status*. Em geral, o nadir da ação mielotóxica ocorre 14 dias após a administração do medicamento. Em alguns casos extremos, como no caso da carmustina, empregada para o tratamento de neoplasias do SNC, a mielotoxicidade pode ser tardia (até 4 semanas após a administração da droga).

PRINCÍPIOS DE HORMONIOTERAPIA

A hormonioterapia é empregada em pacientes com tumores cujo crescimento celular depende do estímulo de hormônios, como é o caso do câncer de mama e do câncer de próstata (Capítulos 169 e 170).

No câncer de mama, o emprego de hormonioterapia com inibidores seletivos do receptor de estrógeno (tamoxifeno), inibidores da aromatase (anastrozol, letrozol e exemestano) e antagonistas do receptor de estrógeno (fulvestranto) é reservado a casos que há expressão de receptores de estrógeno, que pode ser detectada pela imuno-histoquímica. No cenário adjuvante, essas medicações reduzem em 40% a chance de recidiva, tendo revolucionado o tratamento desse câncer nos dias de hoje.

Por sua vez, a deprivação androgênica é fundamental no controle do câncer de próstata. O 1º passo no tratamento da doença metastática consiste em castração, seja química (por meio do emprego de análogos do fator liberador do hormônio luteinizante – LHRH) ou cirúrgica. Isso leva a controle da doença em até 90% dos pacientes, em geral com duração de cerca de 18 meses. Na progressão, outros agentes antiandrógenos, como a bicalutamida, podem ser utilizados (Capítulo 170).

Os tumores neuroendócrinos metastáticos podem levar à ocorrência de síndrome carcinoide. Análogos da somatostatina, como a octreotida, não apenas contro-

-MRCM.indb 779 12/5/17 4:06 PM

lam os sintomas, mas também implicam ganho de sobrevida.

Em pacientes submetidos à tireoidectomia por carcinoma papilífero de tireoide, a supressão do TSH previne progressão ou recidiva de doença.

PRINCÍPIOS DO USO DE PEQUENAS MOLÉCULAS E ANTICORPOS MONOCLONAIS

Postula-se que a célula tumoral tenha as seguintes características que permitem a sua sobrevivência e geração de metástases: manutenção de sinais de proliferação celular, evasão de supressores de crescimento, mecanismos de escape a destruição imune, habilidade de imortalização replicativa, promoção de inflamação pelo tumor, ativação de invasão e metástases, indução de angiogênese, instabilidade genômica e mutação, resistência a morte celular e desregulação de vias de energia celular.

Com base nessas características, drogas precisas foram desenvolvidas, buscando interromper vias específicas das quais a célula tumoral é dependente. Essas drogas podem ser tanto:

- anticorpos monoclonais: p. ex., rituximabe, direcionado para o antígeno de superfície CD20, presente em células de linfoma;
- inibidores de tirosinaquinase: p. ex., erlotinibe, que inibe a fosforilação do receptor de crescimento epidérmico (EGFR).

Em pacientes com câncer de pulmão com mutação do EGFR, essa via encontra-se ativada, promovendo o crescimento e a proliferação celular. Com a utilização do erlotinibe, essa via é bloqueada, na prática levando a um ganho significativo de sobrevida livre de progressão.

Os anticorpos monoclonais podem ser quiméricos, humanizados ou humanos, determinando seu potencial alergênico durante a administração da medicação. Além da inibição da via, parte da ação antitumoral se dá pela reação de citotoxicidade mediada por célula dependentes de anticorpo. Os efeitos colaterais dependem do efeito da inibição de uma determinada via no tecido são. Como exemplo, a inibição da via do EGFR, tem, como efeito de classe, o surgimento de *rash* acneiforme e xerodermia. A ocorrência de mielotoxicidade com agentes dessa classe é desprezível.

Os inibidores de tirosinaquinase em geral apresentam afinidades diferentes para múltiplos alvos, tendo uma via em que apresentam uma maior atuação. Como exemplo, o sunitinibe apresenta ação antifator de crescimento vascular de epitélio (VEGF) como ação predominante, contudo, tem efeitos também em fator receptor

de células-tronco (KIT) e fatores de crescimento derivados de plaquetas (PDGFR) alfa e beta, p. ex. Os efeitos colaterais são variados nessa classe de drogas, dependendo da presença do alvo em tecido são. Na classe de inibidores da via do VEGF, observam-se mielotoxicidade, hipotireoidismo e até depressão miocárdica decorrentes da presença de fator de crescimento vascular de epitélio nesses tecidos.

PRINCÍPIOS DE IMUNOTERAPIA

Mecanismos de evasão ao sistema imune conferem maior sobrevivência às células tumorais. Recentemente, a inibição de algumas vias reguladoras negativas de imunidade tumoral mostrou resultados promissores em neoplasias sabidamente imunogênicas, como melanoma e tumores de rim, bem como em neoplasias de pulmão, nas quais o papel da imunoterapia era desconhecido.

O emprego de anticorpos monoclonais anti-CTLA4 (antígeno 4 de linfócitos T citotóxicos) mostrou ganho em sobrevida global para pacientes com melanoma e o ipilimumabe (agente dessa classe) já é utilizado clinicamente. A inibição de outros pontos de regulação imune, como as proteínas de morte celular programada 1 e ligante de PD1 (PD1 e PD-L1), leva a ganho de sobrevida global em melanoma, tumores de rim e neoplasias de pulmão, não apenas com taxas de resposta aparentemente similares ou maiores que o tratamento padrão, mas também com respostas duradouras inéditas em pacientes metastáticos.

Em câncer de próstata metastático, uma vacina de células dendríticas (sipuleucel-T), levou a um incremento na sobrevida de pacientes resistentes à castração quando comparada a placebo.

Estudos sobre estratégias de combinação de terapia imune e tratamento convencional (quimioterapia, radioterapia) encontram-se em andamento.

PRINCÍPIOS DA RADIOTERAPIA

Utiliza radiações ionizantes para o tratamento local e regional de doenças, em sua maioria, de causa neoplásica. Estima-se que aproximadamente 70% dos pacientes oncológicos irão necessitar de radioterapia em algum momento de seu tratamento.

A ação da radiação no tecido decorre da transferência de grandes quantidades de energia com o objetivo primário de morte das células mutadas. A ação direta e a ionização de moléculas de água no interior do núcleo celular geram lesões irreparáveis no DNA, desencadeando processos de apoptose ou perda da capacidade de replicação celular. A soma desses efeitos leva ao controle tumoral.

-MRCM.indb 780 12/5/17 4:06 PM

A técnica de administração da dose é feita em 2 modalidades:

- teleterapia: tratamento à distância, em que não há contato da fonte de radiação com o paciente. Os equipamentos mais comumente utilizados incluem o acelerador linear, cuja produção de fótons ou elétrons de alta energia (megavoltagem) ocorre por telecobaltoterapia (liberação conhecida de radiação gama por uma fonte radioativa de cobalto-60) ou, mais comumente, com aceleração de partículas;
- braquiterapia: tratamento cuja fonte de radiação é posicionada diretamente no interior do paciente próximo ao local a ser tratado, por meio de cateteres: intersticiais, endoluminais ou em aplicadores adaptados para cavidades naturais. A aplicação mais comum é no tratamento de tumores ginecológicos, e o isótopo mais utilizado atualmente é o irídio-192, por dispor de liberação de altas taxas de dose e assim proporcionar tratamentos mais rápidos e confortáveis para os pacientes.

A radiocirurgia é uma modalidade da teleterapia de função ablativa. A dose é depositada em fração única ou em até 5 frações, em pequenos volumes. A resposta tumoral está diretamente relacionada à dose total absorvida no tecido (descrita em Gy). É essencial a correta imobilização do paciente para possibilitar a reprodução diária do posicionamento e garantir a precisão do tratamento. Essa posição é simulada previamente e realiza-se uma TC para o planejamento dosimétrico.

Os recursos tecnológicos têm avançado nos últimos anos, de modalidades convencionais planares, passando pela tridimensional conformada, até a atual radioterapia de intensidade modulada para obter a melhor distribuição da dose no volume-alvo e a menor irradiação de estruturas saudáveis adjacentes.

O tratamento é, geralmente, realizado em regime fracionado até a maior dose possível chegar ao alvo. As aplicações são diárias, com duração de alguns minutos. Possibilita-se, assim, o reparo do dano subletal no tecido saudável adjacente, o controle da repopulação tumoral, a reoxigenação de células hipóxicas e a redistribuição das células tumorais no ciclo celular (sincronia à fase mais radiossensível).

Toxicidades agudas da radioterapia

Efeitos agudos dependem do volume irradiado, da dose acumulada e da sensibilidade do tecido. Possuem caráter temporário e normalmente são revertidos após a suspensão do fracionamento. Os sintomas decorrem de inflamação local com sintomas correlacionados ao órgão irradiado, sendo os principais:

- radiodermite e mucosite: toxicidades mais comuns em radioterapia. Aproximadamente 16% dos pacientes necessitam de pausas para controle das lesões. A prevenção com boa higiene tópica e bucal é primordial, além do acompanhamento conjunto com odontologista especializado. O controle é feito com hidratação local e corticosteroide tópico nos casos de radiodermite; e anestésico tópico, gel umectante, antisséptico enzimático e laserterapia nos casos de mucosite. Infecções por *Candida* são frequentes e tratadas com antifúngicos tópicos e sistêmicos;
- cistite e retite: ocorrem em casos de irradiação de tumores pélvicos. Seu manejo é feito com analgésicos, AINH, corticosteroides sistêmicos ou mesalazina via supositório (no caso de retites);
- náuseas, vômitos e diarreia: são frequentes em tratamento de tumores gastrointestinais. A conduta é sintomática, com antieméticos (ondansetrona, metoclopramida), pró-cinéticos (bromoprida, domperidona) e antidiarreicos (loperamida);
- tosse e dispneia: são secundárias a graus variáveis de pneumonite, em casos de irradiação pulmonar. Corticosteroides sistêmicos e inalatórios possuem boa eficácia;
- alopecia: queda de pelos é comum mesmo em baixas doses. Reversão total do quadro é mais provável em pacientes jovens;
- pancitopenia: quando há inclusão de grande quantidade de ossos longos ou vértebras no campo de tratamento. O monitoramento laboratorial é imprescindível e eventuais pausas no fracionamento devem ser consideradas, com especial atenção se houver uso de quimioterapia concomitante;
- sonolência e prostração: efeitos sistêmicos da radioterapia, decorrentes da lesão tumoral e da liberação de componentes intracelulares como interleucinas, fatores de necrose tumoral e eletrólitos.

Toxicidades tardias da radioterapia

Efeitos de toxicidade tardios secundários à radioterapia podem, em alguns casos, ser observados meses ou anos após o tratamento. Decorrem da substituição de células normais funcionais por tecido de natureza fibrótica (actínica).

Os sinais e sintomas devem ser sempre correlacionados à região de tratamento.

Consideram-se toxicidades ocasionais fibrose intersticial (p. ex., pneumonite), atrofia cutânea e muscular, mucosites actínicas (p. ex., gastrite, retite e cistite), xerostomia, hipoacusia, esterilidade, alterações neurocognitivas e endocrinopatias.

-MRCM.indb 781 12/5/17 4:06 PM

Déficits de crescimento, cardiopatias, nefrites e mielopatias apresentam-se com menor frequência, principalmente pela possibilidade da conformação de dose em razão do avanço tecnológico.

A ocorrência de 2ª neoplasia radioinduzida é rara e pode ocorrer tardiamente (geralmente, após 10 anos), sendo que os pacientes com elevada expectativa de vida necessitam de atenção a esse risco no acompanhamento.

A radioterapia pode ser empregada como tratamento definitivo (intenção curativa) de diversas neoplasias:

- câncer de próstata: cirurgia e radioterapia são opções de tratamento para todos os casos localizados. Apresentam as mesmas taxas de sobrevida, controle bioquímico e complicações de disfunção erétil. Há diferenças nos casos de toxicidades como retite (mais comum na radioterapia) e incontinência urinária (mais comum na abordagem cirúrgica). As modalidades utilizadas incluem: radioterapia externa isolada, combinada à hormonioterapia ou braquiterapia;
- câncer de cabeça e pescoço: em tumores de glote iniciais (restritos à corda vocal), o tratamento padrão é a radioterapia externa hipofracionada isolada, com 92% de controle em 5 anos e a vantagem da possibilidade de cirurgia de resgate caso haja recidiva local. Para preservação de laringe em tumores localmente avançados, emprega-se quimiorradioterapia concomitante. Nos quadros de doença irressecável sem metástase a distância, a quimiorradioterapia oferece chance de cura de 20-30%;
- câncer de pulmão: em tumores pequenos (< 5 cm) em pacientes com função pulmonar comprometida ou clinicamente inoperáveis, a terapêutica radiocirúrgica pulmonar ablativa é a alternativa à cirurgia, aparentemente atingindo taxas de resposta semelhantes. Em casos de doença localmente avançada, a quimiorradioterapia é empregada como modalidade curativa;
- câncer de colo uterino: tumores irressecáveis são tratados com quimioterapia baseada em platina, concomitante a radioterapia externa e braquiterapia;
- esôfago: lesões invasivas são tratadas preferencialmente com a combinação de quimiorradioterapia em esquemas neoadjuvantes ou definitivos;
- canal anal: a 1ª opção de tratamento é a quimiorradioterapia, em razão da elevada incidência de cura, controle local e possibilidade de preservação anatômica e funcional do esfíncter anal.

Emprega-se a radioterapia em caráter adjuvante nas seguintes neoplasias, a depender do risco de recidiva locorregional, com ou sem quimioterapia combinada: câncer de mama, câncer de próstata, gliomas de alto grau, sarcomas, câncer de cabeça e pescoço, câncer de estôma-

go, câncer de reto (neo ou adjuvante), câncer de endométrio, câncer de colo uterino e melanoma, entre outros menos incidentes.

Urgências em radioterapia

No pronto-atendimento de paciente com suspeita de doença neoplásica, é fundamental saber reconhecer as situações em que há indicação de radioterapia de urgência, identificando-se os sinais de gravidade:

- síndrome de compressão medular: surgimento recente de déficit motor e/ou sensitivo em nível de raiz nervosa, dor localizada em esqueleto axial, disfunção autonômica ou incontinência esfincteriana. A melhor opção de tratamento é o uso de corticosteroides sistêmicos em altas doses de ataque e manutenção, seguido de cirurgia e radioterapia adjuvante (84 × 57% em capacidade de deambulação, quando comparado com radioterapia isolada). Em casos não operáveis, deve-se iniciar corticosteroides e radioterapia com urgência;
- síndrome de veia cava superior: edema de face, pescoço e membros superiores, dispneia, pletora e ingurgitamento venoso cervical. Há maior gravidade na presença de estridor laríngeo, insuficiência respiratória, edema cerebral (cefaleia, sonolência) ou instabilidade hemodinâmica por baixa pré-carga (hipotensão, síncopes, insuficiência renal). A resposta à radioterapia tem início em torno de 72 horas e o melhor resultado, em 7-15 dias. As taxas de alívio sintomático são de cerca de 63-90%, a depender da radiossensibilidade da neoplasia;
- síndrome de obstrução brônquica: desconforto torácico, dispneia progressiva com taquipneia, sibilos (uni ou bilaterais) e uso de musculatura acessória. Há maior gravidade se houver insuficiência respiratória, arresponsividade ao uso de broncodilatadores, diaforese, hipoxemia, necessidade de ventilação mecânica com elevadas pressões ou via aérea avançada transtumoral. A paliação com radioterapia gera alívio sintomático e melhora da qualidade de vida em 70% dos pacientes. Possíveis toxicidades incluem tosse, dispneia e hemoptise em aproximadamente 7% dos pacientes;
- sangramento tumoral: instabilidade hematológica por perdas e consumo (necessidade de sucessivas transfusões) ou repercussão hemodinâmica. A redução do sangramento após a radiação ocorre por meio da indução de trombose e esclerose microvascular; seu início varia em 24-48 horas e a resposta frequentemente é apenas temporária;
- metástase óssea dolorosa: quando há falha do controle álgico por medidas clínicas, radioterapia é indicada para paliação dos sintomas. A radioterapia é eficaz, podendo ser realizada em regimes de hipofracionamen-

-MRCM.indb 782 12/5/17 4:06 PM

to, inclusive em doses únicas e com possibilidade de reirradiação na recorrência dos sintomas;

metástases para SNC: sonolência, convulsões, déficits neurológicos focais, edema cerebral ou sinais de hipertensão intracraniana. O tratamento radioterápico nesses casos é reservado para pacientes sem propostas cirúrgicas (p. ex., áreas eloquentes, múltiplas lesões). As opções incluem a radioterapia de crânio total ou a radiocirurgia ablativa.

Para todos os quadros, o tratamento multidisciplinar deve ser iniciado o mais precocemente possível, de preferência dentro das primeiras 24 horas, incluindo avaliação do radioterapeuta.

BIBLIOGRAFIA

Chi E, DeVita Jr VT. Physicians' cancer chemotherapy drug manual – 2012. 12.ed. Burlington: Jones & Bartlett Learning; 2011.

Hanahan D, Weinberg RA. Hallmarks of cancer: the next generation. Cell 2011;144(5):646-74.

Hoff P. Tratado de oncologia clínica. São Paulo: Atheneu; 2013. Salvajoli JV. Radioterapia em oncologia. 2.ed. São Paulo: Atheneu; 2013.

167

NEOPLASIA DE SÍTIO PRIMÁRIO INDETERMINADO

Milena Perez Mak, Tiago Kenji Takahashi, Daniel Fernandes Saragiotto

EPIDEMIOLOGIA

- Representa cerca de 2-5% de todas as neoplasias, mas sua incidência exata não é conhecida.
- A mediana de idade dos pacientes é de 65-90 anos. Sua ocorrência é rara em crianças.
 - É mais comum em homens.

PATOLOGIA E CLASSIFICAÇÃO

Definem-se as neoplasias de sítio primário indeterminado como aquelas com sítio primário não definido após investigação inicial. Em cerca de 75% dos casos, trata-se de tumor primário muito pequeno para ser detectado clinicamente.

São eventos biológicos pouco elucidados, em que se pesa apresentação atípica \times catástrofe genética.

Classificam-se em:

- neoplasias pouco diferenciadas (5%): podem corresponder a carcinoma (20-50%), linfoma (35-65%), sarcoma e melanoma (15%);
- carcinoma pouco diferenciado, com ou sem características de adenocarcinoma (29%);

- carcinoma neuroendócrino (1%);
- adenocarcinoma bem ou moderadamente diferenciado (60%): ocorre tipicamente em idosos e com múltiplos sítios de metástases. Em 15-20% dos casos, o sítio primário se torna evidente em vida mais comumente pulmão (superior ao diafragma) e pâncreas (inferior ao diafragma), podendo também corresponder ao trato gastrointestinal;
 - carcinoma de células escamosas (5%).

QUADRO CLÍNICO

Trata-se de neoplasia cujo sítio primário não é identificado após adequada avaliação clínica (história e exame físico) e realização de imuno-histoquímica e exames de estadiamento.

É importante atentar para antecedentes de neoplasias prévias e cirurgias.

EXAMES COMPLEMENTARES E ESTADIAMENTO

Deve-se buscar uma abordagem baseada em evidências para evitar exames desnecessários e que atrasem o tratamento do paciente.

Ao exame clínico em mulheres, é importante atentar para exame pélvico e de mamas, e em homens, para avaliação de próstata e testículo (especialmente em homens jovens com tumores de linha média).

Deve-se realizar adequada avaliação imuno-histoquímica. Recomenda-se buscar informações com um patologista se a amostra foi adequada e, caso seja negativa, considerar nova biópsia.

Exames de imagem podem direcionar o foco primário, sumariamente TC de tórax, abdome e pelve (incluir face e pescoço se houver linfonodomegalia cervical). Em mulheres, considera-se mamografia.

Marcadores tumorais em geral não são diagnósticos e não devem ser solicitados de forma sistemática. Em homens, deve-se considerar dosagem de antígeno prostático específico (PSA – uma vez que a neoplasia de próstata é altamente tratável) e se em homens jovens com tumor de linha média (linfonodomegalia retroperitoneal, massa mediastinal), além de palpação de testículo, marcadores como alfafetoproteína e beta-hCG podem firmar o diagnóstico de tumor germinativo (mesmo metastático, tem alta taxa de resposta e possibilidade de cura).

Se os exames mencionados forem inconclusivos, a tomografia por emissão de pósitrons com fluorodesoxiglicose (FDG-PET) pode detectar o sítio primário em até 40% dos casos e inclusive mudar o manejo do paciente.

Escopias devem ser solicitadas conforme os sintomas do paciente ou em casos de adenocarcinoma primá-

-MRCM.indb 783 12/5/17 4:06 PM

rio indeterminado com histologia sugestiva de possível trato gastrointestinal.

Testes moleculares direcionados podem auxiliar na determinação do sítio primário, desde pesquisa de mutações sabidamente conhecidas em determinados primários (p. ex., mutação do receptor do fator de crescimento epidérmico – EGFR em câncer de pulmão), até um perfil molecular mais extenso. Isso permite um tratamento direcionado ao sítio primário em até 55% dos casos.

TRATAMENTO

Se a doença localizada for passível de tratamento locorregional, deve-se considerar tratamento local (cirurgia, radioterapia ou quimiorradioterapia).

Em caso de doença metastática, o conjunto de achados clínicos, radiológicos e de patologia deve direcionar o tratamento ao sítio primário mais provável. Se a imuno-histoquímica for favorável a um determinado primário que é compatível com a apresentação clínica, realizase o tratamento direcionado para este provável sítio primário.

As apresentações mais favoráveis são:

- mulheres com adenocarcinoma papilífero peritoneal: considerar tratamento para câncer de ovário;
- mulheres com linfonodomegalia axilar: considerar tratamento para câncer de mama (RNM de mamas pode auxiliar na identificação do sítio primário);
- carcinoma de linha média: excluir diagnóstico de tumor germinativo;
- carcinoma neuroendócrino indiferenciado: realizar tratamento para tumor neuroendócrino;
- carcinoma escamocelular em linfonodos cervicais: dar preferência a cirurgia/radioterapia, com quimioterapia concomitante em casos selecionados;
- adenocarcinoma com perfil de câncer colorretal (CK20+, CK7-, CDX2+);
- homens com metástases blásticas ósseas e aumento de PSA: considerar tratamento para adenocarcinoma de próstata;
- carcinoma escamocelular em região inguinal: considerar tratamento local cirúrgico ou com radioterapia, avaliar região genital e canal anal em busca do sítio primário.

Caso não seja identificado um sítio primário após adequada avaliação clínica e patológica, existem protocolos de combinação de quimioterápicos para tratamento primário indeterminado. Em geral, as drogas empregadas são platina e taxanos, ocasionalmente com associação de outras drogas como etoposídeo e gencitabina.

PROGNÓSTICO

Quando se identifica o sítio primário, o prognóstico é similar a este.

No caso de apresentações favoráveis (descritas no item anterior), a evolução se assemelha à dos sítios primários prováveis correspondentes.

Os casos desfavoráveis incluem:

- adenocarcinoma metastático para fígado ou outros órgãos;
- ascite neoplásica por adenocarcinoma não papilífero:
 - múltiplas metástases cerebrais;
 - múltiplas metástases pulmonares e pleurais;
 - múltiplas metástases ósseas líticas;
 - carcinoma escamocelular intra-abdominal.

Habitualmente, a sobrevida mediana nesse subgrupo é em torno de 9 meses.

BIBLIOGRAFIA

DeVita Jr VT, Lawrence TS, Rosenberg SA. DeVita, Hellman, and Rosenberg,'s cancer: principles & practice of oncology. 9.ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2011.

Pavlidis N, Briasoulis E, Hainsworth J, Greco FA. Diagnostic and therapeutic management of cancer of an unknown primary. Eur J Cancer 2003;39(14):1990-2005.

Pavlidis N, Pentheroudakis G. Cancer of unknown primary site. Lancet 2012;379(9824):1428-35.

Rusthoven KE, Koshy M, Paulino AC. The role of fluorodeoxyglucose positron emission tomography in cervical lymph node metastases from an unknown primary tumor. Cancer 2004;101(11):2641-9.

Sève P, Billotey C, Broussolle C, Dumontet C, Mackey JR. The role of 2-deoxy-2-[F-18]fluoro-D-glucose positron emission tomography in disseminated carcinoma of unknown primary site. Cancer 2007;109(2):292-9.

Varadhachary GR, Talantov D, Raber MN, Meng C, Hess KR, Jatkoe T, et al. Molecular profiling of carcinoma of unknown primary and correlation with clinical evaluation. J Clin Oncol 2008;26(27):4442-8.

168

CÂNCER DE PULMÃO

Angelo Bezerra de Souza Fêde, Tiago Kenji Takahashi, Milena Perez Mak, Gilberto de Castro Junior

EPIDEMIOLOGIA

O câncer de pulmão é a 1ª causa de óbito por câncer no mundo. No Brasil, é a 4ª neoplasia mais incidente e a 1ª causa de óbito por câncer entre os homens.

A idade mediana do diagnóstico é 70 anos.

O principal fator de risco é o hábito tabágico da população.

Outros fatores de risco incluem: radioterapia torácica (p. ex., tratamento prévio para câncer de mama), asbestos, rádio, metais pesados, radiação ionizante, hidrocarbonetos aromáticos e fibrose pulmonar.

Há risco familiar, embora síndromes hereditárias não tenham sido bem caracterizadas.

Incentivos para a redução do tabagismo implicam necessariamente menor prevalência do câncer de pulmão.

Exames de rastreamento com RX simples de tórax não demonstraram redução de mortalidade, porém recente estudo publicado com a realização de TC de tórax em baixa dose em pacientes tabagistas selecionados demonstrou queda na taxa de mortalidade por câncer de pulmão da ordem de 20%.

PATOLOGIA

As neoplasias de pulmão (Tabela 1) se referem aos tumores malignos originários do tecido das vias aéreas pulmonares e se dividem em neoplasias de pulmão de pequenas células e não pequenas células. Tal diferenciação histológica é de fundamental importância visto que a evolução clínica e as modalidades terapêuticas disponíveis são individualizadas.

Tabela 1 Neoplasias do pulmão		
	Subtipo	Frequência
Neoplasia de	Adenocarcinoma	38%
pulmão não	Carcinoma de células escamosas	20%
pequenas células	Carcinoma de grandes células	5%
Coluido	Carcinoma não pequenas células, não classificável	18%
Neoplasia de pulmão de pequenas células		13%
Outras histologias		6%

Os adenocarcinomas de pulmão devem ser testados para detecção das mutações ativadoras do receptor do epidermal growth factor receptor (EGFR). As mais comuns são nos éxons 19 e 21 e as translocações do anaplatsic lymphoma kinases (ALK) e do receptor de tirosina quinase c-ros oncogene 1 (ROS1). Pacientes portadores dessas mutações são candidatos a terapia-alvo molecular, que é um tratamento mais eficaz e menos tóxico quando utilizado nesse cenário.

A associação entre tabagismo e câncer é maior nos tumores de pequenas células, seguidos pelos carcinomas de células escamosas e adenocarcinomas. Os tumores de pequenas células de pulmão constituem neoplasia altamente agressiva, em geral com doença metastática. Têm alta taxa de resposta à quimioterapia, porém recidivam com maior frequência, perfazendo pior prognóstico do que os tumores não pequenas células.

Envolvimento extrapulmonar dos tumores de pulmão pode acontecer para qualquer local, mas os principais sítios de metástases são ossos, SNC, adrenal e fígado.

QUADRO CLÍNICO

Os principais sintomas descritos pelos pacientes estão representados na Tabela 2, em geral presentes na doença avançada.

Tabela 2	bela 2 Sintomas relacionados ao câncer de pulmão		
Sintoma	Frequência		
Tosse	45-74%		
Perda de pe	so 46-68%		
Dispneia	37-58%		
Dor torácica	27-49%		
Hemoptise	27-29%		
Dor óssea	20-21%		
Rouquidão	8-18%		

Adaptada de Hyde L et al. Chest 1974.

Alguns sintomas podem ser consequentes a complicações da doença ou fenômenos paraneoplásicos, como:

- síndrome de veia cava superior: sintomas relacionados com a obstrução da veia cava superior pela massa tumoral ou trombose. Em caso de tumores de pequenas células de pulmão, altamente quimiossensíveis, prioriza-se a realização de quimioterapia;
- tumor de Pancoast: sintomas secundários à localização tumoral no sulco superior com quadro clínico de dor significativa em ombro homolateral à lesão tumoral, síndrome de Horner (miose, ptose palpebral e anidrose), dores ósseas e atrofia dos músculos do membro superior;
- hipercalcemia da malignidade: mais frequente em carcinomas escamosos e em tumores de pequenas células de pulmão;
- osteoartropatia hipertrófica: artropatia dolorosa simétrica de extremidades associada a baqueteamento digital.

Em tumores de pequenas células de pulmão, são mais frequentes:

 secreção inapropriada de hormônio antidiurético (SIADH): caracterizada pelo quadro de hiponatremia

-MRCM.indb 785 12/5/17 4:06 PM

grave com manifestações neurológicas em consequência de edema cerebral em sua fase mais avançada;

manifestações neurológicas: sintomas relacionados a fenômenos imunológicos relacionados à presença de autoanticorpos, com destaque para a síndrome miastênica de Lambert-Eaton, ataxia cerebelar, neuropatia sensorial, encefalite límbica ou, ainda, encefalomielite.

DIAGNÓSTICO

Engloba história clínica do paciente, com antecedentes pessoais (exposição a carcinógenos, tabagismo); além de avaliação do *performance status* e de sintomas associados. TC de tórax é o exame de escolha para avaliar o tórax de pacientes com suspeita.

A confirmação histopatológica é fundamental. Tumores peribrônquicos podem ser abordáveis por broncoscopia, enquanto tumores mais periféricos podem ser acessados por técnicas de biópsia guiada por métodos de imagem ou videotoracoscopia.

ESTADIAMENTO E EXAMES COMPLEMENTARES

Neoplasias de pulmão não pequenas células

O estadiamento de neoplasias de pulmão não pequenas células envolve:

- TC de tórax e abdome total;
- RNM de encéfalo e cintilografia óssea se houver sintomas;
- tomografia computadorizada por emissão de pósitrons (PET-TC) para pacientes candidatos a tratamento locorregional (cirurgia ou radioterapia definitiva).

Prova de função pulmonar completa, embora não seja parte do estadiamento, definirá operabilidade e factibilidade de radioterapia pulmonar.

Recomenda-se realização de mediastinoscopia para candidatos a cirurgia ou a radioterapia estereotáxica.

Neoplasias de pulmão de pequenas células

O estadiamento de neoplasia de pulmão de pequenas células envolve:

- TC de tórax e abdome total;
- RNM de encéfalo e cintilografia óssea.

Dosagens de DHL e cálcio iônico, além de exames usuais, podem ser úteis para avaliar o risco de lise tumoral.

Estadiamento TNM

O estadiamento TNM classifica os pacientes segundo o prognóstico e define as modalidades terapêuticas a serem empregadas.

T: descrição do tumor primário

- T1: tumor ≤ 3 cm circundado por pulmão ou pleura visceral e sem evidência broncoscópica de invasão mais proximal que o brônquio lobar.
- T2: tumor > 3 cm e ≤ 7 cm e/ou com envolvimento do brônquio principal 2 cm ou mais distal à carina, e/ou invasão da pleura visceral, e/ou associação com atelectasia ou pneumonite obstrutiva que se estende à região hilar, mas não envolve todo o pulmão.
- T3: tumor > 7 cm ou tumor de qualquer tamanho que diretamente invade parede torácica (incluindo tumor de sulco superior), diafragma, nervo frênico, pleura mediastinal ou pericárdio parietal, ou tumor no brônquio principal a menos de 2 cm da carina, mas sem o seu envolvimento, ou presença de atelectasia ou pneumonite obstrutiva de todo o pulmão, ou nódulos tumorais separados no mesmo lobo.
- T4: tumor de qualquer tamanho que invade mediastino, coração, grandes vasos, traqueia, nervo laríngeo recorrente, esôfago, carina ou corpo vertebral (chamado de T4 invasivo), ou nódulos tumorais separados em diferentes lobos ipsilaterais.

N: envolvimento linfonodal

- N0: sem metástase em linfonodos regionais.
- N1: metástases em linfonodos peribrônquicos e/ ou hilares ipsilaterais e linfonodos intrapulmonares.
- N2: metástases em mediastino ipsilateral e/ou linfonodos subcarinais.
- N3: metástases em mediastino contralateral, hilo contralateral, escaleno ipsilateral ou contralateral ou linfonodos supraclaviculares.

M: metástases

- M0: ausência de metástases à distância.
- M1a: nódulos tumorais separados em lobos contralaterais, nódulos pleurais, ou derrame pleural ou pericárdico maligno.
 - M1b: metástase à distância.

TRATAMENTO

Neoplasias de pulmão não pequenas células

Para tumores não pequenas células, o tratamento, em linhas gerais, baseia-se no estadiamento TNM (Tabela 3).

Pacientes com *performance status* ruim (ECOG = 3-4) são candidatos a cuidados paliativos exclusivos, salvo se forem portadores de alteração molecular favorável (mutação de EGFR, translocação de ALK).

-MRCM.indb 786 12/5/17 4:06 PM

Tabela 3 Tratamento de tumores não pequenas células conforme estadiamento TNM		
Estádio	Tratamento	
IA: T1N0M0	Cirurgia Radioterapia esterotáxica em pacientes não candidatos à cirurgia	
IB: T2aN0M0	Cirurgia seguida de quimioterapia	
IIA: T2bN0M0, T2aN1M0	adjuvante	
IIB: T2bN1M0, T3N0M0		
IIIA: T3N1M0, T1-3N2M0, T4N0-1M0	Cirurgia seguida de quimioterapia adjuvante Quimiorradioterapia concomitante definitiva	
IIIB: qqTN3M0, T4N2M0	Quimiorradioterapia definitiva	
IV: qqTqqNM1	Quimioterapia paliativa, se performance status ECOG = 0-2 Terapia-alvo molecular se houver alteração molecular preditora de resposta (p. ex., mutação de EGFR, translocação de ALK)	

Metastasectomia (SNC ou adrenal) pode ser indicada se houver metástase única e o tumor primário for passível de tratamento locorregional.

A radioterapia paliativa é frequentemente empregada para controle de metástases em SNC, síndrome de veia cava superior, dor e síndrome de compressão medular.

A quimioterapia é baseada em platina combinada a taxano, vinerolbina, pemetrexede e gencitabina. Quimioterapia paliativa apresenta taxa de resposta modesta, em torno de 30%. Em pacientes com mutações de EGFR, o uso de erlotinibe (inibidor de tirosina quinase do EGFR) pode atingir taxa de resposta de cerca de 60%. O tratamento padrão de 2ª linha é a utilização de imunoterapia com anticorpos anti-PD1.

Neoplasias de pulmão de pequenas células

Na histologia de neoplasia de pequenas células, o tratamento é dividido em:

- doença limitada: totalidade do tumor passível de ser englobado em um campo de radioterapia. O tratamento é feito com quimiorradioterapia baseada em cisplatina e etoposídeo;
- doença extensa: o tratamento é baseado em quimioterapia paliativa com platina e etoposídeo. Mesmo em pacientes com metástases cerebrais, se pouco sintomáticos, indica-se inicialmente a quimioterapia em razão da alta responsividade inicial a esse tratamento.

Em caso de resposta clínica satisfatória, deve-se indicar a radioterapia de crânio profilática de modo a evitar progressões no SNC e piora da qualidade de vida.

PROGNÓSTICO

O prognóstico é apresentado na Tabela 4.

Tabela 4 Prognóstico de câncer de pulmão conforme estadiamento		
Estádio		Sobrevida global em 5 anos
IA		49%
IB		45%
IIA		30%
IIB		31%
IIIA		14%
IIIB		5%
IV		1%

Há diferenças na sobrevida de pacientes metastáticos com histologias e subtipos moleculares específicos:

- neoplasias não pequenas células: em geral, a sobrevida mediana é de cerca de 1 ano;
- mutação ativadora de EGFR: em pacientes submetidos a tratamento com erlotinibe ou gefitinibe, a sobrevida pode chegar a 22 meses;
- neoplasia de pequenas células de pulmão: pacientes com doença extensa têm sobrevida mediana por volta de 9 meses.

BIBLIOGRAFIA

Detterbeck FC, Lewis SZ, Diekemper R, Addrizzo-Harris D, Alberts WM. Executive summary: diagnosis and management of lung cancer, 3.ed. American College of Chest Physicians evidence-based clinical practice guidelines. Chest 2013;143(5 Suppl):7S-37S.

Edge S, Byrd DR, Compton CC, Fritz AG, Greene FL, Trotti A (eds.). In:

AJCC cancer staging manual. 7.ed. New York: Springer; 2010. p.253.

Eren S, Karaman A, Okur A. The superior vena cava syndrome caused by malignant disease. Imaging with multi-detector row CT. Eur J Radiol 2006;59(1):93-103.

Hiraki A, Ueoka H, Takata I, Gemba K, Bessho A, Segawa Y, et al. Hypercalcemia-leukocytosis syndrome associated with lung cancer. Lung Cancer 2004;43(3):301-7.

List AF, Hainsworth JD, Davis BW, Hande KR, Greco FA, Johnson DH.

The syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone
(SIADH) in small-cell lung cancer. J Clin Oncol 1986;4(8):1191-8.

Siegel R, Naishadham D, Jemal A. Cancer statistics, 2013. CA Cancer J Clin 2013;63(1):11-30.

Travis WD, Brambilla E, Muller-Hermelink HK. Pathology and genetics: tumours of the lung, pleura, thymus and heart. Lyon: IARC; 2004.

-MRCM.indb 787 12/5/17 4:06 PM

169

CÂNCER DE MAMA

Leonardo Gomes da Fonseca, Laura Testa, Milena Perez Mak

EPIDEMIOLOGIA

É a neoplasia mais comum em mulheres e a 1ª causa de morte por câncer nesse grupo.

No Brasil, estimam-se 57.960 novos casos em 2016, sendo mais frequente nas regiões Sul e Sudeste.

Há tendência de redução na mortalidade, sobretudo em razão da eficácia do tratamento sistêmico adjuvante e do rastreamento populacional.

FATORES DE RISCO

- Sexo feminino: sua ocorrência é muito mais frequente em mulheres (100 mulheres:1 homem).
- Idade: a incidência aumenta quanto maior a idade, até atingir seu pico na 6ª década de vida.
- Doenças benignas da mama: hiperplasia lobular ou ductal com atipia aumentam o risco em 4-6 vezes. Lesões não profilerativas (alterações fibrocísticas, papiloma e fibroadenoma) parecem não ter relação com neoplasia de mama.
 - Antecedente pessoal de câncer de mama.
- IMC: obesidade em mulheres na pós-menopausa aumenta o risco.
- Sedentarismo: atividade física parece ter efeito protetor para câncer de mama.
- Exposição a hormônios endógenos: menarca precoce e menopausa tardia aumentam o risco.
- Exposição a hormônios exógenos: terapia de reposição hormonal pós-menopausa aumenta o risco.
- Fatores gestacionais: nuliparidade e idade tardia da 1ª gestação completa são fatores de risco, enquanto a amamentação é fator protetor.
- História familiar: o risco aumenta quanto maior for o número de parentes de 1º grau afetados e quanto mais jovem forem os casos diagnosticados.
- Mutações nos genes BRCA1, BRCA2, TP53 e PTEN.
- Outros: consumo de álcool, tabagismo e dieta rica em gordura parecem aumentar o risco.

PATOLOGIA E CLASSIFICAÇÃO

O câncer de mama é uma doença heterogênea com relação a apresentação clínica, prognóstico e resposta ao tratamento. A classificação histológica e molecular levou a um melhor entendimento sobre o comportamento da doença e guiou o desenvolvimento de tratamentos.

O tipo histológico mais comum é o carcinoma ductal invasivo (70-80%), seguido por lobular invasivo (10-15%), carcinoma inflamatório, tumor filoide e outras formas raras.

A classificação em subtipos moleculares leva em consideração expressão de receptores hormonais, índice de proliferação e amplificação do gene HER-2, que codifica o receptor tipo 2 para o fator de crescimento epidérmico humano. Em geral, tumores com ausência de expressão de receptores hormonais e HER-2 associam-se a curso agressivo e pior prognóstico. A hiperexpressão de HER-2 está presente em 20-25% dos cânceres de mama e está associada a prognóstico desfavorável.

Status linfonodal, tamanho do tumor, tipo e grau histológico, e estadiamento clínico são fatores prognósticos. A expressão de receptores hormonais e HER-2 são fatores preditivos de resposta ao tratamento hormonal e ao uso de drogas-alvos para o receptor HER-2, respectivamente.

Os sítios de metástase mais comuns são: pulmão, fígado, ossos e SNC.

QUADRO CLÍNICO

Em fase inicial, o câncer de mama não apresenta sinais ou sintomas específicos, sendo geralmente diagnosticado em exames de rastreamento.

Alterações de exame físico como nódulo palpável na mama, inversão do mamilo, descarga papilar sanguinolenta, retrações cutâneas e edema tipo casca de laranja e lesões eritematopruriginosas no mamilo (características da doença de Paget) podem ser encontradas.

Nódulo ou massa com fixação a planos profundos, linfonodomegalias axilares, cervicais e supra e infraclaviculares denotam doença localmente avançada e metástases linfonodais.

Em fase avançada ou metastática, surgem sintomas sistêmicos ou associados ao sítio de metástase: perda de peso, icterícia, dores ósseas, alterações neurológicas, sintomas respiratórios, dor abdominal e sinais clínicos de insuficiência hepática.

EXAMES COMPLEMENTARES

■ Mamografia: método de imagem de eleição em programas de rastreamento. Permite classificar as lesões de acordo com a suspeição para presença de malignidade. Os achados suspeitos geralmente incluem presença de calcificações agrupadas, lesão de bordas espiculadas, distorções de arquitetura, densidade assimétrica e alterações cutâneas.

-MRCM.indb 788 12/5/17 4:06 PM

- USG: pode auxiliar no diagnóstico diferencial entre lesões sólidas e císticas e para guiar biópsias ou punções.
- RNM: pode ser útil na avaliação de mamas densas e como método de rastreamento em pacientes de alto risco, como as portadoras de mutações nos genes BRCA1 e BRCA2.
- Biópsia: pode ser realizada por punção por função de agulha fina, por função de fragmento (core-biopsy) ou mamotomia.
- Imuno-histoquímica: permite identificar expressão de receptores hormonais, hiperexpressão de HER-2 e índice de proliferação celular. Esses dados são importantes na escolha do tratamento.

ESTADIAMENTO

O estadiamento é fundamental para a escolha da estratégia terapêutica, para estimar o prognóstico e como base para comparação entre estudos e instituições diferentes. Envolve exame físico, exames laboratoriais e de imagem.

Os exames de imagem devem compreender avaliação do tórax com TC, de abdome com TC ou USG e mapeamento com cintilografia óssea. Em estádios iniciais (I e II) não é recomendada a realização de TC ou cintilografia óssea, a não ser que haja sintomas.

TRATAMENTO

Tratamento da doença localizada

O tratamento local tem importância fundamental. A cirurgia conservadora associada a dissecção linfonodal axilar é o tratamento padrão para pacientes em estádios precoces.

A pesquisa de linfonodo-sentinela é um método aceito em vários centros de referência, podendo substituir a dissecção axilar clássica.

Radioterapia adjuvante é indicada nos casos de cirurgia conservadora, nos casos com ≥ 4 linfonodos acometidos, tumores > 5 cm ou quando as margens cirúrgicas são positivas.

A quimioterapia adjuvante depende de características da paciente (idade, menopausa e comorbidades) e do tumor (estadiamento, grau de diferenciação, expressão de receptores hormonais e de HER-2).

A hormonioterapia adjuvante deve ser oferecida a pacientes com tumores que expressam receptores hormonais. As drogas mais usadas são tamoxifeno para pacientes pré ou pós-menopausadas e inibidores da aromatase (p. ex., anastrozol e letrozol) em pacientes pós-menopausa. A duração da hormonioterapia adjuvante é de 5-10 anos.

Quimioterapia adjuvante reduz o risco de recidiva e morte. Os esquemas mais usados são compostos por ciclofosfamida, metotrexato e fluoruracila, que reduzem o risco de recidiva em 34%; e por antraciclinas, como o esquema composto por doxorrubicina e ciclofosfamida, que demonstrou redução do risco de recidiva em 11% em comparação a ciclofosfamida, metotrexato e fluorouracila. A adição de taxanos ao esquema com doxorrubicina e ciclofosfamida confere maior eficácia ao tratamento adjuvante. Outro esquema utilizado é composto por docetaxel e ciclofosfamida.

O uso adjuvante de trastuzumabe, um anticorpo monoclonal anti-HER 2, reduz o risco de recidiva e morte em pacientes com tumores que hiperexpressam HER-2.

A quimioterapia neoadjuvante é uma opção em pacientes com doença localmente avançada, com desfechos de eficácia semelhante à quimioterapia adjuvante.

Tratamento da doença avançada/metastática

No Brasil, cerca de 15% das pacientes têm doença metastática ao diagnóstico.

Os objetivos do tratamento são controle de sintomas e aumento de sobrevida com a menor toxicidade possível.

Para pacientes com doença indolente, de crescimento lento, sem risco de morte imediato e com receptores hormonais positivos, o tratamento ideal é a hormonioterapia.

Para pacientes com doença agressiva, com risco de morte iminente ou sem expressão de receptores hormonais, o tratamento ideal é a quimioterapia.

A adição de drogas anti-HER-2 (trastuzumabe com perfuzumabe, trastuzumabe entansina ou lapatinibe) no tratamento de tumores que hiperexpressam HER-2 implica maior benefício clínico.

O suporte paliativo, que envolve pontos como controle dos sintomas e apoio psicológico, deve estar presente durante todo o acompanhamento e o tratamento dos pacientes.

COMPLICAÇÕES MAIS COMUNS

- Metástases em SNC: podem ocorrer como lesão sólida intraparenquimatosa ou como carcinomatose meníngea. É importante realizar avaliação prognóstica nesses casos. As opções terapêuticas incluem radioterapia, radiocirurgia, quimioterapia intratecal e ressecção cirúrgica. Corticosteroides e anticonvulsivantes são empregados para controle de sintomas.
- Hipercalcemia da malignidade: ocorre principalmente pela produção tumoral de proteína relacionada ao paratormônio (PTHrP) e pela osteólise causada por metástases ósseas. O tratamento envolve hidratação, uso de calcitonina e bisfosfonatos.

-MRCM.indb 789 12/5/17 4:06 PM

- Síndrome de compressão medular: compressão do saco dural e seus componentes por lesão tumoral. Os objetivos do tratamento são alívio da dor e preservação ou restabelecimento da função neurológica. O tratamento se baseia em uso de corticosteroides, radioterapia ou tratamento cirúrgico.
- Complicações do tratamento: podem ocorrer linfedema (como sequela de cirurgia ou radioterapia), cardiotoxicidade (radioterapia, antraciclinas e trastuzumabe) e 2º tumor primário (ação mutagênica da quimio e radioterapia e ação agonista do tamoxifeno no endométrio).

RASTREAMENTO

As recomendações do Ministério da Saúde para detecção precoce consideram, como principal estratégia de rastreamento, a mamografia a cada 2 anos para mulheres de 50-69 anos de idade. Para as mulheres de grupos populacionais considerados de risco elevado para câncer da mama (história familiar de câncer da mama em parentes de 1° grau antes dos 50 anos de idade, história familiar de câncer da mama bilateral ou de ovário em parentes de 1° grau em qualquer idade, história familiar de câncer da mama masculino, ou mulheres com diagnóstico histopatológico de lesão mamária proliferativa com atipia ou neoplasia lobular *in situ*), recomenda-se o exame clínico da mama e a mamografia anualmente a partir dos 35 anos de idade.

Algumas diretrizes, como a da American Cancer Society, recomendam o uso de RNM anual, associada à mamografia, em pacientes com alto risco de câncer de mama, como aquelas como mutações nos genes BRCA1 ou BRCA2, ou com parente de 1º grau portador dessas mutações.

PROGNÓSTICO

Dados americanos mostram sobrevida em 5 anos de 98, 84 e 27% para doença localizada, localmente avançada e metastática, respectivamente.

As taxas de mortalidade por câncer da mama continuam elevadas no Brasil, provavelmente porque a doença ainda é diagnosticada em estádios avançados.

A sobrevida média após 5 anos em países desenvolvidos é de cerca de 85%; entretanto, nos países em desenvolvimento, fica em torno de 60%.

BIBLIOGRAFIA

- Baselga J, Cortés J, Kim, S, Seock-Ah Im, Hegg R, IM Y, ET al. Pertuzumab plus trastuzumab plus docetaxel for metastatic breast cancer. N Engl J Med 2012;366(2):109-19.
- Boyd NF, Stone J, Vogt KN, Connelly BS, Martin LJ, Minkin S. Dietary fat and breast cancer risk revisited: a meta-analysis of the published literature. Br J Cancer 2003;89:1672-85.
- Collaborative Group on Hormonal Factors in Breast Cancer. Breast cancer and breastfeeding: collaborative reanalysis of individual data from 47 epidemiological studies in 30 countries, including 50302 women

- with breast cancer and 96973 women without the disease. Lancet 2002;360(9328):187-95.
- Collaborative Group on Hormonal Factors in Breast Cancer. Familial breastcancer: collaborative reanalysis of individual data from 52 epidemiological studies including 58,209 women with breast cancer and 101,986 women without the disease. Lancet 2001;358(9291):1389-
- Davies C, Pan H, Godwin J, Gray R, Arriagada R, Raina V, et al. Long-term effects of continuing adjuvant tamoxifen to 10 years versus stopping at 5 years after diagnosis of oestrogen receptor-positive breast cancer: ATLAS, a randomised trial. Lancet 2013;381:805-16.
- Dupont WD, Page DL. Risk factors for breast cancer in women with proliferative breast disease. N Engl J Med 1985;312:146-51.
- Early Breast Cancer Trialists' Collaborative Group (EBCTCG). Effects of chemotherapy and hormonal therapy for early breast cancer on recurrence and 15-year survival: an overview of the randomised trials. Lancet 2005;365(9472):1687-717.
- Hamilton AS, Mack TM. Puberty and genetic susceptibility to breast cancer in a case-control study in twins. N Engl J Med 2003;348(23):2313-22.
- Instituto Nacional de Câncer "Josá Alencar Gomes da Silva". Coordenação Geral de Ações Estratégicas. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2016: incidência de câncer no Brasil. Rio de Janeiro: Inca; 2016.
- Jemal A, Siegel R, Xu J, Ward E. Cancer statistics, 2010. CA Cancer J Clin 2010;60:277-300.
- Kohler BA, Ward E, McCarthy BJ, Schymura MJ, Ries LA, Eheman C, et al. Annual report to the nation on the status of cancer, 1975-2007, featuring tumors of the brain and other nervous system. J Natl Cancer Inst 2011;103(9):714-36.
- Lichtenstein P, Holm NV, Verkasalo PK, Iliadou A, Kaprio J, Koskenvuo M, et al. Environmental and heritable factors in the causation of cancer-analyses of cohorts of twins from Sweden, Denmark, and Finland. N Engl J Med 2000;343(2):78-85.
- McTiernan A, Kooperberg C, White E, Wilcox S, Coates R, Adams-Campbell LL, et al. Women's Health Initiative Cohort Study. Recreational physical activity and the risk of breast cancer in postmenopausal women: the Women's Health Initiative Cohort Study. JAMA 2003; 290(10):1331-6
- Mitri Z, Constantine T, O'Regan R. The HER2 receptor in breast cancer: pathophysiology, clinical use, and new advances in therapy. Chemother Res Pract 2012;2012:743193.
- Siegel R, Naishadham D, Jemal A. Cancer statistics, 2012. CA Cancer J Clin 2012;62:10.
- Slamon DJ, Leyland-Jones B, Shak S, Fuchs H, Paton V, Bajamonde A, et al. Use of chemotherapy plus a monoclonal antibody against HER2 for metastatic breast cancer that overexpresses HER2. N Engl J Med 2001;344(11):783-92.
- Smith I, Procter M, Gelber RD, Guillaume S, Feyereislova A, Dowsett M, et al. HERA study team: 2-year follow-up of trastuzumab after adjuvant chemotherapy in HER2-positive breast cancer a randomised controlled trial. Lancet 2007;369(9555):29-36.
- Smith I. Goals of treatment for patients with metastatic breast cancer. Semin Oncol 2006;33(1 Suppl 2):S2-5.
- Swain SM, Jeong J, Geyer CE, Constantino JP, Pajon ER, Fehrenbacher L, et al. NSABP B-30: Definitive analysis of patient outcome from a randomized trial evaluating different schedules and combinations of adjuvant therapy containing doxorubicin, docetaxel and cyclophosphamide in women with operable, node-positive breast cancer. Cancer Res 2009;69(2):suppl 1.
- US Preventive Task Force. Screening for breast cancer: recommendations and rationale. Ann Intern Med 2002;137(5 Part 1):344-6.
- van den Brandt PA, Spiegelman D, Yaun SS, Adami HO, Beeson L, Folsom AR, et al. Pooled analysis of prospective cohort studies on height, weight, and breast cancer risk. Am J Epidemiol 2000;152(6):514-27.

-MRCM.indb 790 12/5/17 4:06 PM

170

CÂNCER DE PRÓSTATA

Romualdo Barroso-Sousa, Milena Perez Mak, Antonio Cavaleiro de Macedo Lima Filho

EPIDEMIOLOGIA

O câncer de próstata é a neoplasia maligna mais comum em homens (excluindo-se o câncer de pele não melanoma) e a 2ª causa de óbito por câncer no país.

Segundo o Instituto Nacional do Câncer, para o Brasil, no ano de 2016, estimaram-se 61.200 casos novos da doença. Esse valor corresponde a risco estimado de 62:100.000 casos novos/homens.

A taxa de incidência do câncer de próstata no Brasil vem aumentando ao longo dos anos, o que provavelmente decorre do aumento da expectativa de vida, da melhoria e da evolução dos métodos diagnósticos, e da qualidade dos sistemas de informação.

A idade média do diagnóstico é 68 anos e a idade média ao óbito é de 80 anos.

Os principais fatores de risco para sua ocorrência são: etnia negra, dieta (obesidade, resistência à insulina, gordura), idade (70% do câncer de próstata como achado incidental de autópsia em pacientes com idade \geq 80 anos).

História familiar de pai ou irmão com câncer de próstata antes dos 60 anos de idade pode aumentar o risco em 3-10 vezes em relação à população geral. Além disso, pacientes portadores de síndromes BRCA2 e Lynch apresentam risco aumentado de desenvolver a doença ao longo da vida.

PATOLOGIA

Mais de 95% dos cânceres de próstata são do subtipo adenocarcinoma acinar, também denominado carcinoma usual da próstata.

A maioria dessas neoplasias se origina na zona periférica da glândula (70-75%), enquanto uma parcela menor surge na zona de transição (20%) ou na zona central (5-10%).

Em geral, o câncer é heterogêneo e multifocal, sendo o grau de diferenciação tecidual variável nas diferentes regiões tumorais. Essa característica é bem documentada pelo escore de Gleason. Esse escore gradua o tumor em 5 padrões conforme o grau de diferenciação arquitetural do tecido prostático. Quanto mais bem diferenciado for o tumor (ou seja, com arquitetura mais semelhante à glândula normal), menor será o escore de Gleason, aproximando-se de 1. Já quanto mais indiferenciado é o

tumor, mais próximo estará de 5. No sistema de Gleason, o grau primário representa o padrão arquitetural predominante e o grau secundário, o 2° mais comum. O resultado final é a somatória do grau primário e secundário, variando de 2(1+1) a 10(5+5). O escore de Gleason se relaciona com tamanho do tumor, estadiamento e prognóstico.

Outras histologias menos frequentes são: carcinoma neuroendócrino de pequenas células, carcinoma ductal, carcinoma espinocelular, carcinoma de células transicionais e tumores mesenquimais.

A progressão do câncer de próstata usualmente segue um padrão de invasão das estruturas locais (extensão extracapsular, invasão de estruturas adjacentes – uretra, vesículas seminais, colo vesical e trígono vesical), disseminação linfática (linfonodos obturatórios, perivesicais, hipogástricos, ilíacos pré-sacrais e para-aórticos) e disseminação hematogênica (sobretudo ossos do esqueleto axial e, menos frequentemente, fígado e pulmões).

QUADRO CLÍNICO

Atualmente, > 70% dos pacientes são diagnosticados por ocasião de rastreamento, após o exame digital da próstata e a dosagem do antígeno próstata-específico (PSA) e, portanto, são assintomáticos.

A presença de sintomas geralmente sugere doença localmente avançada ou metastática. Sintomas irritativos ou obstrutivos do trato urinário podem estar presentes, embora sejam mais comuns nos quadros de hiperplasia prostática benigna. O acometimento metastático ósseo pode levar a quadro de dor.

Os sítios mais comuns de metástases são ossos (lesões osteoblásticas) e linfonodos, principalmente pélvicos e no retroperitônio.

É de fundamental importância valorizar queixas de dor lombar (sobretudo aquelas acompanhadas de sinais de alerta – Capítulo 181) e sintomas neurológicos (parestesias ou paresias em membro inferior ou alterações esfincterianas), pois é possível que seja um sinal/sintoma associado ao surgimento de uma síndrome de compressão medular.

Raramente, a manifestação inicial desses tumores pode ser linfonodomegalias, síndrome consumptiva ou uremia. Em fases avançadas da doença, é possível ainda que existam distúrbios de coagulação, com risco de coagulação intravascular disseminada.

Hipercalcemia é um evento raro e está associado à diferenciação neuroendócrina.

Pacientes com alto volume de doença e PSA pouco elevado devem levantar a suspeita de um 2º sítio primá-

-MRCM.indb 791 12/5/17 4:06 PM

rio (sobretudo se a localização das metástases não for usual ou se houver lesões ósseas líticas) ou de tumor com diferenciação neuroendócrina, que apresenta pior prognóstico e curso clínico agressivo.

DIAGNÓSTICO E EXAMES COMPLEMENTARES

- Exame digital da próstata: quando acometida por neoplasia, a próstata apresenta consistência pétrea. O exame tem sensibilidade de 50% e especificidade de 94%.
- PSA: é uma glicoproteína da família das calicreínas produzida especificamente pelas células prostáticas. Seus valores séricos aumentam em qualquer doença da glândula, seja benigna ou maligna. Quando se considera o ponto de corte de 4 ng/mL para o diagnóstico de câncer de próstata, sua sensibilidade é de 67%. Além do papel na suspeita diagnóstica, o PSA tem importância prognóstica e funciona como ferramenta de monitoração da eficácia do tratamento. Ainda deve-se avaliar:
- relação entre PSA livre e PSA total: o risco aumenta quando a fração livre do PSA é < 15%;
- velocidade de ascensão do PSA: as elevações de PSA associadas ao câncer de próstata costumam ser de 50-100% ao ano, ao passo que elevações > 200% ao ano estão mais associadas aos casos de prostatite.
- USG transretal: é importante para avaliar a glândula na tentativa de identificação de áreas suspeitas e para guiar a biópsia transretal, além de determinar a extensão do tumor.
- Biópsia guiada por USG transretal: como todo caso de câncer, o diagnóstico deve ser confirmado por meio de uma biópsia. Deve ser realizada em ≥ 12 pontos da glândula (ápice, porção média e base), além de direcionada à área suspeita.
- RNM com bobina endorretal: atualmente, representa o melhor método de imagem para avaliar a extensão tumoral.
- TC ou RNM da pelve: são excelentes métodos para avaliação da pelve na investigação de disseminação linfonodal da doença.
- Cintilografia óssea: as metástases ósseas associadas ao câncer de próstata são principalmente do tipo osteoblásticas. Esse método apresenta excelente sensibilidade para a detecção das lesões; entretanto, por conta da baixa especificidade, deve ser realizado apenas quando houver sintomas ou em pacientes de risco intermediário ou alto.
- Exames de imuno-histoquímica: resultado positivo para marcadores específicos da próstata, como o PSA e a fosfatase ácida, tem relação com sítio primário em próstata. Esse exame é mais importante em pacientes com tumores de sítio primário indefinido.

Pacientes com idade > 50 anos em investigação de câncer de sítio primário indefinido, linfonodomegalias, síndrome consumptiva ou síndrome de compressão medular devem ser investigados quanto à possibilidade de câncer de próstata. Dessa forma, dosar o PSA pode auxiliar no direcionamento do diagnóstico.

ESTRATIFICAÇÃO DE RISCO E ESTADIAMENTO DA DOENÇA

A probabilidade de disseminação local e a distância do câncer de próstata está diretamente relacionada com o estadiamento T do tumor, o escore de Gleason e o valor do PSA. Dessa forma, durante a programação do tratamento, a definição da classificação de risco do paciente é fundamental.

O estadiamento T, segundo o American Joint Committee on Cancer, é definido da seguinte forma:

- T1a: achado histológico incidental em 5% do tecido ressecado;
- T1b: achado histológico incidental em > 5% do tecido ressecado:
- T1c: tumor identificado por meio de biópsia por agulha;
 - T2: tumor confinado à próstata;
 - T2a: tumor envolve $\leq 1/2$ de 1 lobo;
- T2b: tumor envolve > 1/2 de 1 lobo, mas não ambos os lobos;
 - T2c: tumor envolve ambos os lobos;
 - T3: tumor se estende além da cápsula prostática;
- T3a: extensão extracapsular (unilateral ou bilateral);
 - T3b: tumor invade a vesícula seminal;
- T4: tumor fixo ou com invasão de estrutura adjacente excluindo-se a invasão microscópica de colo vesical.

Para estadiamento nos pacientes com risco baixo e assintomáticos, não é necessário realizar cintilografia óssea ou exames para investigação de acometimento linfo-

Tabela 1 Risco de disseminação à distância do câncer de próstata				
	Estadiamento T do tumor	PSA	Escore de Gleason	
Risco muito baixo	T1a-b	< 10 ng/mL	< 7	
Risco baixo	T1c-T2a	< 10 ng/mL	< 7	
Risco intermediário	T2b	10-20 ng/mL	7	
Risco alto	> T2c	> 20 ng/mL	> 7	
Risco muito alto	T3b-T4			

PSA: antígeno próstata-específico

nodal. Nesses casos, realiza-se apenas dosagem de fosfatase alcalina.

Nos pacientes com risco intermediário ou alto ou naqueles com queixas de dores ósseas, recomenda-se a realização de cintilografia óssea e de TC ou RNM da pelve para o estadiamento.

Deve-se ressaltar que o estadiamento patológico (após a prostatectomia radical) é a forma mais precisa de predizer a extensão real do câncer. Estima-se que haja um subestadiamento em até 30% dos casos classificados como T2 e até 60% entre aqueles estadiados como T3, mesmo com a utilização de novas modalidades de RNM com bobina endorretal.

TRATAMENTO DA DOENÇA LOCALIZADA

No cenário do câncer de próstata localizado, várias abordagens são possíveis. Deve-se levar em consideração para a decisão final alguns pontos-chave:

- características do paciente: idade, expectativa de vida, comorbidades, potência sexual;
- características da doença: estadiamento, PSA, escore de Gleason;
 - vontade do paciente.

Pacientes com doença de muito baixo risco são candidatos a qualquer uma das seguintes modalidades:

- prostatectomia radical;
- radioterapia externa ou braquiterapia;
- observação vigilante (avaliações seriadas de PSA, toque retal e biópsia conforme alterações encontradas).

Já os pacientes com doença de baixo risco e expectativa de vida > 10 anos devem ser submetidos a prostatectomia radical ou radioterapia isolada. Aqueles com doença de risco intermediário podem ser submetidos a radioterapia seguida de hormonioterapia por 6 meses ou à prostatectomia radical. Os pacientes com doença de risco alto e muito alto risco podem ser submetidos a radioterapia seguida de hormonioterapia por 3 anos ou a prostatectomia radical seguida de radioterapia adjuvante isolada.

TRATAMENTO DA DOENÇA METASTÁTICA CASTRAÇÃO-SENSÍVEL

O tratamento nessa fase da doença tem intuito paliativo, com o objetivo de prolongar a sobrevida e manter ou restaurar a qualidade de vida desses indivíduos.

As células do adenocarcinoma da próstata são extremamente dependentes das vias de sinalização relacionadas aos androgênios e ao receptor de androgênio, sendo a deprivação androgênica o cerne do tratamento do câncer de próstata metastático. Dessa forma, a castração cirúrgica (orquiectomia) ou química (análogos ou antagonistas do hormônio liberador das gonadotrofinas – GnRH) consiste no tratamento de 1ª linha.

Essa abordagem apresenta taxas de respostas > 80% e, por essa razão, mesmo pacientes com *performance status* ruim devem receber esse tratamento, pois apresentam rápida melhora dos sintomas com excelente tolerância.

Os eventos colaterais mais frequentes são:

- perda da libido, impotência, "fogachos";
- perda de massa óssea (osteoporose);
- diminuição da massa muscular e ganho de peso;
- aumento de colesterol e da mortalidade cardiovascular.

Ao iniciar a terapia com um análogo do fator liberador do hormônio luteinizante (LHRH), sempre se deve adicionar um antiandrogênico periférico por 30 dias para que se evite a piora paradoxal de alguns sintomas, o chamado efeito *flair*.

Deve-se descartar compressão medular em pacientes com dor lombar, com aumento de PSA ou suspeita/confirmação de câncer de próstata.

Nessa fase da doença, não há benefício com o uso de bisfosfonatos para diminuição de eventos ósseos, reservando-se o emprego dessas drogas para pacientes com perda de massa óssea (p. ex., osteoporose).

TRATAMENTO DA DOENÇA METASTÁTICA CASTRAÇÃO-RESISTENTE

Invariavelmente, após uma mediana que varia de 18-24 meses do início da castração, os pacientes apresentam progressão da doença, bioquímica ou sintomática, denotando uma fase do câncer de próstata conhecida como castração-resistente.

Seu tratamento inicial depende da presença ou não de sintomas, devendo-se manter a castração ao longo das linhas subsequentes de tratamento.

Para os pacientes com progressão bioquímica (aqueles assintomáticos, somente com elevação do PSA), pode-se prosseguir com a hormonioterapia de 2ª linha (Tabela 2).

Os agentes disponíveis para hormonioterapia são equivalentes. Sua escolha depende do perfil de efeitos colaterais e comorbidades dos pacientes.

Para pacientes assintomáticos, há estudo ramdomizado fase III demonstrando o benefício em relação a placebo em termos de sobrevida com Sipuleucel-T, uma vacina de células dendríticas.

Nos casos de dor oncológica em pacientes com câncer de próstata castração-resistente, muito sintomáticos

-MRCM.indb 793 12/5/17 4:06 PM

Tabela 2 Hormonioterapia de 2ª linha		
Classe	Drogas	Efeitos limitantes
Antiandrogênicos periféricos*	Bicalutamida, flutamida	Diarreia, hepatotoxicidade (raro)
Antagonistas do receptor de andrógeno	Enzalutamida	Edema, fadiga, diarreia
Estrógenos*	Dietilestilbestrol	Risco de trombose, ginecomastia dolorosa
Agentes inibidores da síntese de androgênios	Cetoconazol	Intolerância gastrointestinal, hepatotoxicidade
Corticosteroides	Abiraterona, prednisona, dexametasona	Hiperglicemia, perda óssea, sangramento digestivo, necrose avascular da cabeça do fêmur

^{*} Maior incidência de sintomas de deprivação androgênica, como perda de libido, impotência e ondas de calor.

ou com alto volume de doença, o tratamento de 1ª linha é a quimioterapia citotóxica com docetaxel. Pacientes com câncer de próstata castração-resistente resistentes ao docetaxel podem ser tratados com agentes citotóxicos (cabazitaxel), hormonioterapia (abiraterona ou enzalutamida), agentes moduladores do metabolismo ósseo (rádio-223) ou, ainda, com imunoterapia (sipuleucel-T). A ciclofosfamida VO metronômica pode ser uma opção, sobretudo em pacientes com baixo *performance status*.

Paciente sem *performance* clínico para tratamento oncológico específico deve ser tratado apenas com medidas clínicas.

Pacientes com câncer de próstata castração-resistente apresentam alto risco de eventos ósseos (muitas vezes, é o único sítio de metástases). O uso de bisfosfonatos como pamidronato ou ácido zoledrônico previne eventos como fraturas e compressão medular, além de permitir melhor controle ósseo. Outra opção é o denosumabe, anticorpo monoclonal com ação antiosteoclástica. Essas drogas têm risco de desenvolvimento de osteonecrose de mandíbula, que aumenta se for realizada extração dentária durante seu uso. Deve-se orientar os pacientes também a manter boa higiene dentária para evitar essa complicação.

PROGNÓSTICO

Apenas 1:8 dos pacientes diagnosticados com câncer de próstata falecerá da doença e, portanto, deve-se prezar pela qualidade de vida dos pacientes nas decisões de tratamento.

Na doença metastática, quando empregada a castração, o prognóstico correlaciona-se com o nadir de PSA atingido, com sobrevida mediana de 75 meses com PSA ≤ 0,2 ng/mL e de 13 meses com PSA > 4 ng/mL.

Em razão da longa sobrevida desses pacientes, é fundamental estar atento a potenciais complicações, como compressão medular, e instituir o tratamento de forma precoce.

BIBLIOGRAFIA

Damber JE, Aus G. Prostate cancer. Lancet 2008;371(9625):1710-21. Hoff PM, Diz MDP, Pereira J, Testa L, Mak MP. Manual de condutas em oncologia. 2.ed. São Paulo: Atheneu; 2013. Hoff PM. Tratado de oncologia. São Paulo: Atheneu; 2012.

Instituto Nacional de Câncer "José Alencar Gomes da Silva". Coordenação Geral de Ações Estratégicas. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2016: incidência de câncer no Brasil. Rio de Janeiro: Inca; 2016

Walsh PC, DeWeese TL, Eisenberger MA. Localized prostate cancer. N Engl J Med 2007;357:2696-705.

171

CÂNCER DE OVÁRIO

Inacelli Queiroz de Souza Caires, Laura Testa, Milena Perez Mak, Maria Del Pilar Estevez Diz, Elias Abdo Filho

EPIDEMIOLOGIA

- Acomete mulheres principalmente na 6ª década de vida, com histologia mais comum de adenocarcinoma seroso.
- É o 8° tipo de câncer mais frequente em mulheres no Brasil e o 10° em mortalidade, com incidência estimada de 6.150 casos durante o ano de 2016 e risco estimado de 6:100.000 casos/mulheres. É o tumor ginecológico que mais causa mortes no mundo.
- Cerca de 70-75% já são diagnosticados em estádios avançados. A mediana de idade ao diagnóstico é de 63 anos.
- Cerca de 95% dos tumores são epiteliais (adenocarcinoma), enquanto 5% correspondem aos tumores germinativos e do cordão sexual. Os tumores não epiteliais são mais comuns em mulheres jovens, em idade reprodutiva.
- Em tumores bilaterais, com apresentação atípica, deve-se atentar para a possibilidade de outro sítio primário com metástases ovarianas.

São fatores de risco para sua ocorrência:

- síndrome de ovários policísticos;
- obesidade;
- endometriose (carcinoma de células claras);

-MRCM.indb 794 12/5/17 4:06 PM

- terapia de reposição hormonal;
- menarca precoce e menopausa tardia;
- maternidade tardia (> 35 anos);
- mutações nos genes BRCA1 e BRCA2 (idade de diagnóstico mais precoce), história familiar ou pessoal de câncer de mama e, mais raramente, síndrome de Lynch.

Considera-se que há alguns fatores protetores, como:

- amamentação;
- maternidade precoce (< 20 anos);
- uso de anticoncepcionais orais.

Tabela 1	Histologias mais frequentes de câncer de ovário			
		Frequência		
Adenocarcinoma de ovário				
■ Seroso		60-70%		
■ Endometrioide		10-20%		
Mucinoso		< 10%		
■ Células claras		< 10%		
Indiferenciado		< 10%		

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico é variável, podendo ser:

- assintomático;
- dor abdominal e presença de massa anexial;
- quadro suboclusivo e obstrutivo abdominal;
- ascite;
- derrame pleural.

DIAGNÓSTICO

- USG pélvica ou endovaginal.
- TC de tórax, abdome e pelve.
- Investigação histológica: se a paciente possuir doença em estádio precoce, recomenda-se investigação histológica por meio de abordagem cirúrgica diagnóstica e terapêutica sem ruptura da cápsula tumoral. Caso a paciente possua ascite com implantes peritoneais, derrame pleural e metástases a distância, pode-se realizar citologia oncótica das efusões e biópsia ovariana, já que a doença já se encontra disseminada.
- Dosagem sérica de CA125: marcador de acometimento peritoneal que se encontra elevado em > 80% das mulheres portadoras de neoplasia maligna de ovário com doença avançada. Tem utilidade também na monitorização da resposta à quimioterapia durante o acompanhamento. Como pode estar acima do nível superior da normalidade em outras doenças (p. ex., cirrose hepática com ou sem ascite, doença inflamatória pélvica, endometriose, tuberculose peritoneal, leiomiomatoses ute-

rinas, câncer de endométrio), não deve ser utilizado como único critério para o diagnóstico.

 Citologia oncótica do líquido pleural ou biópsia pleural: deve ser realizada diante da presença de derrame pleural para realização do estadiamento.

ESTADIAMENTO

O estadiamento do câncer de ovário é apresentado na Tabela 2.

Tabela 2	Estadiamento FIGO/AJCC			
I: tumor limitado aos ovários				
IA	Tumor limitado a 1 ovário, com cápsula intacta, ausência de tumor na superfície ovariana, ausência de células malignas no líquido ascítico ou no lavado peritoneal			
IB	Tumor limitado a ambos os ovários, com cápsula intacta, ausência de tumor na superfície ovariana, ausência de células malignas no líquido ascítico ou no lavado peritoneal			
IC	Tumor limitado a 1 ou ambos os ovários, com cápsula rota, tumor na superfície ovariana, presença de células malignas no líquido ascítico ou no lavado peritoneal			
II: tumor que envolve 1 ou ambos os ovários com extensão				
pélvica				
IIA	Extensão e/ou implantes no útero/tubas uterinas Líquido ascítico e lavado peritoneal negativos			
IIB	Extensão e/ou implantes para outros órgãos pélvicos Líquido ascítico e lavado peritoneal negativos			
IIC	Extensão e/ou implantes pélvicos Líquido ascítico e/ou lavado peritoneal positivo			
III: tumor que envolve 1 ou ambos os ovários com envolvimento microscopicamente provado do peritônio fora da pelve				
IIIA	Metástases peritoneais microscópicas			
IIIB	Metástases peritoneais ≤ 2 cm			
IIIC	Metástases peritoneais > 2 cm ou linfonodos positivos			
IV: metástases à distância para outros sítios, excluindo o peritônio (derrame pleural precisa ser comprovado cito ou histologicamente para se configurar estádio IV)				

AJCC: American Joint Committee on Cancer; FIGO: International Federation of Gynecology and Obstetrics.

TRATAMENTO

É realizado com histerectomia total e salpingo-ooforectomia bilateral com linfadenectomia pélvica e para-aórtica. Deve-se realizar citologia oncótica do líquido ascítico ou do lavado peritoneal e citorredução peritoneal de regiões suspeitas para malignidade. Deve ser feita biópsia da superfície diafragmática e das goteiras paracólicas mesmo se não houver lesões visíveis. A citorredução é considerada ótima quando a doença residual é ≤ 1 cm e subótima se houver lesões não ressecadas > 1 cm.

-MRCM.indb 795 12/5/17 4:06 PM

Pacientes jovens, com doença em estádio I, que desejem preservar a fertilidade, podem ser candidatas à ooforectomia unilateral, após discussão com equipe multidisciplinar.

Quimioterapia adjuvante é indicada para os tumores com estadiamentos I-III baseada em platina e taxano, exceto o estádio IA/IB grau 1. Não existe um padrão de paciente para se indicar o uso de quimioterapia neoadjuvante, sendo habitualmente administrada para pacientes com estadiamentos IIIC e IV e derrame pleural neoplásico, performance status limítrofe ou múltiplas comorbidades. Até o momento, não foi observado ganho em sobrevida global, contudo observa-se menores morbidade e mortalidade cirúrgica e menor número de ostomias com a realização do tratamento neoadjuvante. A quimioterapia é baseada em platina e taxanos, sendo a combinação de carboplatina e paclitaxel a mais utilizada.

O tratamento paliativo quimioterápico baseado em carboplatina e paclitaxel aumenta a sobrevida dessas pacientes. Quando há recorrência após 6 meses do término da quimioterapia, a doença é considerada platinasensível e pode haver reexposição ao mesmo esquema ou troca para esquemas com platina associada a doxorrubicina lipossomal ou gencitabina e bevacizumabe. Quando a doença recorre em < 6 meses após o término da quimioterapia, é chamada de platina-resistente, o que configura pior prognóstico. Nesses casos, deve-se fazer uso de esquemas monodroga com doxorrubicina lipossomal, gencitabina, topotecano ou vinorelbine.

PROGNÓSTICO E ACOMPANHAMENTO

Trata-se de doença bastante responsiva ao tratamento quimioterápico, porém cerca de 60% das pacientes apresentam recorrência da doença após o tratamento inicial.

Estádios localmente avançados (IIIC e IV) têm sobrevida de cerca de 30% em 5 anos.

O acompanhamento pode ser realizado com exame físico e monitorização do marcador CA125 a cada 3 meses nos primeiros 2 anos e semestralmente do 3° ao 5° ano. O tratamento deve ser iniciado com base na sintomatologia e não apenas na elevação do marcador.

A realização de exames de imagem é discutível, uma vez que não há ganho de sobrevida global no tratamento de pacientes assintomáticas na recidiva. Se for esta a opção, deve-se realizar TC de tórax, abdome e pelve a cada 6 meses nos 2 primeiros anos. Do 3° ao 5° ano, são realizados anualmente.

BIBLIOGRAFIA

Armstrong DK, Bundy B, Wenzel L, Huang HQ, Baergen R, Lele S, et al.; Gynecology Oncology Group. Intraperitoneal cisplatin and paclitaxel in ovarian cancer. N Engl J Med 2006;354:34-43.

- Chen L, Berek JS. Epithelial carcinoma of the ovary, fallopian tube, and peritoneum: clinical features and diagnosis. UpToDate. Disponível em: http://www.uptodate.com. Acesso em 7 set 2014.
- Edge SB, Byrd DR, Compton CC, Fritz AG, Greene FL, Trotti A, eds. AJCC cancer staging manual. 7.ed. New York: Springer Verlag; 2010/ p.493-506.
- Instituto Nacional de Câncer "José Alencar Gomes da Silva". Coordenação Geral de Ações Estratégicas. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2016: incidência de câncer no Brasil. Rio de Janeiro: Inca; 2016.
- Katsumata N, Yasuda M, Takahashi F, Isonishi S, Jobo T, Aoki D, et al.; Japanese Gynecologic Oncology Group. Dose-dense paclitaxel once a week in combination with carboplatin every 3 weeks for advanced ovarian cancer: a phase 3, open-label, randomised controlled trial. Lancet 2009;374:1331-8.
- Vergote I, Tropé CG, Amant F, Kristensen GB, Ehlen T, Johnson N, et al.; European Organization for Research and Treatment of Cancer-Gynaecological Cancer Group; NCIC Clinical Trials Group. Neoadjuvant chemotherapy or primary surgery in stage IIIC or IV ovarian cancer. N Engl J Med 2010;363:943-53.

172

TUMORES DO TRATO GASTROINTESTINAL

Anezka Carvalho Rubin de Celis Ferrari, Milena Perez Mak, Tiago Kenji Takahashi, Daniel Fernandes Saragiotto, Jorge Sabbaga

- CÂNCER DE ESÔFAGO

EPIDEMIOLOGIA

É o 8° tipo de câncer mais comum no mundo e a 6^a maior causa de mortalidade relacionada a câncer no mundo. No Brasil, é o 6^o câncer em incidência e a 4^a causa de morte por câncer entre os homens.

O pico de incidência ocorre na 6ª década de vida, sendo mais prevalente em homens.

Cerca de 95% dos tumores de esôfago são constituídos por adenocarcinomas e carcinomas espinocelulares, distintos em termos de epidemiologia e resposta ao tratamento.

O prognóstico fica progressivamente pior quanto mais tardiamente é feito o diagnóstico da doença, em estádios já localmente avançados e/ou metastáticos.

Outros subtipos menos comuns de câncer de esôfago incluem os melanomas, linfomas, leiomiossarcomas e carcinomas de pequenas células.

ETIOLOGIA

Adenocarcinoma de esôfago

São fatores de risco para sua ocorrência:

obesidade;

-MRCM.indb 796 12/5/17 4:06 PM

- doença do refluxo gastroduodenal;
- esôfago de Barrett (substituição da mucosa escamosa pelo epitélio colunar, induzida pela agressão constante do refluxo ácido do estômago para o esôfago);
 - tabagismo;
 - dieta pobre em vegetais e frutas.

Carcinomas espinocelulares de esôfago

São fatores de risco para sua ocorrência:

- tabagismo;
- etilismo;
- acalasia;
- injúria cáustica;
- queratose palmo-plantar não epidermolítica;
- mutações nas enzimas que metabolizam o álcool;
- baixo nível socioeconômico;
- má higiene oral;
- desnutrição.

QUADRO CLÍNICO

Adenocarcinoma e carcinoma espinocelular têm apresentações clínicas semelhantes; entretanto, o adenocarcinoma costuma acometer o terço distal do esôfago/junção esofagogástrica, enquanto o carcinoma espinocelular costuma ser mais proximal.

Disfagia é o sintoma de apresentação mais comum da doença, associada a perda de peso.

Outros sintomas são mais inespecíficos, como odinofagia e desconforto retroesternal. Hemorragia digestiva alta é ocorrência rara.

Fístulas esofagotraqueais e esofagobrônquicas constituem uma complicação que, em geral, ocorre em fase mais tardia da doença. O paciente pode apresentar tosse crônica e pneumonias de repetição como consequência.

DIAGNÓSTICO E ESTADIAMENTO

O paciente pode apresentar anemia em decorrência de doença crônica e/ou por sangramento tumoral crônico. Não há marcadores tumorais específicos.

Endoscopia digestiva alta e biópsia são exames fundamentais para o diagnóstico, pois somente o anatomopatológico confirma a neoplasia.

Recomendam-se, ainda, exames de imagem:

- TC de tórax e abdome;
- tomografia por emissão de pósitrons (PET-TC) se houver programação de tratamento locorregional definitivo;
- USG endoscópico: para avaliar a extensão local do tumor, com avaliação da profundidade do acometimento tumoral, além de avaliação dos linfonodos regionais acometidos.

A realização de broncoscopia é recomendada para pacientes com tumor no mesmo nível ou acima da carina para excluir comprometimento das vias aéreas pela neoplasia.

ESTADIAMENTO TNM

A classificação TNM é usada para estadiar o câncer de esôfago. Leva-se em consideração a invasão tumoral na parede do esôfago (T), o *status* nodal (N) e a presença ou ausência de metástase a distância (M):

- T1: tumor invade lâmina própria, muscular da mucosa ou submucosa;
 - T2: tumor invade muscular própria;
 - T3: tumor invade adventícia;
 - T4: tumor invade estruturas adjacentes:
 - T4a: pleura, pericárdio ou diafragma;
 - T4b: outras estruturas;
 - N0: não há acometimento de linfonodo regional;
 - N1: acometimento de 1-2 linfonodos regionais;
 - N2: acometimento de 3-6 linfonodos regionais;
 - N3: acometimento de \geq 7 linfonodos regionais;
 - M0: ausência de metástase a distância;
 - M1: presença de metástase a distância.

TRATAMENTO

Pacientes com doença muito precoce (carcinoma *in situ* e alguns T1) podem ser submetidos a ressecção endoscópica local (mucosectomia).

Os tumores esofágicos cervicais não são passíveis de extirpação cirúrgica (esofagectomia) e são tratados exclusivamente com radioterapia ou associações de radioterapia e quimioterapia.

As opções cirúrgicas incluem esofagectomia transhiatal ou esofagectomia por meio de acesso torácico e abdominal.

Pacientes com doença localmente avançada (> T2 e/ ou linfonodos regionais comprometidos) podem ser submetidos a tratamento potencialmente curativo, com cirurgia, quimioterapia e radioterapia (tratamento trimodal) ou quimiorradioterapia concomitante definitiva.

Aporte nutricional adequado com nutrição enteral e/ou suplementos alimentares deve ser utilizado sempre que indicado.

Na doença metastática/recorrente, o tratamento é paliativo, objetivando melhor qualidade de vida e, se possível, ganho na sobrevida global. Para tanto, realiza-se frequentemente quimioterapia. Os agentes mais ativos nesse contexto são platinas, taxanos e fluoropirimidinas.

Radioterapia exclusiva é uma opção como tratamento paliativo para disfagia, porém não oferece ganho em sobrevida e é reservada para pacientes metastáticos ou com *performance status* ruim.

-MRCM.indb 797 12/5/17 4:06 PM

Dentro do contexto paliativo, é fundamental o manejo adequado da dor do paciente, em geral alcançado com o uso de opioides e tratamento locais, como radioterapia para metástases ósseas.

Terapias endoscópicas para paliação da disfagia incluem dilatação esofágica, *stents*, terapia fotodinâmica, *laser* e braquiterapia.

PROGNÓSTICO

Câncer de esôfago tem prognóstico reservado, com taxa de sobrevida global em 5 anos em torno de 15-25%. O prognóstico é pior para pacientes com doença avançada/metastática ao diagnóstico (poucos meses de sobrevida).

CÂNCER DE ESTÔMAGO

EPIDEMIOLOGIA

No mundo, estima-se que sejam afetadas cerca de 1 milhão de pessoas por ano, sendo a 2ª causa mais comum de morte por câncer. Estima-se que, no Brasil, em 2016, ocorreram 20.520 casos novos, com risco estimado de 13 casos novos para cada 100 mil homens e 7 casos novos para cada 100 mil mulheres.

Constitui a 4ª causa de morte por câncer no Brasil.

A incidência em homens é maior que em mulheres (2 homens:1 mulher), ocorrendo mais frequentemente após os 50 anos de idade.

A incidência varia geograficamente, com maiores taxas de incidência na Ásia e menores na América do Norte, África e Oceania. Acredita-se que essa diferença se deva aos hábitos alimentares, sendo mais comum o câncer gástrico nas regiões onde se consome alimentos com alto teor de sal, principalmente as conservas, além de baixa ingestão de vegetais frescos.

A grande maioria dos tumores dessa localização é representada pelo adenocarcinoma.

ETIOLOGIA E PATOLOGIA

Existem 2 tipos histológicos principais de câncer gástrico (classificação de Lauren):

- tipo intestinal: em geral, bem/moderadamente diferenciado, composto por células grandes, com estruturas ductais bem definidas e estroma com infiltrado inflamatório. Na maioria das vezes, é esporádico, podendo ser associado a lesões precursoras induzidas pelo *Helicobacter pylori*;
- tipo difuso: tumor mais agressivo, indiferenciado, sem formação de estruturas glandulares, caracteristicamente com células em anel de sinete (ricas em mu-

cina, rechaçam o núcleo para a periferia da célula). Pode estar associado a fatores hereditários.

São fatores de risco para sua ocorrência:

- infecção por *Helicobacter pylori*: aumenta o risco de câncer gástrico em 6 vezes. Leva a alterações precursoras de patogênese bem definida: gastrite crônica à atrofia de mucosa à metaplasia intestinal à displasia à carcinoma do tipo intestinal;
- alta ingestão de sal na dieta, além de outros compostos nitrosos e dieta pobre em frutas cítricas;
 - etilismo;
 - tabagismo;
 - obesidade;
- doença do refluxo gastroesofágico (fator de risco principalmente para câncer gástrico proximal);
 - síndromes hereditárias:
- mutação no gene da E-caderina: mais comum, ocorre em 30% dos cânceres gástricos hereditários e cursa com câncer do tipo difuso agressivo. Pessoas que possuem mutação desse gene possuem o risco acumulado de câncer gástrico de 67% para homens e 83% para mulheres:
- síndrome de Lynch: mutação nos genes do mismatch repair do DNA. Em geral, associada a câncer do tipo intestinal, com melhor prognóstico;
- síndrome de Peutz-Jeghers: mutação no gene STK11.

QUADRO CLÍNICO

Observam-se: emagrecimento, fadiga, dor e desconforto gástrico, sensação de plenitude gástrica, disfagia e melena.

Laboratorialmente, anemia é um achado inespecífico comum. Podem ocorrer alterações nas enzimas canaliculares e bilirrubinas se houver comprometimento hepático pelo tumor. Os marcadores tumorais CEA e CA19.9 não são úteis para o diagnóstico. Podem ser utilizados na monitorização da resposta ao tratamento.

DIAGNÓSTICO

Recomenda-se a realização de endoscopia digestiva alta e biópsia. Algumas vezes, a endoscopia não apresenta alterações superficiais e a biópsia superficial é negativa. Nesses casos, em que o paciente apresenta pouca distensibilidade gástrica, deve-se pensar na hipótese de linite plástica e solicitar biópsia endoscópica profunda.

Os exames para estadiamento são:

TC de tórax, abdome e pelve: o objetivo é a busca de doença metastática;

-MRCM.indb 798 12/5/17 4:06 PM

 USG endoscópica: nos casos em que não há evidência de doença metastática, para avaliação dos linfonodos regionais.

ESTADIAMENTO TNM

- Tis: carcinoma in situ (sem invasão da lâmina própria).
 - T1: invasão até submucosa.
 - T2: invasão até muscular própria.
 - T3: invasão até subserosa.
 - T4: invasão até serosa ou estruturas adjacentes:
 - T4a: invasão de serosa;
 - T4b: invasão de estruturas adjacentes.
- N0: ausência de metástases em linfonodos regionais.
 - N1: 1-2 linfonodos regionais acometidos.
 - N2: 3-6 linfonodos regionais acometidos.
 - N3: ≥ 7 linfonodos regionais acometidos.
 - M0: ausência de metástases à distância.
 - M1: presença de metástases à distância.

TRATAMENTO

Na prática, os pacientes são classificados em potencialmente ressecáveis, quando não metastáticos, ou irressecáveis/metastáticos. Os pacientes potencialmente ressecáveis podem ser classificados como sendo de baixo risco (T1-2 e N0) ou alto risco (T > 2 e/ou N+).

O único tratamento potencialmente curativo é a cirurgia.

Pacientes com tumores precoces TisN0M0 e T1N0M0 podem ser tratados com ressecção cirúrgica exclusiva, com taxas de cura > 90 e 80%, respectivamente. Os TisN0M0 podem ser submetidos somente a mucosectomia, porém esse procedimento exige experiência e deve ser realizado em centros especializados.

Pacientes com tumores potencialmente ressecáveis e de alto risco (T > 2 e/ou N+) têm indicação da opção de tratamento quimioterápico neoadjuvante seguido por cirurgia e quimioterapia adjuvante adicional. As drogas mais utilizadas nesses casos são fluoropirimidinas, platinas (cisplatina ou oxaliplatina) e epirrubicina. Outra opção de tratamento para pacientes que não receberam quimioterapia neoadjuvante é a utilização do tratamento adjuvante com quimioterapia (baseada em fluoropirimidinas) e radioterapia. Não há na literatura dados que mostrem a superioridade de 1 dessas opções, sendo as 2 alternativas aceitas como padrão.

A cirurgia considerada padrão é a gastrectomia, que pode ser total ou parcial a depender da localização do tumor, associada a linfadenectomia locorregional.

Em situações em que o tratamento neoadjuvante não foi feito e radioterapia adjuvante não é possível, pode-se considerar quimioterapia adjuvante isolada. Os esquemas recomendados nessa situação também incluem fluoropirimidinas (5-fluorouracila ou capecitabina) e platinas.

Pacientes com doença aparentemente irressecável, porém sem metástase a distância, podem iniciar o tratamento com quimioterapia como tentativa de diminuição do tumor para conversão em doença operável. Em geral, até 50% desses pacientes considerados inicialmente irressecáveis podem se tornar ressecáveis após a quimioterapia.

Pacientes com doença metastática não apresentam possibilidade de cura; no entanto, a realização de quimioterapia com intenção paliativa, mesmo em pacientes assintomáticos, pode aumentar a sobrevida global.

O human epidermal growth factor receptor 2 (HER-2) é um receptor tirosinaquinase que pode estar hiperexpresso no câncer gástrico (≤ 20% dos casos). Em pacientes com doença avançada/metastática, que apresentam hiperexpressão de HER-2 constatada pela imuno-histoquímica ou por hibridização *in situ* por fluorescência (FISH), o tratamento com trastuzumabe associado à quimioterapia aumenta significativamente a taxa de resposta e a sobrevida global quando comparado ao realizado com quimioterapia isolada.

PROGNÓSTICO

O prognóstico é ruim, pois a única terapêutica curativa é a ressecção cirúrgica para os tumores em estádio precoce.

A sobrevida global em 5 anos de todos os estádios é de 25%, variando entre cerca de 60% para os casos de doença localizada e 4% para pacientes com doença metastática.

CARCINOMA COLORRETAL

EPIDEMIOLOGIA

O câncer colorretal é a 3ª principal causa de câncer nos homens e a 2ª nas mulheres, no mundo. No Brasil, é o 3º câncer mais incidente entre homens e mulheres, sendo a 5ª causa de óbito por câncer entre os homens e a 3ª entre as mulheres.

O risco de carcinoma colorretal aumenta com a idade, sendo mais prevalente com idade > 60 anos. A incidência é semelhante entre homens e mulheres.

A taxa de mortalidade vem caindo nos EUA e no restante do Ocidente desde a década de 1980, provavelmente em razão da detecção e da remoção de pólipos co-

-MRCM.indb 799 12/5/17 4:06 PM

lônicos ao diagnóstico em estádios mais precoces e de tratamentos mais eficazes.

Pacientes com tumores do cólon apresentam chance de tumor sincrônico em 3-5% dos casos.

Na população geral, recomenda-se rastreamento, sendo uma das táticas mais comuns o uso da colonoscopia de rastreamento a cada 10 anos a partir dos 50 anos de idade. Outras alternativas de rastreamento, como uso da pesquisa de sangue oculto nas fezes anualmente, associando-se ou não a retossigmoidoscopia, podem ser empregadas a depender do caso e do acesso dos pacientes aos exames.

Cerca de 80% dos carcinomas colorretais não apresentam metástases ao diagnóstico e, portanto, são passíveis de tratamento potencialmente curativos.

Os sítios metastáticos mais frequentes são fígado, pulmões e peritônio.

ETIOLOGIA

A grande maioria ocorre de forma esporádica, mas sua ocorrência pode estar associada a síndromes genéticas, com polipose adenomatosa familiar ou síndrome de Lynch.

Os principais fatores de risco para carcinoma colorretal esporádico são: idade avançada, antecedente de pólipo adenomatoso, doença inflamatória intestinal, além de antecedente familiar de carcinoma colorretal.

A síndrome de Lynch é uma doença autossômica dominante, responsável por 3-5% dos carcinomas colorretais. É causada por mutação nos genes de reparo do DNA (mismatch repair). Esses pacientes desenvolvem o carcinoma em idades precoces (< 50 anos), predominantemente em cólon direito, sendo 10% com tumores sincrônicos ou metacrônicos. Sua ocorrência está associada a outros cânceres, como de endométrio, ovário e estômago.

A polipose adenomatosa familiar é responsável por < 1% dos carcinomas colorretais. Trata-se de doença autossômica dominante causada pela mutação no gene APC. Cerca de 90% dos pacientes não tratados evoluem com carcinoma colorretal por volta dos 45 anos de idade.

São fatores protetores contra sua ocorrência: atividade física, dieta rica em fibras e uso de ácido acetilsalicílico (controverso).

QUADRO CLÍNICO

Observam-se: hematoquezia ou melena (40%), dor abdominal (44%), alteração do hábito intestinal (43%), anemia ferropriva e emagrecimento (6%).

São incomuns: abdome agudo obstrutivo, abdome agudo perfurativo, abscesso de parede abdominal e bacteriemia por *Streptococcus bovis* e *Clostridium septicus*.

Os tumores distais à flexura peritoneal (retossigmoide e reto) apresentam pior prognóstico quando comparados aos tumores mais proximais.

EXAMES COMPLEMENTARES

O antígeno carcinoembrionário, embora específico e sensível, não é recomendado para diagnóstico ou rastreamento. É útil na monitorização de resposta ao tratamento.

Recomenda-se colher antígeno carcinoembrionário de todos os pacientes com diagnóstico de câncer colorretal. Quando esse parâmetro persiste elevado após a ressecção cirúrgica tumoral, recomenda-se investigação subsequente, pois há alta chance de ainda existir doença, tanto local quanto sistêmica.

DIAGNÓSTICO E ESTADIAMENTO

O diagnóstico definitivo do adenocarcinoma colorretal é realizado com colonoscopia e biópsia da lesão. A colonoscopia deve ser realizada até a porção mais distal do cólon, com objetivo de pesquisar tumores sincrônicos e remover pólipos.

Além da realização de exames laboratoriais como hemograma, antígeno carcinoembrionário, função renal e função hepática, deve-se realizar o estadiamento com TC de abdome e pelve. Quando persiste dúvida sobre a existência ou não de metástase hepática, deve-se realizar RNM de abdome. O PET-TC aparentemente não apresenta benefícios em relação à TC.

O sistema de estadiamento utilizado é o TNM, que leva em conta principalmente as características anatomopatológicas e distingue grupos prognósticos (Tabela 1).

TRATAMENTO

Pacientes com tumor no cólon não metastático e passível de ressecção (estádios I-III) devem ser tratados com ressecção cirúrgica do segmento acometido, com potencial curativo.

Em pacientes com estádio III (linfonodo positivo), a quimioterapia adjuvante com fluoropirimidinas (capecitabina ou 5-fluorouracila) e oxaliplatina diminui a chance de recidiva e morte pela doença em cerca de 30%. Já para os pacientes com estádio II, não há evidências tão claras de benefício da quimioterapia adjuvante, que deve ser prescrita apenas para pacientes com maior risco de recidiva. São considerados de maior risco os pacientes portadores de tumores T4, os que foram operados na vigência de quadro obstrutivo, os que apresentavam tumores com invasão angiolinfática ou perineural e aqueles nos quais o número de linfonodos dissecados na cirurgia foi < 12 (nesses pacientes, o tumor é considerado subestadiado).

Tabela 1 Sistema de estadiamento TNM do carcinoma colorretal						
	M0: sem metástase a distância					
	N0: nenhum linfonodo locorregional	N1: ≥ 3 linfonodos locorregionais	N2: > 3 linfonodos locorregionais	M1: metástase a distância		
T1: invade a submucosa	Estádio I					
T2: invade a muscular própria	LStaulu I					
T3: invade tecidos pericólicos	de tecidos pericólicos		Estádio III			
T4: invade o peritônio visceral e órgãos ou estruturas adjacentes	Estádio II					

Idealmente, a quimioterapia adjuvante deve ser iniciada nas primeiras 8 semanas após a cirurgia, uma vez que após esse período há diminuição de eficácia da quimioterapia.

Os pacientes com tumores de reto localizados abaixo da flexura peritoneal estádio II ou III se beneficiam de quimioterapia com 5-fluorouracila/leucovorin e radioterapia concomitantes neoadjuvantes. Nesses casos, sabe-se que a quimiorradioterapia neoadjuvante aumenta a chance de controle local da doença e aumenta a sobrevida global. Após esse tratamento, deve-se proceder à ressecção cirúrgica. Caso o paciente não tenha realizado o tratamento neoadjuvante (o que é preferível), recomenda-se o uso de quimiorradioterapia adjuvante após, nos mesmos moldes da neoadjuvância. Ainda é controversa a realização de quimioterapia adjuvante nos moldes do câncer de cólon (4-6 meses de quimioterapia) para os pacientes que realizaram a cirurgia e a quimiorradioterapia (neoadjuvante ou adjuvante).

Pacientes com câncer colorretal metastático não são passíveis de cura e devem ser submetidos a quimioterapia com intenção paliativa. O tratamento é baseado em fluoropirimidinas, oxaliplatina e irinotecano, associadas ou não a drogas de alvo molecular, como cetuximabe e panitumumabe (indicados somente para os tumores que não tenham mutação no gene KRAS), e inibidores da angiogênese, como bevacizumabe, regorafenibe e aflibercepte.

A cirurgia do tumor primário (no contexto do tumor metastático) só é indicada se houver complicações como obstrução, hemorragias ou iminência de obstrução.

Pacientes com doença metastática em sítio único (p. ex., fígado) podem ser submetidos a metastasectomia, permitindo uma chance média de sobrevida em 5 anos de 40%.

PROGNÓSTICO

O principal fator prognóstico no câncer colorretal é o estádio patológico ao diagnóstico da doença. A sobre-

vida global em 5 anos, de acordo com o estádio diagnóstico, é de 74% para estádio I; 40-70% para estádio II; 30-70% para estádio III; e cerca de 5% para estádio IV.

O câncer colorretal vem melhorando seu prognóstico com o passar dos anos, em função da maior possibilidade do diagnóstico precoce, da maior acessibilidade dos pacientes à quimioterapia adjuvante e da melhor atividade dos esquemas de quimioterapia paliativa.

CARCINOMA HEPATOCELULAR

ETIOLOGIA E EPIDEMIOLOGIA

O câncer primário do fígado mais comum em adultos é o carcinoma hepatocelular, 5° câncer mais frequente no mundo nos homens e 7° entre mulheres, com mais de 500 mil casos novos por ano. Esse carcinoma é cerca de 2-4 vezes mais frequente nos homens do que nas mulheres. Seu pico de incidência é por volta dos 70 anos de idade.

São considerados fatores de risco:

- infecção pelos vírus da hepatite B e C: mundialmente, o vírus da hepatite B é responsável por 50% dos casos de carcinoma hepatocelular e a infecção pelo vírus da hepatite C aumenta o risco de carcinoma hepatocelular em 15-20 vezes;
 - cirrose alcoólica;
 - esteato-hepatite não alcoólica;
- outras causas menos comuns: hemocromatose hereditária, deficiência de alfa-1-antitripsina, hepatite autoimune, porfiria e doença de Wilson.

A incidência acumulada de carcinoma hepatocelular em 5 anos em pacientes com cirrose de qualquer etiologia varia em 5-30%, dependendo da etiologia (o risco é maior em infecção por vírus da hepatite C) e do estágio da cirrose (mais comum em cirrose descompensada).

QUADRO CLÍNICO

Muitas vezes, o carcinoma hepatocelular é achado incidental no rastreamento de pacientes cirróticos de alto ris-

-MRCM.indb 801 12/5/17 4:06 PM

co. Em outros casos, o paciente pode apresentar grandes massas dolorosas, perda de peso, anorexia e mal-estar.

Pacientes cirróticos podem apresentar sintomas de descompensação da cirrose, como ascite, icterícia, encefalopatia hepática e sangramentos.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Exames laboratoriais: os pacientes com carcinoma hepatocelular podem apresentar alterações laboratoriais decorrentes da hepatopatia de base, como alteração em enzimas canaliculares, transaminases hepáticas, bilirrubinas, provas de coagulação e albumina. Além disso, podem haver outros achados inespecíficos como anemia, hipoglicemia e hipercalcemia.
- Alfafetoproteína: é um marcador com muitas limitações, pois nem todos os tumores a produzem e, além disso, seu nível de elevação não se correlaciona bem com a extensão do tumor, o estágio da doença e o prognóstico. Pacientes com hepatopatias crônicas sem carcinoma hepatocelular também podem apresentar alfafetoproteína elevada. A sensibilidade e a especificidade para o diagnóstico são de 41-65% e 80-94%, respectivamente.
- Sorologias para hepatite B e C: auxiliam na definição da etiologia da hepatopatia de base.
- TC e RNM de abdome: o carcinoma hepatocelular apresenta características típicas nos exames de imagem em razão de sua alta vascularização. Em geral, as massas evidenciam um enchimento arterial precoce com rápido desaparecimento do contraste (*washout*) na fase venosa.

DIAGNÓSTICO

Pacientes cirróticos com nódulo hepático > 2 cm no maior eixo e TC ou RNM com os achados típicos de carcinoma hepatocelular já têm o diagnóstico estabelecido, não precisando de biópsia.

Já os pacientes cirróticos com nódulo hepático de 1-2 cm devem realizar tanto TC quanto RNM e, caso os achados característicos de cirrose sejam vistos em ambos os exames, pode-se presumir que se trata de carcinoma hepatocelular e tratar o paciente como tal. Nesses pacientes, elevação de alfafetoproteína > 400 ng/mL apresenta alto valor preditivo positivo para carcinoma hepatocelular.

Pacientes com nódulos < 1 cm devem repetir o exame de imagem em 3 meses.

A biópsia de fígado fica reservada para nódulos ou massas hepáticas com achados atípicos no exame de imagem, para achados discrepantes entre TC e RNM, ou para suspeita de carcinoma hepatocelular em pacientes que não apresentam cirrose ou hepatopatia de base.

ESTADIAMENTO

Há diversos sistemas de estadiamento para o carcinoma hepatocelular. Na prática, o que se utiliza mais é o sistema proposto pela Barcelona Clinic Liver Cancer, baseado na extensão da lesão primária, presença ou ausência de invasão vascular ou extra-hepática, presença de sintomas constitucionais e *performance status* do paciente:

- Barcelona 0 (estágio muito precoce): nódulo único < 2 cm e paciente assintomático (ECOG 0), Child-Pugh A;
- Barcelona A (estágio precoce): paciente com tumor ressecável (nódulo único ≤ 5 cm ou até 3 nódulos < 3 cm), assintomático (ECOG 0), Child-Pugh A ou B;</p>
- Barcelona B (estágio intermediário): paciente com tumor irressecável multinodular (> 3 nódulos), assintomático (ECOG 0), Child-Pugh A ou B.
- Barcelona C (estágio avançado): paciente sintomático (ECOG 10u 2) e/ou invasão vascular ou extra-hepática, Child-Pugh A ou B;
- Barcelona D (estágio terminal): paciente com baixo performance status (ECOG 3 ou 4) e/ou Child-Pugh C.

TRATAMENTO

Os pacientes com Barcelona 0 e A são candidatos a tratamentos potencialmente curativos. Para pacientes Barcelona B e C, são propostos tratamentos paliativos. Por sua vez, pacientes Barcelona D são candidatos a cuidados de suporte clínico exclusivo (Figura 1).

Ressecção cirúrgica: tratamento de escolha em pacientes não cirróticos com doença em estádio muito precoce. Para pacientes cirróticos, os melhores resultados com a ressecção são obtidos quando o tumor é pequeno (< 3 cm), sem hipertensão portal e sem hiperbilirrubinemia. O risco de recorrência em 5 anos após a



Figura 1 Tratamento conforme estratificação clínica.

-MRCM.indb 802 12/5/17 4:06 PM

ressecção tumoral é de cerca de 70%, pois a hepatopatia de base faz com que o fator de risco persista.

- Transplante hepático: método de escolha para pacientes cirróticos com tumor potencialmente ressecável, com a menor taxa de recorrência. Pacientes com nódulo solitário < 5 cm ou até 3 nódulos < 3 cm submetidos a transplante hepático apresentam sobrevida global em 4 anos de 85% e chance de 92% de não apresentarem recorrência nesse período.
- Ablação local (por radiofrequência): técnica de escolha para pacientes em estádios iniciais não candidatos a cirurgia curativa. A taxa de recorrência local em 5 anos, no entanto, chega a 70%.
- Quimioembolização transarterial: leva a um aumento de sobrevida em pacientes com função hepática preservada (preferencialmente Child A), sem metástases a distância, invasão vascular ou sintomas proeminentes do tumor. Pode ser utilizada também como ponte para o transplante hepático.
- Terapia-alvo molecular: quimioterapia não é eficaz no tratamento do carcinoma hepatocelular. O sorafenibe VO é uma droga com propriedade de inibir múltiplas quinases (RAF e VEGFR, entre outras) indicada para pacientes Barcelona C e Child-Pugh A, com ganho em sobrevida global quando comparado com placebo.

Pacientes em estádio terminal não se beneficiam de nenhuma das abordagens descritas, uma vez que o prognóstico nessa situação é principalmente dependente da doença de base hepática. Esses pacientes possuem uma taxa de sobrevida em 1 ano < 10%, e, portanto, são candidatos a suporte clínico exclusivo.

PROGNÓSTICO

O prognóstico é desfavorável, principalmente em função da hepatopatia crônica de base determinante da sobrevida desses doentes. Estratégias preventivas (vacinação contra hepatite B e terapia antiviral do vírus da hepatite C) podem melhorar esse cenário.

ADENOCARCINOMA DE PÂNCREAS

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O tipo histológico mais comum nos tumores do pâncreas é o adenocarcinoma. É altamente letal, sendo a 8ª causa de morte por câncer entre os homens no Brasil. Cerca de 80% dos pacientes já apresentam doença avançada ao diagnóstico. Cirurgia é o único tratamento potencialmente curativo.

O acúmulo sucessivo de mutações genéticas leva a diversas lesões precursoras com displasias leves a graves,

que evoluem para o carcinoma invasivo. Outras lesões precursoras menos comuns são a neoplasia mucinosa intrapancreática e a neoplasia cística mucinosa.

Os fatores de risco incluem pancreatite crônica, DM e tabagismo. Algumas das síndromes hereditárias que levam a maior risco são: mutações em BRCA1e BRCA2, síndrome de Lynch e Peutz-Jeghers.

Outro tipo histológico que ocorre no pâncreas endócrino (ilhotas pancreáticas) são os tumores neuroendócrinos.

EPIDEMIOLOGIA

É mais comum após os 45 anos de idade. Observa--se maior prevalência em homens do que em mulheres (1,3:1).

QUADRO CLÍNICO E EXAMES COMPLEMENTARES

A maioria dos adenocarcinomas de pâncreas localizam-se na cabeça do pâncreas.

O paciente pode evoluir com icterícia obstrutiva. Outros sintomas comuns incluem dor abdominal, náuseas, emagrecimento e anorexia. São raros obstrução intestinal e sangramento gastrointestinal.

Ao exame físico, pode-se encontrar icterícia, linfadenopatia periférica, hepatomegalia e ascite.

O CA19.9 pode ser utilizado para monitorizar a resposta terapêutica, embora inespecífico e não deve ser utilizado para diagnóstico ou rastreamento. Cerca de 10% dos pacientes com câncer de pâncreas não o expressam.

DIAGNÓSTICO

- TC de abdome com contraste prediz a ressecabilidade com 80-90% de acurácia.
- USG endoscópica é um exame útil quando existe suspeita de adenocarcinoma pancreático, porém a TC não visualiza massa no pâncreas. Também é utilizada para obter amostras de tecido para biópsia.
- Confirmação histológica é essencial antes de iniciar quimioterapia ou radioterapia.
- Colangiopancreatografia retrógrada endoscópica é exame útil quando coledocolitíase permanece como diagnóstico diferencial e para descompressão biliar, quando necessário.

ESTADIAMENTO TNM

- T1: tumor limitado ao pâncreas e ≤ 2 cm.
- T2: tumor limitado ao pâncreas e > 2 cm.
- T3: tumor que se estende além do pâncreas, porém não invade tronco/plexo celíaco e artéria mesentérica superior.

-MRCM.indb 803 12/5/17 4:06 PM

- T4: tumor invade plexo celíaco ou artéria mesentérica superior.
 - N0: não há acometimento linfonodal.
 - N1: há acometimento de linfonodos regionais.
 - M0: sem metástase a distância.
 - M1: com metástase a distância.

Considera-se:

- estádio I: T1-2N0M0;
- estádio II: T3N0M0 ou T1-3N1M0;
- estádio III: T4N0-1M0;
- estádio IV: T1-4N1-2M1.

TRATAMENTO

Para pacientes com doença ressecável, a cirurgia é o tratamento de escolha. A ressecção completa e com margens livres associa-se a melhor prognóstico.

Recomenda-se, em geral, tratamento adjuvante (baseado em gencitabina preferencialmente, mas com 5-fluorouracila como alternativa) para todos os pacientes submetidos a cirurgia, em razão da alta taxa de recidiva.

Pacientes com tumores avançados/metastáticos não são passíveis de cura e são candidatos a quimioterapia paliativa. Pacientes jovens e com bom *performance status* podem ser submetidos a poliquimioterapia que, embora mais tóxica, resulta em maior sobrevida global (esquema folfirinox, baseado em 5-fluorouracila, oxaliplatina e irinotecano, é uma das opções mais comumente utilizadas atualmente). Pacientes mais idosos e/ou como *performance* mais reduzido podem se beneficiar de monoterapia (em geral, com gencitabina). Pacientes com baixo *performance* não se beneficiam de quimioterapia, devendo receber cuidados paliativos exclusivos.

PROGNÓSTICO

A sobrevida global em 5 anos após a duodenopancreatectomia é de cerca de 25% para pacientes com linfonodos negativos e de cerca de 10% para pacientes com linfonodos positivos.

Pacientes com adenocarcinoma de pâncreas avançado têm sobrevida média de 6 meses (sem o emprego da quimioterapia, mas podendo atingir 11 meses de mediana com esta).

TUMORES DE VIAS BILIARES

DEFINIÇÃO E EPIDEMIOLOGIA

Também chamados de colangiocarcinomas, incluem os cânceres de vesícula biliar, ducto cístico e ampola de Vater. São tumores raros e agressivos, com sobrevida < 24 meses. Didaticamente, são classificados como intra ou extra-hepáticos.

Em sua grande maioria, são esporádicos. Há poucos fatores de risco são conhecidos, como a colangite esclerosante primária e doenças fibropolicísticas congênitas da árvore biliar, além de doenças crônicas do fígado, como hepatite alcoólica, cirrose, hepatolitíase e coledocolitíase.

Para o tumor de vesícula biliar, o principal fator de risco é a colelitíase.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas denotam fase mais avançada, sendo os mais comuns icterícia, prurido, emagrecimento, anorexia e febre. Dor é característica geral dos colangiocarcinomas intra-hepáticos. Não há marcador sérico característico, embora CA19.9 e CEA possam estar elevados.

DIAGNÓSTICO

O exame de imagem de escolha para avaliar as vias biliares é a colângio-RNM, que pode avaliar a presença de massas intra e extra-hepáticas.

Recomenda-se a realização de colangiopancreatografia retrógrada endoscópica para obtenção de material para confirmação diagnóstica, além de desobstrução biliar, se necessário. A biópsia também pode ser realizada por USG endoscópica.

Para estadiamento, sugere-se realizar colângio-RNM, TC de tórax, provas de função hepática, CEA e CA19.9.

TRATAMENTO

Para doenças localizadas e passíveis de ressecção, a cirurgia é o tratamento preconizado.

Para pacientes com tumores irressecáveis, a quimioterapia sistêmica paliativa com derivados da platina e gencitabina leva a sobrevida mediana de 11,7 meses.

TUMORES NEUROENDÓCRINOS

DEFINIÇÃO E EPIDEMIOLOGIA

Os tumores neuroendócrinos constituem um complexo grupo de neoplasias derivadas das células enterocromafins. A incidência de tumores neuroendócrinos em 2004 nos EUA foi de 5,25:100 mil habitantes, representando um aumento de incidência nos últimos 29 anos.

CLASSIFICAÇÃO

São classificados de acordo com a sua origem embriológica como:

 células do intestino anterior (foregut): incluem estômago, duodeno e brônquios. Podem secretar triptofa-

-MRCM.indb 804 12/5/17 4:06 PM

no, histamina e múltiplos polipeptídios. Raramente, causam síndrome carcinoide;

- células do intestino médio (*midgut*): incluem intestino delgado, cólon ascendente e apêndice cecal. Secretam serotonina, prostaglandinas e polipeptídeos. Classicamente, são associados à síndrome carcinoide;
- intestino posterior (*hindgut*): incluem cólon descendente, reto e trato geniturinário. Podem secretar vários tipos de hormônios e peptídeos. Raramente, são associados à síndrome carcinoide.

Segundo a OMS, os tumores neuroendócrinos podem ser patologicamente classificados em 3 subgrupos com comportamento e prognóstico semelhantes:

- tumor neuroendócrino bem diferenciado (ou tumor carcinoide típico): comportamento benigno ao diagnóstico e potencial maligno incerto;
- carcinoma neuroendócrino bem diferenciado (também conhecido como carcinoide atípico): comportamento maligno de baixo grau;
- carcinoma neuroendócrino pouco diferenciado (carcinomas neuroendócrinos de grandes e de pequenas células): têm comportamento maligno de alto grau.

Esses tumores também podem ser funcionantes, ou seja, secretar diversos tipos de substâncias bioativas, resultando em quadro clínico característico, ou podem ser não funcionantes. Assim:

- tumores que secretam serotonina e seus análogos podem desenvolver a síndrome carcinoide;
- tumores que secretam insulina podem desenvolver insulinoma;
- tumores que secretam gastrina podem desenvolver gastrinomas;
- tumores que secretam glucagon podem desenvolver glucagonomas;
- tumores que secretam VIP podem desenvolver vipomas;
- tumores que secretam somatostatina podem desenvolver somatostatinomas.

Síndrome carcinoide ocorre em < 10% dos pacientes. Os sintomas clássicos da síndrome carcinoide são rubor cutâneo, diarreia, broncoespasmo, telangiectasias venosas e lesão valvar característica, causadora da chamada cardiopatia carcinoide.

TRATAMENTO

O tratamento dos tumores neuroendócrinos bem diferenciados é cirúrgico sempre que possível. Quando o tumor é irressecável ou metastático, costuma-se utilizar análogos da somatostatina, como a octreotida (na apresentação de curta ou longa ação) para o controle dos sintomas da síndrome carcinoide. Recentes estudos demonstram que essas medicações podem também diminuir a velocidade de progressão da doença. Esses tumores não respondem à quimioterapia, por serem indolentes e com baixa taxa de proliferação celular.

Os tumores de graus intermediário e alto apresentam comportamento agressivo, com alta taxa de proliferação celular. Quando não ressecáveis cirurgicamente, são candidatos a quimioterapia citotóxica. Mais recentemente, sabe-se também que esses tumores podem apresentar resposta a algumas drogas de alvo molecular que inibem VEGFR e mTOR.

BIBLIOGRAFIA

Hoff PM, Diz MDP, Pereira J, Testa L, Mak MP. Manual de condutas em oncologia. 2.ed. São Paulo: Atheneu; 2013.

Hoff PM. Tratado de oncologia clínica. São Paulo: Atheneu; 2012.

Instituto Nacional de Câncer "José Alencar Gomes da Silva". Coordenação Geral de Ações Estratégicas. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2016: incidência de câncer no Brasil. Rio de Janeiro: Inca; 2016.

Jemal A, Bray F, Center MM, Ferlay J, Ward E, Forman D. Global cancer statistics. CA Cancer J Clin 2011;61:69-90.

173

CÂNCER DE TIREOIDE

Leonardo Gomes da Fonseca, Ana Amélia O. Hoff, Gilberto de Castro Junior

EPIDEMIOLOGIA

Nos últimos anos, a incidência de câncer de tireoide está aumentando significativamente. No Brasil, foram estimados 6.960 casos em 2016. Nos EUA, estima-se cerca de 48 mil novos casos por ano, com cerca de 1.740 mortes.

Alguns autores sugerem que a incidência crescente se deve à maior detecção de pequenos tumores por meio do uso difundido de USG e punção aspirativa de nódulos tireoidianos.

A média de idade ao diagnóstico é entre a 4ª e a 5ª décadas de vida, com 2-4 vezes maior frequência em mulheres.

São fatores de risco para sua ocorrência:

exposição a radiação ionizante, seja por radioterapia ou acidental (acidentes ou armas nucleares): até a década de 1960, a radiação era usada como terapia para condições benignas (acne, aumento tonsilar, entre outras). Essa prática foi abandonada pelo aumento observado na incidência de neoplasias tireoidianas;

-MRCM.indb 805 12/5/17 4:06 PM

• história familiar em parente de 1º grau ou síndromes associadas a câncer de tireoide (neoplasia endócrina múltipla tipo 2, síndrome de Cowden e polipose adenomatosa familiar).

PATOLOGIA E CLASSIFICAÇÃO

De acordo com os achados histológicos, os carcinomas da tireoide podem ser classificados como bem diferenciados (papilífero, folicular e variantes), medulares e anaplásicos:

- carcinoma papilífero: é o mais frequente, responsável por 75-85% dos casos. Tem origem nas células foliculares produtoras de hormônios tireoidianos. Tem melhor prognóstico e apresenta padrão de disseminação principalmente linfonodal;
- carcinoma folicular: representa 10-15% dos casos. É proveniente de células foliculares e apresenta padrão de disseminação hematogênico. Ossos e pulmão são sítios predominantes de metástases a distância. O carcinoma de células de Hurthle é uma variante do carcinoma folicular com pior prognóstico;
- carcinoma medular: responsável por 5% dos casos. Tem origem em células parafoliculares produtoras de calcitonina. A principal via de disseminação é linfática. Em 70% dos casos, ocorre de forma esporádica, mas pode fazer parte de síndromes genéticas como neoplasia neuroendócrina múltipla tipos 2A e 2B ou carcinoma medular de tireoide familial. Essas síndromes estão associadas a uma mutação ativadora do proto-oncogene RET;
- carcinoma anaplásico: representa 1-2% dos tumores malignos da tireoide e atinge a população idosa. Apresenta-se, em geral, como massa de crescimento rápido e com grande potencial de originar metástases a distância.

QUADRO CLÍNICO

Com o advento dos exames de imagem, sobretudo a USG, o achado incidental de nódulos tireoidianos não palpáveis tem se tornado mais frequente. Consequentemente, o câncer de tireoide pode ser diagnosticado na ausência de sintomas.

Nódulos palpáveis, rouquidão, disfagia e dor cervical são sintomas que podem estar presentes em doença avançada localmente. Linfonodomegalias cervicais denotam disseminação linfonodal do câncer.

EXAMES COMPLEMENTARES

Nódulos tireoidianos podem ser detectados por meio da palpação ou com exame de imagem. A avaliação do nódulo inclui dosagem de hormônio estimulante da tireoide (TSH) e USG com punção aspirativa por agulha

fina. De maneira geral, nódulos > 1 cm ou associados a aspectos ultrassonográficos suspeitos devem ser puncionados.

A USG é importante na avaliação da extensão do acometimento tireoidiano e de disseminação ganglionar.

Em alguns casos, RNM e TC podem fornecer informações sobre o acometimento de órgãos adjacentes.

No carcinoma medular da tireoide, o nível sérico de calcitonina e de antígeno carcinoembrionário está elevado. A tireoglobulina é um marcador sérico para tumores bem diferenciados (papilífero e folicular).

Em carcinomas anaplásicos, TC de tórax e tomografia por emissão de pósitrons (PET-TC) são usadas para avaliação de metástase à distância.

ESTADIAMENTO E RISCO DE RECORRÊNCIA

O estadiamento do câncer de tireoide leva em consideração tamanho do tumor, relação com estruturas adjacentes, acometimento linfonodal e presença de metástases a distância. Para tumores bem diferenciados, recomenda-se USG cervical e, em casos de grande volume tumoral, recomenda-se TC ou RNM cervical, além de RX de tórax.

Para tumores bem diferenciados, pacientes com idade < 45 anos são classificados apenas em estádios I e II (com ausência ou presença de metástases, respectivamente), enquanto pacientes com idade > 45 anos representam grupo de pior prognóstico e são classificados em estádios I-IV, de acordo com o tamanho do tumor, o acometimento linfonodal e a presença de metástase a distância.

A American Thyroid Associaion propõe um sistema de estadiamento para estratificar pacientes com carcinoma diferenciado de tireoide conforme o risco de recidiva: tumores papilíferos confinados à tireoide ou com até 5 linfonodos regionais com micrometástases têm baixo risco; tumores com metástases cervicais, histologias agressivas (carcinoma de células altas, carcinoma insular, carcinoma de células colunares etc.), invasão vascular e extensão extratireoidiana microscópica têm risco intermediário; e tumores com invasão tumoral macroscópica e metástases a distância têm risco alto.

TRATAMENTO

Cirurgia

Na doença localizada, o tratamento é cirúrgico (tireoidectomia total), sendo que a lobectomia pode ser considerada em tumores < 1 cm.

O esvaziamento cervical central e/ou lateral deve ser realizado quando há evidência clínica ou radiológica de acometimento linfonodal ou quando o tumor primário

-MRCM.indb 806 12/5/17 4:06 PM

é > 4 cm. A correta abordagem cirúrgica está associada a menores taxas de recorrência locorregional e mortalidade.

No carcinoma medular da tireoide, recomenda-se realizar a tireoidectomia total com esvaziamento cervical do compartimento central em todos os pacientes e esvaziamento lateral caso haja evidência clínica ou radiológica de doença.

Iodoterapia

A iodoterapia adjuvante após a cirurgia (ablativa) tem o objetivo de destruição de focos residuais da doença, seja no leito cirúrgico, em linfonodos ou na doença à distância. O mecanismo de ação se baseia no efeito citotóxico da radiação beta emitida pelo isótopo iodo-131. É indicada em tumores > 4 cm, com extensão extratireoidiana e presença de metástases a distância.

É importante mencionar que o paciente em planejamento para iodoterapia deve evitar medicações, contraste iodado e alimentos que contenham iodo por pelo menos 2 semanas antes da terapia.

Após o tratamento inicial, deve-se manter o TSH em supressão por meio do uso de hormônios tireoidianos. O objetivo é evitar o estímulo de crescimento tumoral do TSH em células tumorais de origem tireoidiana. Para pacientes com tumores de risco baixo, recomenda-se manter o TSH em 0,1-0,5 uIU/mL e em tumores intermediários e de risco alto, o TSH deve ser mantido < 0,1 uIU/mL.

A iodoterapia não é recomendada para pacientes com carcinoma medular da tireoide, já que este não se origina nas células foliculares da tireoide.

RECORRÊNCIA/DOENÇA METASTÁTICA

Recorrência local/cervical é tratada com esvaziamento cervical seguido de iodoterapia.

Metástases à distância ávidas por iodo também podem ser tratadas com iodoterapia. No carcinoma diferenciado da tireoide iodorrefratário, as opções incluem radioterapia, observação e sorafenibe, um inibidor tirosinaquinase com ação antiangiogênica.

No carcinoma medular da tireoide metastático sintomático e/ou em progressão, a quimioterapia sistêmica com regime baseado na dacarbazina ou uso de inibidores de tirosinaquinase, como vandetanibe e cabozantinibe, são opções terapêuticas. Desses inibidores de tirosinaquinase, somente o vandetanibe é disponível no Brasil.

Em relação ao carcinoma anaplásico, as modalidades de tratamento incluem cirurgia, nos casos de doença predominantemente locorregional, seguida ou precedida de radioterapia concomitante a quimioterapia com carboplatina e paclitaxel. Esse subtipo tem evolução rápida e prognóstico reservado.

ACOMPANHAMENTO

No acompanhamento pós-tratamento, deve-se realizar, a cada 6-12 meses, dosagens de tireoglobulina, anticorpo antitireoglobulina, TSH e T4 livre, além de USG cervical.

Após 1 ano da iodoterapia ablativa, deve-se realizar dosagem de tireoglobulina após estímulo com TSH recombinante ou retirada da supressão. Se a tireoglobina estiver detectável, são necessários exames de imagem para detectar a presença de neoplasia.

No carcinoma medular da tireoide, o acompanhamento deve ser realizado a cada 6 meses. Nos pacientes com doença localizada e calcitonina < 150 pg/mL, realizam-se USG, dosagem de calcitonina e CEA. E nos pacientes com calcitonina > 150 pg/mL, o acompanhamento deve incluir exames radiológicos que avaliem sítios frequentes de metástases, como fígado, pulmão e ossos.

COMPLICAÇÕES MAIS COMUNS

Entre as complicações relacionadas à doença, podem ser citadas aquelas decorrentes do avanço local da doença, com lesão em órgãos adjacentes (esôfago e traqueia), e da presença de metástases ósseas (fraturas, compressão medular e dor) e metástases pulmonares (dispneia, hemoptise, dor torácica).

Em relação às complicações associadas ao tratamento, sobretudo ao tratamento cirúrgico, podem ser citados a lesão inadvertida do nervo laríngeo recorrente e o hipoparatireoidismo consequente à retirada das paratireoides no procedimento cirúrgico.

RASTREAMENTO

Não há testes validados para rastreamento do câncer de tireoide.

PROGNÓSTICO

O carcinoma papilífero, em geral, tem bom prognóstico e a maioria dos pacientes não morre em decorrência da doença. Alguns fatores de pior prognóstico incluem idade ao diagnóstico, tamanho do tumor primário e metástases a distância.

O carcinoma folicular ocorre em pacientes com idade mais avançada e está associado a maior mortalidade em relação ao carcinoma papilífero.

Os fatores prognósticos mais importantes no carcinoma medular da tireoide incluem tamanho do tumor primário, extensão extratireoidiana e metástases a distância.

-MRCM.indb 807 12/5/17 4:06 PM

O carcinoma anaplásico é extremamente agressivo, com sobrevida mediana de 3-6 meses.

BIBLIOGRAFIA

- American Thyroid Association Guidelines Taskforce on Thyroid Nodules and Differentiated Thyroid Cancer; Cooper DS, Doherty GM, Haugen BR, Kloos RT, Lee SL, Mandel SJ, et al. Revised American Thyroid Association management guidelines for patients with thyroid nodules and differentiated thyroid cancer. Thyroid 2009;19:1167-214.
- Elisei R, Schlumberger MJ, Muller SP, Schoffski P, Brose MS, Shah MH, et al. Cabozantinib in progressive medullary thyroid cancer. J Clin Oncol 2013;31(29):3639-46.
- Enewold L, Zhu K, Ron E, Marrogi AJ, Stojadinovic A, Peoples GE, et al. Rising thyroid cancer incidence in the United States by demographic and tumor characteristics, 1980-2005. Cancer Epidemiol Biomarkers Prev 2009;18(3):784-91.
- Higashiyama T, Ito Y, Hirokawa M, Fukushima M, Uruno T, Miya A, et al. Induction chemotherapy with weekly paclitaxel administration for anaplastic thyroid carcinoma. Thyroid 2010;20(1):7-14.
- Instituto Nacional de Câncer "José Alencar Gomes da Silva". Coordenação Geral de Ações Estratégicas. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2016: incidência de câncer no Brasil. Rio de Janeiro: Inca; 2016
- Pal T, Vogl FD, Chappuis PO, Tsang R, Brierley J, Renard H, et al. Increased risk for nonmedullary thyroid cancer in the first degree relatives of prevalent cases of nonmedullary thyroid cancer: a hospital-based study. J Clin Endocrinol Metab 2001;86:5307-12.
- Pujol P, Daures JP, Nsakala N, Baldet L, Bringer J, Jaffiol C. Degree of thyrotropin suppression as a prognostic determinant in differentiated thyroid cancer. J Clin Endocrinol Metab 1996;81:4318-23.
- Schneider AB, Sarne DH. Long-term risks for thyroid cancer and other neoplasms after exposure to radiation. Nat Clin Pract Endocrinol Metab 2005;1:82.
- Sherman SI, Angelos P, Ball DW, Byrd D, Clark OH, Daniels GH, et al.; National Comprehensive Cancer Network Thyroid Carcinoma Panel. Thyroid carcinoma. J Natl Compr Canc Netw 2007;5(6):568-621.
- Sherman SI, Brierley JD, Sperling M, Ain KB, Bigos ST, Cooper DS, et al.

 Prospective multicenter study of thyroiscarcinoma treatment: initial analysis of staging and outcome. National Thyroid Cancer Treatment Cooperative Study Registry Group. Cancer 1998;83:1012-21.
- Wells SA Jr, Robinson BG, Gagel RF, Dralle H, Fagin JA, Santoro M, et al. Vandetanib in patients with locally advanced or metastatic medullary thyroid cancer: a randomized, double-blind phase III trial. J Clin Oncol 2012;30(2):134-41.

174

CÂNCER DE COLO UTERINO

Pedro Exman, Milena Perez Mak, Maria Del Pilar Estevez Diz, Elias Abdo Filho

EPIDEMIOLOGIA

O câncer de colo de útero é a 3ª causa de câncer em mulheres e a 4ª causa de morte por câncer no sexo feminino no mundo. No mundo, estima-se que ocorram 500 mil casos por ano e um total de 275 mil mortes.

Cerca de 85% dos casos ocorrem em países em desenvolvimento.

No Brasil, é o 2° tipo de câncer mais frequente em mulheres, principalmente jovens com idades de 20-49 anos.

Dados do Instituto Nacional do Câncer mostram 16.340 novos casos por ano, sendo a 4ª causa de óbito por câncer entre as mulheres.

A incidência apresenta caráter regional, maior nas regiões Norte, Nordeste e Centro-Oeste.

O principal fator de risco é a infecção pelo papilomavírus humano (HPV), com > 99% da presença do DNA de HPV em casos de câncer de colo uterino. Os principais subtipos do vírus são HPV16 e HPV18.

Outros fatores de risco são tabagismo, início precoce de vida sexual, múltiplos parceiros, multiparidade, baixo nível socioeconômico e imunossupressão.

FISIOPATOLOGIA

Inicialmente, ocorrem infecção celular e incorporação do DNA viral ao genoma humano.

Desencadeia-se, assim, a expressão desregulada dos genes virais E6 e E7, que interagem com proteínas regulatórias p53 e Rb, respectivamente, iniciando o processo de carcinogênese, principalmente na junção escamocolunar.

RASTREAMENTO E PREVENÇÃO DE COLO UTERINO

As medidas de prevenção primária e secundárias são as mais eficazes para o controle populacional do câncer de colo uterino e a redução de mortalidade.

O exame de colpocitologia oncótica deve ser realizado anualmente em todas as mulheres, dos 25 aos 64 anos de idade, de acordo com recomendação do Ministério da Saúde. Caso apresente 2 exames subsequentes classe I ou II, o exame pode ser feito a cada 3 anos.

Há vacinas contra o HPV disponíveis no Brasil desde 2007. A tetravalente confere proteção contra HPV6, HPV11, HPV16 e HPV18; e a bivalente, contra HPV16 e HPV18. Estão indicadas antes do início da atividade sexual. A bivalente pode ser aplicada em mulheres com 10-25 anos de idade e a tetravalente, em mulheres e homens com 9-26 anos de idade. No Brasil, a partir de 2014, a vacina foi incorporada ao calendário de vacinação, para mulheres, dos 9-13 anos de idade.

QUADRO CLÍNICO

As lesões pré-invasivas são assintomáticas e são detectadas em exames de rastreamento.

O carcinoma microinvasor também é assintomático e é detectado na grande maioria das vezes em exames

-MRCM.indb 808 12/5/17 4:06 PM

de rastreamento. Quando sintomático, apresenta secreção vaginal espessa e levemente sanguinolenta (rosada), podendo passar desapercebida pela paciente.

O sintoma mais comum da doença avançada é sangramento vaginal que pode ser intermenstrual ou pós--coital.

Outros sintomas relacionados à doença localmente avançada são dor pélvica, dor lombar, sintomas irritativos urinários e alteração do hábito intestinal.

Pelo acometimento pélvico, podem ocorrer em estágios muito avançados hidronefrose e fístulas vesico ou retovaginais.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito com exame físico geral e exame ginecológico completo, incluindo exame especular, toque vaginal e colpocitologia oncótica (Papanicolaou).

Recomendam-se a realização de colposcopia e a aplicação de lugol (teste de Schiller) com o objetivo de visualizar áreas esbranquiçadas que representam maior consumo de glicose celular, sugerindo neoplasia.

Deve-se fazer a biópsia da lesão visualizada e das lesões suspeitas. Caso a colposcopia não visualize adequadamente a junção escamocolunar, a paciente deve ser submetida a um procedimento excisional, como a conização a frio.

EXAMES COMPLEMENTARES E ESTADIAMENTO

Devem ser solicitados hemograma completo, função renal e hepática, sorologia para HIV, hepatite B e C, sífilis e DHL.

Para todas as pacientes, recomenda-se RX simples de tórax.

Para pacientes com estadiamento acima de IB, recomenda-se:

- TC de abdome superior para avaliar o acometimento de linfonodos para-aórticos;
- RNM de pelve (caso não esteja disponível, realizar TC de pelve).

Em casos em que haja suspeita de invasão de cólon ou de bexiga, deve-se solicitar colonoscopia e cistoscopia, respectivamente.

CLASSIFICAÇÃO

Lesões pré-malignas, também chamadas de lesões intraepiteliais, devem ser classificadas em baixo grau (antigo NIC I) e alto grau (antigo NIC II, III e carcinoma in situ), de acordo com a classificação de Bethesda.

O carcinoma microinvasor, segundo a International Federation of Gynecology and Obstetrics, inclui invasão

estromal de 3-5 mm, independentemente de acometimento angiolinfático. O carcinoma espinocelular representa 70-80% dos carcinomas macroinvasores.

As demais histologias consistem em adenocarcinoma (15-25%), carcinoma adenoescamoso (3-5%) e carcinoma neuroendócrino (0,5-1%).

TRATAMENTO

Tratamento da doença precoce

A grande maioria das lesões intraepiteliais de baixo grau (NIC I) apresenta regressão espontânea, com chance de evolução para neoplasia invasiva de apenas 1%.

O tratamento dessas lesões consiste em acompanhamento semestral com colpocitologia oncótica e colposcopia. Caso as alterações persistam ou não haja aderência do paciente ao acompanhamento, a excisão da lesão está indicada.

As lesões intraepiteliais de alto grau (NIC II ou III) devem ser tratadas com tratamento destrutivo local, utilizando técnicas como crioterapia, *laser*, eletrocauterização, cirurgia de alta frequência ou conização fria. A conização permite a avaliação de todas as margens e a identificação de focos de invasão que podem permear as lesões *in situ*.

A histerectomia deve ser indicada nessas pacientes com baixa aderência ou que não desejam mais engravidar

O tratamento da doença precoce é baseado em cirurgia e/ou radioterapia (RT), e a vontade da paciente de preservar a fertilidade deve ser sempre considerada.

A presença de invasão angiolinfática é um fator risco para recorrência e é importante na indicação do tratamento.

Em pacientes com estádio IA1, sem invasão angiolinfática, o tratamento pode ser histerectomia total ou braquiterapia isolada. Em pacientes que desejam preservar a fertilidade, conização seguida de traquelectomia com linfadenectomia é a escolha.

Em pacientes com estádio IA1 com invasão angiolinfática, o tratamento recomendado é a histerectomia radical com linfadenectomia pélvica bilateral.

Em estádios IA2 e IB1, as opções de tratamento são histerectomia radical com linfadenectomia pélvica bilateral, radioterapia externa com ou sem braquiterapia ou, em jovens que desejam preservar a fertilidade, traquelectomia com linfadenectomia bilateral. Todas as opções apresentam resultados semelhantes.

Tratamento adjuvante com radioterapia isolada ou associada com cisplatina está indicado em pacientes sem acometimento de linfonodos pélvicos, mas com 2 dos 3

-MRCM.indb 809 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Estadiamento da International Federation of Gynecology and Obstetrics (Figo) e abordagem clínica					
Estadiame Figo	nto Definição	Tratamento padrão	Considerações especiais		
I	Tumor confinado ao colo do útero		Observar os fatores de risco de recidiva antes de indicar terapia		
IA1	Diagnóstico microscópico com invasão do estroma < 3 mm	Histerectomia total	Tratamento conservador para preservar fertilidade > conização com margens livres		
IA2	Diagnóstico microscópico com invasão do estroma de 3-5 mm	Histerectomia radical com linfadenectomia pélvica bilateral	Tratamento conservador > conização estendida ou traquelectomia com linfadenectomia bilateral		
IB1	Lesão clínica < 4 cm de diâmetro	Histerectomia radical com linfadenectomia pélvica bilateral	Tratamento conservador indicado somente em lesões pequenas		
IB2	Lesão clínica > 4 cm de diâmetro	Quimiorradioterapia ou histerectomia radical com linfadenectomia pélvica bilateral Associar adjuvância com radioterapia ou quimiorradioterapia			
II	Estende-se além do colo uterino, não atingindo parede pélvica: compromete 2/3 superiores da vagina				
IIA1	Sem comprometimento do paramétrio Lesão < 4 cm	Quimiorradioterapia ou histerectomia radical com linfadenectomia pélvica bilateral Associar adjuvância com radioterapia ou quimiorradioterapia			
IIA2	Lesão > 4 cm	Quimiorradioterapia ou histerectomia radical com linfadenectomia pélvica bilateral Associar adjuvância com radioterapia ou quimiorradioterapia			
IIB	Invasão do paramétrio	Quimiorradioterapia ou histerectomia radical com linfadenectomia pélvica bilateral Associar adjuvância com radioterapia ou quimiorradioterapia			
III	Estende-se até parede pélvica e/ou acomete terço inferior da vagina e/ou linfonodos regionais				
IIIA	Não atinge parede pélvica	Quimiorradioterapia ou radioterapia isolada			
IIIB	Estende-se para parede pélvica, hidronefrose ou linfonodo regional	Quimiorradioterapia ou radioterapia isolada			
IV	Estende-se além da pelve ou atinge mucosa de bexiga e/ou reto				
IVA	Estende-se a órgãos adjacentes	Quimiorradioterapia ou radioterapia isolada			
IVB	Metástases a distância	Quimioterapia paliativa ou radioterapia isolada	Otimizar cuidados clínicos		

seguintes fatores de risco: tumores > 4 cm, com invasão angiolinfática e invasão estromal > 1/3.

Pacientes com linfonodos pélvicos acometidos, margens cirúrgicas positivas ou acometimento de paramétrio devem receber radioterapia associada à quimioterapia, com ou sem braquiterapia.

Tratamento da doença localmente avançada

Tratamento combinado de radioterapia com quimioterapia baseada em cisplatina com duração de 6 se-

manas seguidas de 4 aplicações de braquiterapia é a escolha para pacientes entre estádio IB2 e IVA.

Tratamento da doença recorrente ou metastática

Pacientes com recorrência pélvica ainda podem ser consideradas potencialmente curáveis e reabordadas cirurgicamente por meio de histerectomia radical ou exenteração pélvica em casos mais avançados.

O tratamento consiste em quimioterapia sistêmica baseada em platina combinada a paclitaxel.

Há poucas evidências para o tratamento em 2ª linha, que deve ser individualizado de acordo com o *performance status* do paciente.

A radioterapia paliativa está indicada para controle de doença local.

Em casos de pacientes com doença localmente avançada/metastática não candidatas a tratamento oncológico, derivações urinárias são condutas de exceção.

PROGNÓSTICO

O prognóstico varia conforme o estadiamento do câncer. Estádios I e II apresentam bom prognóstico, com taxa de sobrevida em 5 anos de 81,6 e 61,3%, respectivamente. Estádios III e IV apresentam prognóstico reservado, com sobrevida em 5 anos de 36,7 e 12,1%, respectivamente.

BIBLIOGRAFIA

Hoff PM, Diz MDP, Pereira J, Testa L, Mak MP. Manual de condutas em oncologia. 2.ed. São Paulo: Atheneu; 2013.

Instituto Nacional de Câncer "José Alencar Gomes da Silva". Coordenação Geral de Ações Estratégicas. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2016: incidência de câncer no Brasil. Rio de Janeiro: Inca; 2016

International Federation of Gynecology and Obstetrics. Global guidance for cervical cancer prevention and control – October 2009. Disponível em: http://screening.iarc.fr/doc/FIGO-Global-Guidance-for-Cervical-Cancer-Prevention-and-Control_1.pdf. Acesso em: 10 set 2014.

175

CÂNCER DE PELE

Pedro Exman, Sarah Oliveira, Milena Perez Mak, Veridiana Pires de Camargo

TUMORES NÃO MELANOMA

EPIDEMIOLOGIA

Os tumores não melanoma são as neoplasias mais frequentes no Brasil e no mundo, correspondendo a 25% de todas as neoplasias registradas no país.

Os carcinomas basocelulares são os tumores de pele mais frequentes, correspondendo a 70% do total, seguido do carcinoma espinocelular, com 25% dos casos.

Dados do Instituto Nacional do Câncer estimam 80,850 casos em homens e 94,910 em mulheres no ano de 2016. No Brasil, no ano de 2013, ocorreram 1,769 óbitos.

Apesar da alta incidência, os tumores de pele não melanoma são pouco agressivos, com baixa mortalidade. No Brasil, no ano de 2007, ocorreram 1.296 mortes no total (753 homens e 543 mulheres).

O principal fator de risco para os tumores de pele é a exposição excessiva à radiação ultravioleta da luz solar.

Outros fatores de risco são pele clara, imunossupressão (p. ex., transplantados), exposição a radiação ionizante, defeitos de reparação do DNA (p. ex., xeroderma pigmentoso) e infecção pelo papilomavírus humano (HPV).

QUADRO CLÍNICO

Os tumores não melanoma acometem principalmente áreas expostas à luz solar, como face, orelhas, pescoço, tronco e braços.

O carcinoma basocelular apresenta diversos subtipos baseados em apresentação clínica e histopatologia. Clinicamente, o mais frequente é o nódulo-ulcerativo, que é caracterizado por uma pápula rósea perlácea com telangectasias, que pode evoluir a nódulo e tornar-se ulcerada (Figuras 1 a 3). Características como localização periorbital, nasal, labial, mentoniana, mandibular, em pavilhão auricular, em genitais, nas mãos e nos pés, e lesões com diâmetro > 2 cm apresentam maior risco de recidiva local. Raramente evolui com metastáses a distância.

A lesão do carcinoma espinocelular *in situ* consiste inicialmente em um espessamento da pele que evolui para uma pápula ou placa eritematoqueratótica bem delimitada. O carcinoma espinocelular invasivo se apresenta com pápulas ou placas elevadas hiperqueratóticas ou, por vezes, friáveis, que podem ulcerar e/ou ficar aderidas a planos profundos (Figuras 4 e 5). Embora seja rara, pode ocorrer evolução com acometimento linfonodal e metástases a distância com mais frequência que no carcinoma basocelular.



Figura 1 Placa ulcerada com borda perlácea na região infrapalpebral. (Foto cedida por Caio Lamunier.)

-MRCM.indb 811 12/5/17 4:06 PM



Figura 2 Nódulo perláceo com telangectasias e áreas pigmentadas na asa nasal. (Foto cedida por Caio Lamunier.)



Figura 3 Placa infiltrada com pápulas perláceas telangectásicas e crostas. (Foto cedida por Caio Lamunier.)

EXAMES COMPLEMENTARES

Dermatoscopia e, mais recentemente, a microscopia confocal devem ser realizadas por profissional experiente, usualmente o dermatologista.

USG de linfonodos regionais; TC de face, pescoço e tórax; e, em casos selecionados, tomografia por emissão de pósitrons (PET-TC) podem ser úteis no estadiamento dos tumores de pele não melanoma na suspeita de doença locorregional avançada pelo exame clínico.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico dos tumores de pele é feito por meio da biópsia incisional ou excisional, que deve ser realizada sempre que haja suspeita.

Em carcinomas espinocelulares avançados, pode-se completar o estadiamento com linfonodo-sentinela.

TRATAMENTO

O tratamento dos carcinomas basocelulares e espinocelulares é principalmente baseado em controle local com diversas técnicas. Sempre que possível, a cirurgia



Figura 4 Nódulo eritematoso friável na região mandibular. (Foto cedida por Caio Lamunier.)



Figura 5 Placa vegetante friável na perna. (Foto cedida por Caio Lamunier.)

excisional com margens adequadas e livres deve ser realizada. Outros métodos como curetagem seguida de eletrocoagulação, 5-fluoruracila tópica, imiquimode tópico, terapia fotodinâmica e criocirurgia podem ser utilizados em casos selecionados.

A radioterapia é reservada para pacientes idosos ou sem condições clínicas para o tratamento cirúrgico local.

Quimioterapia paliativa em tumores não melanoma avançados é pouco eficaz e composta por protocolos baseados em platina e 5-fluorouracila.

Os carcinomas basocelulares localmente avançados irressecáveis ou metastáticos têm resposta a uma pequena molécula inibidora da via do *hedgehog*, vismodegibe, atualmente em estudos fase III.

PROGNÓSTICO

O prognóstico dos tumores de pele não melanoma é excelente nos casos detectados precocemente e tratados adequadamente, com taxa de cura > 95%.

O acometimento linfonodal, principalmente no carcinoma espinocelular, está associado com aumento da morbidade e da mortalidade. A sobrevida em 10 anos em pacientes com metástases linfonodais é < 20% e em pacientes metastáticos, < 10%.

MELANOMAS

EPIDEMIOLOGIA

O melanoma é um tumor de extrema agressividade. Sua incidência está aumentando e é maior em brancos do sexo masculino, nos países nórdicos e na Austrália, correspondendo a 4% de todos os tumores de pele.

No Brasil, a estimativa no ano de 2016 foi de 6.670 casos novos (2.670 em mulheres e 3.000 em homens), a maioria na região Sul.

Os fatores de risco incluem: pele clara, olhos claros, alta exposição a radiação ultravioleta (particularmente de forma intermitente, na infância e com queimaduras solares), presença de múltiplos nevos atípicos e antecedente pessoal de melanoma.

Pode estar associado a síndromes hereditárias como mutação de BRCA2 (risco relativo de 2,6).

QUADRO CLÍNICO

O melanoma pode surgir como uma lesão primária ou estar associado a um nevo. Tradicionalmente, é classificado em 4 tipos principais: melanoma extensivo superficial (mais comum), melanoma nodular, melanoma acral e melanoma lentigo maligno.

A lesão clássica do melanoma é assimétrica, com coloração variante de preto-azulado até marrom e com bordas irregulares (Figuras 6 e 7).

A regra do ABCDE é de extrema utilidade para o clínico suspeitar de melanoma:

- A: assimetria da lesão;
- B: bordas irregulares;



Figura 6 Mácula acastanhada de contornos irregulares, assimétrica, com múltiplas colorações e grande diâmetro na face. (Foto cedida por Caio Lamunier.)



Figura 7 Mácula castanho-enegrecida, irregular e ulcerada no pavilhão auricular. (Foto cedida por Caio Lamunier.)

- C: coloração não uniforme;
- D: diâmetro > 6 mm;
- E: evolução (mudança recente de cor ou tamanho).

Melanomas não cutâneos apresentam patogênese e características moleculares distintas e incluem o melanoma de mucosa, coroide e sarcoma de células claras.

DIAGNÓSTICO E EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser realizados:

- dermatoscopia e microscopia confocal podem auxiliar no diagnóstico (conforme descrito anteriormente);
- biópsia excisional com margens de ao menos 1-2 mm;
- pesquisa de linfonodo-sentinela: é fundamental e deve ser realizada em lesões primárias com espessura (índice de Breslow) > 1 mm ou em lesões ≤ 1 mm ulceradas ou com alto índice mitótico;
- para pacientes com tumores ≤ 4 mm e/ou linfonodo micrometastático acometido sem ulceração, o estadiamento é feito com RX de tórax e DHL. Caso DHL esteja aumentada, prossegue-se com o estadiamento descrito a seguir.

Se há acometimento nodal macroscópico ou microscópico com Breslow > 4 mm ou primário ulcerado, realizam-se: DHL; TC de tórax, abdome, pelve (se o sítio primário for abaixo da cicatriz umbilical) e pescoço (se o sítio primário for cabeça e pescoço); e RNM de crânio (se for documentada doença metastática).

TRATAMENTO

Doença inicial

O tratamento primário do melanoma é a ressecção da lesão inicial com margens adequadas: *in situ*, 0,5-1 cm de margem; < 1 mm de espessura, margem ≥ 1 cm; > 1 mm de espessura, margem de ao menos 2 cm. Se a

-MRCM.indb 813 12/5/17 4:06 PM

biópsia excisional tiver margem inferior à citada, deve--se realizar sua ampliação conforme a espessura da lesão.

A linfadenectomia regional deve ser realizada em casos de linfonodo-sentinela positivo ou linfonodos clinicamente acometidos.

Tratamento adjuvante com interferona-alfa tem alta toxicidade e benefício incerto.

Doença metastática

Em geral, melanomas são pouco quimiossensíveis e o tratamento quimioterápico pouco influi no curso natural da doença.

A imunoterapia possibilita taxas de controle de doença duradouras (> 10 anos) em cerca de 10-15% dos pacientes. Drogas contra mecanismos de evasão imune tumoral como anticorpos monoclonais anti-CTLA4 (ipilimumabe) e anti-PD-1 (nivolumabe) já são empregados na prática clínica, levando a maior sobrevida de pacientes com doença metastática.

Cerca de 60% dos melanomas cutâneos apresenta mutação de BRAF e inibidores de tirosinaquinase contra essa via apresentam alta taxa de resposta (48% com vemurafenibe), porém de curta duração (sobrevida livre de progressão de 5,3 meses).

Uma forma de melhorar esses resultados é associar inibidores de BRAF e MEK, o que eleva a taxa de reposta para cerca de 70%, com sobrevida livre de progressão de cerca de 14 meses e sobrevida global mediana de 28 meses. Dessa forma, tais combinações constituemse na 1ª linha de tratamento para tumores com essas mutações.

PROGNÓSTICO

A espessura da lesão está diretamente ligada ao prognóstico (Tabela 1).

Tabela 1	Sobrevida conforme espess	ura da lesão
Estádio T	Espessura	Sobrevida em 10 anos
T1	≤ 1 mm	92%
T2	1-2 mm	80%
T3	2-4 mm	63%
T4	> 4 mm	50%

Outros fatores de mau prognóstico são acometimento linfonodal, alto índice mitótico e ulceração conforme descrito pelo patologista.

Metástase a distância configura prognóstico extremamente ruim com sobrevida em 10 anos de apenas 10%, e mediana < 1 ano na ausência de tratamento sistêmico.

BIBLIOGRAFIA

Chapman PB, Hauschild A, Robert C, Haanen JB, Ascierto P, Larkin J, et al.; BRIM-3 Study Group. Improved survival with vemurafenib in melanoma with BRAF V600E mutation. N Engl J Med 2011;364(26):2507-16.

Hodi FS, O'Day SJ, McDermott DF, Weber RW, Sosman JA, Haanen JB, et al. Improved survival with ipilimumab in patients with metastatic melanoma. N Engl J Med 2010;363(8):711-23.

Hoff PM, Diz MDP, Pereira J, Testa L, Mak MP. Manual de condutas em oncologia. 2.ed. São Paulo: Atheneu; 2013.

Hoff PM. Tratado de oncologia clínica. São Paulo: Atheneu; 2012.

Instituto Nacional de Câncer "José Alencar Gomes da Silva". Coordenação Geral de Ações Estratégicas. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2016: incidência de câncer no Brasil. Rio de Janeiro: Inca; 2016

Larkin J, Ascierto PA, Dréno B, Atkinson V, Liszkay G, Maio M, et al. Combined vemurafenib and cobimetinib in BRAF-mutated melanoma. N Engl J Med 2014;371(20):1867-76.

Postow MA, Chesney J, Pavlick AC, Robert C, Grossmann K, McDermott D, et al. Nivolumab and ipilimumab versus ipilimumab in untreated melanoma. N Engl J Med 2015;372(21):2006-17.

176 LESÕES NEOPLÁSICAS DO SISTEMA NERVOSO CENTRAL (SNC)

Rodrigo Santa Cruz Guindalini, Tiago Kenji Takahashi, Olavo Feher

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Metástases cerebrais são os tumores intracranianos mais comuns no adulto (> 50%). Entre 10-30% dos adultos com tumores primários fora do SNC desenvolvem essas metástases no decorrer da doença. Os sítios primários mais comuns são pulmão, mama, rim, melanoma e colorretal.

Entre os tumores primários do SNC, gliomas são mais comuns (~30%). Glioblastoma corresponde a aproximadamente 50% dos gliomas.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência de metástases cerebrais vem aumentando provavelmente em razão da detecção precoce por meio de RNM e do melhor controle da doença extracraniana decorrente dos avanços na terapia sistêmica.

Foram estimados 10.270 casos novos de tumores primários de SNC no ano de 2016 no Brasil. A idade mediana de diagnóstico de gliobastoma é de 64 anos.

QUADRO CLÍNICO

Sinais e sintomas neurológicos gerais ou focais variam conforme local, tamanho e número dos tumores. São decorrentes de invasão cerebral local, compressão de estruturas adjacentes e aumento da pressão intracraniana.

-MRCM.indb 814 12/5/17 4:06 PM

Entre os sintomas gerais, estão:

- cefaleia (~50% dos pacientes);
- convulsões: focais ou generalizadas, mais comuns em tumores primários de SNC;
- náusea e vômito: geralmente decorrentes do aumento da pressão intracraniana por efeito de massa ou obstrução do fluxo liquórico (mais comum em tumores envolvendo a fossa posterior);
- síncope: geralmente decorrente do aumento súbito da pressão intracraniana; deve ser diferenciada da crise convulsiva generalizada.

Os sintomas focais que podem ocorrer são: fraqueza (geralmente gradativa e reversível com o uso de corticosteroide), parestesia, afasia e deficiência visual.

Sinais ou sintomas sistêmicos suspeitos para neoplasias primárias extracranianas devem ser explorados, como nódulos mamários, linfonodomegalias, hematoquezia, hematúria, dispneia, tosse, hemoptise, lesões cutâneas, dor óssea etc.

EXAMES COMPLEMENTARES

RNM com contraste é o exame de escolha para diferenciar condições neoplásicas de não neoplásicas no SNC. O exame é superior à TC em diversos aspectos:

- visualização do tumor e sua relação com parênquima cerebral;
- avaliação de meninges, espaço subaracnoide e fossa posterior;
 - definição da distribuição vascular da lesão.

A TC, no entanto, pode ser útil em situações de emergência (mais rápida) e para avaliar comprometimento ósseo.

Algumas características radiológicas podem ajudar a diferenciar metástases cerebrais de outras lesões primárias do SNC:

- presença de lesões múltiplas;
- localização na junção da substância cinzenta e branca;
 - margens circunscritas;
- grande quantidade de edema vasogênico em comparação com o tamanho da lesão.

Na suspeita de tumores primários extracranianos, exames complementares direcionados para elucidação diagnóstica devem ser solicitados.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito com biópsia estereotáxica ou cirurgia aberta, principalmente em casos de lesões primárias do SNC. Na suspeita de lesões metastáticas, deve-se considerar biópsia da lesão de SNC somente se houver dúvida diagnóstica.

TRATAMENTO

Metástases cerebrais

Considerar *performance status*, idade, extensão e prognóstico da doença intra e extracraniana para definir a abordagem.

Radioterapia (crânio-total ou radiocirurgia estereotáxica) é o tratamento padrão.

Cirurgia pode ser considerada, principalmente em casos de metástase única e doença neoplásica extracraniana controlada.

Glioblastoma

A ressecção cirúrgica é de suma importância, sendo necessária a remoção total ou da máxima quantidade de tumor possível.

Tratamento adjuvante com quimioterapia (temozolomida) e radioterapia é recomendado.

Manejo dos sintomas com uso de corticosteroides

O edema peritumoral pode ser tratado de forma adequada com corticosteroides, levando a redução da pressão intracraniana e melhora dos sintomas neurológicos dentro de horas. Caso se trate de linfoma primário do SNC ou o processo infeccioso seja parte do diagnóstico diferencial, o uso de corticosteroides deve ser evitado antes da biópsia ou cirurgia.

Recomendam-se esquemas de dexametasona para pacientes com:

- sintomas graves: 4 mg, EV, a cada 6 horas;
- sintomas leves: 1-2 mg, EV, a cada 6 horas;
- sem sintomas: não indicado.

Deve-se utilizar altas doses por curto e limitado período de tempo, preferencialmente reduzindo-se a dose lentamente ao longo do período de 2 semanas até a menor dose possível capaz de manter o edema peritumoral controlado.

Uso profilático de anticonvulsivantes não é indicado. Durante radioterapia, associa-se a maior incidência de síndrome de Stevens-Johnson e necrose epidérmica tóxica.

PROGNÓSTICO

Metástases cerebrais

O prognóstico é variável, pois depende do tipo de tumor primário, da idade do paciente, da presença ou ausên-

-MRCM.indb 815 12/5/17 4:06 PM

cia de metástases extracranianas e do número de metástases no cérebro. Em geral, a sobrevida mediana é < 6 meses.

Glioblastoma

Pacientes tratados com a terapia ideal, incluindo ressecção cirúrgica, quimio e radioterapia adjuvantes, têm sobrevida mediana de aproximadamente 14 meses.

Na consulta

■ Pacientes com lesões múltiplas em SNC: investigar sinais ou sintomas sugestivos de tumor primário extracraniano.

BIBLIOGRAFIA

Ryken TC, McDermott M, Robinson PD, Ammirati M, Andrews DW, Asher AL, et al. The role of steroids in the management of brain metastases: a systematic review and evidence-based clinical practice guideline. J Neurooncol 2010;96(1):103.

Shah U, Morrison T. A review of the symptomatic management of malignant gliomas in adults. J Natl Compr Canc Netw 2013;11(4):424-9.

177

TUMORES DE RIM E BEXIGA

Diogo Bugano Diniz Gomes, Milena Perez Mak, Ciro Eduardo de Souza

TUMORES DE RIM

EPIDEMIOLOGIA

Os tumores de rim são raros, com incidência anual estimada de 7:100 mil casos/habitantes no Brasil. O pico de incidência é após os 50 anos de idade.

Os principais fatores de risco são:

- tabagismo (risco relativo: 2-3);
- história familiar de câncer renal (risco relativo: 2-3);
- obesidade (risco relativo: 1,3-1,6).

Apenas 2-3% dos pacientes são portadores de alguma síndrome genética de câncer. Portadores da síndrome de von Hippel-Lindau apresentam risco de 70% de desenvolver o tumor ao longo da vida.

As 3 histologias mais comuns são carcinoma de células claras (75-80%), carcinoma papilífero (10-15%) e carcinoma cromofobo (5-10%).

QUADRO CLÍNICO

Cerca de 50% dos pacientes apresentam achado incidental de massa renal em exames de rotina.

Quando sintomáticos, as queixas mais comuns são dor lombar (40%), hematúria (40%) e febre (20%). A tríade clássica de hematúria, dor lombar e hipertensão ocorre em apenas 5% dos casos.

Aproximadamente 25% dos pacientes apresentam doença localmente avançada ou metastática ao diagnóstico e 10% têm trombose de veia renal ou de cava.

A síndrome paraneoplásica mais comum é a hipercalcemia (18-20% dos casos).

Os sítios mais comuns de metástase são: pulmões, linfonodos abdominais e mediastinais, fígado e ossos.

EXAMES COMPLEMENTARES

A investigação de massas renais deve incluir TC de abdome e pelve com contraste e seguir os critérios de Bosniak:

- Bosniak I: cisto simples, circular, com conteúdo anecoico, paredes finas e bem delimitadas (< 1% de risco de neoplasia);
- Bosniak II: septos com espessura < 1 mm, diâmetro < 3 cm, calcificações finas apenas no septo e na parede (1-3% de risco de neoplasia);
- Bosniak IIF: múltiplos septos ou septos espessos, lesão próxima à pelve renal ou > 3 cm (5-10% de risco de neoplasia);
- Bosniak III: parede espessa ou nodular, com septos irregulares, captação de contraste (40-60% de risco de neoplasia);
- Bosniak IV: elementos sólidos com realce de contraste, conteúdo heterogêneo e com áreas císticas de permeio, margens irregulares (80% de risco de neoplasia).

Deve-se considerar RNM em casos de dúvida após TC. Em tumores centrais, próximos à pelve renal, deve-se considerar citologia urinária ou ureteroscopia.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico definitivo se baseia na avaliação histológica de biópsia ou de nefrectomia.

Lesões com alta suspeita clínica (Bosniak III e IV) podem ser ressecadas sem biópsia prévia.

Para o estadiamento, devem ser solicitados:

- hemograma, função renal, DHL, cálcio sérico, fosfatase alcalina;
 - TC de tórax, abdome e pelve;
- cintilografia óssea se houver dor óssea ou fosfatase alcalina elevada;
- RNM ou TC de crânio contrastada se houver sintomas ou se o paciente for candidato ao uso de inibidor de tirosinaquinase.

-MRCM.indb 816 12/5/17 4:06 PM

ESTADIAMENTO (TNM)

- T1: tumor < 7 cm.
- T2: tumor > 7 cm e limitado ao rim.
- T3: extensão para adrenais, veias renais, veia cava ou tecido adiposo perirenal.
 - T4: tumor ultrapassa a fáscia de Gerota.
 - N1: presença de metástase linfonodal.
 - M1: presença de metástase a distância.

TRATAMENTO

A nefrectomia é o tratamento padrão para doença não metastática.

Para doença metastática, a estratificação de risco se baseia nos critérios de Motzer:

- Hb < 12 mg/dL;
- cálcio sérico corrigido > 10 mg/dL;
- DHL > 1,5 \times o limite superior de normalidade;
- performance status < 80% (escada de Karnofsky);
- rim ainda presente ou intervalo entre nefrectomia e metástases < 1 ano.

A ausência desses fatores de risco determina prognóstico favorável, com sobrevida mediana de 28 meses. Na presença de 1 ou 2 fatores de risco, o prognóstico é intermediário, com sobrevida mediana de 14 meses. E a presença de \geq 3 fatores de risco indica prognóstico desfavorável, com sobrevida mediana de 5 meses.

Pacientes oligossintomáticos, com muitas comorbidades e com prognóstico favorável podem ser mantidos apenas em observação.

Em pacientes oligossintomáticos e com prognóstico favorável ou intermediário, existe benefício de nefrectomia, mesmo na vigência de doença extrarrenal. Em geral, tumores renais apresentam alta vascularização, alta imunogenicidade e baixa sensibilidade à quimioterapia tradicional, de modo que os tratamentos sistêmicos mais eficazes são:

- drogas antiangiogênicas: bevacizumabe, sunitinibe, pazopanibe, axitinibe, sorafenibe;
 - inibidores de mTOR: everolimo, temsirolimo;
- imunomoduladores-interleucina-2 em altas doses; interferona-alfa (pouco utilizados na prática).

CÂNCER DE BEXIGA

EPIDEMIOLOGIA

A incidência anual estimada é de 6:100.000 casos/habitantes no Brasil. Esse número é inferior ao descrito em outras populações (cerca de 10:100.000 casos/habitantes).

A relação entre pacientes do sexo masculino e feminino é de 2:1. A idade média ao diagnóstico é 60-65 anos.

Está intimamente ligado à exposição crônica da bexiga a agentes irritantes, como cigarro (risco relativo de 2,5-3), aminas aromáticas e benzeno (risco relativo de 1,4), radioterapia pélvica (risco relativo de 2) e cistites crônicas.

A histologia mais comum é carcinoma urotelial, antigamente chamado de carcinoma de células transicionais da bexiga (90% dos casos). Aproximadamente 5-10% são carcinomas epidermoides e 4-5%, adenocarcinomas.

QUADRO CLÍNICO

O sintoma mais comum é hematúria, em geral mais proeminente ao final da micção. Estima-se que 12-20% dos pacientes com hematúria macroscópica possuem neoplasia de bexiga.

À medida que a doença progride, pode apresentar outros sintomas como disúria e poliúria (invasão do músculo detrusor); lombalgia e oligúria (obstrução de ureteres e hidronefrose); ou sintomas vaginais ou ano-orificiais.

Cerca de 70-80% dos pacientes apresenta doença localizada ao diagnóstico. Os sítios mais comuns de metástase são: linfonodos abdominais, pulmões fígado e ossos.

EXAMES COMPLEMENTARES

O exame padrão-ouro é a cistoscopia sob anestesia com palpação bimanual da bexiga e biópsias seriadas da parede vesical. Por se tratar de efeito de carcinogênese de campo, a doença é comumente multifocal.

Urinálise e exame de urina tipo 1 podem demonstrar hematúria sem dismorfismo eritrocitário ou piúria asséptica. É possível realizar citologia oncótica urinária que, se positiva, tem especificidade > 98% para cânceres de bexiga.

Apesar do importante papel da uro-TC na investigação de quadros de hematúria e de tumores de bexiga invasivos, esse método por si só é pouco sensível para doenças superficiais.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico se baseia na análise histológica de ressecção transureteral de lesões suspeitas.

Como o principal fator prognóstico é a presença de invasão da camada muscular, uma biópsia por ressecção transureteral só é considerada adequada quando parte da camada muscular é ressecada.

Para o estadiamento, devem ser solicitados:

- hemograma, função renal, fosfatase alcalina;
- cistoscopia;
- TC de abdome e pelve para avaliar linfonodos locorregionais (pélvicos e retroperitoneais);
 - RX ou TC de tórax;
- cintilografia óssea se houver sintomas ou fosfatase alcalina elevada.

-MRCM.indb 817 12/5/17 4:06 PM

ESTADIAMENTO (TNM)

- Ta: tumor papilífero, não invasivo.
- Tis: carcinoma *in situ*, tumor plano.
- T1: tumor invade o tecido subepitelial.
- T2: tumor invade o músculo (T2a: < 50% da camada muscular; T2b > 50% da camada muscular).
 - T3: invasão de tecido perivesical.
 - T4: invasão de outros órgãos pélvicos.
- N1: acometimento de apenas 1 linfonodo dentro da pelve.
 - N2: acometimento de \geq 2 linfonodos na pelve.
 - N3: acomentimento de linfonodos ilíacos.
 - M1: presença de metástase a distância.

TRATAMENTO

Doença não metastática, superficial (Ta, Tis e T1)

Recomenda-se a ressecção transureteral.

Em razão da multifocalidade da doença, a taxa de recidiva local é grande. São recomendadas, portanto, novas cistoscopias e citologia oncótica urinária a cada 3 meses.

A aplicação de bacilo de Calmette-Guérin (BCG) ou quimioterapia com mitomicina intravesical reduz a taxa de recidiva local.

Recidivas não invasivas (Ta e Tis) podem ser tratadas com nova ressecção transureteral, ao passo que recidivas invasivas (T1) devem receber cistectomia. Nesse caso, quimioterapia adjuvante não está indicada.

Doença não metastática, com invasão da camada muscular (T2, T3 e T4)

O tratamento padrão é cistectomia radical.

A quimioterapia neoadjuvante está indicada em tumores com invasão profunda da camada muscular (T2b), com metástases linfonodais ou invasão vascular. Os 2 esquemas mais utilizados são:

- MVAC: metotrexato, vimblastina, adriamicina, cisplatina;
 - PCG: paclitaxel, cisplatina + gencitabina.

O benefício da quimioterapia adjuvante é incerto e suas indicações são as mesmas da quimioterapia neoadjuvante.

É importante ressaltar que esses pacientes normalmente têm antecedente de tabagismo e diversas comorbidades, de modo que a taxa de complicações da cirurgia chega a 17%, com mortalidade em 90 dias de até 4,5%.

Pacientes sem *performance status* adequado para cirurgia ou que recusam o procedimento podem ser tratados com protocolos de preservação vesical, que incluem ressecção transureteral seguida de quimioterapia e ra-

dioterapia concomitantes. A sobrevida livre de recidiva local chega a 70% em 5 anos.

Doença metastática ou irressecável

Indivíduos com *performance status* ruim devem receber exclusivamente medidas para controle de sintomas. Nesse contexto, procedimentos invasivos (p. ex., derivação urinária) devem ser cuidadosamente indicados.

Pacientes candidatos a quimioterapia paliativa baseada em platina têm sobrevida mediana de cerca de 14 meses.

BIBLIOGRAFIA

Freedma ND, Silverman DT, Hollenbeck AR, Schatzkin A, Abnet CC. Association between smoking and risk of bladder cancer among men and women. JAMA 2011;306(7):737-45.

Hoff PM, Diz MDP, Pereira J, Testa L, Mak MP. Manual de condutas em oncologia. 2.ed. São Paulo: Atheneu; 2013.

Instituto Nacional de Câncer "José Alencar Gomes da Silva". Coordenação Geral de Ações Estratégicas. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2012: incidência de câncer no Brasil. Rio de Janeiro: Inca; 2011

Kaufman DS, Shipley WU, Feldman AS. Bladder cancer. Lancet 2009; 374(9685):239-49.

Nardi AC, Zequi SC, Clark OA, Almeida JC, Glina S. Epidemiologic characteristics of renal cell carcinoma in Brazil. International Braz J Urol 2010;36(2):151-8.

Rini BI, Campbell SC, Escudier B. Renal cell carcinoma. Lancet 2009; 373(9669):1119-32.

178 CÂNCER DE CABEÇA E PESCOÇO

Rafael Caires Alvino de Lima, Milena Perez Mak, Gilberto de Castro Junior

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Compreende os tumores em cavidade oral, faringe, laringe, cavidade nasal, seios paranasais e glândulas salivares.

A histologia mais comum é carcinoma epidermoide. São fatores de risco para sua ocorrência: tabagismo, etilismo, infecção pelo papilomavírus humano para tumores de orofaringe, infecção pelo vírus Epstein-Barr para os

res de orofaringe, infecção pelo vírus Epstein-Barr para os carcinomas pouco diferenciados ou indiferenciados de nasofaringe, exposição à radiação e exposição ocupacional.

EPIDEMIOLOGIA

Acomete 2-4 homens:1 mulher. Embora seja mais comum em homens mais velhos, a incidência vem aumentando em mulheres (relacionada ao aumento do ta-

-MRCM.indb 818 12/5/17 4:06 PM

bagismo na população feminina) e adultos jovens (relacionada à infecção pelo papilomavírus humano).

Sua prevalência mundial é de cerca de 7%. No Brasil, estima-se que sejam diagnosticados em torno de 15 mil novos casos por ano.

Entre 75-80% dos casos são diagnosticados em estádios localmente avançados.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico varia de acordo com o sítio primário:

- nasofaringe: massa cervical em torno de 90% dos pacientes. Outros sintomas incluem obstrução nasal, dor, disfagia, perda da acuidade auditiva, zumbido, otalgia e alterações decorrentes do acometimento de pares cranianos, como diplopia;
- cavidade oral: úlceras orais que não cicatrizam, perda dentária, próteses dentárias mal ajustadas, disfagia, odinofagia, perda de peso, sangramento, otalgia referida e massa cervical;
- orofaringe: dor, odinofagia, apneia obstrutiva do sono, sangramento e massa cervical;
- hipofaringe: pacientes podem permanecer assintomáticos por longos períodos, levando ao diagnóstico em estádios mais avançados. À apresentação, os sintomas mais comuns são disfagia, odinofagia, perda de peso, rouquidão e massa cervical;
- laringe: rouquidão persistente, disfagia, otalgia referida, tosse crônica, hemoptise, estridor, obstrução de vias aéreas superiores e massa cervical;
- seios nasais: epistaxe, obstrução nasal unilateral e dor facial.

EXAME FÍSICO E EXAMES COMPLEMENTARES

O exame físico deve incluir inspeção da cavidade nasal e oral; palpação da mucosa oral, do assoalho da boca, dos 2/3 anteriores da língua, do palato, das tonsilas e da parede posterior da faringe; laringoscopia indireta com espelho; e palpação cervical à procura de linfonodomegalias. Recomendam-se:

- nasofibrolaringoscopia direta;
- TC ou RNM de face e pescoço;
- RX ou TC de tórax;
- considerar tomografia por emissão de pósitrons (PET-TC) especialmente em pacientes com linfonodos cervicais acometidos e candidatos a tratamentos locorregionais radicais;
- endoscopia digestiva alta para pesquisa de tumor de esôfago sincrônico;
 - biópsia para diagnóstico histopatológico;

• estadiamento TNM variável de acordo com o sítio primário.

TRATAMENTO

O tratamento é complexo em razão da variedade dos sítios primários, das limitações anatômicas da região e da importância de se manter a funcionalidade do órgão acometido.

A abordagem deve ser multidisciplinar e multiprofissional sempre, incluindo cirurgião de cabeça e pescoço, oncologista, radioterapeuta, dentista, nutricionista e fonoaudiólogo.

O tratamento de escolha depende do estadiamento e do *performance status* do paciente:

- doença passível de ressecção sem perda de função: cirurgia seguida ou não de radioterapia ou quimiorradioterapia adjuvante a depender do risco de recidiva;
- doença passível de ressecção com perda de função (laringe e orofaringe): quimiorradioterapia baseada em cisplatina ou biorradioterapia com cetuximabe com intenção curativa pode ser oferecida para preservação do órgão;
- doença irressecável, não metastática: quimiorradioterapia com intenção curativa baseada em cisplatina. Radioterapia isolada é alternativa para pacientes idosos ou com baixo *performance status*;
- doença metastática à distância: quimioterapia paliativa.

Os principais agentes quimioterápicos utilizados são: cisplatina, carboplatina, taxanos (paclitaxel, docetaxel), 5-fluouracila e cetuximabe. Recentemente, observou-se ganho de sobrevida com o uso de inibidores de PD-1 em 2ª linha, mostrando um papel do uso da imunoterapia neste cenário.

ACOMPANHAMENTO E PROGNÓSTICO

A sobrevida varia com o estadiamento inicial. Sobrevida em 5 anos de carcinoma epidermoide de cabeça e pescoço (excluindo nasofaringe e seios da face) localmente avançado com tratamento definitivo com quimiorradioterapia baseada em cisplatina é de cerca de 36 meses.

Recomenda-se acompanhamento com exame clínico e de imagem para os pacientes tratados com intenção curativa, principalmente nos primeiros 2 anos, quando ocorre a maior taxa de recorrência.

É importante atentar para o alto risco de 2º tumor primário do trato aerodigestivo alto.

Deve-se reforçar a importância da cessação do tabagismo e do etilismo.

A função tireoidiana deve ser vigiada.

-MRCM.indb 819 12/5/17 4:06 PM

BIBLIOGRAFIA

Ang KK, Harris J, Wheeler R, Weber R, Rosenthal DI, Nguyen-Tân PF, et al. Human papillomavirus and survival of patients with oropharyngeal cancer. N Engl J Med 2010;363(1):24-35.

Barnes L, Eveson JW, Reichart P, Sidransky D (eds.). World Health Organization classification of tumors: pathology and genetics of head and neck tumours. Lyon: IARC Press; 2005.

Curado MP, Edwards B, Shin HR, Storm H, Ferlay J, Heanue M, et al. Cancer incidence in five continents, vol. IX. Lyon: IARC Press; 2007.

Pignon JP, le Maître A, Maillard E, Bourhis J; MAC-NC Collaborative Group. Meta-analysis of chemotherapy in head and neck cancer (MACH-NC): an update on 93 randomised trials and 17,346 patients. Radiother Oncol 2009;92:4-14.

179

TUMORES GERMINATIVOS DE TESTÍCULO

Denyei Nakazato, Milena Perez Mak, Carlos Dzik

EPIDEMIOLOGIA

O câncer de testículo é a neoplasia sólida maligna mais comum em adolescentes e adultos jovens do sexo masculino. Aproximadamente 95% desses casos são tumores de células germinativas, subdivididos em seminomas puros e tumores não seminomatosos.

Possuem altas taxas de cura em comparação com outros tipos de tumor sólido, mesmo nos estádios avançados/metastáticos, em razão da alta sensibilidade à quimioterapia.

A sobrevida em 5 anos, incluindo todos os estádios (inclusive pacientes com metátastes a distância), é de cerca de 95%.

Os fatores de risco conhecidos são criptorquidia, antecedente de câncer no testículo contralateral, história familiar, raça branca, infecção pelo HIV, neoplasia intraepitelial de testículo e infertilidade masculina.

QUADRO CLÍNICO

A apresentação inicial comumente se dá com nódulo, massa ou edema unilateral no testículo ou no escroto. Pode ser indolor ou provocar dor e incômodo local.

Na doença avançada, a queixa pode ser dor lombar (secundária a linfonodos retroperitoneais), ginecomastia ou decorrente de metástases, como sintomas abdominais ou respiratórios.

Os diagnósticos diferenciais incluem epididimite, orquite, torção testicular, hidrocele, varicocele, espermatocele, hematoma e hérnia inguinal.

No exame físico, a palpação de massa testicular fixa, com consistência mais firme e endurecida, favorece a suspeita de malignidade, enquanto uma lesão mais cística a desfavorece.

Os sítios mais comuns de metástases incluem linfonodos retroperitoneais e pulmão. Metástases viscerais não pulmonares podem ocorrer (fígado, cérebro), constituindo menor chance de cura.

Tumores de linha média em homens jovens (retroperitônio, mediastino, hipófise) devem levar à suspeita de tumores germinativos.

EXAMES SUBSIDIÁRIOS, CONFIRMAÇÃO DIAGNÓSTICA E TRATAMENTO

USG escrotal é o exame subsidiário de escolha, pois pode distinguir lesões testiculares intrínsecas de extrínsecas. Massa cística ou preenchida por líquido reduz a probabilidade de malignidade. Nos raros casos em que persiste a dúvida diagnóstica sobre a natureza benigna ou maligna da lesão, pode-se solicitar RNM.

Recomenda-se dosagem sérica de marcadores tumorais (alfafetoproteína, beta-hCG e DHL), que são elevados na grande maioria dos casos de tumores germinativos não seminomatosos e praticamente confirmam o diagnóstico. Em 20% dos seminomas puros, o beta-hCG pode estar elevado.

O estadiamento compreende a realização de TC de tórax, abdome e pelve para todos os pacientes. Em casos de coriocarcinoma ou sintomas neurológicos, recomenda-se também RNM de crânio.

A cintilografia óssea é solicitada somente se houver sintomas.

A confirmação da suspeita diagnóstica de câncer de testículo é feita com orquiectomia radical inguinal que, além de terapêutica, define a histopatologia.

Não se realiza biópsia de testículo, pois a violação escrotal modifica a drenagem linfática tumoral e piora o prognóstico.

Posteriormente, o paciente deve ser avaliado pelo oncologista clínico que, com base no estadiamento clínico e patológico e na estratificação de risco segundo os marcadores séricos pós-orquiectomia, prosseguirá com seu tratamento, que pode incluir quimioterapia sistêmica baseada em cisplatina e/ou radioterapia.

BIBLIOGRAFIA

Bosl GJ, Motzer RJ. Testicular germ-cell cancer. N Engl J Med 1997;337(4):

Einhorn LH. Treatment of testicular cancer: a new and improved model. J Clin Oncol 1990;8(11):1777-81.

-MRCM.indb 820 12/5/17 4:06 PM

180

SARCOMAS

Pedro Exman, Milena Perez Mak, Veridiana Pires de Camargo

EPIDEMIOLOGIA

São neoplasias heterogêneas raras de origem mesenquimal e neural que acometem partes moles e ossos. Didaticamente, são divididos em sarcoma de partes moles (> 50 tipos descritos) e sarcomas ósseos.

Os sarcomas ósseos podem ser divididos em 3 subtipos de acordo com a origem tecidual:

- osteossarcoma, cuja célula de origem é o osteoblasto;
- condrossarcoma, originado do tecido cartilaginoso;
 - sarcoma de Ewing, cuja origem ainda não é clara.

Os osteossarcomas apresentam distribuição bimodal com pico no início da adolescência (55% dos tumores pediátricos) e após os 65 anos de idade.

A maioria dos tumores é de origem esporádica. Os fatores de risco são história familiar, exposição a radiação ionizante (1% dos casos), síndrome de Li-Fraumeni, retinoblastoma, neurofibromatose, entre outros.

QUADRO CLÍNICO

O acometimento é variável segundo a histologia. Os osteossarcomas acometem mais comumente as epífises e metáfises do fêmur distal e da tíbia proximal, cursando com dor e edema no local do tumor. Os sarcomas de Ewing acometem a pelve e as diáfises dos ossos longos. Já os condrossarcomas podem ser primários ou secundários e também acometem os ossos longos (fêmur ou úmero) ou pélvicos.

Nota-se uma massa palpável pela extensão do tumor. Mais raramente, pode estar presente fratura patológica no osso acometido.

Sintomas constitucionais, como febre e emagrecimento, são menos frequentes e podem sugerir diagnósticos diferenciais ou doença sistêmica (mais comum no sarcoma de Ewing).

Os sarcomas de partes moles apresentam quadro clínico variável, dependente do local acometido, da histologia e do grau de diferenciação.

Os tumores estromais gastrointestinais são mais comumente primários de estômago e podem ter como sintoma inicial sangramento digestivo.

EXAMES COMPLEMENTARES

Osteossarcomas

Devem ser solicitados hemograma completo, DHL, fosfatase alcalina, ureia, creatinina e função hepática.

O RX simples do membro acometido demonstra lesão destrutiva com bordas indistintas que gradualmente destrói a cortical óssea e apresenta invasão extraóssea. A reação periosteal está frequentemente presente e tem aparência de raios de sol. Pode estar presente também o triângulo de Codman, que representa o levantamento do periósteo ocasionado pelo crescimento do tumor.

A RNM é utilizada para avaliar a extensão tumoral e o acometimento de tecidos adjacentes.

Recomenda-se TC de tórax para descartar ou confirmar doença metastática, uma vez que 80% das lesões metastáticas são pulmonares.

Solicita-se cintilografia óssea para avaliar a extensão do tumor no osso acometido, além de auxiliar no diagnóstico de *skip metastasis*.

Sarcomas de partes moles

Devem ser solicitados hemograma completo, DHL, fosfatase alcalina, ureia, creatinina e função hepática.

Além disso, recomenda-se TC de tórax para avaliar acometimento pulmonar (sítio mais comum de metástases), TC de abdome e pelve em casos de tumores intra-abdominais e RNM do membro acometido, quando disponível, para programação cirúrgica.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico final é realizado por meio da biópsia da massa tumoral por *core biopsy*, sendo preferencialmente guiada por USG ou TC, ou biópsia incisional aberta no local da futura cirurgia. Durante a cirurgia, o local da biópsia deverá ser incluído na ressecção.

TRATAMENTO

Tratamento multidisciplinar garante maiores chances de cura e funcionalidade.

O tratamento curativo de sarcoma de partes moles se baseia em cirurgia radical com margens amplas, seguida ou não de quimioterapia e/ou radioterapia adjuvante, principalmente em casos de grande volume de doença (> 5 cm), margens exíguas ou positivas, ou doença com alto grau de diferenciação celular.

A quimioterapia neoadjuvante tem papel na preservação do membro e é favorecida em casos de tumores localmente avançados e com histologia quimiossensível, como sarcoma sinovial de extremidades e lipossarcoma mixoide de células redondas de extremidades (ambos

-MRCM.indb 821 12/5/17 4:06 PM



Figura 1 Algoritmo para abordagem inicial em sarcomas. CO: cintilografia óssea

mais comuns em pacientes jovens). Em casos de osteossarcoma, geralmente, um tumor quimiossensível, a quimioterapia neoadjuvante se baseia em cisplatina, doxorrubicina e metotrexato (em pacientes com idade < 30 anos), seguida de ressecção com margens cirúrgicas amplas. Depois, o paciente é submetido a tratamento adjuvante por cerca de 1 ano, salvo exceções.

O tratamento curativo do rabdomiossarcoma envolve quimioterapia neoadjuvante, seguida de quimiorradioterapia concomitante e posterior quimioterapia adjuvante. Trata-se de neoplasia quimiossensível e, mesmo no cenário metastático, melhores taxas de resposta são esperadas.

Os tumores estromais gastrointestinais apresentam mutação de cKIT e, embora sejam quimiorresistentes, têm alta sensibilidade ao imatinibe, que é utilizado tanto no tratamento adjuvante, como paliativo desta doença.

Em casos de doença oligometastática pulmonar com controle adequado de sítio primário, a ressecção pode ser realizada com intenção de prolongamento de sobrevida livre de progressão.

No caso de recidivas locais, sempre que possível deve-se considerar ressecção ampla e com margens livres.

Na doença metastática, a quimioterapia depende do tipo histológico, da idade do paciente e do *performance status*. Em pacientes jovens e em que se busca maior taxa de resposta, em geral, emprega-se poliquimioterapia.

PROGNÓSTICO

O grau de diferenciação é um grande determinante das taxas de recidiva de um determinado subtipo histológico no caso da doença localizada.

Para sarcomas de partes moles metastático, com histologia desfavorável, tem-se sobrevida mediana estimada de 9 meses.

Com o uso de imatinibe, a sobrevida mediana de pacientes com tumor estromal gastrointestinal metastático passou de 18 para 57 meses.

BIBLIOGRAFIA

Casali1 PG, Blay JY. Soft tissue sarcomas: ESMO clinical practice guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Ann Oncol 2010;21(suppl 5):v198-203.

Instituto Nacional de Câncer "José Alencar Gomes da Silva". Coordenação Geral de Ações Estratégicas. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2012: incidência de câncer no Brasil. Rio de Janeiro: Inca; 2011

Katz A, Ferrari LC, Costa FP, Santos Fernandes G, Hoff PM, Rocha RMV, et al. Oncologia clínica: terapia baseada em evidências. São Paulo: Hospital Sírio-Libanês; 2011.

181 SÍNDROMES PARANEOPLÁSICAS

Denyei Nakazato, Allan Andresson Lima Pereira

As síndromes paraneoplásicas constituem um grupo heterogêneo de manifestações clínicas que não são
diretamente ocasionadas por efeito físico do tumor primário ou de metástases, ao tratamento ou a outras causas, como infecções ou alterações metabólicas. São causadas pelo câncer, porém não diretamente por invasão
de órgão ou tecido. Podem afetar qualquer órgão ou sistema, às vezes como apresentação inicial, precedendo e
auxiliando o diagnóstico precoce da neoplasia.

Em geral, a melhora clínica da síndrome paraneoplásica depende do tratamento do câncer e é indicativa também de sua eficácia. Nas situações de gravidade com presunção de alteração imunomediada, uma opção é o tratamento imunossupressor. Infelizmente, parte dos pacientes não apresenta reversão dos sintomas dessas síndromes e pode evoluir com sequelas e disfunções.

As síndromes paraneoplásicas são relativamente raras, acometendo < 1% do total de pacientes com câncer, e são classicamente mais associadas a determinados tumores, como o carcinoma de pulmão de pequenas células. Os tipos mais comuns de síndromes paraneoplásicas são: endócrinas, neurológicas, mucocutâneas, reumatológicas e hematológicas.

ENDÓCRINAS

■ Síndrome de Cushing (hipercortisolismo crônico por secreção ectópica de ACTH): associada a carcinoma de pulmão de pequenas células, tumores carcinoides, neoplasia de pâncreas, tireoide e feocromocitoma. Recomenda-se dosagem de cortisol (atentando para secreção pulsátil) e de ACTH. Em casos re-

fratários, pode-se tentar o controle sintomático com cetoconazol.

- Síndrome de secreção inapropriada de hormônio antidiurético (SIHAD): decorre de secreção do hormônio antidiurético (ADH) independente de osmolaridade sérica. Cursa com hiponatremia, em geral em euvolemia, com osmolalidade plasmática reduzida e urinária alta, concentração elevada de sódio urinário, excluindo-se outras etiologias, como disfunção adrenal, tireoidiana e uso de diuréticos. A causa mais comum é o carcinoma de pulmão de pequenas células (Capítulo 168). As alterações clínicas são causadas pela hiponatremia, com potenciais complicações neurológicas; portanto, o tratamento envolve restrição de ingestão hídrica, correção do nível sérico de sódio com cuidado, e, nos casos refratários, agentes como a demeclociclina e os antagonistas de receptores da vasopressina (conivaptana e tolvaptana).
 - Hipercalcemia (Capítulo 188).

NEUROLÓGICAS

- Encefalomielites: podem envolver diversas áreas do SNC, como medula espinal, raiz do gânglio dorsal, tronco cerebral, cerebelo, lobos temporais, sistema límbico e sistema nervoso autônomo. Mais associadas ao carcinoma de pulmão de pequenas células. Deve-se pesquisar o anticorpo anti-Hu.
- Síndrome miastênica de Eaton Lambert: distúrbio autoimune com produção de anticorpos contra os canais de cálcio pré-sinápticos da junção neuromuscular, mais associada ao carcinoma de pulmão de pequenas células. É caracterizada pelo surgimento de fraqueza apendicular proximal, com diminuição de reflexos profundos e sintomas disautonômicos como boca seca ou hipotensão postural. Ao contrário da *miastenia gravis* (associada ao timoma em 10-15% dos casos), os sintomas tendem a melhorar após esforços repetidos. Em casos refratários, discute-se terapia imunossupressora.

MUCOCUTÂNEAS

■ Dermatomiosite: mais associada com neoplasias de ovário, pulmão, pâncreas, estômago, colorretal, mama e linfoma não Hodgkin. O heliótropo geralmente antecede os sintomas musculares e pode cursar com artralgia, miocardite e insuficiência cardíaca e doença intersticial pulmonar. A eletromiografia evidencia miopatia e a CPK sérica encontra-se elevada. O principal anticorpo associado é o anticomplexo proteico Mi-2.

- Eritema necrolítico migratório: associado ao glucagonoma.
- Síndrome de Sweet: aparecimento de placas e nódulos eritematosos dolorosos em face, tronco e extremidades, com febre e neutrofilia. É mais associada à leucemia mieloide aguda.
- Acantose *nigricans*: alteração de coloração e textura da pele que afeta pescoço e regiões axilar, umbilical e inguinal, e pode acometer mucosa oral. É associada ao câncer gástrico, entre outros.
- Osteoartropatia hipertrófica: síndrome caracterizada pela proliferação anormal da pele e do tecido ósseo das extremidades, como falanges distais. É mais associada ao câncer de pulmão.

REUMATOLÓGICA

Vasculites: vasculites cutâneas leucocitoclásticas são associadas principalmente a doenças linfoproliferativas e síndromes mielodisplásicas. Eritema nodoso pode ser secundário a diversas causas, como neoplasias hematológicas.

HEMATOLÓGICAS

- Síndrome de Trousseau: quadro de eventos trombóticos venosos ou arteriais associados a alguma neoplasia, particularmente carcinomas mucinosos. Para pacientes com tromboses venosas profundas, recomenda-se investigação oncológica.
- Eritrocitose: mais observada nos carcinomas hepatocelular e renal.
- Eosinofilia: pode estar presente em neoplasias hematológicas.
- Aplasia pura de série vermelha: mais comumente associada ao timoma.

BIBLIOGRAFIA

Carrier M, Le Gal G, Wells PS, Fergusson D, Ramsay T, Rodger MA. Systematic review: the Trousseau syndrome revisited: should we screen extensively for cancer in patients with venous thromboembolism? Ann Intern Med 2008;149(5):323-33.

Dalmau J, Rosenfeld MR. Paraneoplastic syndromes of the CNS. Lancet Neurol 2008;7:327-40.

De Beukelaar JW, Sillevis Smitt PA. Managing paraneoplastic neurological disorders. Oncologist 2006;11(3):292-305.

Ellison DH, Berl T. The syndrome of inappropriate antidiuresis. N Engl J Med 2007;356:2064-72.

Pelosof LC, Gerber DE. Paraneoplastic syndromes: an approach to diagnosis and treatment. Mayo Clin Proc 2010;85(9):838-54.

Stewart AF. Clinical practice: hypercalcemia associated with cancer. N Engl J Med 2005;352(4):373-9.

-MRCM.indb 823 12/5/17 4:06 PM

182

NEUTROPENIA FEBRIL

Milena Perez Mak, Tiago Kenji Takahashi

DEFINIÇÃO

Define-se neutropenia como \leq 500 neutrófilos/mm³ ou \leq 1.000 neutrófilos/mm³ com expectativa de queda para < 500 nos próximos 2 dias.

Febre é definida como qualquer medida de temperatura axilar \geq 38,3°C ou medidas \geq 38°C por tempo > 1 hora.

ETIOLOGIA

Entre 50-84% dos neutropênicos febris têm infecção oculta.

A causa mais frequente são as infecções bacterianas, com maior gravidade associada a Gram-negativos (*Pseudomonas aeruginosa*) e secundariamente, Gram-positivos como *Staphylococcus epidermidis*.

Infecções fúngicas, em geral, ocorrem em neutropenia persistente, raramente como o agente causador do início do quadro.

É importante realizar o diferencial de infecções com sítios definidos associado a neutropenia, p. ex., uma pneumonia em paciente neutropênico deve ser tratada como pneumonia e não seguindo diretrizes de neutropenia febril.

EPIDEMIOLOGIA E FATORES DE RISCO

Considera-se maior risco para pacientes com quebra de barreira (mucosite), neoplasias hematológicas (que também apresentam quadro mais prolongado) e submetidos a quimioterapia em altas doses.

A mielotoxicidade é maior em poliquimioterapia e em geral ocorre após 10-14 dias da administração da medicação.

A presença de cateteres de longa permanência aumenta a chance de infecção por Gram-positivos.

QUADRO CLÍNICO

Classificam-se os pacientes conforme o risco de desenvolver complicações:

- baixo risco:
- escore Multinational Association for Supportive
 Care in Cancer (escore MASCC) ≥ 21;
- previsão de neutropenia < 100 neutrófilos/mm³
 7 dias;
 - doença oncológica controlada (sem progressão);
 - sem comorbidades significativas;

- bom *performance status*;
- ausência de critérios de alto risco;
- alto risco: escore MASCC < 21 e qualquer dos itens abaixo:
- neutropenia grave e prolongada (neutrófilos <
 100 células/mm³ por > 7 dias);
 - comorbidades significativas;
 - instabilidade hemodinâmica;
 - insuficiência hepática ou renal;
 - alteração do nível de consciência;
 - pneumonia;
 - presença de mucosite grau ≥ 2.

Tabela 1 Escore MASCC					
Características	Pontuação				
Intensidade dos sintomas (considerando todas as comorbidades)					
■ Sintomas leves ou ausentes	5				
■ Sintomas moderados	3				
Sem hipotensão	5				
Sem doença pulmonar obstrutiva crônica	4				
Tumor sólido ou hematológico sem infecção fúngica	4				
Sem desidratação	3				
Paciente ambulatorial (não internado no início da neutropenia febril)	3				
Idade < 60 anos	2				

Escore ≥ 21 (máximo: 26) prediz < 5% de complicações graves (baixo risco).

DIAGNÓSTICO

Deve-se determinar o risco de evolução para infecção grave, necessidade de hospitalização e agente causador.

A avaliação inicial inclui:

- anamnese, tempo decorrido da administração do quimioterápico e antibiótico profilático;
 - uso de dispositivos invasivos (cateteres);
 - avaliação da presença de mucosite;
- hemograma, bioquímica, hemocultura (periférica e central), urina tipo 1 e urocultura;
- RX de tórax (solicitar TC de tórax se houver alteração do RX);
- se houver diarreia, coprocultura e pesquisa de toxina de *Clostridium dificille*;
 - investigação direcionada se houver foco suspeito.

TRATAMENTO

Para tratamento VO, não se deve utilizar monoterapia. A cobertura para Gram-positivos deve ser realizada em casos de: infecção de cateter, hemocultura com Grampositivo, sepse grave ou choque séptico, pneumonia, infecção de pele ou partes moles, mucosite > grau 2 em paciente com uso de quinolona profilática.

É importante ajustar o antibiótico conforme o foco e isolamento em culturas.

O uso rotineiro de fator estimulador de colônia de granulócitos não é recomendado.

Tratamento ambulatorial com droga VO requer atendimento institucional protocolar em hospital-dia para reavaliação clínica do paciente (Figura 1).

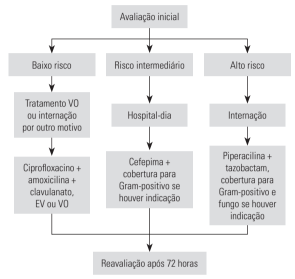


Figura 1 Tratamento de neutropenia febril.

Na reavaliação após 72 horas:

- se houver persistência de febre sem piora clínica: considerar manter o mesmo antibiótico;
- se houver persistência de febre com piora clínica: ampliar antibioticoterapia, internar em caso de tratamento ambulatorial e associar cobertura para Gram-positivo se for dada indicação. Deve-se considerar cobertura antifúngica se o infiltrado pulmonar for sugestivo.

Nos casos de persistência de febre ≥ 96 horas, recomenda-se:

- coleta de hemoculturas, inclusive para fungos;
- pesquisa de foco profundo: TC de seios da face e tórax;
- terapia antifúngica empírica com anfotericina B se neutropenia > 4 dias e padrão radiológico sugestivo ou neutropenia > 7 dias ou galactomanana positiva.

Se o foco for definido, deve-se tratar conforme ele:

- pele e partes moles (7-14 dias);
- infecção de corrente sanguínea conforme agente: Gram-negativo em 10-14 dias, Gram-positivos em 7

Tabela 2 Tempo de tratam	ento				
Situação	Tempo de tratamento				
Afebril sem foco definido com resposta ao 1° esquema	48 horas afebril se ANC > 500 células/ mm³				
de antibioticoterapia	7 dias afebril se ANC < 500 células/mm³				
Afebril sem foco definido com resposta ao tratamento modificado	Individualizar a decisão Considerar ANC > 500 células/mm³				
Afebril e com foco definido	Tempo de tratamento sugerido para o sítio da infecção				

ANC: contagem absoluta de neutrófilos.

dias, *Staphylococcus aureus* em 14 dias + ecocardiograma transesofágico, *Candida* sp. em 2 semanas após a 1^a hemocultura negativa + ecocardiograma transesofágico;

- infecção relacionada a cateter: retirar se houver infecção por *Staphylococcus aureus*, *Candida* sp. do túnel;
 - pneumonia: 7-10 dias;
 - diarreia por *Clostridium difficile*: 10 dias.

PROGNÓSTICO

A mortalidade, por bacteriemia, é de 20-36%.

Pacientes de baixo risco têm sucesso de tratamento antibioticoterápico empírico de 81-98% com resolução sem complicações, ao passo que pacientes de risco mais elevado têm somente 14% de resolução sem complicações.

BIBLIOGRAFIA

Hoff PM, Diz MDP, Pereira J, Testa L, Mak MP. Manual de condutas em oncologia. 2.ed. São Paulo: Atheneu; 2013.

Klastersky J, Paesmans M, Rubenstein EB, Boyer M, Elting L, Feld R, et al. The Multinational Association for Supportive Care in Cancer risk index: a multinational scoring system for identifying low-risk febrile neutropenic cancer patients. J Clin Oncol 2000;18(16):3038-51.

Uys A, Rapoport BL, Anderson R. Febrile neutropenia: a prospective study to validate the Multinational Association of Supportive Care of Cancer (MASCC) risk-index score. Support Care Cancer 2004; 12(8):555-60.

183 MUC

MUCOSITES

Milena Perez Mak

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Mucosite é a inflamação da mucosa gastrointestinal caracterizada por edema, eritema, atrofia e progressiva ulceração.

-MRCM.indb 825 12/5/17 4:06 PM

Pode ser decorrente do emprego de quimioterapia, inibidores de tirosinaquinase e radioterapia.

Os agentes mais comumente implicados são fluoropirimidinas (5-fluorouracila, capecitabina), metotrexato, doxorrubicina, sunitinibe, sorafenibe, inibidores de *epidermal growth factor receptor* (EGFR – cetuximabe e erlotinibe), além de inibidores da via mTOR (everolimo e tensirolimo).

O manejo é fundamental para evitar complicações metabólicas e interrupções no tratamento.

EPIDEMIOLOGIA E FATORES DE RISCO

A mucosite oral pode atingir 35-40% dos pacientes sob terapia citotóxica e é mais comum naqueles submetidos a tratamento em altas doses (p. ex., para transplante hematopoético).

Os fatores de risco incluem má higiene oral, idade mais jovem (maior taxa de mitose em células epiteliais), quimiorradioterapia e deficiências enzimáticas (no caso de fluoropirimidinas, a deficiência de di-hidropirimidina desidrogenase total ou parcial leva a graves enterotoxicidades).

QUADRO CLÍNICO

O diagnóstico é clínico, sendo que os sintomas dependem da gravidade do quadro:

- mucosite oral:
- dor, edema, eritema, ulcerações, disfagia, odinofagia e disguesia. Subsequentemente, pode haver diminuição da ingestão oral, com desidratação e desnutrição.
 A ocorrência é em geral após o 7º dia de administração do quimioterápico, autolimitada e cessa após o efeito do tratamento;
- infecções secundárias, como monilíase, podem estar presentes. Mucosite herpética é mais comum em transplantados;
 - mucosite gastrointestinal:
 - dor abdominal, distensão, náuseas, diarreia.

TRATAMENTO

Profilaxias

É importante realizar tratamento odontológico (de doença periodontal, extração, entre outros) preferencialmente antes do tratamento oncológico sistêmico e sempre antes da radioterapia (evitar radionecrose).

Alimentos secos ou ácidos devem ser evitados e ingestão hídrica abundante deve ser mantida.

Na higienização oral, recomenda-se o uso de escova macia.

O uso de nistatina profilática não é recomendado, mas o agente deve ser empregado quando está estabelecida infecção secundária.

Laserterapia em baixa dose durante a radioterapia tem impacto na profilaxia de mucosite oral.

Tratamento da complicação estabelecida

O paciente deve realizar bochechos com água bicarbonatada ou colutórios antissépticos.

Recomenda-se analgesia tópica (lidocaína) e sistêmica com emprego de opioides sistêmicos caso necessário.

Indica-se saliva artificial para xerostomia.

Para mucosite gastrointestinal, após ocorrência de diarreia, deve-se:

- evitar excesso de lactose (intolerância transitória);
 - instituir dieta obstipante;
 - administrar loperamida até 16 mg/dia;
 - administrar antieméticos se necessário;
 - tratar os distúrbios hidroeletrolíticos;
- tratar retite actínica com sulfassalazina, 500 mg,

VO, 2 vezes ao dia.

BIBLIOGRAFIA

Gouvêa de Lima A, Villar RC, de Castro G Jr, Antequera R, Gil E, Rosalmeida MC, et al. Oral mucositis prevention by low-level laser therapy in head-and-neck cancer patients undergoing concurrent

Tabela 1	Classificação de mucosites		
Grau	Exame clínico	Mucosite oral	Mucosite gastrointestinal
1	Eritema	Assintomático ou oligossintomático, sem necessidade de intervenção	Assintomático ou oligossintomático, sem necessidade de intervenção
2	Ulcerações/pseudomembranas	Dor moderada, sem interferência na ingestão oral, dieta modificada indicada	Sintomático, necessita de intervenção médica, limitação a atividades de vida diária instrumentais
3	Ulcerações/pseudomembranas confluentes ou sangramento ao menor trauma	Dor intensa, interferência na ingestão oral	Sintomas graves, interferência na ingestão oral, alimentação enteral ou hospitalização, autocuidado limitado
4	Necrose/sangramento espontâneo	Ameaça a vida, intervenção urgente requerida	Ameaça a vida, intervenção urgente requerida
5		Morte	Morte

-MRCM.indb 826 12/5/17 4:06 PM

chemoradiotherapy: a phase III randomized study. Int J Radiat Oncol Biol Phys 2012;82(1):270-5.

Keefe DM, Schubert MM, Elting LS, Sonis ST, Epstein JB, Raber-Durlacher JE, et al.; Mucositis Study Section of the Multinational Association of Supportive Care in Cancer and the International Society for Oral Oncology. Updated clinical practice guidelines for the prevention and treatment of mucositis. Cancer 2007;109(5):820-31.

184

SÍNDROME DE COMPRESSÃO MEDULAR

Angelo Bezerra de Souza Fêde, Tiago Kenji Takahashi

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A síndrome de compressão medular é considerada uma emergência oncológica. Está presente em neoplasias avançadas e seu reconhecimento precoce é de fundamental importância.

É definida como qualquer compressão do saco dural e de seus componentes, na maioria dos casos decorrente de compressão epidural por componentes tumorais.

As neoplasias mais relacionadas são: de próstata, de pulmão, linfomas não Hodgkin, mieloma e carcinomas renais.

EPIDEMIOLOGIA

Ocorre em aproximadamente 5% dos pacientes com neoplasias avançadas nos últimos 2 anos de vida.

Identificação e tratamento adequados dessa complicação reduzem a probabilidade de sequelas neurológicas e, consequentemente, evitam a redução da qualidade de vida desses pacientes.

QUADRO CLÍNICO

A sintomatologia dependerá do nível de compressão medular. Dor lombar está presente em 95% dos casos, tornando este o sintoma o mais precoce. Aproximadamente 50% apresentam disfunção vesical e intestinal. Cerca de 75% dos pacientes iniciam com quadro de fraqueza muscular com evolução para quadro de ataxia e paralisia.

EXAMES COMPLEMENTARES

A RNM de coluna total é o exame padrão-ouro para o diagnóstico da síndrome de compressão medular e deverá ser solicitada sempre que possível.

Na ausência da RNM, TC associada à mielografia são exames que auxiliam no diagnóstico.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico se faz com a presença de dor lombar, disfunção vesical/intestinal, parestesias ou déficits motores. Deve-se avaliar a história e realizar exame físico e neurológico completos.

Para confirmação radiológica, deve-se dar preferência para RNM de coluna total.

TRATAMENTO

O início precoce das medidas terapêuticas implica melhor prognóstico. Os objetivos são: manutenção das funções neurológicas, controle local tumoral, estabilizacão medular e controle de dor.

As medidas de suporte englobam repouso absoluto nos casos de lesões de coluna instáveis, controle de dor, profilaxia para fenômenos tromboembólicos e medidas para quadro de disfunção esfincteriana.

O tratamento com corticosteroides tem impacto pela diminuição do edema vasogênico decorrente da isquemia medular; no entanto, doses elevadas mostraram efeitos colaterais indesejáveis. Recomenda-se dexametasona, 10 mg, EV, em *bolus*, seguidos de 4 mg, EV, a cada 6 horas.

Radioterapia isolada é indicada nos casos de pacientes operados previamente, com lesões estáveis da coluna vertebral ou com baixa expectativa de vida.

Para o tratamento cirúrgico, a opinião de um cirurgião de coluna deve ser sempre solicitada na evidência radiológica de lesões instáveis. Descompressão e estabilização estão reservadas para pacientes com boa expectativa de vida e déficit neurológico < 48 horas. Nos casos de intervenção cirúrgica, é fundamental a complementação com radioterapia.

PROGNÓSTICO

A sobrevida mediana desses pacientes é < 6 meses e o prognóstico está intimamente relacionado com a apresentação do paciente na fase inicial da síndrome de compressão medular, assim como com o tempo entre o diagnóstico e o tratamento adequado.

BIBLIOGRAFIA

Heimdal K, Hirschberg H, Slettebø H, Watne K, Nome O. High incidence of serious side effects of high- dose dexamethasone treatment in patients with epidural spinal cord compression. J Neurooncol 1992; 12:141-4.

Michael T, McCurdy, MD, Carl B, Shanholtz MD. Oncologic emergencies. Crit Care Med 2012;40(7).

Prasad D, Schiff D. Malignant spinal-cord compression. Lancet Oncol 2005;6:15-24.

-MRCM.indb 827 12/5/17 4:06 PM

185 SÍNDROME DA VEIA CAVA SUPERIOR

Milena Perez Mak

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A síndrome da veia cava superior engloba sintomas decorrentes da compressão da veia cava superior ou trombose.

Em geral, nota-se um aumento pressórico de 20-40 mmHg (normal: 2-8 mmHg).

EPIDEMIOLOGIA E FATORES DE RISCO

Considerando-se somente as neoplasias, a maior ocorrência se dá em câncer de pulmão não pequenas células (50%), seguido de câncer de pulmão de pequenas células (22%) e linfoma (22%). Contudo, a síndrome pode ocorrer virtualmente com qualquer subtipo histológico.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas se instalam em 2 semanas em 1/3 dos pacientes.

A gravidade dos sintomas depende do grau de obstrução e da velocidade de instalação.

Os sintomas mais comuns compreendem:

- edema facial (82%) e de membros superiores (46%);
 - estase jugular (63%) e circulação colateral (53%);
 - dispneia (54%) e tosse (54%);
 - rouquidão (17%).

Alguns sintomas incomuns implicam maior gravidade: sintomas visuais, síncope, estridor laríngeo, síncope, cefaleia, confusão e obnubilação.

O diagnóstico é clínico. A TC de tórax pode auxiliar o planejamento terapêutico (escolha do tratamento) e descartar a presença de trombose.

TRATAMENTO

O tratamento principal consiste em tratar a neoplasia, tornando-se fundamental a obtenção de diagnóstico histológico.

Cerca de 84% dos pacientes melhoram independentemente das medidas empregadas.

Medidas clínicas podem ser eficazes para controlar os sintomas, entre as quais pode-se destacar:

- elevação de cabeceira;
- administração de dexametasona, 4 mg, VO, a cada
 6 horas (evitar uso imediato se houver diagnóstico de

linfoma, buscando-se primariamente o diagnóstico histológico);

- administração de diuréticos e evitar hipervolemia;
- anticoagulação profilática na ausência de trombose.

A radioterapia leva a melhora de sintomas em cerca de 72% dos casos, não necessariamente representando maior patência de veia cava (85% de melhora clínica, com 14% de patência total e 10%, parcial).

A quimioterapia é o tratamento de escolha em tumores quimiossensíveis como linfoma, carcinoma de pulmão de pequenas células e tumores de células germinativas.

Em casos extremos, com instabilidade clínica, o emprego de *stents* endovasculares de veia cava leva a alívio imediato dos sintomas, tornando-se o tratamento de escolha. Deve-se atentar para a presença de trombose, não sendo recomendada a colocação de *stent* nesse cenário.

PROGNÓSTICO

A expectativa de vida média de pacientes com a síndrome é de cerca de 6 meses, contudo a mortalidade para a neoplasia não muda quando comparada a pacientes do mesmo estádio e sem a síndrome.

BIBLIOGRAFIA

Rowell NP, Gleeson FV. Steroids, radiotherapy, chemotherapy and stents for superior vena caval obstruction in carcinoma of the bronchus: a systematic review. Clin Oncol (R Coll Radiol) 2002;14(5):338-51.

Uberoi R. Quality assurance guidelines for superior vena cava stenting in malignant disease. Cardiovasc Intervent Radiol 2006;29(3):319-22. Wilson LD, Detterbeck FC, Yahalom J. Clinical practice. Superior vena cava

syndrome with malignant causes. N Engl J Med 2007;356(18):1862-9.

186

SÍNDROME DE LISE TUMORAL

Milena Perez Mak

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A síndrome de lise tumoral representa um conjunto de distúrbios metabólicos causados por destruição maciça e abrupta de componentes celulares no sangue após lise de células neoplásicas.

Pode ser espontânea ou secundária ao tratamento. A melhor conduta nesses casos é a prevenção.

EPIDEMIOLOGIA E FATORES DE RISCO

É observada principalmente em neoplasias hematológicas. Em neoplasias sólidas, ocorre se houver alta car-

-MRCM.indb 828 12/5/17 4:06 PM

ga tumoral, alta taxa de proliferação ou grande sensibilidade à quimioterapia.

Os pacientes apresentam alteração da função renal, da DHL (> 2 vezes o limite superior da normalidade) ou leucocitose (> 25.000/mcL). Ácido úrico basal cursa > 7,5 mg/dL.

QUADRO CLÍNICO E DIAGNÓSTICO

O diagnóstico da síndrome é feito conforme mostrado na Tabela 1.

Tabela 1 Critéri	os diagnósticos	s de síndrome de lise tumoral
Alteração	Valor	Mudança em relação ao basal
Hiperuricemia	\geq 8 mg/dL	Aumento de 25%
Hiperpotassemia	≥ 6 mg/dL	Aumento de 25%
Hiperfosfatemia	≥ 4,5 mg/dL	Aumento de 25%
Hipocalcemia	≤ 7 mg/dL	Redução de 25%

Ao menos 2 distúrbios principais, 3 anteriores a 7 dias após a quimioterapia com ou sem uremia associada.

Adaptada de Cairo MS, Bishop M. Tumour lysis syndrome: new therapeutic strategies and classification. Br J Haematol 2004;127(1):3-11.

Considera-se síndrome de lise tumoral clínica quando houver associação de: insuficiência renal, letargia/ coma, tetania, arritimias, convulsões ou morte súbita.

Outros sintomas que podem estar associados são: náuseas, vômitos, diarreia, anorexia, edema, hipervolemia, cãibras e insuficiência cardíaca.

É importante realizar ECG por conta do risco de arritmias.

PROFILAXIA

A profilaxia depende do risco do paciente, conforme mostrado na Tabela 2.

Pacientes de alto risco devem ficar em observação em UTI com monitorização.

Para pacientes de risco alto ou intermediário, recomenda-se:

- realizar hidratação cautelosa com 2-3 L/m²/dia para manter diurese de 80-100 mL/m²/h. Deve-se atentar para pacientes com insuficiência renal ou cardíaca e idosos, nos quais a infusão deve ser baseada no débito urinário. A hidratação é mantida até diminuição do risco de lise observada pelos exames laboratoriais (p. ex., queda de DHL, diminuição de leucócitos) e diminuição da carga tumoral. O paciente deve manter ingestão hídrica oral com bom débito urinário;
 - manter dieta pobre em potássio, fósforo e cálcio;
- evitar diuréticos e manitol (contraindicados), uma vez que podem levar a hipovolemia e uropatia obstrutiva;
- evitar alcalinização de urina, exceto em acidose metabólica e de acordo com protocolo da instituição;
- administrar alopurinol, 50-100 mg/m², a cada 8 horas (máximo: 800 mg/dia ou 300 mg/m²). Reduzir a dose em 50% se houver insuficiência renal. A administração deve ser iniciada 24-48 horas antes da quimioterapia e mantida por 3-7 dias (idealmente, até os exames normalizarem a ponto de diminuir o risco de lise tumoral);
- administrar rasburicase (0,1-0,2 mg/kg/dia, SF 50 mL, EV, por 30 minutos, 1-2 vezes por dia, por 1-7 dias), se disponível, em casos de alto risco ou síndrome de lise tumoral instalada. É contraindicado em casos de deficiência de glicose-6-fosfato desidrogenase e em gestantes.

TRATAMENTO

A despeito da profilaxia, alguns pacientes podem evoluir para síndrome instalada. Nesses casos, recomenda-se:

- monitorizar o paciente em UTI;
- monitorizar glicemia e atentar para o risco de hemorragia digestiva (uremia);
 - controlar a diurese;

Tabela 2 Risco de desenvolvi	mento de síndrome de lise tumoral		
	Risco alto	Risco intermediário	Risco baixo
Linfoma não Hodgkin	Burkitt, linfoblástico, B-LLA	Difuso de grandes células B	Linfoma não Hodgkin indolente
Leucemia linfoide aguda	Leucometria ≥ 100.000 células/mm³	Leucometria = 50.000-100.000 células/mm³	Leucometria ≤ 50.000 células/mm³
Leucemia mieloide aguda	Leucometria ≥ 50.000 células/mm³, monoblástico	Leucometria = 10.000-50.000 células/mm³	Leucometria ≤ 10.000 células/mm³
Leucemia linfoide crônica		Leucometria = 10.000-100.000 células/mm³ com fludarabina	Leucometria ≤ 10.000 células/mm³
Outras neoplasias hematológicas e tumores sólidos		Rápida proliferação e com alta quimiossensibilidade*	Demais pacientes

^{*} Tumores germinativos, neoplasias de pequenas células.

-MRCM.indb 829 12/5/17 4:06 PM

- realizar dosagem seriada de eletrólitos e correção adequada;
 - considerar diálise precoce.

PROGNÓSTICO

Se não for adequadamente prevenida, a síndrome de lise tumoral leva a aumento de mortalidade e mais complicações do tratamento oncológico.

BIBLIOGRAFIA

Coiffier B, Altman A, Pui CH, Younes A, Cairo MS. Guidelines for the management of pediatric and adult tumor lysis syndrome: an evidence-based review. J Clin Oncol 2008;26(16):2767-78.

187 OBSTRUÇÃO MALIGNA INTESTINAL

Milena Perez Mak

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Define-se obstrução maligna como um processo que impede o movimento peristáltico secundário a doença neoplásica.

Suas causas podem ser: carcinomatose peritoneal (mais comum) ou metástase peritoneal ou intestinal única.

Pode se tratar de um fenômeno funcional em casos de acometimento peritoneal difuso.

É importante atentar para o diagnóstico diferencial de bridas e aderências, especialmente em pacientes sem comprovação de doença metastática e com abordagem cirúrgica prévia.

EPIDEMIOLOGIA E FATORES DE RISCO

Trata-se de complicação frequente em pacientes com neoplasias colorretais (10-28%) e de ovário (20-50%) ao longo do curso da doença. Em geral, ocorre como evento final da doença neoplásica.

QUADRO CLÍNICO E DIAGNÓSTICO

Os sintomas mais comuns são dor, distensão abdominal, náuseas, vômitos, desidratação e emagrecimento. Distúrbios hidroeletrolíticos subsequentes a este quadro são comuns.

Ascite pode estar presente em graus variados.

Diagnóstico clínico e TC de abdome auxiliam o planejamento terapêutico para se definir a possibilidade de abordagem cirúrgica.

TRATAMENTO

O tratamento depende do *performance status* do paciente e do volume tumoral. Pacientes com *performance status* comprometido e múltiplos pontos de obstrução são candidatos a cuidados paliativos exclusivos.

Medidas clínicas iniciais incluem jejum e passagem de SNG aberta para descompressão gastrointestinal.

O uso de antieméticos exclui medicações com ação procinética (p. ex., metoclopramida) se o paciente tiver uma obstrução completa. Corticosteroides, em particular a dexametasona, podem promover alívio das náuseas, bem como auxiliar na reversão da obstrução.

Escopolamina auxilia não somente no manejo da dor, mas também na diminuição da secreção gastrointestinal. Em casos de refratariedade a essas medidas iniciais, o emprego de octreotida em baixas doses (50-100 mcg, SC, 3 vezes ao dia) mostrou alguma eficácia.

Paracentese de alívio pode promover uma melhora temporária dos sintomas.

No caso de obstruções altas, próteses endoscópicas podem promover alívio.

Abordagens cirúrgicas (*bypass*, colostomia/ileostomia) são indicadas quando tecnicamente factíveis. No caso de refratariedade às medidas clínicas descritas, deve-se considerar gastrostomia descompressiva (endoscópica ou cirúrgica) que permite o manejo ambulatorial do paciente e a possibilidade de ingestão de alimentos para maior conforto.

A quimioterapia deve ser reservada para pacientes com bom *performance status* e histologia quimiossensível

A hidratação deve ser cautelosa, uma vez que muitos pacientes encontram-se desnutridos e com hipoalbuminemia.

A nutrição parenteral não deve ser usada de rotina, já que incorre em complicações e seu emprego em pacientes nessas condições não apresenta claro benefício, especialmente naqueles candidatos a cuidados paliativos exclusivos.

PROGNÓSTICO

Em geral, trata-se de evento final no curso da neoplasia, apresentando sobrevida global em torno de 1-3 meses.

Episódios repetidos incorrem em menores taxas de sucesso das medidas clínicas.

BIBLIOGRAFIA

Laval G, Arvieux C, Stefani L, Villard ML, Mestrallet JP, Cardin N. Protocol for the treatment of malignant inoperable bowel obstruction: a prospective study of 80 cases at Grenoble University Hospital Center. J Pain Symptom Manage 2006;31(6):502-12. O'Connor B, Creedon B. Pharmacological treatment of bowel obstruction in cancer patients. Expert Opin Pharmacother 2011;12(14):2205-14. Oliveira RA. Cuidado paliativo. São Paulo: Conselho Regional de Medicina do Estado de São Paulo; 2008.

Ripamonti CI, Easson AM, Gerdes H. Management of malignant bowel obstruction. Eur J Cancer 2008;44(8):1105-15.

188 HIPERCALCEMIA ASSOCIADA A MALIGNIDADE

Milena Perez Mak

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Define-se hipercalcemia como medida de cálcio ionizado > 5,5 mg/dL ou cálcio sérico total > 10,5 mg/dL. Pode ser causada por:

- síndrome paraneoplásica mediada pela produção de proteína relacionada ao paratormônio (PTHrP), independentemente da presença de metástases ósseas (80%);
- destruição óssea focal secundária a metástases ósseas (20%);
- secreção de 1,25-(OH)₂-vitamina D (< 1%, em geral em linfomas).

EPIDEMIOLOGIA E FATORES DE RISCO

Mais comumente, é associada à síndrome paraneoplásica (10-20% de todas neoplasias avançadas). Está relacionada, geralmente, a mieloma múltiplo, câncer de mama, tumores de rim, câncer de pulmão, e câncer de cabeça e pescoço.

Em tumores sólidos, a histologia mais frequente é o carcinoma espinocelular.

QUADRO CLÍNICO E DIAGNÓSTICO

Após a suspeita diagnóstica clínica, a medida de cálcio iônico ou cálcio sérico total corrigido deve ser realizada para confirmação. Preconiza-se também medida de paratormônio para diagnóstico diferencial da hipercalcemia.

Os sinais e sintomas mais comuns incluem vômitos, constipação, poliúria e confusão mental, geralmente com evidência clínica de desidratação. Insuficiência renal e alterações eletrocardiográficas também podem estar presentes.

TRATAMENTO

Medidas clínicas isoladamente oferecem controle temporário e muitas vezes insuficiente.

O único tratamento que oferece controle da síndrome em longo prazo é o tratamento da neoplasia; contudo, deve-se levar em consideração o *performance status* do paciente e o estágio em que este se encontra/tratamentos prévios para definir a elegibilidade ao tratamento sistêmico oncológico.

Medidas iniciais incluem hidratação vigorosa para manter débito urinário de 100-150 mL/h. Após estabelecida a hidratação, diurético de alça (furosemida) deve ser iniciado para promover calciurese.

Deve-se evitar sobrecarga de cálcio e repor fósforo, VO, se < 3 mg/dL.

Em linfomas com elevação de 1,25-(OH)₂-vitamina D, recomenda-se prednisona, 20-40 mg/dia.

Em pacientes muito sintomáticos não candidatos a hidratação adequada, deve-se considerar o emprego de diálise.

Bisfosfonatos são eficazes para o controle da hipercalcemia, com pico de ação em 2-4 dias; contudo, não apresentam impacto no prognóstico da doença de base. Os agentes de escolha são pamidronato ou ácido zoledrônico.

PROGNÓSTICO

Trata-se de ocorrência relacionada a um mau prognóstico, com sobrevida mediana estimada na ordem de 40 dias.

BIBLIOGRAFIA

DeVita Jr VT, Lawrence TS, Rosenberg SA. DeVita, Hellman, and Rosenberg,'s cancer: principles & practice of oncology. 9.ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2011.

Esbrit P. Hypercalcemia of malignancy: new insights into an old syndrome. Clin Lab 2001;47(1-2):67-71.

-MRCM.indb 831 12/5/17 4:06 PM

SEÇÃO 19

CUIDADOS PALIATIVOS

MARIA PEREZ SOARES D'ALESSANDRO

189

INDICAÇÕES DE CUIDADOS PALIATIVOS E MODALIDADES DE ATENDIMENTO

Milena dos Reis Bezerra de Souza, Fernanda de Souza Lopes, Toshio Chiba

Com o avanço científico-tecnológico das últimas décadas, a medicina pôde desenvolver-se de forma inigualável. Atualmente, os métodos diagnósticos e o arsenal terapêutico disponíveis para várias doenças são surpreendentes. As UTI são equipadas com sofisticados recursos que permitem qualificar, quantificar e controlar uma grande variedade de fenômenos biológicos, além de amplas possibilidades de tratamento, como as intervenções neurocirúrgicas, cardíacas e os transplantes de órgãos. Dessa forma, ocorreram um aumento da expectativa de vida e uma diminuição dos índices de mortalidade hospitalar. Contudo, tornou-se comum o prolongamento do processo de morrer, denominado distanásia, posto que a manutenção da vida a todo custo permite a alocação de recursos inadequados, além de potencialmente prejudiciais, destinados a pacientes sem possibilidades terapêuticas de cura. Tendo em vista os dilemas éticos que envolvem a terminalidade e esse paradigma de manutenção da vida a qualquer custo, os princípios bioéticos de não maleficência, beneficência, autonomia e justiça são fundamentais para qualificar o debate, bem como nortear as decisões que paciente, equipe e familiares tomarão ao longo do processo.

A singularidade da situação de terminalidade aflora nitidamente dilemas éticos; contudo, na situação-limite vivida pelo indivíduo, devem ser vistos como básicos e incontornáveis os direitos de saber a verdade, dialogar, decidir e não sofrer inutilmente. É nesse contexto que os cuidados paliativos se estruturam.

DEFINIÇÃO

A OMS definiu cuidados paliativos como uma abordagem que promove a qualidade de vida de pacientes e

familiares diante de doenças que ameaçam a continuidade da vida e estabeleceu princípios norteadores para essa prática (última revisão de 2002):

- afirmar a vida e resguardar a morte como um processo natural;
 - não abreviar ou prorrogar a morte;
 - proporcionar alívio da dor e de outros sintomas;
- integrar os aspectos psicológicos e espirituais dos cuidados ao paciente;
- oferecer sistema de apoio para ajudar os pacientes a viver tão ativamente quanto possível até a morte;
- oferecer sistema de apoio para ajudar a família a lidar com a doença do paciente e com o seu próprio luto;
- iniciar os cuidados paliativos o mais precocemente possível, junto a outras medidas de prolongamento de vida, como a quimioterapia e a radioterapia, e incluir todas as investigações necessárias para melhor compreensão e manejo dos sintomas.

A OMS pontua que, idealmente, o acesso ao serviço de cuidados paliativos deveria ocorrer no momento do diagnóstico de uma doença ameaçadora da vida, ganhando importância à medida que a doença progride e o paciente evolui para fase terminal (Figura 1). Reforça, ainda, que os cuidados paliativos são particularmente necessários em regiões onde há uma grande proporção de pacientes diagnosticados em estágios avançados com pouca chance de cura, situação na qual, infelizmente, o Brasil se encontra.

Os cuidados paliativos constituem a 4ª diretriz estabelecida pela OMS para o tratamento do câncer, além de prevenção, diagnóstico e tratamento. É importante lembrar, no entanto, que a abordagem de cuidados paliativos não se aplica apenas a pacientes oncológicos. Ela é válida para todas as doenças ameaçadoras da vida e pode beneficiar pacientes com doenças neurodegenerativas, insuficiência cardíaca avançada, insuficiência renal dialítica e doença pulmonar obstrutiva crônica dependente de oxigênio, entre outras.

A equipe de cuidados paliativos pode ser formada por diversos profissionais, dentre eles assistente social, capelão, enfermeiro, farmacêutico, fisioterapeuta, fonoau-

-MRCM.indb 832 12/5/17 4:06 PM

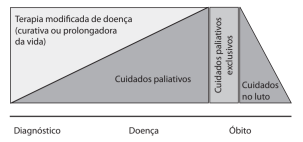


Figura 1 Modelo integrado de tratamento curativo e paliativo para doenças progressivas crônicas. Adaptada de American Thoracic Society 2008.

diólogo, médico, nutricionista, psicólogo e odontólogo, além de funcionários técnico-administrativos. O recrutamento de cada profissional depende das demandas provindas de pacientes e familiares.

O local para atuação dessa equipe depende da disponibilidade dos serviços assistenciais e da funcionalidade do paciente.

MODALIDADES DE ATENDIMENTO

■ Ambulatorial (Tabela 1): o paciente ainda é capaz de se locomover até a clínica/consultório para atendimento médico. Os familiares ou cuidadores são responsáveis pelo auxílio, caso necessário, nas atividades de higiene e cuidado do paciente, além do transporte.

Tabela 1	Indicações e desafios no atendimento ambulatorial					
Indicaçõe	s					
Sintomas n	ninimamente compensados					
Performand	Performance funcional preservada					
Realização de pequenos procedimentos						
Desafios						
Retornos fr	requentes (comprometimento da aderência ao tratamento)					
Recursos li	mitados					

- Domiciliar (home care) (Tabela 2): as limitações decorrentes da evolução da doença ou do próprio indivíduo impedem-no de se locomover adequadamente, porém não é necessário ambiente hospitalar ou institucional. Assim como no atendimento ambulatorial, os familiares ou cuidadores são responsáveis pelo auxílio total ou parcial nas atividades de higiene e cuidado do paciente, além do transporte (Capítulo 314).
- Hospitalar (Tabela 3): indicada em eventos agudos como infecções, sangramentos ou necessidade de tratamento profissional diário.
- *Hospice*: na Europa, o termo "*hospice*" é utilizado de 2 maneiras, a 1ª, "*hospice care*", é sinônimo de cuidados paliativos; a 2ª, "*hospice*", designa uma unidade de

Tabela 2	Indicações e desafios no atendimento domiciliar								
Indicaçõe	Indicações								
Baixa performance funcional									
Presença d	Presença de cuidador								
Estabilidade do quadro clínico									
Desafios									
Prontuário domiciliar									
Estrutura para atestar óbito no domicílio									
Necessidade de retaguarda hospitalar									

Tabela 3 Indicações e desafios no atendimento hospitalar							
Indicações							
Sintomas descompensados							
Intercorrências agudas							
Fase final de vida							
Desafios							
Risco de infecção hospitalar							
Mudança na rotina familiar							

saúde não hospitalar voltada para cuidados paliativos e refere-se à estrutura física em si. Já nos EUA, o termo "hospice" refere-se a um programa de cobertura de saúde governamental desenvolvido para pacientes com expectativa de vida < 6 meses que estão em cuidados paliativos exclusivos. No Brasil, o termo "hospice" está sendo utilizado de acordo com a escola europeia para designar a unidade de saúde especializada em cuidados paliativos. Entendida dessa forma, a modalidade de atendimento em hospice é indicada para pacientes debilitados, dependentes para atividades de vida diária e atividades instrumentais de vida diária, em fase avançada de doenças cronicodegenerativas. Foram desenvolvidos critérios específicos para diferentes doenças e suas indicações para hospice (Capítulo 190). Nessa modalidade, há 2 situações possíveis:

- respite care: comumente utilizada em outros países, trata-se de uma internação programada visando diminuir o estresse do cuidador diante dos desafios diários do cuidado; em geral, tem duração de 7-10 dias;
- institucionalização: o cuidado diário do paciente é realizado pela equipe de cuidados paliativos local; os familiares são incentivados a permanecer o maior tempo possível com o paciente.

Os paradigmas da filosofia hospice são:

- controle da dor e de outros sintomas;
- comunicação franca e honesta;
- qualidade de vida;
- autonomia;

-MRCM.indb 833 12/5/17 4:06 PM

Tabela 4 Indicações e desafios no planejamento do cuidado

Indicações

Dificuldade para manutenção dos cuidados em domicílio

Alternativa para evitar a fadiga do cuidador

Fase final de vida

Ambiente propício e familiar para oferecer conforto

Desafins

Recusa por parte dos familiares, por sensação de "abandono"

Suporte para equipe por causa do elevado número de óbitos

- equipe multiprofissional;
- princípios bioéticos e ortotanásia;
- morte como evento natural da vida.

BIBLIOGRAFIA

Kipper DJ, Martin L, Fabbro L. Decisões médicas envolvendo o final de vida: o desafio de adequar as leis vigentes às exigências éticas. J Bras Pediatria 2000;76(6):403-6.

Mota JAC. Quando um tratamento torna-se fútil? Bioética 1999;7(1):35-9. Paker-Ollive D. Redefining hope for the terminally ill. Am J Hospice Palliative Care 2002;19:115-20.

Santos FS, Incontri D. A arte de morrer: visões plurais. Bragança Paulista: Comenius; 2007.

Silva LF. Direitos e deveres do paciente terminal. Bioética 1993;1(1):2-7. Souza MRB, Bifulco VA. Planejando o futuro: como os cuidados paliativos podem ajudar o paciente com câncer. In: Bifulco VA, Fernandes Jr. HJ, Barboza AB. Câncer: uma visão multiprofissional. Barueri: Manole; 2012.

Teno JM, Gozalo PL, Bynum JP, Leland NE, Miller SC, Morden NE. Change in end-of-life care for medicare beneficiaries site of death, place of care, and health care transitions in 2000, 2005, and 2009. JAMA 2013;309(5):470-7.

Watson M, Lucas C, Hoy A, Wells J. Oxford handbook of palliative care. Oxford: Oxford University Press; 2005.

Yamaguchi AM, Higa-Taniguchi KT, Andrade L, Bricola SAPC. Assistência domiciliar: uma proposta interdisciplinar. Barueri: Manole; 2010.

190

COMPLEXIDADES E DESAFIOS NO PROGNÓSTICO DE DOENÇAS AVANÇADAS

Milena dos Reis Bezerra de Souza, Gustavo Cassefo, Tiago Pugliese Branco

A medicina se apoia em 3 pilares: diagnóstico, tratamento e prognóstico. Vários estudos, no entanto, apontam para o distanciamento da arte de prognosticar na história da medicina.

Em um estudo, observou-se que desde o final do século XIX as doenças são apresentadas por meio das se-

ções etiologia, manifestações clínicas, diagnóstico e terapia, e que pouco ou quase nada há sobre o prognóstico. Com efeito, a sensação relatada por médicos diante do questionamento de pacientes e familiares quanto ao prognóstico de doenças crônicas e incuráveis é de insegurança e de capacitação insuficiente para essa função.

Investigadores do 1° grande estudo multicêntrico norte-americano que avaliou o entendimento de médicos, pacientes e familiares quanto ao prognóstico e às preferências no acompanhamento e no tratamento (study to understand prognoses and preferences for outcomes and risks of treatments – SUPPORT) constataram que pacientes críticos hospitalizados desejavam discutir com seus médicos o seu prognóstico e opinar na tomada de decisões terapêuticas. Desde então, inúmeras publicações reiteram a necessidade de comunicação do prognóstico como ferramenta para decisões terapêuticas posteriores, bem como pessoais.

Apesar dessa tendência, um estudo norte-americano envolvendo pacientes de 4 centros de referência em onco-hematologia identificou comunicação ambígua sobre prognóstico em 81% dos casos.

Os médicos tendem a superestimar o prognóstico em até 5,3 vezes, e a relação médico-paciente estabelecida está associada a uma menor acurácia do prognóstico.

DETERMINANTES DO PROGNÓSTICO

O reconhecimento da incurabilidade de uma doença cronicodegenerativa, sobretudo do câncer, é baseado no processo de adoecimento do indivíduo, levando-se em consideração fatores como idade, comorbidades, tratamentos já utilizados e escalas de funcionalidade, além da experiência dos profissionais responsáveis pela condução do paciente.

Tendo em vista a dificuldade do julgamento clínico para estabelecimento do prognóstico, escalas prognósticas podem auxiliar o médico na predição de mortalidade e na tomada de decisão.

Escalas de prognóstico

O conhecimento dos instrumentos e da população na qual foram validadas as escalas de prognóstico é importante para o médico, visto que as características dos pacientes estudados e os critérios de inclusão e exclusão podem assemelhar-se ou não ao caso em pauta.

Algumas escalas, contudo, podem ser inadequadas em determinadas situações. Por outro lado, sabe-se da dificuldade para a adequação completa dos instrumentos para avaliação do prognóstico na prática clínica.

Após a análise das estimativas de sobrevida dos principais cânceres e doenças cronicodegenerativas (Tabelas

-MRCM.indb 834 12/5/17 4:06 PM

1 e 2), deve-se individualizar a análise por meio da avaliação de funcionalidade do paciente em questão. Conforme a literatura médico-científica, as estimativas de sobrevida e escalas de funcionalidade devem, aliadas ao julgamento clínico, auxiliar o médico na tomada de decisões terapêuticas e durante a comunicação com paciente e familiares.

A literatura científica propõe diversos instrumentos para avaliação de funcionalidade (Tabelas 3 a 7).

Tabela 1 Estir		da em cânceres co				., Juil				l	J: _						
								So	brevio	da mé	dia ei	n me	ses				
Sítio primário	Tipo histológico	Indicadores	Tratamento	< 1	2	4	6	8	10	12	14	16	18	20	24	> 24	> 3
Pulmão	Não pequenas células	Metástases a distância	B/C			4											
Cabeça/ pescoço	Laringe	Avançado	Α														36
Sistema gastrointestinal	Cólon	Metástases a distância	С								12						
	Pâncreas	Inoperável	А						10								
	Pâncreas	Inoperável	В				5										
	Esôfago	Inoperável	А						10								
	Hepatocelular	Inoperável	В					6									
	Gástrico	Metástases a distância	В				5										
	Ampola duodenal	Linfonodos positivos	А											20			
Rins	Carcinoma transicional	Estádio IV	А							12							
Mama	Invasivo	Metástases a distância	В														36
Próstata	Hormônio- -resistente	Quaisquer metástases	А									15					
Glioblastoma	Idade < 50 anos	Diagnóstico recente	А					8									
	Idade > 80 anos	Diagnóstico recente	А			3											
Pele	Melanoma	Metástases a distância e DHL elevado	С							6							
		Metástases a distância e DHL normal	С											22			
Sistema	Leucemia	2ª recaída	A			3											
hematológico	mieloide aguda	1ª recaída	-					8									
Desconhecido		Metástases	A/B				6										
Adenocarcinoma		hepáticas ou albumina < 3,5															
		Sem metástases hepáticas e albumina > 3,5	A/B									8					

 $Tratamento: A-tratamento \ ativo; B-tratamento \ paliativo \ da \ doença \ ou \ nenhum \ tratamento; \ C-indefinido.$

-MRCM.indb 835 12/5/17 4:06 PM

							So	brevio	da mé	dia e	m me	ses				
Doença	Indicadores	Tratamento	< 2	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33	36	> 36
Insuficiência cardíaca	Classe IV NYHA Estágio D AHA/ACC	A (com desfibrilador)						14								
	Classe IV NYHA Estágio D AHA/ACC	A (sem desfibrilador)		5												
	Classe IV NYHA Estágio C/D2 AHA/ACC	А				5										
	Classe IV NYHA Estágio C/ D2 AHA/ACC	B*					6									
DPOC	Hipercapnia crônica	А							24							
Demência	Pacientes institucionalizados	С						16								
	Dificuldade para deglutição	С				8										
Doença renal crônica	ldade > 75 anos e <i>clearance</i> < 15 mL/min	A (em diálise)												36		
	Idade > 75 anos e <i>clearance</i> < 15 mL/min	B (sem diálise)														
Cirrose	Child C	А			5											
Aids	CD4 < 25 após 3 anos com esquema antirretroviral	А						24								

ACC: American College of Cardiology; AHA: American Heart Association; DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica; NYHA: New York Heart Association. Classe IV NYHA: dispneia em repouso; estágio C: doença cardíaca estrutural ou sintomas de insuficiência cardíaca recentes; estágio D: refratário, insuficiência cardíaca em estágio final; estágio D2: utilização de drogas inotrópicas EV.
Tratamento: A – tratamento ativo; B – tratamento paliativo da doença ou nenhum tratamento; B* – uso de diuréticos, sem prescrição de vasodilatadores e/ou inibidores da enzima

conversora de angiotensina; C – indefinido.

Tabela 3	Escala de funcionalidade de Karnofsky
Escala	Significado
100	Normal, não apresenta nenhuma queixa; nenhuma evidência de doença
90	Capaz para atividades normais; poucos sintomas da doença
80	Realiza atividades normais com esforço; alguns sintomas da doença
70	Capaz de autocuidados, porém incapaz para atividades normais
60	Requer auxílio ocasional para autocuidado, cuidados para a maioria das necessidades
50	Requer auxílio considerável e cuidado frequente
40	Incapacitado, requer cuidado especial e auxílio
30	Gravemente incapacitado, necessita de hospitalização, porém não está em morte iminente
20	Muito doente, requer cuidados contínuos e avaliação médica frequente
10	Moribundo; processo de morte progredindo rapidamente

Adaptada de Karnofsky DA, Burchenal JH. The clinical evaluation of chemotherapeutic agents in cancer. In: MacLeod CM (ed.). Evaluation of chemotherapeutic agents. Columbia: Columbia University Press; 1949. p.196.

Tabela 4	Escala de funcionalidade ECOG
Escala	Funcionalidade
0	Completamente ativo. Capaz de realizar todas as suas atividades diárias
1	Restrição a atividades físicas rigorosas. Capaz de trabalhos leves e de natureza sedentária
2	Capaz de realizar todo o autocuidado, mas incapaz de realizar atividades de trabalho. Em pé pelo menos por 50% das horas em que permanece acordado
3	Capaz de realizar somente autocuidados limitados. Confinado ao leito ou cadeira mais de 50% das horas em que está acordado
4	Completamente incapaz de realizar autocuidados básicos. Totalmente confinado ao leito ou cadeira

ECOG: Eastern Cooperative Oncology Group.

Adaptada de Oken MM, Creech RH, Tormey DC, Horton J, Davis TE, et al. Toxicity and response criteria of the Eastern Cooperative Oncology Group. Am J Clin Oncol 1982;5:649-55.

12/5/17 4:06 PM -MRCM.indb 836

Tabela 5 Palliative prognostic index (valicasos de tumores sólidos)	dado apenas nos
Domínios prognósticos	Pontuação
Escala de funcionalidade de Karnofsky ≤ 20 30-50 ≥ 60	4 2,5 0
Sintomas ou sinais clínicos	D
Sintomas ou sinais clínicos	Pontuação
Edema	Pontuação 1
	,
Edema Ingestão oral • Muito reduzida	1
Edema Ingestão oral Muito reduzida Moderadamente reduzida	2,5

0-2 pontos: sobrevida média de 90 dias; 2,1-4 pontos: sobrevida média de 60 dias; > 4.1; sobrevida média de 12 dias.

Adaptada de Morita T, Tsunoda J, Inoue S, Chiara S. The palliative prognostic index: a scoring system for survival prediction of terminally ill cancer patients. Support Care Cancer 1999:7:128-33

Diagnóstico de alto risco	Pontuação
Linfoma/leucemia	6
Injúria renal aguda	5
Câncer localizado ou metastático	3
AVC	2
Insuficiência cardíaca congestiva	2
Doença pulmonar crônica	2
Doença renal crônica	2
DM com lesão de órgão-alvo	2
Pneumonia na admissão	2
Parâmetros	Pontuação
Grupo de diagnóstico de alto risco ■ A (0 ponto) ■ B (1-2 pontos) ■ C (3-5 pontos) ■ D (≥ 6 pontos)	0 1 2 3
Albumina ≤ 3,5 mg/dL	1
Creatinina > 1,5 mg/dL	1
Síndrome demencial	1
Alteração de marcha	1
Escore	Mortalidade em 1 ano
Grupo I (0-1 ponto)	8%
Grupo II (2 pontos)	24%
Grupo III (3 pontos)	51%
Grupo IV (≥ 4 pontos)	74%

Adaptada de Inouye SK, Bogardus Jr. ST, Vitagliano G, Desai MM, Williams CS, Grady JN, et al. Burden of illness score for elderly persons: risk adjustment incorporating the cumulative impact of diseases, physiologic abnormalities, and functional impairments. Med Care 2003;41(1):70-83.

Tabela 7 Índice de comorbidades de Charlson	
Condição clínica	Peso
IAM Insuficiência cardíaca congestiva Doença vascular periférica Síndrome demencial Doença cerebrovascular Doença pulmonar crônica Doença do tecido conjuntivo DM sem complicações Úlcera péptica	1
Hemiplegia Doença renal avançada ou moderada DM com lesão de órgão-alvo Neoplasias sólidas não metastáticas Linfomas/leucemias	2
Doença hepática grave ou moderada	3
Neoplasia metastática Aids	6

Adaptada de Charlson ME, Pompei P, Ales KL, MacKenzie CR. A new method of classifying prognostic comorbidity in longitudinal studies: development and validation. J Chron Dis 1987:40:373-83.

Utilização das escalas na prática

É possível abordar o assunto a partir de casos comuns do cotidiano de médicos residentes de clínica médica, como o ilustrado: paciente de 68 anos de idade, do sexo masculino, portador de adenocarcinoma de cólon metastático para fígado e peritônio, já submetido a 2 linhas de quimioterapia sem resposta sustentada; possui história de IAM há 5 anos, quando foi submetido à cineangiocoronariografia com colocação de stents em circunflexa e marginal, atualmente com insuficiência cardíaca classe IV NYHA, com dispneia aos mínimos esforços e diabético; foi trazido ao PS com queixas urinárias e desorientação temporoespacial; está internado há 72 horas, com tratamento para infecção urinária guiado por cultura, sem melhora clínica. No caso apresentado, o paciente está completamente incapaz para autocuidado e acamado > 50% das horas em que está acordado.

Sua sobrevida deve ser estimada utilizando-se as escalas apresentadas:

■ BISEP: já que é um paciente idoso internado, encaixa-se no grupo D, com 6 pontos pela escala de Desai (câncer metastático: 3 pontos; insuficiência cardíaca congestiva: 2 pontos; diabetes com lesão de órgão-alvo: 1 ponto), o que corresponde a 3 pontos no BISEP; e, por possuir dificuldade de deambular, recebe mais 1 ponto. Mesmo sem os dados laboratoriais de creatinina e albumina, o paciente tem 4 pontos, o que representa mortalidade estimada em 1 ano de 74%;

-MRCM.indb 837 12/5/17 4:06 PM

- índice de comorbidades de Charlson: o paciente recebe 3 pontos por apresentar infarto prévio, insuficiência cardíaca congestiva e diabetes; somam-se a esses mais 3 pontos por causa do câncer metastático; totaliza 6 pontos, o que representa mortalidade estimada de 78% em 1 ano;
- palliative prognostic index: por estar acamado e dependente para todas as atividade de vida e instrumentais diárias (escala de performance de Karnofsky: 10-20), soma 4 pontos; a dispneia em repouso representa mais 3,5 pontos; e o delirium (mantido apesar de tratamento otimizado e adequado para a infecção inicialmente desencadeadora da intercorrência aguda), mais 4 pontos. Não há definição quanto a ingestão oral e edema, porém totalizam 11,5 pontos, o que confere um prognóstico estimado de 12 dias.

Os cuidados paliativos devem basear-se nos cálculos feitos a partir das escalas de funcionalidade/prognóstico para tomada de decisão e alocação de recursos adequados para o melhor tratamento disponível ao paciente em questão.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

Apesar dos avanços na medicina, principalmente em relação ao diagnóstico e ao tratamento das doenças, ainda há muitas perguntas a serem respondidas em relação à arte de prognosticar nas mais diversas situações, com o agravante de que, em muitos casos, o paciente não tem apenas uma doença isolada. Levando-se em consideração o que se conhece atualmente sobre a evolução de cada doença e a avaliação funcional, e avaliando o paciente em todas as suas dimensões, biopsicossocial e religiosa/espiritual, além de sua expectativa em relação à doença e ao tratamento proposto, é possível determinar seu prognóstico com maior eficiência e comunicar-se com mais empatia e segurança.

BIBLIOGRAFIA

- Charlson ME, Pompei P, Ales KL, MacKenzie CR. A new method of classifying prognostic comorbidity in longitudinal studies: development and validation. J Chron Dis 1987;40:373-83.
- Christakis NA. The ellipsis of prognosis in modern medical thought. Soc Sci Medical 1997;44(3):301-15.
- Christakis NA, Iwashyna TJ. Attitude and self-reported practice regarding prognostication in a national sample of internists. Arch Intern Med 1998:158:2389-95.
- Edge SB, Byrd DR, Compton CC; American Joint Committee on Cancer. In: Cancer staging manual. New York: Springer; 2010.
- Goldestein NE, Morrison SR. Evidence-based practice of palliative medicine. New York: Elsevier Saunders; 2013.
- Inouye SK, Bogardus Jr. ST, Vitagliano G, Desai MM, Williams CS, Grady JN, et al. Burden of illness score for elderly persons: risk adjustment incorporating the cumulative impact of diseases, physiologic abnormalities, and functional impairments. Med Care 2003;41(1):70-83.

- Karnofsky DA, Burchenal JH. The clinical evaluation of chemotherapeutic agents in cancer. In: Evaluation of chemotherapeutic agents. Oxford: Columbia University Press; 1949. p.196.
- Morita T, Tsunoda J, Inoue S, Chiara S. The palliative prognostic index: a scoring system for survival prediction of terminally ill cancer patients. Support Care Cancer 1999;7:128-33.
- Oken MM, Creech RH, Tormey DC, Horton J, Davis TE, McFadden ET, et al. Toxicity and response criteria of the Eastern oncology group scale. Am J Clin Oncol 1982;5(6):649-55.
- The SUPPORT principal investigators. A controlled trial to improve care for seriously ill hospitalized patients. The study to understand prognoses and preferences for outcomes and risks of treatments (SUPPORT). JAMA 1995;274(20):1591-8.

191 CUIDADOS NAS ÚLTIMAS 48 HORAS DE VIDA E SEDAÇÃO PALIATIVA

Gustavo Cassefo, Ana Paula Mirarchi Vieira Maiello, Toshio Chiba

As últimas 48 horas de vida são a continuidade da evolução de sinais e sintomas associados a uma doença avançada e progressiva, apresentando disfunções orgânicas irreversíveis em paciente com rápido declínio funcional.

Os cuidados paliativos das últimas horas de vida visam preservar a vida, sem tornar o tratamento mais sofrido que a própria doença, e atender prioritariamente às necessidades do paciente em termos de alívio de sintomas físicos, psíquicos e religiosos/espirituais, prevenir os agravos relacionados às últimas horas, diminuir a agonia final e evitar tratamentos e procedimentos desproporcionais que não tenham benefício no alívio do sofrimento.

Além disso, são imprescindíveis nesse período a abordagem e o acolhimento familiar. Reconhecer o processo de morte é muito importante para o planejamento de cuidados e para a abordagem multiprofissional do paciente e de seus familiares.

Nas últimas 48 horas de vida, os pacientes podem apresentar sintomas como:

- fraqueza e fadiga intensa com diminuição das atividades sociais;
 - diminuição da ingestão oral;
- imobilidade e maior dependência, com necessidade de maior assistência;
- alteração do nível de consciência (sonolência ou delirium);
- exacerbação de sintomas físicos (dor, náuseas/vômitos, dispneia, agitação psicomotora);

-MRCM.indb 838 12/5/17 4:06 PM

- diminuição de eliminações fisiológicas (retenção urinária, oligúria, obstipação ou incontinências);
- alterações respiratórias (dispneia com ou sem respiração de Cheynne-Stokes, respiração agônica e ronco da morte, ou "sororoca");
- colapso periférico (pele fria e cinzenta, cianose de extremidades, perfusão periférica diminuída, hipotensão arterial e bradicardia).

INVESTIGAÇÃO DIAGNÓSTICA

Recomenda-se realizar investigação e tratamento de causas potencialmente reversíveis relacionadas ao declínio funcional e aos sintomas descompensados, como infecções, distúrbios metabólicos, interações e intoxicações medicamentosas etc.

Suspensão de medidas desproporcionais

Deve-se suspender medicamentos e procedimentos considerados fúteis no processo de fase final de vida que promovam desconforto e/ou prolongamento do sofrimento.

COMUNICAÇÃO COM O PACIENTE E SEUS FAMILIARES (Capítulo 312)

- Encorajar visitas e despedidas.
- Informar a possível evolução de sintomas no processo de fase final de vida.
- Orientar a programação do tratamento, garantindo a continuidade de cuidados.
- Respeitar a vontade e a autonomia do paciente durante a comunicação.

CONTROLE DE SINTOMAS

Nesse momento, é importante detectar precocemente e controlar os sintomas de natureza física, psíquica, social e religiosa/espiritual.

Os princípios para o controle de sintomas são:

- diagnóstico e tratamento de possíveis causas de sintomas descompensados;
 - busca ativa de sintomas;
- adoção de estratégias terapêuticas mistas (medicamentosas ou não) e individualizadas;
 - monitorização adequada e periódica de sintomas;
- previsão e informação ao paciente e familiares sobre o possível surgimento de sintomas e sofrimentos associados à doença e ao processo de fase final de vida.

CUIDADOS PARA O CONFORTO

Devem ser mantidas medidas ambientais e cuidados com o corpo, mantendo a dignidade do paciente e proporcionando conforto físico.

Cuidados gerais importantes na fase final de vida são:

- mudança de decúbito conforme tolerância do paciente;
- cuidados com boca e olhos (higiene e hidratação local);
 - sonda vesical de alívio se houver retenção urinária;
 - preferência pelo decúbito lateral;
- controle de sinais vitais (o principal sinal nessa fase é o conforto do paciente, não sendo prioridade o controle rigoroso de sinais vitais);
- definição da melhor via de administração de medicamentos (VO, hipodermóclise ou EV);
- liberação de visitas, mantendo ambiente calmo e acolhedor.

SINAIS E SINTOMAS MAIS PREVALENTES NA FASE FINAL DE VIDA

Os sintomas e sua intensidade variam individualmente na fase final de vida, dependendo também da doença de base e das comorbidades do paciente.

A dor (Seção 4) e a dispneia (Capítulo 195) são sintomas muito frequentes nesse processo e muitas vezes são angustiantes para os pacientes e familiares.

Entre outros sintomas mais prevalentes estão: anorexia e diminuição da ingestão oral; *delirium*; convulsão e mioclonia; e o "ronco da morte".

Anorexia e diminuição da ingestão oral

Nas últimas 48 horas, há uma diminuição nas atividades metabólicas, com progressiva diminuição da ingestão oral e hídrica, até a perda da capacidade de deglutir. Trata-se de uma condição bem tolerada pelo paciente, porém de difícil aceitação pelos familiares.

O controle da anorexia e da desidratação são feitos com:

- alívio de boca seca: hidratação e higienização de cavidade oral com gaze molhada ou saliva artificial (a cada 4 horas ou em intervalos menores);
- hidratação artificial: é controversa e deve ser cautelosa, por conta do risco de aumento de edema periférico, congestão pulmonar e desconforto respiratório;
- nutrição artificial (enteral ou parenteral): pode aumentar o risco de sofrimento agitação psicomotora, aumento de náuseas e vômitos, distúrbios metabólicos e infecções –, sem contribuir para o alívio de sintomas ou a reversão do quadro clínico. Deve-se considerar o uso de dieta de conforto;
- orientação familiar: a evolução de sintomas decorrente do processo natural de fase final de vida deve ser explicada à família (Capítulo 198).

-MRCM.indb 839 12/5/17 4:06 PM

Delirium

O *delirium*, seja hipoativo ou hiperativo, pode estar presente e associado a hipoxemia, distúrbios metabólicos (uremia, encefalopatia hepática), desidratação, infecções, entre outros.

É importante evitar a racionalização de alucinações visuais com conteúdo religioso e espiritual. Deve ser evitado também o uso de restrição mecânica no leito, que pode intensificar a agitação psicomotora.

No manejo do delirium, sugere-se:

- correção de causas potencialmente reversíveis;
- medidas ambientais: ambiente calmo, iluminação adequada, evitar restrições físicas;
- uso de neurolépticos quando o *delirium* for hiperativo: haloperidol (1 mg, VO/hipodermóclise, a cada 6-8 horas ou *bolus* de 2-3 mg, via hipodermóclise, se houver agitação) e clorpromazina (12,5 mg, VO/EV, a cada 12 horas);
- ajuste das doses conforme o controle de sintomas e consideração de uso de doses menores em muitos idosos.

Convulsões e mioclonias

Convulsões e mioclonias podem ocorrer em decorrência de infecções, hipoxemia, distúrbios metabólicos, secundários ao uso de medicamentos (metoclopramida, neurolépticos e opioides), abstinência de outras drogas, edema cerebral secundário a doenças neoplásicas em SNC, entre outras causas.

O controle de convulsões e mioclonias deve ser feito com as seguintes medidas:

- correção de causas potencialmente reversíveis;
- se houver tumor em SNC, considerar uso de dexametasona (4 mg, EV/hipdermóclise, a cada 6 horas);
- uso de anticonvulsivantes: fenitoína (100 mg, EV/VO, a cada 8-12 horas) ou, como alternativa, fenobarbital (50 mg, EV/hipodermóclise, a cada 12 horas);
- uso de benzodiazepínicos na presença de mioclonias ou persistência de crises convulsivas: midazolam (5-10 mg, via hipodermóclise, a cada 1 hora, até cessar mioclonia e após dose de manutenção de 1 mg/h com ajuste de dose de infusão conforme controle de sintomas) ou, como alternativa, clonazepam (1-3 mg, VO, a cada 8-12 horas).

"Ronco da morte"

Também conhecido como "sororoca", caracteriza-se por uma respiração ruidosa, com aumento de secreções em vias aéreas superiores, causada pela incapacidade de deglutir.

É um dos sintomas que mais incomodam os acompanhantes e a família, provocando sensação de sofrimento. O controle e a prevenção do "ronco da morte" podem ser feitos com as seguintes medidas:

- evitar repetidas aspirações de vias aéreas superiores por causa do desconforto provocado;
- posicionar o paciente adequadamente no leito (preferencialmente, em decúbito lateral);
 - evitar a hiper-hidratação;
- prevenir e tratar com: ipratrópio (inalação com 40 gotas em 5 mL de SF a cada 4-6 horas), escopolamina (20 mg, EV/hipodermóclise, a cada 6 horas dose máxima de 100 mg/dia –, ou adesivo ou gel de escopolamina aplicado em região cervical), hioscina (1 ampola, via hipodermóclise, a cada 4-6 horas) e atropina (colírio a 1%, 1-3 gotas, a cada 6-8 horas, com atenção para risco de taquicardia).

SEDAÇÃO PALIATIVA

Definição

Sedação paliativa ou sedação de conforto é o uso de medicamentos que reduzem o nível de consciência para aliviar adequadamente ≥ 1 sintoma refratário em pacientes com doença avançada terminal, sendo considerados "sintomas refratários" todos os sintomas intoleráveis e intratáveis que não podem ser adequadamente controlados após o esgotamento dos recursos disponíveis.

Diferenças entre sedação e eutanásia

A sedação paliativa diferencia-se da eutanásia quanto à intenção, ao tipo de ação e aos resultados esperados com a sua utilização (Tabela 1).

Tabela 1	Diferenças entre sedação e eutanásia	
	Sedação paliativa	Eutanásia
Intenção	Alívio do sofrimento e controle de sintomas refratários	Provocar a morte do paciente para cessar o sofrimento
Ação	Uso de drogas sedativas em dose necessária para o controle adequado dos sintomas	Uso de drogas letais em altas doses
Resultado esperado	Alívio do sofrimento	Morte imediata

Algumas questões devem ser respondidas antes do início da sedação:

- Foram identificadas e tratadas todas as causas potencialmente reversíveis?
- Foram utilizados todos os recursos farmacológicos e não farmacológicos?

-MRCM.indb 840 12/5/17 4:06 PM

- Foi solicitada avaliação de equipe de cuidados paliativos e/ou outros especialistas? Sugere-se que a indicação de sedação paliativa seja feita por ≥ 2 membros da equipe assistencial.
- Os objetivos e efeitos da sedação paliativa foram explicados para o paciente e seus familiares, sendo a sedação paliativa consensual?
 - Foi realizado registro adequado em prontuário?

Medicamentos

Preconiza-se utilizar a medicação com a qual a equipe tem maior habilidade de manejo e controle de efeitos colaterais.

Na Tabela 2, são apresentados os passos a serem considerados em pacientes com indicação de uso de sedação paliativa, assim como em caso de refratariedade a sedação.

Tabela 2 Sugestão de drogas e passos para a realização de sedação paliativa			
Passo	Droga	Bolus inicial	Dose de manutenção
1	Midazolam (amp 3 mL, 5 mg/mL)	2-5 mg, EV/ hipodermóclise – repetir dose a cada 1 hora conforme o controle de sintomas	0,5-1,5 mg/h, com ajuste de velocidade de infusão conforme o controle de sintomas a cada 1-2 horas (se dose > 20 mg/h, associar clorpromazina)
2	Clorpromazina (amp 25 mg/5 mL)	12,5 mg a cada 4-12 horas, EV, ou em infusão contínua a 3 mg/h	Dose máxima de 37,5-150 mg/dia (se o efeito for insuficiente, suspender as medicações e iniciar o passo 3)
3	Fenobarbital (amp 1 mL, 200 mg/mL)	2-3 mg/kg, lento, EV/ hipodermóclise (não realizar mais que 50 mg/min)	Iniciar com 1-2 mg/kg/h Se necessário, aumentar conforme o controle de sintomas (se o efeito for insuficiente, suspender e iniciar passo 4)
4	Propofol (amp 10 mg/mL ou 20 mg/mL)	2-3 mg/kg, EV	1-2 mg/kg/h, EV Se necessário, aumentar infusão em 10 mg/h conforme o controle de sintomas Acompanhamento com equipe de anestesiologia

Deve-se considerar o uso de doses iniciais menores para idosos, pacientes com disfunção renal crônica e/ou desnutridos. Por sua vez, usuários crônicos de benzodiazepínicos, bebidas alcoólicas e/ou drogas ilícitas podem demandar doses iniciais maiores.

Opioides não são medicamentos sedativos e não devem ser utilizados com tal objetivo. Devem ser utilizados para controle da dor e nos casos de dispneia refratária.

Cuidados após início da sedação

- Reavaliar os sintomas a cada 1-2 horas até seu controle satisfatório.
- Se houver falha de sedação, avaliar: acesso de infusão, que deve ser preferencialmente exclusivo; se medicamento e dose utilizados são adequados; se há interrupções na bomba de infusão; possibilidade de suspensão de corticosteroides ou nicotina com risco de síndrome de abstinência. Se após a correção desses itens o paciente ainda apresentar sintomas descompensados, deve-se administrar nova dose em *bolus* da medicação e aumentar a dose de infusão contínua lenta e gradualmente.
- Suspender tratamentos e medicamentos considerados desproporcionais.
 - Atentar para a possibilidade de hiper-hidratação.
- Manter jejum oral nos casos de sedação profunda e dieta de conforto VO se for instituída sedação superficial.
 - Manter o uso de opioides para controle álgico.
- Instituir cateterização vesical de alívio se necessário.
- Fornecer suporte psicológico e espiritual à família.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

Além do controle rigoroso de sintomas físicos na fase final de vida, deve-se incentivar visitas e despedidas, acolher angústias, facilitar o acesso a ritos e visitas religiosas, favorecer a retomada de relações pessoais, o que gera a necessidade de acompanhamento de equipe multiprofissional para uma abordagem multidimensional do indivíduo e de sua família.

Considerando que a fase final de vida é um momento único, algumas vezes acompanhado de muito sofrimento, é importante levar em consideração a autobiografia da pessoa para entender melhor o processo de morte individualmente e, assim, melhor assistir ao paciente e sua família.

BIBLIOGRAFIA

Américo AFQ. As últimas quarenta e oito horas de vida. In: Carvalho RT, Parsons HA (orgs.). Manual de cuidados paliativos: ANCP. Porto Alegre: Sulina; 2012. p.533-43.

Cherny NI, Radbruch L. European Association for Palliative Care (EAPC) recommended framework for the use of sedation in palliative care. Palliative Med 2009;23(7):581-93.

Ellershaw J, Ward C. Care of the dying patient: the last hours or days of life. BMJ 2003;326:30-4.

-MRCM.indb 841 12/5/17 4:06 PM

Kira CM. As últimas 48 horas. In: Conselho Regional de Medicina do Estado de São Paulo. Cuidados paliativos. São Paulo: CREMESP; 2008. p.337-53.

National Hospice and Palliative Care Organization. National Hospice and Palliative Care Organization position statement and commentary on the use of palliative sedation in imminently dying terminally ill patients. J Pain Sympt Manag 2010;39(5):914-23.

192

HIPODERMÓCLISE

Gabriela Ferri Carone, Maria Perez Soares D'Alessandro, Ana Paula Mirarchi Vieira Maiello

DEFINIÇÃO

Hipodermóclise é um método de administração de fluidos, medicamentos e eletrólitos por via SC. Ver também capítulo 302.

INDICAÇÕES

Trata-se de uma via alternativa para o controle de sintomas em pacientes crônicos, idosos e em cuidados paliativos que apresentem indisponibilidade VO (p. ex., náuseas e vômitos graves, obstrução do trato gastrointestinal por neoplasias) e/ou impossibilidade de acesso venoso (p. ex., dificuldade de acesso venoso ou sofrimento por constantes tentativas de punção).

CONTRAINDICAÇÕES

A utilização desse método é contraindicada em casos de: infusões rápidas, grandes volumes de fluidos (> 3.000 mL/dia), desidratação grave, soluções hipertônicas, anasarca, coagulopatia e situações de emergência.

VANTAGENS

É segura, eficaz, menos invasiva e mais tolerada que a EV. Além disso, apresenta risco mínimo de desconforto e complicações, fácil acesso e manejo, e baixos custos.

PUNÇÃO

A punção é feita na face lateral e anterior da coxa, região escapular, região subclavicular, região abdominal ou região do deltoide (com menor capacidade de absorção). É contraindicada a punção de tecidos próximos de cicatrizes cirúrgicas, áreas de ressecção ganglionar e/ou irradiadas, por conta do comprometimento da circulação linfática, que dificulta a capacidade de absorção de medicamentos ou soluções administradas.

A validade da punção é de até 7 dias, de preferência com cateter de Teflon (não metálico).

O tecido subcutâneo possui vascularização similar ao tecido muscular, o que permite taxa de absorção dos fármacos semelhante à da administração IM, porém de forma mais lenta e gradual, com menos desconforto local associado.

Complicações locais são raras e podem incluir: prurido, déficit de absorção, endurecimento, dor, inflamação e edema.

Os materiais necessários para sua realização são:

- solução antisséptica;
- gaze
- luva de procedimento;
- *butterfly* ou cateter de Teflon (preferencialmente de menor calibre);
 - seringa de 5 mL com SF;
 - filme transparente para fixar;
 - medicamento a ser administrado.

Técnica

- 1. Explicar ao paciente e/ou familiar sobre o procedimento.
 - 2. Escolher o local da punção.
 - 3. Fazer antissepsia do local.
 - 4. Fazer a prega cutânea.
- 5. Introduzir o cateter na prega cutânea em um ângulo de 45°, com o bisel para cima.
- 6. Conectar a seringa no cateter e aspirar para certificar-se de que não há retorno venoso (se houver refluxo de sangue, a agulha deve ser retirada, e nova punção em outro sítio deve ser feita).
 - 7. Fixar o dispositivo com película transparente.
 - 8. Datar e identificar a fixação.
 - 9. Administrar medicamento preparado.

Orientações

Não é recomendada a administração de mais de 3 medicamentos de uma só vez, para evitar incômodo pelo acúmulo de líquido e para não comprometer a absorção e a eficácia terapêutica.

Depois da administração via hipodermóclise, é aconselhado injetar cerca de 2 mL de SF para garantir que todo medicamento tenha sido introduzido no local puncionado.

Deve-se atentar para a compatibilidade dos medicamentos a serem administrados concomitantemente.

A diluição dos medicamentos utilizados por hipodermóclise deve ser de pelo menos 100% do volume da ampola e tem o intuito de minimizar a chance de irritação local. O diluente mais indicado é o SF.

Cada sítio permite a introdução de 1.000-1.500 mL/dia, podendo ser puncionados até 2 sítios (total de 3.000 mL/dia) para administração de fluidos.

-MRCM.indb 842 12/5/17 4:06 PM

Os medicamentos contraindicados para administração por hipodermóclise são: clorpromazina, diazepam, fenitoína e a maioria dos antibióticos, por suas características e pH se relacionarem a risco de inflamação local e necrose.

A Tabela 1 apresenta uma série de medicamentos a serem administrados por hipodermóclise.

Tabela 1 Medicamentos administrados por hipodermóclise		
Classificação	Medicamentos	
Analgésicos	Dipirona Fentanila Metadona Morfina Tramadol	
Antibióticos	Cefepima Ceftriaxona	
Anticolinérgico	Escopolamina	
Anticonvulsivante	Fenobarbital	
Antieméticos e neurolépticos	Haloperidol Metoclopramida Ondansetrona	
Anti-inflamatórios	Dexametasona Diclofenaco	
Benzodiazepínico	Midazolam	
Diurético	Furosemida	
Outros	Octreotida Prometazina Ranitidina	

A Tabela 2 apresenta soluções e eletrólitos administrados por este método.

Tabela 2 Soluções e eletrólitos administrados por hipodermóclise		
Soluções	Volume	
SF	Máximo de 1.500 mL por local de infusão	
Soro glicofisiológico		
SG5%	Máximo de 1.500 mL por local de infusão (não ultrapassar 2 L/dia)	
Eletrólitos	Volume	
NaCl a 20%	10-20 mL/L de solução	
KCI a 19,1%	10-15 mL/L de solução	

BIBLIOGRAFIA

Dardaine-Giraud V, Lamandé M, Constans T. L'hypodermoclyse: intérêts et indications en gériatrie. Rev Med Interne 2005;26:643-50.

Dugas R. Conseils pratiques: la voie sous-cutanée. Le Méd Famille Canadien 2001;47:266-7.

Fonzo-Christe C, Vukasovic C, Wasilewski-Rasca A-F, Bonnabry P. Subcutaneous administration of drugs in the elderly: survey of practice and systematic literature review. Palliat Med 2005;19:208-19.

Instituto Nacional de Câncer. Terapia subcutânea no câncer avançado, Série Cuidados Paliativos. Rio de Janeiro: INCA; 2009.

Lybarger EH. Hypodermoclysis in the home and long-term care settings. J Infus Nurs 2009;32(1):40-4.

Micromedex. Ann Arbor (MI): truven health analytics. Atualizada em março/2013. Disponível em: http://www.micromedexsolutions.com. Acessado em: 15 mar. 2013.

Neto IG. Utilização da via subcutânea na prática clínica. Rev Soc Port Med Interna 2008;15(4):277-83.

193

CIRURGIA PALIATIVA

Rodrigo Ambar Pinto, Isaac José Felippe Corrêa Neto, Maria Perez Soares D'Alessandro

Cirurgias paliativas são procedimentos realizados para proporcionar melhora da qualidade de vida. Podem ser feitas em doenças benignas, mas, na maioria das vezes, são indicadas para pacientes oncológicos – foco principal deste capítulo.

INDICAÇÕES DE CIRURGIA PALIATIVA

- Controle de sintomas presentes ou futuros.
- Manutenção da independência ou da função.
- Melhora da imagem corporal.
- Facilitação dos cuidados ao paciente.
- Auxílio a outros tipos de tratamento, como quimioterapia ou radioterapia.

A paliação cirúrgica pode ser realizada para manejar sintomas obstrutivos ou restritivos, no entanto, o benefício obtido pelo paciente com os diferentes procedimentos dependerá em grande parte da escolha do momento, do tipo e da amplitude do procedimento.

O grande determinante na escolha do procedimento cirúrgico é a condição clínica do paciente, que deve ser avaliada por dados como *status* funcional, comorbidades e cognição (Capítulos 190, 199 e 202). No paciente com estádio clínico ruim, os procedimentos devem ser mais limitados, enquanto pacientes com melhores condições clínicas podem se beneficiar de uma maior gama de procedimentos de variados portes.

O benefício esperado com a cirurgia deve sempre ser comparado com o risco oferecido por ela. Considera-se não apenas o risco inerente ao ato cirúrgico, mas também as possíveis complicações relacionadas, o tempo de recu-

-MRCM.indb 843 12/5/17 4:06 PM

peração pós-operatório, o tempo de internação e a sobrevida estimada. Deve-se levar em consideração também o impacto desse procedimento na qualidade de vida do paciente. Casos de fratura de fêmur são bons exemplos de como deve ser tomada essa decisão. Inicialmente, a realização de artroplastia de quadril pode parecer um procedimento desproporcional em pacientes paliativos, porém, ao se considerar que a não realização desse procedimento acarreta uma grande dificuldade de cuidados e de controle álgico – o paciente ficará acamado, necessitará de mobilização em bloco e sentirá dor incidental para a qual não existem alternativas medicamentosas realmente satisfatórias –, a artroplastia torna-se uma opção a ser considerada.

Idealmente, a decisão pela realização ou não do procedimento deve ser compartilhada com o paciente e/ou familiar responsável. A explicação dos riscos, das possíveis complicações e dos benefícios esperados minimizam a ansiedade do paciente e de seus familiares, favorecem a autonomia e criam um ambiente de atuação ético e harmônico.

CIRURGIAS PALIATIVAS DESOBSTRUTIVAS DO APARELHO DIGESTIVO

A desnutrição é apontada como fator de pior prognóstico. A melhora do estado nutricional pode melhorar a funcionalidade, aumentar a sobrevida, promover maior tolerância ao tratamento oncológico, reduzir o tempo de internação e, consequentemente, impactar na qualidade de vida do paciente.

É importante conhecer as causas das síndromes obstrutivas do trato gastrointestinal:

- neoplasia primária: compressão intrínseca ou extrínseca do lúmen;
 - carcinomatose peritoneal;
 - impactação fecal (fecaloma);
- volvo intestinal: rotação da alça em um eixo de meso;
 - bridas pós-radioterapia ou pós-cirúrgicas;
 - infecção intra-abdominal.

As medidas invasivas paliativas que podem ser consideradas como:

- ressecções (de parte do intestino acometido);
- estomias: jejunostomias, ileostomias ou colostomias;
- derivações internas: anastomoses enteroentéricas e/ou enterocólicas;
- colocação de próteses autoexpansíveis no ponto obstrutivo (geralmente, utilizadas em esôfago, duodeno e cólon).

Paliação no câncer de esôfago

No Brasil, mais de 50% dos portadores de câncer esofágico apresentam lesão irressecável no momento do diagnóstico. Diante desse quadro, a principal meta do tratamento é obter alívio da disfagia com mínimas morbidade e mortalidade.

As abordagens terapêuticas propostas para desobstrução e alimentação são:

- ablação térmica: terapia com *laser*;
- radioterapia;
- próteses transtumorais autoexpansíveis: locadas via endoscopia, têm como vantagem o alívio da disfagia. A sua viabilidade técnica depende da localização e da extensão do tumor. As complicações associadas compreendem sangramento, perfuração, migração da prótese, reestenose por invasão tumoral e dor associada à presença da prótese;
- passagem de SNE: garante via de alimentação, mas não traz qualquer alívio da disfagia, além de não impedir a aspiração. Pacientes costumam relatar desconforto físico e de alteração de imagem corporal com o uso de SNE, uma vez que esta é locada no nariz, região de grande sensibilidade e visibilidade. São frequentes os casos de perda (voluntária ou acidental) e de obstrução pelo seu pequeno calibre. Complicações locais como infecção de sinus e necrose de cartilagem nasal são menos frequentes, porém possíveis, com o uso da SNE;
- gastrostomia ou jejunostomia (endoscópica ou cirúrgica): garante via de alimentação, mas não traz qualquer alívio da disfagia, além de não impedir a aspiração. São consideradas mais confortáveis pelos pacientes e cuidadores. São de fácil execução, porém não isentas de complicações. A sonda fixa pode causar desconforto à parede abdominal e, com frequência, apresenta extravasamento do conteúdo ao redor;
- tubo gástrico retroesternal: procedimento cirúrgico de grande complexidade em que o estômago é transformado em um tubo pela grande curvatura e anastomosado ao esôfago cervical. Requer melhores condições clínicas do paciente.

Paliação no câncer gástrico

A recidiva é uma característica comum no adenocarcinoma gástrico, e a imposição de cirurgia paliativa é frequente. Levantamento da Divisão de Gastroenterologia do HC-FMUSP entre os anos de 1976 e 2005 demonstrou que o intuito da terapia foi paliativo em 34% dos pacientes portadores de adenocarcinoma gástrico.

As abordagens terapêuticas propostas para desobstrução e alimentação são:

• próteses autoexpansíveis (nos casos de lesões da transição esofagogástrica ou piloroduodenais);

- derivação gastrojejunal (em casos de tumores antro e piloroduodenais obstrutivos): proporciona melhor esvaziamento gástrico;
- jejunostomias para alimentação (nos casos bastante avançados com carcinomatose peritoneal, somente como via alimentar);
- ressecções cirúrgicas paliativas ou gastrectomias parciais sem linfadenectomia (em casos de neoplasias gástricas não avançadas localmente, mas metastáticas à distância e sem carcinomatose peritoneal).

Paliação dos tumores periampulares

Geralmente de diagnóstico tardio e tratamento paliativo, essas neoplasias apresentam grande impacto sintomatológico que impacta sobremaneira a qualidade de vida dos pacientes, notadamente com surgimento de icterícia colestática, com todas as suas consequências, hipo e anorexia, plenitude gástrica, obstrução duodenal e dor, além de desnutrição e perda ponderal.

As abordagens terapêuticas propostas para desobstrução e alimentação são:

- derivações da árvore biliar:
- derivação interna: drenagem por colangiopancreatografia retrógrada endoscópica com prótese plástica (menor durabilidade e mais facilidade de obstrução, com a vantagem de poder ser trocada) ou metálica (tende a durar mais, cerca de 6 meses, com menor taxa de obstrução; no entanto, em geral, não pode ser trocada), a depender da sobrevida do paciente;
- derivação externa: drenagem transparieto-hepática realizada por radiologia intervencionista, opção nos casos de impossibilidade de derivação interna, principalmente em neoplasias de via biliar intra-hepática ou via biliar alta;
- derivação cirúrgica: derivação biliodigestiva por meio de anastomose da via biliar principal (colédoco) com uma alça jejunal em Y de Roux para permanecer fora do trânsito alimentar;
- alternativas para alimentação em caso de obstrução duodenal:
- prótese metálica transtumoral autoexpansível: utilizada para casos bastante avançados sem condições cirúrgicas;
- gastroenteroanastomose laterolateral: opção para casos menos avançados sem carcinomatose. Pode ser realizada preventivamente na ocasião da derivação biliodigestiva.

Assim, pode-se sumarizar a conduta em pacientes portadores de neoplasias de pâncreas de maneira didática do seguinte modo: em pacientes nos quais já se pre-

diz, com elevada segurança, a irressecabilidade do tumor, a melhor conduta deve ser a passagem de prótese biliar. Por sua vez, em pacientes nos quais não é possível estabelecer essa segurança no pré-operatório e a opção é por cirurgia, novamente se divide em 2 situações: caso a cirurgia seja a laparoscopia diagnóstica, a melhor abordagem em casos de lesões irressecáveis continua sendo a utilização de próteses; caso a cirurgia para inventariar a cavidade abdominal seja a laparotomia, a melhor opção passa a ser a derivação cirúrgica da via biliar.

Paliação dos tumores colorretais

O câncer colorretal representa, no Brasil, a 2ª ou 3ª causa de neoplasia e corresponde à 4ª causa de morte por doença maligna. Cerca de 20% dos casos são de doença avançada no momento do diagnóstico, com características de irressecabilidade. Nesses casos, as possibilidades cirúrgicas paliativas são as seguintes:

- ressecção paliativa: colectomias parciais realizadas por videolaparoscopia ou pela via convencional para alívio sintomático. Esses procedimentos podem ou não ser seguidos de quimioterapia paliativa, a depender da decisão clínica do oncologista;
- estoma: colostomias ou ileostomias são aventadas quando há uma neoplasia obstrutiva irressecável a montante com presença de infecção local que impossibilite uma derivação cirúrgica ou passagem de prótese por conta do risco iminente de peritonite;
 - derivações paliativas:
- prótese metálica não revestida: passada geralmente com auxílio de fluoroscopia para guiar a abertura da prótese transtumoral e garantir a perviedade do cólon/reto acometido. A prótese não deve ser uma opção em casos de neoplasia de reto muito próximas ao canal anal, por não haver espaço distal suficiente para sua ancoragem;
- derivação cirúrgica (bypass): as anastomoses enterocólicas ou colocólicas laterolaterais são opções cirúrgicas para evitar a confecção de um estoma. São contraindicadas nos casos de obstrução do reto por invasão local ou carcinomatose com pelve congelada, nos quais persistirá uma obstrução distal mesmo após a realização de um bypass.

CIRURGIAS PALIATIVAS NA OBSTRUÇÃO DE VIA AÉREA

A obstrução de via aérea pode ocorrer na história natural do câncer de cabeça e pescoço. O ideal é que essa possível complicação seja explicada e discutida com o paciente anteriormente. A realização de traqueostomia tem grande impacto na qualidade de vida dos pacientes,

-MRCM.indb 845 12/5/17 4:06 PM

pois grande parte deles não conseguirá realizar reabilitação a ponto de voltar a falar. Além disso, a saída de secreção pela traqueostomia é relativamente frequente e, em muitos casos, incomoda bastante.

É importante que paciente e familaires saibam das complicações, riscos e benefícios envolvidos no procedimento. Idealmente, a traqueostomia deve ser realizada de maneira eletiva, pois a obtenção da via aérea no paciente crítico pode ser uma tarefa árdua em situações de urgência e emergência. A maior dificuldade está justamente naqueles pacientes portadores de neoplasias de cabeça e pescoço que obstruem diretamente a região cervical. A insuficiência respiratória nesses casos exige abordagem imediata e resolutiva. Caso as medidas clínicas de reversão, como oxigenoterapia, corticoterapia e até epinefrina SC, não sejam resolutivas, torna-se necessária a obtenção direta da via aérea.

A sequência de medidas a serem tomadas é:

- tentativa de IOT;
- cricotireoidostomia (muitas vezes, dificultada pela presença de lesões obliterando a cartilagem cricóidea);
- traqueostomia de emergência: a região da traqueia, por ser mais inferior, geralmente é mais acessível nesses pacientes, apesar de ser uma região mais profunda para acesso rápido e que tende a ter maior sangramento.

Quando o paciente pode ser minimamente compensado com as medidas clínicas iniciais, é possível a realização de traqueostomia semieletiva em centro cirúrgico, sob anestesia local, minimizando-se as complicações mais graves inerentes ao procedimento.

Alguns pacientes em cuidados paliativos exclusivos com doença avançada e funcionalidade ruim podem optar pela não realização da traqueostomia, ou mesmo a equipe pode considerar esse procedimento desproporcional. Nesses casos, há a opção de sedação paliativa (Capítulo 191) para alívio dos sintomas de obstrução respiratória, sendo importante a adequada comunicação entre equipe, paciente e familiares.

CIRURGIAS PALIATIVAS TORÁCICAS

O derrame pleural no paciente portador de neoplasias avançadas do tórax ou mesmo metástases pulmonares é deletério para sua qualidade de vida, pois já são presentes insuficiência respiratória e restrição pulmonar. A paliação nesses casos pode ser feita com:

• toracocentese de alívio: nos derrames pleurais agudos, nas primeiras vezes em que o paciente vai ao atendimento de emergência. É procedimento simples, realizado com anestesia local, a partir da punção no 5° espaço intercostal posterior no lado acometido;

■ pleurodese: opção nos casos de derrames crônicos, com necessidade de paracenteses repetidas. Consiste em procedimento cirúrgico realizado sob anestesia geral, por meio de videocirurgia do tórax (toracoscopia). Realiza-se abrasão local mecânica da pleura ou introdução de substâncias (químicas ou talco). Esse procedimento permite que a pleura inflamada fique aderida completamente à parede torácica, prevenindo nova formação de derrames pleurais.

CIRURGIA PALIATIVA DESOBSTRUTIVA DE VIA URINÁRIA

A principal complicação em casos avançados de tumores do trato urinário em que já se estabeleceu conduta paliativa é a obstrução urinária. Nos casos de obstrução distal ao trígono vesical, como na uretra prostática, o paciente terá sintomas de retenção urinária aguda. A sondagem vesical transuretral é resolutiva na maioria dos casos. Na impossibilidade dessa via, procede-se à confecção de cistostomia, por via aberta ou, preferencialmente, por punção suprapúbica.

Nos casos de obstrução ureteral por neoplasias, torna-se necessária a permeabilização ureteral endoscópica da via urinária por meio do cateter de duplo J. Nas situações em que essa medida é ineficaz, considera-se a nefrostomia. Em pacientes portadores de tumores avançados com baixa expectativa de vida, cuja função renal se encontra normal ou pouco alterada e não há sinais e sintomas de infecção urinária, essa forma de tratamento deve ser desencorajada. Além disso, sabe-se que a sobrevida média desse grupo de pacientes oscila em 3-9 meses, a depender fundamentalmente dos locais e órgãos afetados pela doença metastática.

BIBLIOGRAFIA

Bjerring OS, Pless T, Fristrup C, Mortensen MB. Acceptable results after self-expanding metallic stent treatment for dysphagia in non-resectable esophageal cancer. Dan Med J 2012;59(6):A4459.

Center to Advance Palliative Care. 2011 public opinion research on palliative care: a report based on research by public opinion strategies. Disponível em: http://www.capc.org/tools-forpalliative. Acesso em: 15 jan. 2014.

Henriques AC, Pezzolo S, Faure MG, Luz LT, Godinho CA, Speranzini MB. Tubo gástrico isoperistáltico no tratamento paliativo do carcinoma irressecável do esôfago. Rev Col Bras Cir 2001;28(6):408-

Instituto Nacional de Câncer. Controle de sintomas do câncer avançado em adultos. Rev Bras Cancerol. 2000;46(3):243-56.

Instituto Nacional de Câncer. Estimativa 2012: incidência do câncer no Brasil. Rio de Janeiro: INCA; 2011.

Instituto Nacional de Câncer. Prevenção do câncer de intestino. Rev Bras Cancerol 2003;49:207.

Kim SK, Lee CH, Lee MR, Kim JH. Multivariate analysis of the survival rate for treatment modalities in incurable stage IV colorectal cancer. J Korean Soc Coloproctol 2012;28(1):35-41.

-MRCM.indb 846 12/5/17 4:06 PM

Kim TH, Kim SH, Oh HJ, Sonh YW, Lee SO. Endoscopic ultrasound-guided biliary drainage with placement of a fully covered metal stent for malignant biliary obstruction. World J Gastroenterol 2012;18(20): 2526-32.

Morikawa S, Suzuki A, Nakase K, Yasuda K. Palliation of malignant upper gastrointestinal obstruction with self-expandable metal stent. Korean J Radiol 2012;13(S1):S98-103.

Oya H, Matoba M, Murakami S, Ohshiro T, Kishino T, Satoh Y, et al. Mandatory palliative care education for surgical residents: initial focus on teaching pain management. Jpn J Clin Oncol 2012;43(2):170-5.

Ptok H, Marusch F, Steinert R, Meyer L, Lippert H, Gastinger I. Incurable stenosing colorectal carcinoma: endoscopic stent implantation or palliative surgery? World J Surg 2006;30(8):1481-7.

Ronnekileiv SM, Kennedy GD. Management of stage IV rectal cancer: palliative options. World J Gastroenterol 2011;17(7):835-47.

Saidi RF, ReMine SG, Dudrick PS, Hanna NN. Is there a role for palliative gastrectomy in patients with stage IV gastric cancer? World J Surg 2006;30(1):21-7.

Souza FO, Antunes LCM, Santos LHR. Tratamento paliativo do adenocarcinoma gástrico. Arq Bras Cir Dig 2011;24(1):74-80.

Stein R, Hohenfellner M, Pahernik S, Roth S, Thüroff JW, Rübben H. Urinary diversion: approaches and consequences. Dtsch Arztebl Int 2012;109(38):617-22.

194

RADIOTERAPIA PALIATIVA

André Tsin Chih Chen, Helena Espindola Baraldi

A radioterapia tem papel significativo na paliação de sintomas causados pelo câncer, promovendo melhora na qualidade de vida e, em algumas situações, aumento da sobrevida. Aproximadamente 50% dos pacientes com câncer recebem algum tipo de radioterapia paliativa ao longo do curso de sua doença.

Está indicada em situações nas quais é potencialmente capaz de melhorar a qualidade de vida do paciente. Um ponto interessante em relação à radioterapia é que a sua toxicidade costuma ser limitada à região abordada, a depender da dose administrada, e boa parte dos efeitos colaterais costumam se resolver em até 4 semanas.

De maneira geral, as frações são diárias e de curta duração (alguns minutos).

No momento da irradiação, não se deve aplicar óleos ou medicação tópica na região a ser tratada.

Em casos em que o tumor é volumoso e/ou possui histologia extremamente radiossensível, deve-se realizar profilaxia de síndrome de lise tumoral.

PRINCIPAIS INDICAÇÕES

Serão discutidas aqui as principais indicações de radioterapia paliativa e também as circunstâncias em que ela não se mostra tão adequada.

Metástases cerebrais

As metástases cerebrais são o tipo de tumor intracraniano mais comum, sendo que 20-40% dos pacientes com câncer irão desenvolvê-las.

A radioterapia de SNC está associada a aumento de sobrevida e melhora/prevenção de déficits neurológicos. Não deve ser utilizada quando o *performance status* do paciente é tão ruim que o tratamento se mostra fútil.

A radioterapia de crânio total é indicada como tratamento adjuvante pós-ressecção cirúrgica ou como tratamento definitivo. Em casos em que há 1-3 metástases cerebrais, o reforço de dose com radiocirurgia deve ser considerado.

Em casos com edema, deve-se prescrever dexametasona, 8 mg, em dose de ataque, seguida de 4 mg a cada 6 horas.

Metástases ósseas

O uso da radioterapia em metástases ósseas tem intuito antiálgico e/ou de prevenção de fraturas em osso de carga.

Com o uso da radioterapia, o alívio da dor ocorre em 73% dos casos, sendo que em 14% há resposta completa da dor.

O hipofracionamento é preferível em pacientes com baixo *performance status* ou quando o objetivo é o controle álgico. Em situações em que é desejável a remineralização óssea, o fracionamento convencional é preferível.

Sangramento tumoral

A radioterapia tem eficácia máxima com Hb > 10 (a lesão ao DNA tumoral é mediada pela presença de oxigênio tecidual). À luz do uso racional de hemoderivados, recomenda-se discutir com a equipe da radioterapia a necessidade de transfusão sanguínea. Está indicada em casos de sangramentos tumoral de vasos de pequeno calibre que levem a queda da Hb. Sangramentos de vasos de médio e grande calibre devem receber hemostasia por outro método.

Em câncer gástrico, a taxa de resposta é de 50-75%. Em câncer de colo de útero, deve-se considerar, ainda, realizar braquiterapia.

Metástases hepáticas

O sítio primário mais frequente é o câncer colorretal.

A distensão da cápsula hepática pode causar dor.

Em casos oligometastáticos e com bom *Karnofsky* performance scale (KPS) (Capítulo 190), o tratamento focal com radioterapia estereotática corpórea vem sendo estudado, com resultados promissores.

-MRCM.indb 847 12/5/17 4:06 PM

Síndrome de veia cava superior e compressão medular

Os casos de síndrome de veia cava superior e compressão medular são abordados nos Capítulos 184 e 185.

MOMENTOS EM QUE A RADIOTERAPIA PODE NÃO SER BENÉFICA

A radioterapia paliativa não deve ser indicada em:

- pacientes em fase final de vida, uma vez que existe um intervalo de tempo entre a realização das sessões e o início da melhora dos sintomas;
- contexto de múltiplos sintomas associados descompensados para a paliação de apenas um sintoma, pois pode se mostrar insignificante na melhora da qualidade de vida;
- retratamento, caso em que o tecido saudável pode ficar exposto a um risco elevado por causa da toxicidade cumulativa dos tratamentos.

Outro ponto a ser pesado em relação à radioterapia paliativa é quando o tratamento mais prolongado pode acarretar um peso/estresse muito grande para o paciente e seus familiares/cuidadores. Nesses casos, quando possível, deve-se realizar o hipofracionamento.

BIBLIOGRAFIA

- Andrews DW, Scott CB, Sperduto PW, Flanders AE, Gaspar LE, Schell MC, et al. Whole brain radiation therapy with or without stereotactic radiosurgery boost for patients with one to three brain metastases: phase III results of the RTOG 9508 randomised trial. Lancet 2004; 363(9422):1665-72.
- Bush R, Jenkin R, Allt W, Beale FA, Bean H, Dembo AJ, et al. Definitive evidence for hypoxic cells influencing cure in cancer therapy. Br J Cancer Suppl 1978;3:302-6.
- Chow E, Harris K, Fan G, Tsao M, Sze WM. Palliative radiotherapy trials for bone metastases: a systematic review. J Clin Oncol 2007;25(11): 1423-36.
- Hansen E, Roach M. Handbook of evidence-based radiation oncology. 2.ed. New York: Springer; 2010.
- Hartsell WF, Scott CB, Bruner DW, Scarantino CW, Ivker RA, Roach M, et al. Randomized trial of short- versus long-course radiotherapy for palliation of painful bone metastases. J Natl Cancer Inst 2005;97(11): 798-804.
- Hoff CM, Hansen HS, Overgaard M, Grau C, Johansen J, Bentzen J, et al. The importance of haemoglobin level and effect of transfusion in HNSCC patients treated with radiotherapy: results from the randomized DAHANCA 5 study. Radiother Oncol 2011;98(1):28-33.
- Kocher M, Soffietti R, Abacioglu U, Villà S, Fauchon F, Baumert BG, et al. Adjuvant whole-brain radiotherapy versus observation after radiosurgery or surgical resection of one to three cerebral metastases: results of the EORTC 22952-26001 study. J Clin Oncol 2011;29(2): 134-41.
- Koswig S, Budach V. Remineralization and pain relief in bone metastases after different radiotherapy fractions (10 times 3 Gy vs. 1 time 8 Gy). A prospective study. Strahlenther Onkol 1999;175(10):500-8.
- Lutz S, Korytko T, Nguyen J, Khan L, Chow E, Corn B. Palliative radiotherapy: when is it worth it and when is it not? Cancer J 2010;16(5):473-82.

- Patchell R, Tibbs PA, Regine WF, Dempsey RJ, Mohiuddin M, Kryscio RJ, et al. Postoperative radiotherapy in the treatment of single metastases to the brain. JAMA 1998;280(17):1485-9.
- Rusthoven KE, Kavanagh BD, Cardenes H, Stieber VM, Burri SH, Feigenberg SJ, et al. Multi-institutional phase I/II trial of stereotactic body radiation therapy for liver metastases. J Clin Oncol 2009;27(10): 1572-8.
- Tey J, Back MF, Shakespeare TP, Mukherjee RK, Lu JJ, Lee KM, et al. The role of palliative radiation therapy in symptomatic locally advanced gastric cancer. Int J Radiat Oncol Bio Phys 2007;67(2):385-8.
- van der Linden YM, Lok JJ, Steenland E, Martijn H, van Houwelingen H, Marijnen CA, et al; Dutch Bone Metastasis Study. Single fraction radiotherapy is efficacious: a further analysis of the Dutch Bone Metastasis Study controlling for the influence of retreatment. Int J Radiat Oncol Biol Phys 2004;59(2):528-37.

195

SINTOMAS RESPIRATÓRIOS

Tatiane Coelho Pinto

DISPNEIA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A palavra dispneia é derivada das raízes gregas dys, que significa dificuldade, e pneuma, que significa respirar. A American Thoracic Society define dispneia como "uma experiência subjetiva de desconforto respiratório que consiste em sensações qualitativamente distintas que variam na intensidade". Em termos mais coloquiais, dispneia é uma percepção desconfortável da respiração, a qual é subjetiva e difícil de ser definida por quem a sente. A abordagem e o tratamento da dispneia em cuidados paliativos, ou seja, naqueles pacientes que apresentam uma doença crônica sem possibilidade de cura, são o tema deste capítulo. Inúmeras doenças cursam com dispneia, mas trata-se de um sintoma mais frequente nas neoplasias e doenças cardiopulmonares. Do ponto de vista fisiopatológico, os mecanismos envolvidos que levam à dispneia são múltiplos e complexos, mas é possível elencar 3 mecanismos principais responsáveis por sua ocorrência:

- aumento no esforço respiratório para vencer causas mecânicas (p. ex., doença pulmonar obstrutiva ou restritiva, derrame pleural, obstrução de via aérea);
- aumento na proporção do uso da musculatura para manter o funcionamento normal (p. ex., fraqueza neuromuscular, caquexia);
- aumento na demanda ventilatória (p. ex., hipóxia, hipercapnia, anemia, acidose metabólica).

-MRCM.indb 848 12/5/17 4:06 PM

A dispneia pode estar relacionada à doença de base, às comorbidades ou ao tratamento dessas doenças, mas frequentemente está associada a uma combinação de todos esses fatores, sendo multifatorial (Capítulo 10).

EPIDEMIOLOGIA

A dispneia é um sintoma prevalente em 21-90% de pacientes com câncer, com ou sem envolvimento pulmonar. Nos pacientes com doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC), a prevalência é > 90%, e nos pacientes com insuficiência cardíaca congestiva (ICC), > 60%.

Trata-se de um sintoma estressante para 50% dos pacientes com câncer.

Apresenta incidência semelhante à dor nos pacientes oncológicos: 85% sentem dor e 78%, dispneia no último ano de vida. Em pacientes que morreram por DPOC, a dispneia de forte intensidade foi uma queixa mais frequente (66%) do que dor de forte intensidade (25%).

Sabe-se, ainda, que 94% dos pacientes com doença pulmonar crônica apresentam dispneia no último ano de vida.

Assim, é a 4ª causa mais comum de procura a serviços de emergência por pacientes em cuidados paliativos, sendo que > 10% dos pacientes em cuidados paliativos marcam consulta ambulatorial por dispneia.

QUADRO CLÍNICO

Deve-se avaliar:

- intensidade: é difícil de se avaliar por causa da subjetividade dos sintomas. Mais comumente, é inferida com o uso de escalas como a numérica (pede-se para o paciente dar uma nota de 0-10 para o sintoma, sendo 0 a ausência de dispneia e 10, a mais intensa) e a visual analógica (consiste em uma régua de 100 mm marcando no 0 ausência de dispneia e no 100, a pior dispneia da vida, com o paciente tendo que fazer uma marca onde acredita que se encontra no momento). Essas escalas são úteis para quantificar a resposta a intervenções, porém nem sempre o paciente consegue respondê-las, seja por baixa compreensão ou baixa funcionalidade;
 - características associadas:
 - fatores desencadeantes;
 - ritmo de evolução;
 - fatores de melhora e piora;
 - presença de componente emocional;
 - resposta a intervenções;
 - impacto na qualidade de vida do paciente;
- presença de comorbidades, história de tabagismo, história ocupacional, radioterapia ou quimioterapias prévias.

Deve-se ter em mente que a dispneia é subjetiva e que frequência respiratória, SatO₂ e gasometria arterial não se correlacionam com o sintoma – ou seja, o paciente pode estar hipoxêmico, mas não dispneico, ou dispneico, mas não hipoxêmico.

Também é importante nessa avaliação realizar um exame físico detalhado, que possa ajudar a elucidar a causa da dispneia. Deve-se atentar para frequência respiratória, cianose, presença de edemas, uso de musculatura acessória, ausculta pulmonar e presença de ascite.

AVALIAÇÃO DIAGNÓSTICA

O diagnóstico da dispneia é clínico. Os exames apenas ajudam a revelar possíveis causas e possibilidades terapêuticas.

A avaliação diagnóstica deve ser individualizada. É importante saber em que fase da doença o paciente se encontra para que os exames pedidos sejam condizentes com o diagnóstico e o prognóstico. No contexto de cuidados paliativos, devem ser solicitados apenas exames que tenham impacto terapêutico, isto é, que auxiliem na tomada de decisões. Todas as causas potencialmente reversíveis para a dispneia devem ser investigadas.

As principais causas de dispneia são:

- envolvimento primário ou secundário de parênquima pulmonar por neoplasia;
- obstrução tumoral intrínseca ou extrínseca de vias aéreas;
 - linfangite carcinomatosa;
 - neoplasia pleural;
 - derrame pleural;
 - derrame pericárdico;
 - síndrome de veia cava superior;
 - embolia tumoral;
 - paralisia de nervo frênico;
 - atelectasias;
 - fístula traqueoesofágica;
 - infiltração tumoral de parede torácica;
 - fraturas patológicas em costelas;
 - pneumonia;
 - caquexia;
 - anemia;
 - distúrbios hidroeletrolíticos;
 - tromboembolismo pulmonar (TEP);
 - síndromes paraneoplásicas;
 - ascite
 - cirurgias (lobectomias/pneumectomias);
 - pneumonite pós-radioterapia;
 - fibrose pulmonar induzida por quimioterápicos;
 - cardiomiopatia induzida por quimioterápicos;

-MRCM.indb 849 12/5/17 4:06 PM

- DPOC;
- asma;
- ICC:
- arritimias;
- síndrome coronariana aguda;
- doença vascular pulmonar;
- obesidade;
- distúrbios neuromusculares;
- aspiração;
- pneumotórax;
- doença intersticial pulmonar;
- ansiedade/componentes espirituais e psicossociais.

A dispneia que ocorre após esforço físico geralmente denota uma fase mais inicial da doença, permitindo a correção de uma série de distúrbios causadores.

É importante lembrar que a dispneia pode estar associada com quadros de ansiedade, pois tanto a dispneia pode levar à ansiedade quanto a ansiedade pode levar à dispneia, sendo que muitos pacientes não conseguem distinguir a dispneia da ansiedade.

Tosse, broncorreia (ou hipersecretividade brônquica) e hemoptise (Capítulo 11) têm grande associação com dispneia.

Alguns exames que podem ser úteis são:

- RX de tórax:
- ECG;
- hemograma;
- proteína C-reativa, sódio, potássio, ureia, creatinina, coagulograma, enzimas cardíacas, transaminases;
 - TC de tórax.

TRATAMENTO

Tratar a causa da dispneia (pode ser a própria doença de base, como ICC e DPOC, ou secundária a elas, como uma pneumonia ou derrame pleural) é o ideal. Sempre que possível, é a conduta a ser seguida.

Simultaneamente, deve-se iniciar o tratamento sintomático, que pode ser medicamentoso e não medicamentoso. Na Figura 1, é apresentado o tratamento conforme a evolução temporal da doença.

Tratamento das causas

Entre as causas de dispneia, estão listadas a seguir algumas que são corrigíveis mediante adoção das condutas apresentadas:

- derrame pleural: toracocentese, drenagem e pleurodese;
- broncoespasmo: corticosteroides, broncodilatadores;

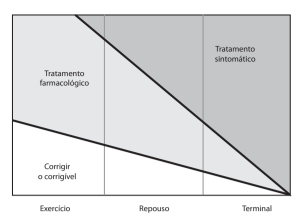


Figura 1 Evolução do tratamento da dispneia. O tratamento farmacológico citado relaciona-se com patologias que possam receber medicações específicas, como DPOC e ICC, na tentativa de controlar sintomas e a progressão da doença de base. DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica; ICC: insuficiência cardíaca congestiva. Adaptada de Academia Nacional de Cuidados Paliativos. Manual de cuidados paliativos. Rio de Janeiro: Diagraphic; 2009.

- obstrução de vias aéreas: radioterapia, *laser*, *stents*;
- síndrome de veia cava superior: radioterapia, corticosteroides:
 - pneumonite pós-radioterapia: corticosteroides;
- linfangite carcinomatosa: corticosteroides (preferência por dexametasona, 8-12 mg/dia);
 - TEP: anticoagulação;
 - pneumonia: antibióticos;
 - edema pulmonar: diuréticos;
- anemia: transfusão de concentrado de hemácias (trata-se de tratamento controverso no âmbito de cuidados paliativos, por isso o benefício de sua adoção deve ser avaliado individualmente; eritropoetina é contraindicada).

Destaca-se que o tratamento de pacientes dispneicos com broncodilatadores deve ser evitado, a não ser que haja evidência de broncoespasmo.

Tratamento sintomático

Tratamento medicamentoso

Opioides

Trata-se da classe mais efetiva para o controle sintomático da dispneia, podendo ser usados VO e via parenteral. Apesar da presença de receptores de opioides nos pulmões, estes parecem ter um papel menor na sensação de dispneia, uma vez que os estudos não demonstram que os opioides inalatórios sejam efetivos no tratamento da dispneia.

Seu mecanismo de ação é relativamente desconhecido, mas acredita-se que possa ser decorrente de seus efeitos na resposta ventilatória a dióxido de carbono, hipóxia, aumento na resistência de fluxo inspiratório e diminuição na demanda por oxigênio no exercício e no repouso, observados em indivíduos saudáveis. Também foi observado efeito vasodilatador na vasculatura pulmonar em animais com seu uso.

Em resumo, os opioides causam redução na percepção central da dispneia, redução na sensibilidade à hipercapnia, redução no consumo de oxigênio e aumento da função cardiovascular.

Quando se titula sua dose de maneira adequada, aliviam a dispneia sem evidência de depressão respiratória. Não provocam mudanças na frequência respiratória, na gasometria arterial e na SatO₂, podendo ser usados com segurança. É importante atentar para um maior risco de intoxicação em pacientes com insuficiência renal, uma vez que quase todos os opioides validados para o controle de dispneia apresentam metabolisação renal.

O medo dos efeitos colaterais não deve impedir a utilização dessa classe de drogas. Os efeitos colaterais mais comuns são: constipação, letargia e náusea/vômitos. Os pacientes tornam-se farmacologicamente tolerantes a todos os efeitos colaterais causados pelos opioides em 1-2 semanas, excetuando-se a constipação. Nesses casos, é possível antecipar-se ao efeitos e prescrever laxativos e antieméticos junto com a prescrição do opioide, uma vez que os efeitos colaterais não tratados afetam a qualidade de vida do paciente.

Os opioides mais usados e suas doses habituais são apresentados na Tabela 1.

Não se pode esquecer que o benefício dos opioides no tratamento da dispneia é demonstrado com baixas doses, menores que as usadas no controle de dor. Desse modo, aumentos repetitivos na dose de opioides podem trazer benefício nos quadros álgicos, mas não na dispneia.

Ansiolíticos

Os ansiolíticos não são efetivos isoladamente no tratamento da dispneia, não devendo ser usados como 1ª escolha. Têm papel importante, contudo, no tratamento da ansiedade, que frequentemente está relacionada com a dispneia.

A principal classe utilizada são os benzodiazepínicos, mas também podem ser usadas clorpromazina e buspirona.

Frequentemente, são prescritos em associação com o opioide.

As medicações mais utilizadas são:

Tabela 1	Opioides mais utilizados no tratamento da dispneia	
	Dispneia leve	Dispneia moderada/grave
Pacientes virgens de opioide	 Codeína, 30 mg, VO, a cada 4 horas Realizar resgates se necessário a cada 1-2 horas 	■ Sulfato de morfina, 5 mg, V0, ou 2 mg, EV ou SC, a cada 4 horas ■ Se necessário, usar resgate com doses equivalentes a cada 1 ou 2 horas ■ Titular doses se necessário a cada 24 horas, com aumentos de 50-100% ■ Para cardiopatas e portadores de DPOC, iniciar com metade das doses citadas
Pacientes tolerantes opioides		o opioide já em uso em 25-50% e ne orientado para pacientes

DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica.

- lorazepam: 0,5-1 mg, VO, a cada 1 hora até o controle da dispneia e, então, doses de manutenção a cada 4-6 horas:
- diazepam: 5-10 mg, VO, a cada 1 hora até o controle da dispneia e, então, doses de manutenção a cada 6-8 horas;
 - clonazepam: 0,25-2 mg, VO, a cada 12 horas;
- midazolam: 0,5 mg, EV, a cada 15 minutos até o controle da dispneia, e, então, manter infusão contínua SC ou EV (dose total de 5-10 mg em 24 horas). Também pode ser usado VO na mesma dosagem da manutenção.

Furosemida inalatória

Há poucos estudos disponíveis a respeito do uso de furosemida inalatória em pacientes com dispneia. Nesses estudos, observa-se tendência de piora da dispneia se comparada com o placebo, não sendo indicado o uso.

Tratamento não medicamentoso

- Princípios gerais
- Fornecer explicações necessárias a fim de propiciar segurança ao paciente e familiares.
 - Respeitar a autonomia do paciente.
- Encorajar e orientar adaptações nas atividades da vida diária, no estilo de vida e nas expectativas.
 - Sugerir atividades de relaxamento/lazer.
 - Proporcionar ambiente ventilado.
 - Orientar melhor posicionamento no leito.

Oxigenoterapia

Nos pacientes com neoplasia, a oxigenoterapia está indicada apenas em casos de hipoxemia.

-MRCM.indb 851 12/5/17 4:06 PM

Nos pacientes oncológicos, mais do que a correção da hipoxemia, parte do efeito positivo do oxigênio no controle da dispneia deve-se à estimulação sensória (por estimulação do nervo trigêmeo pelo fluxo de ar) e pelo efeito placebo. Deste modo, em alguns casos, observa-se melhora da dispneia apenas com o fato de se manter o ambiente arejado, ou com uma janela aberta, ou até mesmo com o uso de um ventilador. Não há estudos comprovando o benefício de tal técnica em pacientes com doenças pulmonares ou cardíacas.

Nos pacientes com DPOC, a oxigenoterapia contínua é indicada nas seguintes situações:

- pressão parcial arterial de oxigênio (PaO₂) ≤ 55 mmHg ou SatO₂ ≤ 88%;
 - $PaO_2 = 56-59 \text{ mmHg ou SatO}_2 = 89\%$, associada a:
 - edema por insuficiência cardíaca;
 - evidência de cor pulmonale;
 - Ht > 56%.

Outra indicação para oxigenoterapia nos pacientes com DPOC são as agudizações da doença que não respondem a outros tratamentos e nas quais SatO₂ < 90%.

Não há estudos que mostrem indicação absoluta do uso de oxigênio para paliar dispneia em pacientes com ICC.

VNI

O uso da VNI no contexto paliativo permanece polêmico. Discute-se o equilíbrio entre o que se consegue de alívio de sintoma e o prolongamento desconfortável do sofrimento e do processo de morte.

É importante lembrar que, com o uso de VNI, o paciente em fase terminal pode ficar privado de expressão e de contato com entes queridos, sem que haja evidência clara de real benefício em tal situação, podendo até ocorrer agravamento da dispneia.

Seu uso deve ser feito apenas em situações individualizadas, como naqueles pacientes com dispneia refratária a todas as medidas adotadas e que não querem ser sedados no momento porque aguardam resolver alguma pendência (aguardam a chegada de um filho para se despedir ou algum papel para assinar). Nesses casos, se o paciente relatar qualquer desconforto com a máscara, não se deve estimular a sua permanência.

Fisioterapia

- Posicionamento para manter vias aéreas pérvias e evitar restrição mecânica.
- Relaxamento de musculatura acessória (diminui trabalho respiratório).
 - Exercícios para combater a imobilidade.

- Uso de técnicas de contenção de energia.
- Aspiração de vias aéreas (procedimento doloroso que deve ser usado apenas em situações específicas, sempre com uso de analgesia prévia).

Outros

Podem ser utilizadas, ainda, acupuntura, pressoacupuntura, terapias psicológicas e comportamentais, massagem, musicoterapia, hipnose e psicanálise, sempre se respeitando a opinião do paciente e de seus familiares.

Em resumo, deve-se dar importância a um tratamento multidisciplinar, envolvendo as equipes médica, de enfermagem, de serviço social, de fisioterapia e de psicologia.

Em casos de dispneia refratária a todas as medidas possíveis de serem adotadas, pode-se considerar sedação paliativa (Capítulo 190).

PROGNÓSTICO

A dispneia aumenta o risco de hospitalização e de morte hospitalar em pacientes com câncer, sendo frequentemente incluída como fator de pior prognóstico em escalas prognósticas, como no índice prognóstico paliativo.

TOSSE

EPIDEMIOLOGIA

Está presente em 29-83% dos pacientes em cuidados paliativos.

Atinge 37% dos pacientes com câncer, sendo que 38% destes são afetados de forma moderada a intensa.

Em 2/3 dos pacientes, ocorre mais de 10 vezes ao dia, interferindo no sono, na respiração e na fala, e causando desconforto na garganta, dor torácica e abdominal. Também pode causar vômitos, síncope e fraturas de costela.

FISIOPATOLOGIA

A tosse pode ser transitória ou persistente.

Ocorre por transmissão de impulsos nervosos aos centros integradores da tosse no cérebro, a partir de estímulos mecânicos, químicos, inflamatórios e imunológicos na árvore brônquica.

A Tabela 2 lista possíveis causas de tosse.

TRATAMENTO

O tratamento é feito com drogas que atuam nos receptores da tosse espalhados na via aérea superior, na árvore brônquica, no diafragma, na membrana timpânica, nos seios paranasais, nos vasos pulmonares, nas pleuras etc.

Tabela 2 Causas de	tosse	
	Relacionadas com câncer	Outras causas
Sistema respiratório	 Envolvimento da via aérea Quimioterapia Derrame pleural Infiltração pleural Envolvimento pulmonar Radioterapia Fístula traqueoesofágica 	 Asma DPOC/ bronquiectasia Infecções Doença pulmonar intersticial Sinusopatia TEP Sarcoidose
Outros sintomas	■ Linfangite carcinomatosa ■ Envolvimento mediastinal ■ Derrame pericárdico ■ Síndrome de veia cava superior	■ ICC ■ Refluxo gastroesofágico ■ Irritação timpânica ■ Efeito secundário de medicações*

^{*} Drogas que podem causar tosse: inibidores da enzima conversora da angiotensina, midazolam, meios de contraste, bleomicina, metotrexato, ipratrópio, salbutamol, cromoglicato de sódio, corticosteroides, AINH.

DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica; ICC: insuficiência cardíaca congestiva

Na presença de doença cardíaca ou pulmonar, estas sempre devem ser tratadas antes.

Os opioides são as drogas de escolha, sendo a codeína a mais utilizada, na dose de 10-20 mg, VO, a cada 4 horas.

Anestésicos locais inalatórios também podem ser usados, porém com risco de broncoespasmo e broncoaspiração. Alguns exemplos são a bupivacaína a 0,25% (inalar 5 mL a cada 8 horas) e a xilocaína a 2% (inalar 5 mL a cada 6 horas).

BRONCORREIA (HIPERSECREÇÃO DE VIAS AÉREAS)

DEFINICÃO

É a produção de grande quantidade de expectoração.

Pode causar tosse, insônia, desidratação, distúrbios hidroeletrolíticos e obstrução de vias aéreas, sendo esta última muito angustiante para os pacientes e familiares ("sororoca", respiração ruidosa ou ronco da morte).

TRATAMENTO

O tratamento visa ao conforto.

Os benefícios das medidas não farmacológicas devem ser avaliados. Englobam aspiração e posicionamento de cabeça e via aérea de modo a facilitar drenagem de secreções.

As medidas farmacológicas são:

- inalação com ipratrópio;
- anticolinérgicos: hioscina (Buscopan®), 10 mg, VO, EV ou SC, a cada 4 ou 6 horas; colírio de atropina na cavidade oral, 2 gotas a cada 6-12 horas;
- corticosteroides: podem ser usados em pacientes com asma, mas sem benefício em pacientes oncológicos;
- antibióticos macrolídeos: eritromicina (diminuição de secreção mediada por macrófagos);
- octreotida pode causar redução temporária na broncorreia, porém é uma medicação cara e nem sempre disponível;
- sedação paliativa em caso de sintoma persistente apesar das medidas adotadas (Capítulo 190).

BIBLIOGRAFIA

Academia Nacional de Cuidados Paliativos. Manual de cuidados paliativos. Rio de Janeiro: Diagraphic; 2009.

Ben-Aharon I, Gafter-Gvili A, Paul M, Leibovici L, Stemmer SM. Interventions for alleviating cancer-related dyspnea: a systematic review. J Clin Oncol 2008;26(14):2396-404.

Curtis JR, Cook DJ, Sinuff T, White DB, Hill N, Keenan SP, et al. Noninvasive positive pressure ventilation in critical and palliative care settings: understanding the goals of therapy. Crit Care Med 2007;35(3): 932-9.

Jennings AL, Davies AN, Higgins JP, Gibbs JS, Broadley KE. A systematic review of the use of opioids in the management of dyspnoea. Thorax 2002;57(11):939-44.

Kamal AH, Maguire JM, Wheeler JL, Currow DC, Abernethy AP. Dyspnea review for the palliative care professional: assessment, burdens, and etiologies. J Palliat Med 2011;14(10):1167-72.

Kamal AH, Maguire JM, Wheeler JL, Currow DC, Abernethy AP. Dyspnea review for the palliative care professional: treatment goals and therapeutic options. J Palliat Med 2012;15(1):106-14.

Lanken PN, Terry PB, Delisser HM, Fahy BF, Hansen-Flaschen J, Heffner JE, et al. An official American Thoracic Society clinical policy statement: palliative care for patients with respiratory diseases and critical illnesses. Am J Respir Crit Care Med 2008;177(8):912-27.

Mahler DA, Selecky PA, Harrod CG, Benditt JO, Carrieri-Kohlman V, Curtis JR, et al. American College of Chest Physicians consensus statement on the management of dyspnea in patients with advanced lung or feart disease. Chest 2010;137(3);674-91.

Oliveira RA (coord.). Cuidado paliativo. São Paulo: Conselho Regional de Medicina do Estado de São Paulo; 2008.

Sinuff T, Cook DJ, Keenan SP, Burns KE, Adhikari NK, Rocker GM, et al. Noninvasive ventilation for acute respiratory failure near the end of life. Crit Care Med 2008;36(3):789-94.

Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. Oxigenoterapia domiciliar prolongada (ODP). J Pneumologia 2000;26(6).

Thomas JR, von Gunten CF. Management of dyspnea. J Support Oncol 2003;1:23-34.

Viola R, Kiteley C, Lloyd NS, Mackay JA, Wilson J, Wong RK; Supportive Care Guidelines Group od th Cancer Care Ontario Program in evidence-Based Care. The management of dyspnea in cancer patients: a systematic review. Support Care Cancer 2008;16(4):329-37.

Yorke J, Brettle A, Molassiotis A. Nonpharmacological interventions for managing respiratory symptons in lung cancer. Chron Respir Dis 2012;9(12):117-29.

-MRCM.indb 853 12/5/17 4:06 PM

196

SINTOMAS DIGESTIVOS

Carolina Rebouças Clara, Katia Emi Nakaema, Vitor Modesto Rosa

Sabe-se que os sintomas digestivos são muito frequentes em pacientes com doença oncológica e principalmente com doença oncológica avançada. Podem desencadear piora da qualidade de vida, piora da funcionalidade e progressão para a síndrome da anorexia-caquexia.

Deve-se investigar ativamente a presença de sintomas digestivos. Para quantificar os sintomas, utilizam--se escalas, como a escala verbal numérica.

Sempre que possível, deve-se investigar e tratar a causa do sintoma, se esta for reversível.

SINTOMAS DE CAVIDADE ORAL

Sintomas orais são muito frequentes em pacientes com câncer. Cerca de 2/3 dos pacientes em cuidados paliativos relatam desconforto oral. Esses sintomas, no entanto, são pouco reportados pelos pacientes e pouco investigados nas avaliações médicas.

Podem ser decorrentes da própria doença ou de seu tratamento e implicam perda da qualidade de vida e desnutrição.

A abordagem multidisciplinar, incluindo médicos, dentistas, fonoaudiólogos, nutricionistas e psicólogos, é a melhor alternativa para o adequado cuidado dos pacientes com sintomas orais. Os principais sintomas e seu tratamento encontram-se na Tabela 1.

NÁUSEAS E VÔMITOS

QUADRO CLÍNICO E ETIOLOGIA

Náusea é a sensação desagradável da necessidade de vomitar. Vômito ou êmese é a expulsão rápida e forçada do conteúdo gástrico através da boca, causada por uma contração forte e sustentada da musculatura da parede torácica e abdominal (Capítulo 13).

Náuseas e vômitos acometem cerca de 30% dos pacientes com câncer avançado. Muitas causas podem estar envolvidas em sua etiologia, como: gastroparesia, constipação e obstrução intestinal, medicamentos quimioterápicos, radioterapia, hipercalcemia, insuficiência renal, hipertensão intracraniana, ansiedade, medo e alterações vestibulares. A constipação intestinal é uma das principais causas e, sempre que presente, seu tratamento deve

ser otimizado. Pode acometer 70-80% dos pacientes em quimioterapia se não houver profilaxia antiemética.

EXAMES COMPLEMENTARES

O diagnóstico é clínico e, por isso, é importante questionar o paciente a respeito de seu desejo de se alimentar, sensação de fraqueza, eventual dificuldade mecânica para deglutir, presença de sede e/ou fome, reação a determinados alimentos e odores, e fatores desencadeantes do sintoma. Exames complementares podem auxiliar na definição da etiologia.

TRATAMENTO

Não medicamentoso

Orienta-se o paciente a preferir alimentos gelados ou em temperatura ambiente, realizar as refeições em local arejado, realizar pequenas refeições em menor intervalo de tempo, mastigar devagar os alimentos e beber sucos ou chupar gelo ou picolés de frutas cítricas (se o paciente não apresentar mucosite) nos intervalos das refeições.

Deve-se evitar ingerir líquidos durante o almoço e o jantar, frituras e alimentos gordurosos, doces concentrados e condimentos fortes.

Outras orientações importantes são não se deitar após as refeições e não permanecer próximo à cozinha durante o preparo das refeições.

Medicamentoso

Agentes procinéticos como metoclopramida, domperidona, cisaprida e bromoprida podem ser utilizados, exceto em casos de obstrução intestinal, sangramento ou perfuração gastrointestinal.

Antagonistas dos receptores dopaminérgicos como haloperidol, clorpromazina e olanzapina são frequentemente utilizados, apesar de as evidências a respeito de seu uso serem escassas.

Agentes anti-histamínicos como meclizina e prometazina têm sido utilizados em casos de náuseas associadas a aumento de pressão intracraniana e distúrbios vestibulares. Deve-se atentar a efeitos colaterais como sedação e confusão mental, principalmente em idosos, devendo-se iniciar com doses baixas.

Antagonistas dos receptores seletivos 5HT3 como a ondansetrona têm eficiência no controle de náuseas e vômitos associados à quimioterapia. Agentes corticosteroides, benzodiazepínicos e octreotida também são utilizados. O tratamento profilático é fundamental em determinados esquemas quimioterápicos, e os agentes mais efetivos são corticosteroides, antagonistas dos recepto-

-MRCM.indb 854 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1	Principais sintomas de cavidade oral e tratar	mento	
Sintoma	Definição e etiologia	Tratamento não medicamentoso	Tratamento medicamentoso
Sialorreia	 Inabilidade para controlar secreções orais, levando a acúmulo excessivo de saliva na orofaringe Resulta de múltiplas causas, como disfunção neuromuscular, anormalidades anatômicas, hipersecreção, disfunção sensorial, disfagia, postura anormal e ausência de dentição 	■ Evitar alimentos azedos e/ou ácidos, assim como balas e chicletes de menta ■ Realizar exercícios oromotores	 Agentes anticolinérgicos como escopolamina, atropina, propantelina e glicopirrolato (apresentam efeitos colaterais principalmente em idosos) Glicopirrolato é o mais seletivo e apresenta menos efeitos colaterais neurológicos
Xerostomia	 Sensação subjetiva de boca seca, consequente ou não à diminuição da função das glândulas salivares Gera dificuldade para falar, deglutir e dor Pode ser causada por medicamentos, fatores que afetam o centro salivar como doença de Parkinson e menopausa e alterações na própria glândula Afeta 30-77% dos pacientes com câncer em cuidados paliativos 	 Ingerir alimentos com caldos ou molhos, chupar balas azedas e/ou ácidas, chicletes de menta sem açúcar, picolés ou gelo, ingerir líquidos em abundância e evitar ingestão de alimentos secos Controlar/evitar cáries dentárias Realizar higiene oral e de próteses Acupuntura tem resultado de 70% de melhora 	 Rever prescrição e substituir ou suspender medicamentos xerogênicos, quando possível, como opioides, anti-histamínicos, anticonvulsivantes, anticolinérgicos, antidepressivos e ansiolíticos Pilocarpina pode aumentar a produção de saliva Saliva artificial
Disfagia	 Dificuldade para deglutir Pode ser causada por alterações anatômicas, neurológicas e motivacionais 	 Ingerir dieta pastosa batida sem líquidos, até orientação de fonoaudiólogo e nutricionista Modificar a postura: fletir o pescoço para deglutir, deglutir 3 vezes antes da próxima colheirada 	 Avaliar individualmente o benefício de via alternativa de nutrição como sonda nasoenteral ou gastrostomia Colocação de prótese esofágica tem demonstrado melhora na qualidade de vida de pacientes com neoplasia de esôfago
Odinofagia	 Dor à deglutição Pode ser causada por infecções como candidíase, mucosite e lesões neoplásicas Candidíase oral está presente em 34% dos pacientes com câncer avançado 	■ Consumir alimentos na consistência que for mais bem tolerada e que ofereça menos dificuldade para mastigar ou engolir, podendo variar entre branda, pastosa ou líquida (conforme avaliação do fonoaudiólogo) ■ Ingerir pequenos goles de água ou suco durante as refeições também pode ajudar a deglutir, além de fazer as refeições em pequenas quantidades, várias vezes ao dia	■ Tratar infecções fúngicas ou bacterianas associadas ■ Analgesia sistêmica, se necessário, ou tópica com lidocaína gel ou <i>spray</i>
Disgeusia	 Alteração de paladar Acomete cerca de 25-50% dos pacientes com câncer avançado 	 Enxaguar a boca antes das refeições, utilizar balas ou sucos azedos e/ou ácidos (se o paciente não apresentar mucosite) e temperos naturais em maior quantidade Substituir os talheres de metal por plásticos (caso sinta sabor residual metálico) Fazer bochechos com chá de camomila antes das refeições Evitar extremos de temperatura 	 Avaliar possibilidade de suspender medicações que causem a alteração de apetite (betabloqueadores, bisfosfonatos, antidepressivos) Avaliar e tratar infecções associadas
Mucosite	 Lesão inflamatória ou ulcerativa da mucosa oral relacionada ao tratamento quimioterápico ou radioterápico Causa dor, desnutrição e aumenta o risco de infecções locais e sistêmicas É mais frequente em pacientes com neoplasia de cabeça e pescoço, radioterapia com dose > 5.000 cGy e com quimioterapia associada 	 Encaminhar ao odontologista Orientar boa higiene oral com escovação de dentes e língua Orientar a preferir alimentos macios e pastosos, em temperatura ambiente Evitar alimentos ácidos, picantes ou muito salgados e alimentos em extremos de temperatura 	 Controlar a dor (opioides e soluções de lidocaína a 2%, sucralfato) Controlar xerostomia e sangramento oral Utilizar enxaguantes bucais sem álcool como solução de bicarbonato de sódio para higiene oral Suspensões orais de L-glutamina, hidroclorito benzidamina e palifermin (fator de crescimento) têm sido estudadas, mas ainda não são aprovadas para este uso

-MRCM.indb 855 12/5/17 4:06 PM

res seletivos 5HT3 e antagonistas do receptor seletivo neurocinina 1 (aprepitante).

CONSTIPAÇÃO INTESTINAL

QUADRO CLÍNICO E ETIOLOGIA

A constipação intestinal está presente em 30-90% dos pacientes em cuidados paliativos e em cerca de 40-70% dos pacientes em uso de opioide. Apesar da alta prevalência, não existe definição exata de constipação em pacientes em cuidados paliativos. Consideram-se os critérios de Roma III, porém nem sempre estes são aplicáveis para essa população. Sintomas mensuráveis (frequência das evacuações e aspecto das fezes) e a percepção individual de constipação e do nível de desconforto devem ser considerados.

Sua ocorrência deve ser considerada mesmo em pacientes com anorexia e baixa ingestão alimentar. Dentre as principais causas, encontram-se: medicamentos (opioides e anticolinérgicos), distúrbios hidroeletrolíticos (desidratação, hipercalcemia, uremia e hipopotassemia), hipotireoidismo, distúrbios neurológicos e de mobilidade, anormalidades estruturais (massas pélvicas), dor à evacuação, falta de privacidade ou necessidade de assistência para transferências ao vaso sanitário. Exame abdominal e retal cauteloso devem ser realizados em ambiente privativo.

EXAMES COMPLEMENTARES

Exames laboratoriais podem ajudar a identificar possíveis causas (eletrólitos, TSH, função renal), e RX de abdome pode auxiliar a mensurar o grau de constipação e avaliar a impactação fecal.

TRATAMENTO

Não medicamentoso

Orienta-se o paciente a ingerir frutas laxativas, líquidos em abundância, legumes e verduras preferencialmente crus, frutas com casca e bagaço, alimentos/produtos integrais, leguminosas, leite e derivados. Devem ser evitados alimentos constipantes.

Se possível, deve-se estimular a mobilidade. Ambiente tranquilo e privativo e idas ao vaso sanitário principalmente no período matutino são outras orientações possíveis.

Medicamentoso

Estimulantes como senne, bisacodil e picossulfato podem ser utilizados e são medicamentos de 1ª escolha em casos de constipação induzida por opioides.

Laxativos osmóticos como lactulose e polietilenoglicol são recomendados para constipação em geral. Em caso de constipação induzida por opioides sem resposta ao tratamento com laxativos estimulantes, os osmóticos devem ser associados.

Uso de docusato e óleo mineral não é recomendado. Enemas ou supositórios podem ser necessários.

A metilnaltrexona, um antagonista receptor opioide periférico, é recomendada em pacientes com constipação relacionada a opioides e que não responderam ao tratamento laxativo otimizado. Pode ser utilizada como alternativa ao enema, mantendo-se doses de laxativos.

OBSTRUÇÃO INTESTINAL MALIGNA

QUADRO CLÍNICO E ETIOLOGIA

A obstrução intestinal maligna é uma situação na qual o trânsito pelo trato gastrointestinal é retardado ou obstruído, levando a quadro de náuseas, vômitos, dor abdominal e incapacidade para ingerir líquidos ou alimentos. Ocorre frequentemente em pacientes com neoplasia pélvica e abdominal e resulta de crescimento tumoral intra ou extraintestinal, tumores extra-abdominais, mas com carcinomatose peritoneal, bridas, fibrose pósradiação ou alterações da motilidade intestinal. A obstrução pode ser completa ou parcial.

EXAMES COMPLEMENTARES

TC é o padrão-ouro para diagnóstico e avaliação da gravidade da obstrução e também para definir possíveis causas associadas.

RX simples de abdome poderá mostrar distensão de alças e nível hidroaéreo em ≥ 1 nível de obstrução.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico baseia-se no quadro clínico e no exame de imagem abdominal.

TRATAMENTO

O tratamento visa reverter a obstrução, quando possível, e aliviar os sintomas. A decisão de correção cirúrgica deve ser avaliada individualmente, levando-se em consideração a possibilidade de tratamento oncológico e os objetivos dos cuidados, bem como a expectativa de vida, o estado nutricional e comorbidades.

A cirurgia pode ser benéfica para um grupo selecionado, como pacientes com boa funcionalidade, com expectatitva de vida > 6 meses e com câncer de lenta progressão.

Procedimentos invasivos podem ser indicados avaliando-se o risco-benefício para cada paciente, como co-

-MRCM.indb 856 12/5/17 4:06 PM

locação de prótese intraluminal e passagem de SNG ou gastrostomia para descompressão.

Não medicamentoso

Realiza-se a passagem de SNG em casos de vômitos incoercíveis até o controle dos sintomas, com dieta líquida conforme aceitação.

Medicamentoso

A dor deve ser controlada com opioides fortes. Utilizam-se também medicações para reduzir a secreção gástrica, como escopolamina e octreotida.

Corticosteroides são administrados para redução de edema e inflamação intestinal, e têm também efeito antiemético.

Quando são indicadas medicações antieméticas, utiliza-se o haloperidol (Figura 1).

Não se deve utilizar procinéticos, com risco de piora de cólica abdominal e distensão.

DIARREIA

QUADRO CLÍNICO E ETIOLOGIA

Evacuação líquida de \geq 3 episódios/dia. Deve-se excluir a falsa diarreia causada por fecaloma, obstrução intestinal parcial, intolerância alimentar, cólon irritável, ansiedade ou medo.

Pode levar a desidratação, distúrbio hidroeletrolítico, desnutrição, declínio da imunidade e formação de úlceras de pressão.

A diarreia relacionada ao tratamento oncológico pode ser grave e ameaçadora à vida. Pode ser induzida por agentes quimioterápicos, como 5-fluoruracila, irinotecano e capecitabina, e em geral é dose-dependente; agentes de terapia-alvo, como erlotinibe, sorafenibe, sunitinibe, imatinibe e bortezomibe; e por radioterapia de abdome e pelve, que pode lesar a mucosa intestinal, levando à diarreia.

Em decorrência de sua gravidade clínica, é importante identificar e tratar adequadamente a enterocolite neutropênica.

Outra causa comum é o uso abusivo de laxativos ou medicações contendo magnésio, como antiácidos. A alimentação enteral também é causa frequente de diarreia, sendo que cerca de 10-60% dos pacientes com dieta enteral podem apresentar diarreia.

Em pacientes com câncer avançado, a diarreia pode ocorrer por suboclusão intestinal, má absorção (insuficiência pancreática, obstrução biliar, ressecção de longa porção de intestino) ou crescimento bacteriano em alça intestinal (reconstrução em Y de Roux).

EXAMES COMPLEMENTARES

Dosagem de eletrólitos e função renal são importantes para avaliar as consequências da diarreia. RX e TC abdominal auxiliam na avaliação de distensões, pneumoperitônio (pode sugerir perfurações) e edema de alças (sugerem quadro de colite pseudomembranosa ou enterocolite neutropênica). Análise de fezes e coprocultura auxiliam na identificação de patógenos causadores da diarreia.

TRATAMENTO

Não medicamentoso

Deve-se orientar o paciente a ingerir líquidos em abundância, alimentos constipantes, sucos de frutas coados e sem açúcar. Devem ser evitados leite de vaca e derivados, gorduras em geral, frutas cruas em geral, sementes oleaginosas, condimentos picantes, conservas em

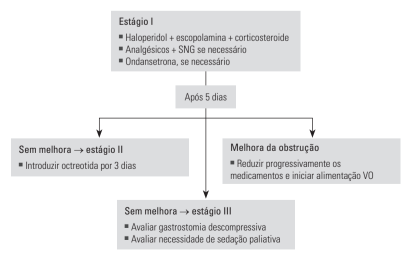


Figura 1 Tratamento medicamentoso da obstrução intestinal maligna.

-MRCM.indb 857 12/5/17 4:06 PM

Medicamento e apresentação	Doses	Efeitos colaterais	Comentários
Aprepitante ■ cap 80 mg e 125 mg	125 mg, VO, 1 hora antes da quimioterapia (1° dia) e 80 mg/ dia na manhã do 2° e do 3° dias	Cefaleia, anorexia, fadiga, diarreia, soluço, elevação transitória de transaminases	Utilizado em associação com outros esquemas antieméticos
Atropina ■ sol oftálmica a 1% ■ comp 0,4 mg	0,5 mg, por via sublingual, 2×/dia	Arritmia, hipotensão, ataxia, delirium, xerostomia, retenção urinária, constipação	Não deve ser utilizado como colírio
Baclofeno ■ comp 10 mg	5-10 mg a cada 6-8 horas	Sedação, insônia, vertigem, fraqueza, cefaleia, ansiedade, convulsão, ataxia, taquicardia	Melhora a gravidade, mas não a frequência dos soluços Há apenas relatos de casos, mas é recomendado por especialistas em cuidados paliativos
Bisacodil • comp 5 mg • supositório 10 mg	10-20 mg, 2×/dia	Diarreia, desidratação	Não pode ser macerado ou mastigado
Bromoprida cap 10 mg sol 4 mg/mL amp 10 mg	10 mg, EV/V0, 3-4×/dia	Espasmos musculares, sonolência, cefaleia, calafrios, astenia e distúrbios da acomodação	Não utilizar em casos de obstrução intestinal
Clopromazina comp 25 mg e 100 mg amp 25 mg/5 mL sol a 4%, 1 gota = 1 mg	10-25 mg, EV, a cada 4-6 horas 25-50 mg, VO, a cada 4-6 horas	Sedação, hipotensão postural, taquicardia, acatisia, icterícia, pseudoparkinsonismo, convulsão	Há relatos de casos e estudos retrospectivos com resolução completa de obstrução em 82% dos casos Metabolismo hepático
Dexametasona ■ amp 4 mg e 10 mg ■ comp 2 mg e 4 mg	Obstrução maligna: 6-16 mg/dia, EV/via hipodermóclise Náuseas e vômitos: 4-8 mg/dia	Edema, insônia, hipertensão, supressão adrenal, hiperglicemia, petéquia, aumento de apetite, imunossupressão	Pode resolver quadros de obstrução maligna
Dimenidrinato amp 50 mg/mL comp 100 mg sol oral 12,5 mg/5 mL	50-100 mg, EV/VO, a cada 6 horas	Sonolência, taquicardia, cefaleia, visão turva, xerostomia, disúria	Náuseas de origem vestibular
Domperidona ■ comp 10 mg ■ sol oral 1 mg/mL	10 mg, VO, a cada 6-8 horas	Cardiotoxicidade, alargamento de intervalo QT	Não ultrapassa a barreira hematoencefálica
Escopolamina amp 20 mg/mL comp 10 mg sol oral 10 mg/mL	10-20 mg, EV/via hipodermóclise/ VO, a cada 4-6 horas	Edema, confusão mental, visão turva, hipotensão postural, xerostomia, constipação	Deve ser usada com cautela em idosos
Gabapentina ■ comp 300 mg, 400 mg e 600 mg	300 mg (inicial) até 900-1.200 mg	Sonolência, tontura, ataxia, fadiga, edema periférico	Há estudo retrospectivo e relato de caso com boa eficácia Cautela em insuficiência renal
Glicopirrolato	0,2 mg, V0, 3-4×/dia	Constipação intestinal, retenção urinária	Alto custo
Haloperidol amp 5 mg/mL comp 1 mg e 5 mg sol oral 2 mg/mL	1,5-5 mg, VO, 2-3×/dia 0,5-2 mg, EV/via hipodermóclise, a cada 8 horas	Prolongamento de intervalo QT, acatisia, confusão, sonolência, pseudoparkinsonismo, vertigem, hiponatremia	Evidência fraca, mas seu uso como antiemético é favorecido por opinião de especialistas Pode ser utilizado via hipodermóclise
Lactulose ■ sol oral 667 mg/mL	15-50 mL/dia	Flatulência, desconforto abdominal, diarreia, náuseas	Usar com cautela em diabéticos Não é tão efetiva em constipação induzida por opioides

(continua)

-MRCM.indb 858 12/5/17 4:06 PM

Tabela 2 Principais medica	ações para manejo de sintomas diç	gestivos em cuidados paliativos	
Medicamento e apresentação	Doses	Efeitos colaterais	Comentários
Loperamida ■ comp 2 mg	4 mg seguidos de 2 mg a cada 2-4 horas	Tontura, cólica abdominal, constipação, náuseas	Absorção local, sem efeitos sistêmicos Após 12 horas sem diarreia, pode ser suspensa
Meclizina ■ comp 25 mg e 50 mg	50 mg, 2 horas antes de viagens ou da radioterapia	Sonolência, visão borrada, secura de boca, de nariz e de garganta	Náuseas de origem vestibular e causadas por radioterapia
Metilnaltrexona ■ amp 12 mg/0,6 mL	0,15 mg/kg, SC, em dias alternados 8 mg se peso 38-61 kg 12 mg se peso 62-114 kg	Hipotensão ortostática em superdosagem	Não diminui efeito analgésico dos opioides
Metoclopramida comp 10 mg sol oral 4 mg/mL amp 10 mg/2 mL	40-120 mg/dia, EV/VO/via hipodermóclise, a cada 6-8 horas	Sonolência, depressão mental, sintomas extrapiramidais, vertigem, inquietação, insônia, fadiga, torpor, cefaleia, erupção de pele, náusea, ginecomastia, galactorreia	Não utilizar em obstrução Efeito procinético
Octreotida amp 0,1 mg/mL	Diarreia: 100-150 mcg, SC/EV, 3×/dia até 500 mcg, 3×/dia Obstrução maligna: 0,1 mg, 3×/dia, por 3-5 dias	Reações cutâneas locais, náusea, vômito, cólicas, cefaleia, hipotireoidismo, cardiotoxicidade	Reduz secreção gástrica, liberação de insulina, glucagon e peptídeo vasoativo intestinal, reduz motilidade e aumenta a absorção de água, eletrólitos e nutrientes no trato gastrointestinal
Ondansetrona comp 4 mg e 8 mg amp 4 mg e 8 mg	4-8 mg, VO/EV/via hipodermóclise, 2-3×/dia	Cefaleia, fadiga, constipação, sonolência, tontura, prurido, retenção urinária	Poucos efeitos colaterais Cautela em insuficiência hepática: dose máxima 8 mg/dia
Picossulfato de sódio ■ 7,5 mg/mL ■ 1 mL = 15 gotas	10-20 gotas (5-10 mg)	Distúrbios gastrointestinais, cólicas abdominais, dor abdominal, diarreia, vômito, náuseas e desconforto abdominal	Laxativo estimulante
Pilocarpina comp 5 mg colírio a 4%	5 mg, a cada 8 horas, aumentar até 30 mg/dia Colírio: 2-3 gotas, VO, 3×/dia	Hipersudorese, náuseas, rinite, tontura, cólica intestinal e polaciúria	Contraindicada em pacientes com obstrução intestinal, asma ou doença pulmonar obstrutiva crônica não controladas e glaucoma

geral, açúcar e doces concentrados, embutidos, cereais integrais, leguminosas (consumir apenas o caldo), hortaliças e verduras folhosas cruas, e alimentos que causam flatulência.

Medicamentoso

Em caso de diarreia de causa infecciosa, deve-se usar antibioticoterapia adequada. Se necessário, administra-se hidratação EV e faz-se reposição de eletrólitos.

Em casos de diarreia relacionada a quimioterapia ou radioterapia, os agentes antidiarreicos podem ser utilizados. Os principais são loperamida e octreotida. A loperamida é o agente opioide de escolha por causa de sua ação predominantemente local, sem reações sistêmicas. Octreotida deve ser considerado em casos graves e persistentes.

- SOLUÇO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O soluço é o espasmo do músculo intercostal ou diafragma, involuntário, sincrônico, que produz súbita inspiração seguida por fechamento abrupto da glote que resulta em som característico. Está presente em 1-9% dos pacientes com câncer avançado. Pode ser classificado como persistente, quando apresenta duração > 48 horas, ou intratável, quando a duração ultrapassar 1 mês.

A etiologia mais comum é do trato gastrointestinal (distensão gástrica, refluxo gastroesofágico), órgãos intratorácicos e SNC. Outras etiologias possíveis são: insuficiência renal, distúrbios metabólicos, drogas como os corticosteroides e infecções. Em pacientes com câncer avançado, é comum o soluço ser mutifatorial.

-MRCM.indb 859 12/5/17 4:06 PM

Tabela 3 Laxativos retais		
Laxativos retais	Doses	Comentários
Supositório de glicerina adulto	1 unidade/dia, conforme necessidade	Início de ação: 15-60 minutos Ação osmótica e amolecimento das fezes
Clister de glicerina a 12%, 500 mL	1 unidade/dia, conforme necessidade	Início de ação: 15-60 minutos Pode ser aplicado lentamente, com sonda retal
Fosfato de sódio monobásico 160 mg/mL Fosfato de sódio dibásico 60 mg/mL – sol retal em 130 mL	1 unidade/dia, conforme necessidade	Início de ação: 30-60 minutos Uso excessivo pode causar perda de fluidos e eletrólitos e irritação local

EXAMES COMPLEMENTARES

Os exames complementares são necessários para investigar causas reversíveis, como triagem laboratorial para excluir distúrbios hidroeletrolíticos (de sódio, potássio e cálcio), função renal e triagem infecciosa. Exames de imagem de SNC, tórax e abdome também podem ajudar a definir a etiologia, mas sua indicação deve ser analisada individualmente.

TRATAMENTO

Não medicamentoso

Acupuntura e inalação com SF foram analisadas em alguns estudos retrospectivos. Tratamentos populares como prender a respiração ou tomar pequenos goles de água não têm evidência científica, mas são amplamente utilizados.

Medicamentoso

Medicações como baclofeno, gabapentina e clorpromazina têm mostrado alguma eficácia em estudos, sendo a clorpromazina a mais estudada. Deve-se atentar aos efeitos colaterais, principalmente em idosos. Metoclopramida foi pouco descrita, mas é uma droga com poucos efeitos colaterais. Midazolam foi usado em alguns estudos com pacientes em fase final de vida.

BIBLIOGRAFIA

- Alt-Epping B, Nejad RK, Jung K, Gross U, Nauck F. Symptoms of the oral cavity and their association with local microbiological and clinical findings: a prospective survey in palliative care. Support Care Cancer 2012;20(3):531-7.
- Associação Brasileira de Cuidados Paliativos. Consenso brasileiro de constipação intestinal induzida por opioides. Rev Bras Cuid Paliat 2009;2(1):1-34.
- Associação Brasileira de Cuidados Paliativos. Consenso brasileiro de náuseas e vômitos. Rev Bras Cuidados Paliativos 2011;3(3):supl 2.
- Calsina-Berna A, García-Gómez G, González-Barboteo J, Porta-Sales J. Treatment of chronic hiccups in cancer patients: a systematic review. J Palliat Med 2012;15(10):1142-50.
- Cherny NI. Evaluation and management of treatment-related diarrhea in patients with advanced cancer: a review. J Pain Symptom Manage 2008;36(4):413-23.

- Clark K, Currow DC. Constipation in palliative care: what do we use as definitions and outcome measures? J Pain Symptom Manage 2013; 45(4):753-62.
- De Simone GG, Eisenchlas JHm Junin M, Pereyra F, Brizuela R. Atropine drops for drooling: a randomized controlled trial. Palliat Med 2006;20(7):665-71.
- Diamantis G, Scarpa M, Bocus P, Realdon S, Castoro C, Ancona E, et al. Quality of life in patients with esophageal stenting for the palliation of malignant dysphagia. World J Gastroenterol 2011;17(2):144-50.
- Dolan EA. Malignant bowel obstruction: a review of current treatment strategies. Am J Hosp Palliat Med 2011;28(8):576-82.
- Feio M, Sapeta P. Xerostomia em cuidados paliativos. Acta Med Port 2005:18:459-66.
- Feyer P, Jordan K. Update and new trends in antiemetic therapy: the continuing need for novel therapies. Ann Oncol 2001;22:30-8.
- Gatti A, Sabato AF. Management of opioid-induced constipation in cancer patients: focus on methylnaltexone. Clin Drug Investig 2012;32:293-301.
- Glare P, Miller J, Nikolova T, Tickoo R. Treating nausea and vomiting in palliative care: a review. Clin Interv Aging 2011;6:243-59.
- Glore RJ, Spiteri-Staines K, Paleri V. A patient with dry mouth. Clin Otolaryngol 2009;34(4):358-63.
- Instituto Nacional de Câncer. Controle de sintomas do câncer avançado em adultos. Rev Bras Cancerol 2000;46(3):243-56.
- Instituto Nacional de Câncer. Cuidados paliativos oncológicos: controle de sintomas. Rio de Janeiro: INCA; 2001.
- Lalla RV, Sonis ST, Peterson DE. Management of oral mucositis in patients who have cancer. Dent Clin North Am 2008;52;61-77.
- Langmore SE, Grillone G, Elackattu A, Walsh M. Disorders of swallowing: palliative care. Otolaryngol Clin North Am 2009;42(1):87-105.
- Laval G, Arvieux C, Stefani L, Villard ML, Mestrallet JP, Cardin N. Protocol for the treatment of malignant inoperable bowel obstruction: a prospective study of 80 cases at Grenoble University Hospital Center. J Pain Symptom Manage 2006;31(6):502-12.
- Librach SL, Bouvette M, De Angelis C, Farley J, Oneschuk D, Pereira JL, et al. Consensus recommendations for the management of constipation in patients with advanced, progressive illness. J Pain Symptom Manage 2010;40(5):761-73.
- Marín Caro MM, Lavianno A, Pichard C. Nutritional intervention and quality of life in adult oncology patients. Clin Nutr 2007;26:289-301.
- Mercadante S, Porzio G. Octreotide for malignant bowel obstruction: twenty years after. Crit Rev Oncol Hematol 2012;83(3):388-92.
- Merello M. Sialorrhoea and drooling in patients with Parkinson's disease: epidemiology and management. Drugs Aging 2008;25(12):1007-19.
- Ripamonti CI, Easson AM, Gerdes H. Management of malignant bowel obstruction. Eur J Cancer 2008;44(8):1105-15.
- Soriano A, Davis MP. Malignant bowel obstruction: individualized treatment near the end of life. Cleve Clin J Med 2011;78(3):197-206.
- Tolentino Ede S, Centurion BS, Ferreira LH, Souza AP, Damante JH, Rubira-Bullen IR. Oral adverse effects of head and neck radiotherapy: literature review and suggestion of a clinical oral care guideline for irradiated patients. J Appl Oral Sci 2011;19(5):448-54.

-MRCM.indb 860 12/5/17 4:06 PM

Twycross R, Sykes N, Mihalyo M, Wilcock A. Therapeutic reviews: stimulant laxatives and opioid-induced constipation. J Pain Symptom Manage 2012;43(2):306-13.

Wilberg P, Hjermstad MJ, Ottesen S, Herlofson BB. Oral health is an important issue in end-of-life cancer care. Support Care Cancer 2012;20(12):3115-22.

197 FADIGA EM CUIDADOS PALIATIVOS

Tiago Pugliese Branco, Tatiane Coelho Pinto

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Fadiga é definida como sensação subjetiva e persistente de cansaço, exaustão física, emocional e/ou cognitiva, desproporcional à atividade recente, que não melhora com repouso e sono e que interfere nas atividades de vida cotidiana.

EPIDEMIOLOGIA

Estudos específicos de câncer e cuidados paliativos relatam prevalência de 57-90%. É o sintoma mais comum nessa população, porém é pouco identificado e tratado pelos médicos. Também é frequente em outras doenças avançadas, como insuficiência cardíaca congestiva, doença pulmonar obstrutiva crônica e Aids.

QUADRO CLÍNICO

É descrita pelos pacientes como fraqueza, sonolência, cansaço, exaustão, necessidade de descanso, falta de energia, peso no peito, perda de motivação e aborrecimento.

Pode englobar, também: diminuição de autocuidado, de capacidade física, de memória e de concentração; falta de interesse e motivação nas atividades; fraqueza; irritabilidade; frustração; tristeza; e angústia espiritual.

Afeta, portanto, dimensões física, cognitiva e afetiva. É condição que ocorre quase diariamente e persiste > 1 mês, sendo sintoma crônico.

EXAMES COMPLEMENTARES

Exames complementares são úteis na identificação de causas reversíveis. Sugere-se a solicitação dos seguintes: Hb, cálcio, magnésio, fosfato, bilirrubina, creatinina, TSH, T4 livre, contagem de leucócitos, proteína C-reativa e vitamina B12. Na suspeita de infecção, deve-se investigar com exames específicos.

DIAGNÓSTICO

É importante que haja busca ativa pelo sintoma, pois os pacientes podem não reportá-lo por acharem parte normal da doença. São sugeridas as seguintes perguntas nessa busca ativa:

- 1. Você se sente cansado?
- Este cansaço melhora quando descansa ou dorme?
- 3. Este cansaço o impede de fazer o que você costuma fazer?

Deve-se perguntar também sobre início, duração, evolução, interferência nas atividades diárias, associação com problemas psíquicos e sociais e relevância do problema para o paciente. A avaliação da intensidade pode ser feita atrayés da escala numérica de 0-10.

CLASSIFICAÇÃO

- Primária: decorrente da própria doença de base.
- Secundária: decorrente de condições concomitantes ou do tratamento da doença de base.

Devem ser consideradas causas relacionadas: sintomas do câncer (dor, ansiedade, depressão, dispneia, náusea, anorexia, caquexia e insônia), sintomas do tratamento oncológico, anemia, transtornos de humor, infecção, falta de condicionamento, hipóxia, desidratação, alterações neuroendócrinas (p. ex., hipogonadismo em homens, hipotireoidismo), polifarmácia, comorbidades e disfunção autonômica.

TRATAMENTO

A intervenção pode diminuir a intensidade do sintoma, permitindo melhora de funcionalidade com menor nível de fadiga. O sintoma pode não ser eliminado totalmente, mas amenizado a ponto de não ser a principal fonte de desconforto do paciente.

Por ser comumente multifatorial, a intervenção necessita de avaliação de intensidade do sintoma antes e depois para determinação de eficácia.

Educar pacientes e familiares para lidar com a situação pode ajudar. Entre as orientações, citam-se: adaptar atividades e eleger outras pessoas para atividades mais intensas, permanecer maior tempo em descanso ou realizar exercício para evitar perda de condicionamento (dependendo do estágio da doença), alterar programação das atividades conforme período de maior fadiga, solicitar mudança de medicação que pode ser relacionada à piora do sintoma e evitar gasto de energia com atividades desnecessárias.

-MRCM.indb 861 12/5/17 4:06 PM

Causas reversíveis (fadiga secundária)

- Tratar caquexia, depressão, desidratação, distúrbios hidroeletrolíticos, infecções, hipotireoidismo etc.
 - Corrigir a anemia:
- avaliar causas (perda de sangue, hemólise e carências de ferro, vitamina B12 e ácido fólico);
- hemotransfusão: necessários estudos para avaliar quais pacientes terão maior benefício e duração da resposta. Alguns autores sugerem potencial benefício com nível de Hb = 8 para pacientes fora de tratamento oncológico ativo;
- fatores estimuladores de eritropoese: indicados na doença renal crônica, concomitante ao tratamento de infecção pelo HIV e em quimioterapia com supressão de medula. O mais utilizado é a eritropoetina em doses de 3.000-4.000 UI, 1-3 vezes por semana. Como desvantagens, citam-se custo elevado, risco de trombose e tempo de até 12 semanas para se observar efeito.

Sintomático

- Glucocorticoides: reduzem sintomas como fadiga, dor e náuseas, melhoram apetite e qualidade de vida em geral em pacientes com câncer avançado. Não há evidência de diferenciação entre tipos de corticosteroides, mas a dexametasona é a mais bem estudada (único estudo randomizado placebo-controlado com dose de 8 mg/dia, por 14 dias, com melhora significativa do sintoma). Seus efeitos colaterais incluem infecção, monilíase oral, insônia, alteração de humor, mialgia e hiperglicemia. Uso por período > 1 mês pode gerar gastrite, soluços, edema, fraqueza muscular, equimoses, tontura, crescimento anormal de pelos, perda óssea e redução de cicatrização. É mais bem indicado para fases mais avançadas da doença.
- Acetato de megestrol: estudo randomizado placebo-controlado em pacientes com câncer avançado mostrou significativa melhora do apetite, fadiga e bem-estar geral com seu uso. O melhor equilíbrio entre eficácia e toxicidade ocorre em doses de 480-800 mg/dia. Seus efeitos colaterais incluem eventos tromboembólicos, supressão adrenal e insuficiência com descontinuidade abrupta, hipertensão, hiperglicemia, sangramento uterino e fotossensibilidade cutânea.
- Psicoestimulantes (resultados apenas em casos de fadiga intensa relacionada ao câncer):
- metilfenidato: estudos mostram benefício em fadiga, sedação induzida por opioide, disfunção cognitiva induzida por tumores do SNC e depressão. Tomado 2 vezes ao dia, no café da manhã e no almoço, para minimizar insônia, em doses de 5-10 mg/dia. Seu efeitos colaterais incluem nervosismo, agitação, arritmia e taquicardia;

- modafinila: é mais estudada nos casos de fadiga em doenças neurológicas avançadas como Parkinson, esclerose múltipla e esclerose lateral amiotrófica, usada em dose de 200 mg/dia.
- Reposição de testosterona em homens com hipogonadismo e câncer avançado: sem resultados significativos até o momento.

Não medicamentoso

- Exercícios físicos: melhoram a performance física em pacientes com câncer avançado, mas melhora de fadiga não está comprovada no contexto de cuidados paliativos.
 - Medidas de higiene do sono.
- Intervenções comportamentais e psicossociais: estudos randomizados comprovam eficácia de intervenções educacionais, grupos de manejo de estresse, treinamento de estratégias de enfrentamento e intervenções comportamentais.
- Intervenções combinadas para fadiga refratária: por ser de natureza multidimensional, é provável o benefício da terapia combinada, sendo um tratamento mais individualizado.

BIBLIOGRAFIA

Associação Brasileira de Cuidados Paliativos. Consenso brasileiro de fadiga. Rev Bras Cuidados Paliat 2010;3(2):supl 1.

Hanks G, Cherny NI, Christakis NA, Fallon M, Kaasa S, Portenoy RK. Oxford textbook of palliative medicine. 4.ed. Oxford: Oxford University Press; 2010.

Radbruch L, Strasser F, Elsner F, Gonçalves JF, Loge J, Kaasa S, et al; Research Steering Committee of the European Association for Palliative Care. Fatigue in palliative care patients an EAPC approach. Palliat Med 2008;22(1):13-32.

UpToDate. Palliative care: overview of fatigue, weakness, and asthenia. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/overview-of-fatigue-weakness-and-asthenia-in-palliative-care?source=search_result&search=fatigue+palliative+care&selectedTitle=1%7E150 #H29611129. Acesso em: 15 fev. 2014.

198

CAQUEXIA E ANOREXIA

Katia Emi Nakaema, Carolina Rebouças Clara, Vitor Modesto Rosa

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Caquexia e anorexia caracterizam uma síndrome multifatorial na qual há perda contínua de massa muscular (com perda ou ausência de perda de massa gorda) que não pode ser totalmente revertida pela terapia nu-

-MRCM.indb 862 12/5/17 4:06 PM

tricional convencional, conduzindo ao progressivo comprometimento funcional do organismo (Seção 9).

QUADRO CLÍNICO

Os pacientes apresentam inapetência, astenia, fadiga, perda de peso involuntária (massa gorda e magra), perda da imunocompetência, perda de habilidades motoras e físicas, apatia, desequilíbrio iônico, anemia, e grandes alterações no metabolismo de proteínas, carboidratos e lipídios.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Marcadores bioquímicos de estado nutricional: hemograma completo, proteína C-reativa, alfa-1-glicoproteína ácida, transferrina, albumina e pré-albumina.
- Marcador de reação inflamatória sistêmica: proteína C-reativa é a principal.
- Avaliação de massa muscular: TC ou RNM, DEXA, medidas antropométricas e bioimpedância.
- Avaliação de força muscular: dinamometria de membro superior ou inferior.
- Avaliação funcional: relato do paciente, escalas funcionais (p. ex., Karnofsky, ECOG).

DIAGNÓSTICO E CLASSIFICAÇÃO

- Precaquexia: perda de peso \leq 5%, anorexia e alterações metabólicas.
 - Caquexia:
 - perda de peso > 5%;
 - IMC $< 20 \text{ kg/m}^2 \text{ e perda de peso} > 2\%$;
 - sarcopenia e perda de peso > 2%;
- redução da ingestão alimentar e inflamação sistêmica.
- Caquexia refratária: catabolismo não responsivo ao tratamento anticâncer, baixo escore de desempenho e expectativa de vida < 3 meses.

TRATAMENTO

Inicialmente, deve-se identificar as causas secundárias de baixa ingestão alimentar. Sintomas que interferem no apetite e na ingestão alimentar e causam impacto nutricional nos pacientes devem ser tratados (p. ex., náuseas, vômitos, odinofagia, xerostomia, plenitude pós-prandial) (Capítulo 196).

Precaquexia/caquexia

- Prevenir a perda de peso.
- Atingir e manter o peso normal.
- Repor as perdas de efeitos colaterais do tratamento.

- Proporcionar quantidades adequadas de proteínas, carboidratos, gorduras, vitaminas e minerais.
 - Promover a qualidade de vida.

Terapia nutricional

A terapia nutricional adequada deve ser instituída, com o uso de complementos alimentares caloricoproteicos com densidade de 1,5 kcal/mL VO ou via enteral e, de preferência, com adição de 2 g de ácido eicosapentaenoico e ácido docosa-hexaenoico, que auxiliam na redução das citocinas inflamatórias e da anorexia.

Caquexia refratária

- Promover sensação de bem-estar, conforto e qualidade de vida.
- Prevenir ou aliviar sofrimento, dor ou sintomas que causam estresse.
 - Nunca tentar impor dieta.
 - Nunca tentar atingir o peso ideal.
 - Prevenir perda de peso.

Tratamento psicológico das angústias psicossociais e discussão ética sobre terapia nutricional

A nutrição tem um significado próprio relacionado ao afeto e ao cuidado. A alteração na imagem corporal vivida pelos pacientes com a síndrome de caquexia, a sensação de impotência, o medo da separação precoce e do aparecimento de sintomas, a incapacidade de cumprir certas obrigações sociais ou familiares, e a dependência de terceiros para a compra e o preparo de alimentos fazem parte do rol de causas a serem compreendidas para oferecer melhor suporte a paciente e familiares. A atuação de profissionais da psicologia é imprescindível, principalmente quando há sofrimento psíquico e conflitos.

Atividade física

O exercício físico eleva os níveis sistêmicos de citocinas com propriedades anti-inflamatórias. Na caquexia, o treinamento de contrarresistência tem o objetivo de inibir/atenuar a perda de massa e força muscular. A maioria dos estudos foi realizada em modelos experimentais, e deve-se levar em consideração em qual fase da síndrome de caquexia o paciente se encontra para avaliar o ganho em qualidade de vida e o conforto que pode ter com a atividade física.

Terapia farmacológica

Apesar do surgimento de vários medicamentos para o tratamento da síndrome de caquexia e anorexia, ape-

-MRCM.indb 863 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Medicamentos para o tratamento da síndrome de anorexia/caquexia				
Medicamento	Apresentação	Doses	Efeitos colaterais	Comentários
Acetato de megestrol	comp 160 mg sol oral 40 mg/mL	Iniciar com 160 mg e progredir até 400-1.200 mg/ dia, conforme resposta clínica	Fenômenos tromboembólicos, hiperglicemia, hipertensão, sangramento uterino, supressão e insuficiência adrenal, impotência, ansiedade, insônia	1 ^a linha para tratamento da caquexia tumoral 1 ^a escolha no tratamento em médio prazo
Acetato de medroxiprogesterona	susp injetável (IM) 150 mg/mL ou 400 mg/mL	1.000 mg/dia	Cefaleia, irritabilidade, irregularidades de ciclo menstrual, dor abdominal	Droga menos estudada que o acetato de megestrol para a síndrome de caquexia
Dexametasona	comp 2 mg e 4 mg amp 4 mg e 10 mg	2-8 mg/dia	Imunossupressão, hiperglicemia, osteoporose, delírios, insônia, irritabilidade, fraqueza muscular	Ação limitada a período de 4 semanas Evitar dose noturna
Prednisolona	comp 5 mg e 20 mg sol oral 3 mg/mL	5 mg, a cada 8 horas	Imunossupressão, hiperglicemia, osteoporose, delírios, insônia, irritabilidade, fraqueza muscular	Ação limitada a período de 4 semanas Evitar dose noturna

nas os glicocorticoides e os agentes progestacionais têm demonstrado benefício no tratamento paliativo.

Algumas drogas têm mostrado alguns benefícios, mas ainda estão sob investigação clínica, como talidomida, inibidores seletivos da cicloxigenase-2, análogos da grelina, insulina, aminoácidos de cadeia ramificada, oxandrolona e olanzapina.

PROGNÓSTICO

Melhorar a caquexia pode não ser possível. A meta é prevenir ou retardar sua progressão, e a estratégia multimodal demonstra-se eficaz na melhoria da sobrevida e da qualidade de vida.

Na consulta

- Dar atenção à perda de peso e aos sintomas sistêmicos.
- Prevenir e avaliar lesões decorrentes do tratamento (imunossupressão, corticosteroides).
- Encaminhar paciente para acompanhamento em ambulatório de origem, além de nutrição, serviço social, psicologia e fisiatria.

BIBLIOGRAFIA

Associação Brasileira de Cuidados Paliativos. Consenso brasileiro de caquexia/anorexia em cuidados paliativos. Rev Bras Cuidados Paliat 2011;3(3):supl 1.

Fearon K, Strasser F, Anker SD, Bosaeus I, Bruera E, Faisinger RL, et al. Definition and classification of cancer cachexia: an international consensus. Lancet Oncol 2011;12(5):489-95.

Mantovani G, Madeddu C. Cancer cachexia: medical management. Supp Care Cancer 2010;18:1-9.

Prevost V, Grach MC. Nutritional support and quality of life in cancer patients undergoing palliative care. Eur J Cancer Care 2012;21:581-90.

-MRCM.indb 864 12/5/17 4:06 PM

GERIATRIA

LUIZ ANTONIO GIL JÚNIOR

199

AVALIAÇÃO FUNCIONAL DO IDOSO

Marcos Daniel Saraiva, Marcel Hiratsuka

Capacidade funcional é definida como a eficiência do idoso em corresponder às demandas físicas e cognitivas do cotidiano, abrangendo desde atividades básicas até ações mais complexas. É parte fundamental da avaliação geriátrica ampla.

Durante a avaliação e o tratamento de um idoso, a funcionalidade é um indicador significativo da interação de seu estado físico, cognitivo, psíquico e social e do comprometimento em sua saúde como um todo. Em um tratamento eficaz, não só a redução de mortaliade importa, mas também o impacto na funcionalidade para reintegrar o indivíduo ao seu cotidiano. A avaliação funcional é fundamental para a individualização e o planejamento da terapêutica, da reabilitação e da alocação de recursos necessários, além de ser preditor de quedas, institucionalização, morbidade e mortalidade.

Segundo a OMS, o comprometimento funcional pode ser classificado como:

- deficiência (*impairment*): perda ou anormalidade de estrutura ou função psicológica, fisiológica ou anatômica, temporária ou permanente;
- incapacidade (disability): restrição da habilidade para desempenhar uma atividade considerada normal para o ser humano ocasionada por uma deficiência;
- desvantagem (handicap): prejuízo para o indivíduo resultante de uma deficiência ou incapacidade que o limita ou impede no desempenho de papéis de acordo com idade, sexo, fatores sociais e culturais.

ESCALAS DE FUNCIONALIDADE

Existem diversas escalas de avaliação de funcionalidade, como a de Barthel, o health assessment questionnaire (HAQ), o functional independence measure (FIM) e a classificação internacional de funcionalidades (CIF). As mais utilizadas em idosos no Brasil e de utilização mais simples são:

• index of independence in activities of daily living (IADL) ou índice de atividades básicas de vida diária (ABVD) de Katz: avalia as ABVD que envolvem atividades de autocuidado, continência e automobilização. A incapacidade da realização de uma dessas atividades implica perda da independência e necessidade de ajuda externa (Tabela 1);

Tabela 1 Índice de atividades básicas de vida diá	ria de Katz
Atividade	Pontuação
I – Banho (de esponja, chuveiro ou banheira)	
Não recebe assistência (entra e sai do box/banheira	1
sozinho), recebe auxílio em até uma parte do corpo	
Recebe assistência no banho em mais de uma parte	0
do corpo ou não realiza	
II — Vestir-se (pega as roupas no armário ou cômo roupas de baixo, abotoadores e acessórios)	la, incluindo
Pega as roupas e veste-se completamente sem assistência, exceto para amarrar sapatos	1
Recebe assistência para pegar as roupas ou se vestir e fica parcial ou completamente desnudo	0
III – Toalete (ir ao banheiro, limpar-se, arrumar as r eliminações)	oupas após as
Vai ao banheiro, limpa-se e arruma as roupas sem assistência (pode usar algum auxílio para ajuda como bengala, andador, cadeira de rodas, sabe manejar fraldas ou comadre, esvaziando-a pela manhã caso a utilize durante a noite)	1
Incapaz ou recebe assistência para ir ao banheiro, limpar-se, arrumar as roupas, bem como para usar fraldas, comadre/papagaio	0
IV – Transferência	
Entra e sai da cama, assim como se senta e levanta da cadeira sem ajuda (pode usar suporte para ajuda, como bengala e andador)	1

(continua)

-MRCM.indb 865 12/5/17 4:06 PM

		(oontinaagao,	
Tabela 1	Índice de atividades básicas de vida di	ária de Katz	
Atividade		Pontuação	
IV – Trans	ferência		
Necessita (cama	de auxílio ou é incapaz de entrar ou sair da	0	
V – Contin	ência		
Controla a	Controla a urina completamente por conta própria 1		
Necessita de supervisão para controlar a urina, utiliza 0 qualquer tipo de cateter ou é incontinente			
VI – Come	r		
	e sem assistência, pode necessitar de a cortar carnes e/ou passar manteiga no	1	
Recebe assistência para comer, é alimentado 0 parcialmente, completamente ou através de sondas			

0: totalmente dependente; 6: independente

- índice de atividades instrumentais de vida diária (AIVD) de Lawton: avalia as AIVD que envolvem a capacidade de administração do ambiente dentro e fora do lar. A incapacidade de uma dessas atividades também implica necessidade de ajuda externa, porém não tão intensa ou pessoal quando comparada às ABVD:
 - preparar as refeições;
 - realizar tarefas domésticas;
- realizar trabalhos manuais e pequenos reparos na casa;
- lavar e passar a roupa;
 - tomar medicações sem auxílio;
 - usar o telefone discar os números e falar;
 - manusear dinheiro;
 - realizar compras;
 - usar meios de transporte sem auxílio.

AVALIAÇÃO DE APTIDÃO FÍSICA

A avaliação funcional do idoso também pode conter testes de aptidão física de equilíbrio, velocidade e força muscular. A integração dessas habilidades é determinante para o desempenho nas atividades do cotidiano de forma independente. A avaliação da aptidão física por instrumentos específicos auxilia na estimativa do estado de saúde geral do idoso, do risco de perda de funcionalidade e independência, bem como do risco de quedas, além de auxiliar na avaliação de resultados de intervenções terapêuticas e/ou reabilitação.

Existem várias escalas de avaliação de aptidão física. A seguir, são citadas as que mais se adequam à população idosa e são de simples realização, sem necessidade de maior treinamento do avaliador:

- timed get-up and go: com o paciente sentado em uma cadeira com braços usando seus calçados usuais e seu dispositivo de auxílio à marcha, deve-se pedir que levante da cadeira e ande um percurso linear de 3 m, gire 180° e retorne em direção à cadeira, e sente-se novamente. Todo o processo é cronometrado. Medidas > 14 segundos estão relacionadas a maior risco de quedas;
- teste de velocidade de marcha: a velocidade de marcha correlaciona-se fortemente com funcionalidade e mortalidade. Cada decréscimo de 0,10 m/s está associado com uma redução de 10% do potencial para realização de AIVD. Há várias formas de avaliação de velocidade de marcha de curta distância. As distâncias descritas variam em 3-30 m. A literatura recomenda que sejam utilizadas distâncias > 4 m para melhor acurácia do teste. A velocidade de marcha aferida em testes de 3 m e de 15 m não varia, segundo um estudo comparativo. Atualmente, propõe-se que uma velocidade de marcha < 0,8 m/s se correlaciona com um pior prognóstico clínico e < 0,6 m/s prediz um maior risco de perda funcional futura;
- teste de caminhada dos 6 minutos: é padronizado pela American Thoracic Society e possui boa correlação com a resistência aeróbica e a medida de consumo de oxigênio (VO₂) máximo pelo teste de ergoespirometria. Nesse teste, avalia-se quantos metros o indivíduo caminha por 6 minutos em passo de caminhada normal. Esse teste é associado à dificuldade para realização de AIVD e à potência dos membros inferiores;
- short physical performance balance (SPPB) de Guralnik: bateria de testes que avalia separadamente o equilíbrio, a velocidade de marcha e a potência muscular, sendo a pontuação final dada pela somatória dos 3 testes (Tabela 2);
- teste de preensão palmar (hand grip): teste de fácil aplicação utilizado para avaliação exclusiva de força muscular com a utilização de um dinamômetro. Há várias técnicas para sua aplicação nos diversos trabalhos publicados. A American Society of Hand Therapists recomenda a utilização do dinamômetro Jamar® na 2ª posição para medir o tamanho da empunhadura. O paciente deve permanecer sentado em uma cadeira sem braços com a coluna ereta, mantendo o ângulo de flexão do joelho em 90°, o ombro posicionado em adução e rotação neutra, o cotovelo flexionado a 90°, com antebraço em meia pronação e punho neutro, podendo movimentá-lo até 30° de extensão. Utiliza-se o valor obtido com pico de força alcançado em um intervalo de 3-10 segundos. A aferição pode ser realizada na mão

Tabela 2	Short physical performance	e balance
Função	Descrição do teste	Pontuação
Equilíbrio	Testar equilíbrio em 3 posições por 10 segundos em cada:	■ 0 — não conseguiu ou não tentou manter os pés juntos por 10 segundos ■ 1 — manteve os pés
	Pés juntos	juntos por somente 10 segundos
	Um pé parcialmente à frente (semi- -Tandem)	 2 - manteve um pé parcialmente à frente por 10 segundos 3 - manteve um pé à frente por 3-9,99
	Um pé à frente (Tandem)	segundos ■ 4 — manteve um pé à frente por 10 segundos
Velocidade of marcha	de Andar um trecho de 3 ou 4 m em linha reta. Repete-se 2× e pontua-se a melhor	Caminhada de 3 m: 0 — não conseguiu 1 — > 6,52 segundos 2 — 4,66-6,52 segundos 3 — 3,62-4,65 segundos 4 — < 3,62 segundos Caminhada de 4 m: 0 — não conseguiu 1 — > 8,7 segundos 2 — 6,21-8,7 segundos 3 — 4,82-6,2 segundos 4 — < 4,82 segundos
Potência	Sentar-se e levantar-se da cadeira 5×, sem a ajuda dos braços (inicia-se sentado e termina em pé)	 0 - não conseguiu 1 -> 16,7 segundos 2 - 16,6-13,7 segundos 3 - 13,6-11,2 segundos 4 -< 11,1 segundos

4-6 pontos: aumento do risco de perda de funcionalidade em 4,5× em 4 anos quando comparado àqueles que pontuam em 10-12. Quando comparadas pontuações de 7-9 com pontuações de 10-12, a chance de diminuição de funcionalidade é de 1,6-1,8× maior.

Adaptada de Guralnik JM, Seeman TE, Tinetti ME, Nevitt MC, Berkman LF. Validation and use of performance measures of functioning in a non-disabled older population: MacArthur studies of successful aging. Agin Clin Exp Res 1994;6(6):410-9.

dominante ou em ambas. Pode ser utilizado o maior valor ou a média das 3 medidas. Esse teste apresenta boa correlação com a força muscular corporal. Em idosos, valores < 20 kg representam risco de incapacidade futura e mortalidade. Alguns autores utilizam a força de preensão palmar como um dos critérios diagnósticos para fragilidade.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

O estado funcional é uma dimensão-base para a avaliação geriátrica. A avaliação funcional é parte da avaliação geriátrica ampla e deve ser agregada a testes que avaliem cognição, nutrição e outros aspectos para compor o panorama integral de saúde do idoso. A avaliação geriátrica ampla resume-se na avaliação da integração e da interação dos fatores físicos, psicológicos, cognitivos e sociais que afetam a saúde, principalmente nos mais idosos e frágeis. A avaliação funcional fornece evidências importantes de previsibilidade de institucionalização, mau prognóstico e mortalidade.

As ferramentas expostas tendem a uma avaliação funcional geral e curta. Instrumentos longos tornariam a avaliação geriátrica ampla extensa e pouco reprodutível, mas escalas mais longas ou específicas podem ser aplicadas conforme os objetivos.

Não se pode perder de vista que instrumentos de avaliação como escalas ou testes de desempenho têm inserções e finalidades bem definidas e não substituem avaliações não padronizadas, como a anamnese e o exame físico. Essas avaliações permitem maior individualização da consulta clínica. Por sua vez, as medidas padronizadas possuem a vantagem de serem menos suscetíveis a vieses e mais acuradas, mesmo quando utilizadas por equipes com diferentes níveis de treinamento. O uso de um teste padronizado permite ao profissional de saúde estabelecer uma linha de base bem definida para futuras decisões terapêuticas e preventivas.

BIBLIOGRAFIA

Camara FM, Gerez AG, Miranda MLJ, Velardi M. Capacidade funcional do idoso: formas de avaliação e tendências. Acta Fisiatr 2008;15(4): 249-56.

Dias JA, Ovando AC, Külkamp W, Borges Jr NG. Força de preensão palmar: métodos de avaliação e fatores que influenciam a medida. Rev Bras Cineantropom Desempenho Hum 2010;12(3):209-16. Fess EE. Grip strength. In: Casanova JS (ed.). Clinical assessment recommendations. 2.ed. Chicago: American Society of Hand Therapists; 1992. p.41-5.

Guralnik JM, Seeman TE, Tinetti ME, Nevitt MC, Berkman LF. Validation and use of performance measures of functioning in a non-disabled olderpopulation: MacArthur studies of successful aging. Agin Clin Exp Res 1994;6(6):410-9.

Guralnik JM, Winograd CH. Physical performance measures in the assessment of older persons. Aging Clin Exp Res 1994;6(6):303-5.

Katz S, Ford AB, Moskowitz RW, Jackson BA, Jaffe MW. Studies of illness in the aged. The index of ADL: a standardized measure of biological and psychosocial function. JAMA 1963;185:914-9.

 $Lawton MP, Brody EM. \ Assessment of older people: self-maintaining and instrumental activities of daily living. \ Gerontologist 1969;9:179-86.$

Nakano MM, Diogo MJD, Jacob Filho W. Brazilian version of the short physical performance battery (SPPB): cross-cultural adaptation and reliability study. Dissertação (Mestrado). Campinas, 2007. Faculdade de Educação, Unicamp.

Paixão Jr CM, Reichenheim ME. Uma revisão sobre instrumentos de avaliação do estado funcional do idoso. Cad Saúde Pública 2005; 21(1):7-19.

Peel NM, Kuys SS, Klein K. Gait speed as a measure in geriatric assessment in clinical settings: a systematic review. J Gerontol A Biol Sci Med Sci 2012;68(1):39-46.

-MRCM.indb 867 12/5/17 4:06 PM

DECISÃO TERAPÊUTICA BASEADA EM COMORBIDADES E FUNCIONALIDADE

Wilson Jacob-Filho, Luiz Antonio Gil Júnior

O envelhecimento populacional não é mais uma novidade. De acordo com a OMS, a prevalência de brasileiros com idade > 65 anos aumentará de modo expressivo, passando dos 7,4% atuais para 20% no ano de 2030 e 26,7% em 2060.

Conforme a população envelhece, os médicos se deparam com diversos desafios relativos ao cuidado da saúde desse grupo etário, como aumento das doenças crônico-degenerativas, incapacidade funcional e consequente aumento dos custos em saúde. A idade é o principal fator de risco para o desenvolvimento de diversas doenças e de incapacidade. Dados do Instituto de Pesquisa Econômica Aplicada de 2010 apontam que 4 milhões de idosos têm comprometimento de atividades de vida diária. Estudo coordenado pela Opas/OMS em 2000 encontrou, em uma amostra de 2.143 idosos no município de São Paulo, dificuldade para realização de atividades básicas de vida diária próximo a 20%, além de prevalência de alteração cognitiva de 6,9%.

As decisões clínicas, incluindo diagnóstico, tratamento e desfechos, diferem entre o paciente adulto jovem e o idoso. Isso decorre principalmente do fato de uma doença influenciar a outra - o tratamento de uma condição pode aumentar a gravidade de outra. Esse grande diferencial é conceituado como multimorbidade, que, mais do que a ocorrência concomitante de uma doença com outra, considera a influência de uma doença na outra. Multimorbidade, portanto, define a presença de ≥ 2 doenças crônicas e representa um desafio no cuidado à população idosa, uma vez que está associada a uma série de desfechos negativos como morte, incapacidade, institucionalização, maiores gastos com saúde, pior qualidade de vida e maiores índices de eventos adversos relacionados aos cuidados de saúde. Além disso, as alterações de saúde que se apresentam nos idosos diferem daquelas mais jovens, incluindo não só as morbidades, mas também as síndromes geriátricas, como alterações cognitivas e incapacidades físicas.

Há alguns anos, diversos estudos demonstraram que a idade, em muitos casos, não deve ser utilizada como critério para decisão acerca de terapêuticas. As avaliações da capacidade funcional e de multimorbidade dos indivíduos devem ser consideradas na determinação da

expectativa de vida e devem nortear a adequação das decisões terapêuticas.

Na Figura 1, mostra-se como a diferença de sobrevida, claramente demonstrada de acordo com o estado de saúde, deve ser considerada na decisão de rastreio do câncer. Este exemplo pode servir de pauta na decisão de tratamento de outras morbidades.

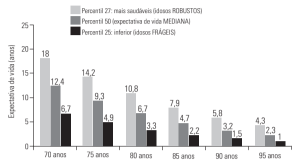


Figura 1 Expectativa de vida agrupada segundo o estado de saúde. Adaptada de Walter LC, Covinsky KE. Cancer screening in elderly patients: a framework for individualized decision making. JAMA 2001;285(21):2750-6.

Na maioria das evidências disponíveis atualmente, os pacientes com multimorbidades e aqueles com mais idade invariavelmente não foram incluídos, ou, melhor dizendo, usualmente foram excluídos dos grandes estudos para avaliação dos desfechos relacionados a alguma terapêutica específica. Tratando-se particularmente da terapêutica para insuficiência cardíaca, em 2 ensaios principais, mais de 40% dos pacientes foram excluídos por terem idade > 80 anos. Em outro ensaio, sem limites de idade, apenas 16% das mulheres e 24% dos homens com idade > 85 anos teriam sido elegíveis, e critérios gerais de exclusão incluíam demência, câncer, insuficiência hepática ou doença potencialmente fatal. Além disso, pacientes de ensaios clínicos de insuficiência cardíaca de modo geral têm menos comorbidades e em determinados estudos pacientes com dificuldades mobilidade, dificuldades de transporte e saúde mental precária foram descartados, o que certamente exigiu inúmeros paciente da prática clínica do dia a dia.

O revolucionário estudo *Randomized aldalactone* evaluation study (RALES), publicado no ano de 1999, demonstrou uma redução expressiva da mortalidade (30%) com o uso de 25 mg/dia de espironolactona em pacientes com insuficiência cardíaca classes III e IV – os pacientes do estudo tinham média de idade de 65 anos e foram excluídos aqueles que tinham doença renal grave (creatinina = 2,5 mg/dL).

Quando se trata de câncer – outra condição de saúde que é frequente entre os idosos –, os *guidelines* para pacientes idosos com muitas morbidades são praticamente inexistentes. Na neoplasia de cólon avançada, p. ex., a despeito da mediana de diagnóstico ser de 70 anos de idade, a mediana de inclusão nos estudos é mais próxima dos 60 anos e entre os principais motivos de exclusão nesses estudos estão as comorbidades cardiovasculares, renais, doença de Alzheimer e depressão – doenças de alta incidência entre a população idosa.

Os idosos ainda são subtratados, exclusivamente por sua idade, ou são sobretratados quando não têm condições em razão de seu grau de multimorbidade e incapacidade.

No caso da depressão, a maioria dos trabalhos tem critérios de exclusão que retiram 90% de todos os pacientes idosos da comunidade dos estudos.

Até mesmo em doenças de acometimento iminentemente geriátrico essa distorção acontece. Nesses estudos, as pessoas que participam usualmente têm idade média de 75 anos e maior nível de escolaridade, e aqueles que se recusam a participar são os que têm maior comprometimento funcional.

Mais de 50% dos pacientes idosos tem ≥ 3 doenças crônicas. As morbidades podem variar em sua gravidade e no impacto que causam naquele indivíduo especificamente. Em vez de basear as decisões médicas apenas nos estudos disponíveis – que têm diversas limitações, conforme demonstrado anteriormente –, é necessário basear as decisões nas preferências do paciente, no prognóstico e nos problemas gerais e síndromes geriátricas que influenciam a capacidade do indivíduo de manter a autonomia e a independência, adequando a decisão à capacidade de implementação da conduta médica àquele indivíduo. Além disso, é de extrema importância considerar a interação entre as condições de saúde e seus tratamentos.

A avaliação geriátrica ampla (Tabela 1) é um instrumento de avaliação multidimensional profunda que deve ser usado como auxiliador na decisão da expectativa de vida do paciente, no risco de comorbidades e na condição de saúde geral (a avaliação funcional está mais bem descrita no Capítulo 192). Na década de 2000, diversos trabalhos passaram a usar a avaliação geriátrica ampla para observação detalhada de comorbidades e, principalmente, da funcionalidade do paciente para decisão terapêutica.

Diversas são as sociedades de especialidades e grupos que levam em consideração a funcionalidade na indicação e na contraindicação de alguma estratégia preventiva e/ou terapêutica.

A maioria das sociedades que falam sobre rastreio, no entanto, continua usando a idade como base nas decisões de rastreamento de câncer. Há algumas novas iniciativas, no entanto, que discutem outros pontos ainda mais relevantes, como a expectativa de vida, baseados

funcional independência em domicílio Escala de Lawton — avalia atividades complexas da vida diária Velocidade de marcha — avalia o tempo em m/s para percorrer determinado espaço ECOG — avalia a performance global do paciente KPS — avalia capacidade de realizar atividades da vida diária e estado de saúde Comorbidades Escalas específicas para avaliação das comorbidades e sua gravidade (escala de Charlson, Cirs-G) Avaliação Renda Suporte familiar Presença/necessidade de cuidador Facilidade de transporte Síndromes Depressão (geriatric depression scale) Fragilidade (hand grip) Quedas, fadiga, maus-tratos, incontinência Alterações dos órgãos do sentido Polifarmácia Número de medicações (≥ 5) Uso de medicações inapropriadas Estado Risco nutricional (miniavaliação nutricional) IMC História de perda de peso Nível sérico de albumina Função Miniexame do estado mental cognitiva Avaliação cognitiva Montreal (MoCA) Desejo do Premissa básica médica segundo a qual saber o		ação geriátrica ampla
funcional independência em domicílio Escala de Lawton — avalia atividades complexas da vida diária Velocidade de marcha — avalia o tempo em m/s para percorrer determinado espaço ECOG — avalia a performance global do paciente KPS — avalia capacidade de realizar atividades da vida diária e estado de saúde Comorbidades Escalas específicas para avaliação das comorbidades e sua gravidade (escala de Charlson, Cirs-G) Avaliação Renda Suporte familiar Presença/necessidade de cuidador Facilidade de transporte Síndromes Depressão (geriatric depression scale) Fragilidade (hand grip) Quedas, fadiga, maus-tratos, incontinência Alterações dos órgãos do sentido Polifarmácia Número de medicações (≥ 5) Uso de medicações inapropriadas Estado Risco nutricional (miniavaliação nutricional) IMC História de perda de peso Nível sérico de albumina Função Miniexame do estado mental cognitiva Avaliação cognitiva Montreal (MoCA) Desejo do Premissa básica médica segundo a qual saber o	Domínio	Escalas de uso potencial e sua função
e sua gravidade (escala de Charlson, Cirs-G) Avaliação Renda Suporte familiar Presença/necessidade de cuidador Facilidade de transporte Síndromes Depressão (geriatric depression scale) geriátricas Fragilidade (hand grip) Quedas, fadiga, maus-tratos, incontinência Alterações dos órgãos do sentido Polifarmácia Número de medicações (≥ 5) Uso de medicações inapropriadas Estado Risco nutricional (miniavaliação nutricional) nutricional IMC História de perda de peso Nível sérico de albumina Função Miniexame do estado mental cognitiva Avaliação cognitiva Montreal (MoCA) Desejo do Premissa básica médica segundo a qual saber o	Estado funcional	independência em domicílio Escala de Lawton — avalia atividades complexas da vida diária Velocidade de marcha — avalia o tempo em m/s para percorrer determinado espaço ECOG — avalia a <i>performance</i> global do paciente KPS — avalia capacidade de realizar atividades da
Suporte familiar Presença/necessidade de cuidador Facilidade de transporte Síndromes Depressão (geriatric depression scale) geriátricas Fragilidade (hand grip) Quedas, fadiga, maus-tratos, incontinência Alterações dos órgãos do sentido Polifarmácia Número de medicações (≥ 5) Uso de medicações inapropriadas Estado Risco nutricional (miniavaliação nutricional) nutricional IMC História de perda de peso Nível sérico de albumina Função Miniexame do estado mental cognitiva Avaliação cognitiva Montreal (MoCA) Desejo do Premissa básica médica segundo a qual saber o	Comorbidades	Escalas específicas para avaliação das comorbidades e sua gravidade (escala de Charlson, Cirs-G)
geriátricas Fragilidade (hand grip) Quedas, fadiga, maus-tratos, incontinência Alterações dos órgãos do sentido Polifarmácia Número de medicações (≥ 5) Uso de medicações inapropriadas Estado Risco nutricional (miniavaliação nutricional) IMC História de perda de peso Nível sérico de albumina Função Miniexame do estado mental cognitiva Avaliação cognitiva Montreal (MoCA) Desejo do Premissa básica médica segundo a qual saber o	Avaliação socioeconômica	Suporte familiar Presença/necessidade de cuidador
Uso de medicações inapropriadas Estado Risco nutricional (miniavaliação nutricional) nutricional IMC História de perda de peso Nível sérico de albumina Função Miniexame do estado mental cognitiva Avaliação cognitiva Montreal (MoCA) Desejo do Premissa básica médica segundo a qual saber o	Síndromes geriátricas	Fragilidade (<i>hand grip</i>) Quedas, fadiga, maus-tratos, incontinência
nutricional IMC História de perda de peso Nível sérico de albumina Função Miniexame do estado mental cognitiva Avaliação cognitiva Montreal (MoCA) Desejo do Premissa básica médica segundo a qual saber o	Polifarmácia	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
cognitiva Avaliação cognitiva Montreal (MoCA) Desejo do Premissa básica médica segundo a qual saber o	Estado nutricional	IMC História de perda de peso
,	Função cognitiva	
	Desejo do paciente	

em idade e funcionalidade de uma pessoa, para beneficiar a decisão de rastreio ou não.

Em 2012, a American Diabetes Association e a American Geriatrics Society publicaram, em conjunto, uma diretriz de manejo do diabetes em pessoas idosas na qual fazem uma análise da epidemiologia e das evidências que permeiam o rastreio e o tratamento do diabetes no idoso. No que tange ao tratamento, as recomendações preveem diferentes níveis de controle de glicemia, lipídeos e PA com base na funcionalidade e nas multimorbidades. Nos pacientes muito complexos ou com condições de saúde precárias, o controle da glicemia deve ser mais permissivo (Hb glicada < 8,5%, glicemia ao deitar até 200 mg/dL) assim como o da PA (< 150 × 90 mmHg), a fim de evitar complicações decorrentes do tratamento. Em 2016, uma diretriz específica para manejo de diabetes em idosos em instituições de longa permanência foi divulgada.

Em publicação recente em que a American Heart Association faz menção exclusiva à hipertensão arterial no idoso, o consenso de especialistas relata que o trata-

-MRCM.indb 869 12/5/17 4:06 PM

Saudável (robusto)

- Considerar extrapolação de dados com estudo com pacientes mais jovens
- Atentar às alterações relacionadas ao envelhecimento normal

Intermediário

- Avaliação geriátrica ampla para avaliação funcional de morbidades para auxílio na decisão
- Considerar compensação clínica/ melhora funcional para tratamento pleno
- Avaliação conjunta de especialistas para decisão da terapêutica mais adequada (benefício > dano)

Frágil

- É provável que dano > benefício nas estratégias diagnósticas e terapêuticas agressivas
- Avaliação geriátrica ampla para avaliação funcional e de morbidades para auxílio na decisão
- Considerar acompanhamento geriátrico

Figura 2 Decisão terapêutica nos idosos baseada em funcionalidade e comorbidades.

mento farmacológico não está bem estabelecido indiscriminadamente para todos os idosos – sua prescrição deve ser avaliada considerando-se a condição de saúde geral do paciente e que naqueles mais frágeis deve haver criteriosa avaliação do real benefício da medicação. Por sua vez, a prescrição de anti-hipertensivos em idosos mais saudáveis tem claro benefício de mortalidade e eventos cardiovasculares.

Ainda no rol de doenças cardiovasculares, sabe-se que a avaliação geriátrica multidimensional é capaz de predizer desfecho de mortalidade e eventos maiores cardiovasculares e cerebrais em 1 ano nos idosos octagenários de alto risco submetidos a troca transcateter de valva aórtica.

No paciente oncológico, alguns estudos relacionaram a funcionalidade a desfechos negativos como mortalidade e toxicidade de quimioterapia. Pacientes com velocidade de marcha alterada apresentaram risco 2,55 vezes maior de mortalidade do que aqueles com boa capacidade. A presença de síndromes geriátricas e alterações funcionais aumentou o risco de toxicidade à quimioterapia. Idosos considerados frágeis pela avaliação geriátrica ampla apresentaram menor sobrevida de câncer de pulmão (18,5 \times 9,1 meses). Em outro estudo, a avaliação geriátrica realizada em conjunto com o oncologista modificou o tratamento de pacientes com idade > 70 anos em 82% dos casos.

Na avaliação pré-operatória do paciente idoso com câncer, a presença de multimorbidade avaliada por escalas da *cumulative illness rating score* (CIRS) e baixa capacidade funcional avaliada pelo ECOG e Lawton relacionaram-se a complicações no pós-operatório.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

Diante do envelhecimento heterogêneo da população e de evidências escassas na população mais idosa e com maior número de morbidades, faz-se necessária a avaliação aprofundada funcional e de comorbidades, além do uso racional de evidências a fim de adequar os tratamentos a esses pacientes – evitando o *overtreatment* e o *undertreatment*. Ferramentas diagnósticas disponíveis atualmente utilizadas com correta interpretação clínica na avaliação das comorbidades e funcionalidades do idoso podem colaborar com as decisões terapêuticas como a disponível no *site* http://eprognosis.ucsf.edu. A avaliação geriátrica ampla é muito sensível para detectar reserva fisiológica diminuída e consequente redução da possibilidade adaptativa a estressores e pode ser usada na ponderação do uso das estratégias de prevenção ou tratamento desses pacientes.

Sobretudo entre os idosos, a prescrição de medicamentos e intervenções deve ser sempre criticamente analisada. A avaliação funcional e de comorbidades é ponto fundamental na correta avaliação de quais são os pacientes que mais se beneficiarão de determinada intervenção.

Na consulta

- Avaliar funcionalidade e comorbidades.
- Considerar estimativa de expectativa de vida na decisão terapêutica.
- Realizar anamnese detalhada, exame clínico completo e avaliação funcional.
- Promover intervenções diagnósticas e terapêuticas proporcionais à funcionalidade e às comorbidades.

BIBLIOGRAFIA

Aronow WS, Fleg JL, Pepine CJ, Artinian NT, Bakris G, Brown AS, et al. ACCF/AHA 2011 expert consensus document on hypertension in the elderly: a report of the American College of Cardiology Foundation Task Force on Clinical Expert Consensus Documents developed in collaboration with the American Academy of Neurology, American Geriatrics Society, American Society for Preventive Cardiology, American Society of Hypertension, American Society of Nephrology, Association of Black Cardiologists, and European Society of Hypertension. J Am Coll Cardiol 2011;57(20):2037-114.

Boyd CM, McNabney MK, Brandt N, Correa-de-Araujo R, Daniel M, Epplin J. Guiding principles for the care of older adults with multimorbidity: an approach for clinicians: American Geriatrics Society expert panel on the care of older adults with multimorbidity. J Am Geriatr Soc 2012;60(10):E1-E25.

Chaibi P, Magné N, Breton S, Chebib A, Watson S, Duron JJ, et al. Influence of geriatric consultation with comprehensive geriatric assessment on final therapeutic decision in elderly cancer patients. Crit Rev Oncol Hematol 2011;79(3):302-7.

Crome P, Lally F, Cherubini A, Oristell J, Beswick AD, Carfield AM, et al. Exclusion of older people from clinical trials: professional views from nine European countries participating in the PREDICT study. Drugs Aging 2011;28(8):667-77.

ePrognosis. Disponível em: http://eprognosis.ucsf.edu/.

Munshi MN, Florez H, Huang ES, Kalyani RR, Mupanomunda M, Pandya N, et al. Management of diabetes in long-term care and skilled nursing facilities: a position statement of the American Diabetes Association. Diabetes Care 2016; 39(2):308-18.

Pitt B, Zannad F, Remme WJ, Cody R, Castaigne A, Perez A, et al. The effect of spironolactone on morbidity and mortality in patients with severe heart failure. Randomized Aldactone Evaluation Study Investigators. N Engl J Med 1999;341(10):709-17.

Ramjaun A, Nassif MO, Kortneva S, Huang AR, Meguerdichian AN. Improved targeting of cancer care for older patients: a systematic review of the utility of comprehensive geriatric assessment. J Geriatr Oncol 2013;4(3):271-81.

Walter LC, Covinsky KE. Cancer screening in elderly patients: a framework for individualized decision making. JAMA 2001;285(21):2750-6.

WHO. Life expectancy: Life tables by country: Brazil. Disponível em: http://apps.who.int/gho/data/view.main.60220?lang=en. Acessado em: 19 out 2013.

201

IDOSO FRÁGIL

Fabio Padoan Medeiros da Silva, Luiz Antonio Gil Júnior

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Síndrome clínica caracterizada por declínio dos sistemas musculoesquelético, neuroendócrino e imunológico, associada com sarcopenia e elevação de marcadores de atividade inflamatória. Como consequência, ocorrem reduções da reserva orgânica e da resistência a potenciais estressores, tornando o indivíduo mais vulnerável a condições adversas.

Está associada principalmente com: idade avançada (pode ser o único fator causal), evolução de doenças sistêmicas crônicas (cardiovasculares, pulmonares, renais, hepáticas), neoplasias, depressão, demências em fases avançadas, obesidade ou baixo peso, problemas com a dentição e déficits sensoriais (visão e audição). Indivíduos que tiveram afecção aguda e passaram por internação prolongada também podem desenvolver essa síndrome.

EPIDEMIOLOGIA

No Brasil, foi desenvolvido, em 2008 e 2009, um projeto multicêntrico em 17 cidades para avaliar a fragili-

dade entre idosos, denominado Rede de Pesquisa sobre Estudos de Fragilidade em Idosos Brasileiros (Rede FI-BRA). Um estudo utilizou os dados das populações de 6 dessas cidades, totalizando 3.075 indivíduos. Verificouse que, entre aqueles que tinham 60-69 anos de idade, 47% eram não frágeis; 49%, pré-frágeis; e 4%, frágeis. Ao analisar apenas os que tinham idade \geq 80 anos, 22,7% eram não frágeis; 56,6%, pré-frágeis; e 20,6%, frágeis.

QUADRO CLÍNICO

Os pacientes são classificados conforme os critérios de fragilidade de Fried:

- baixa atividade física (< percentil 20 da população, em kcal/semana Minnesota leisure time activity questionnaire, versão curta);
- redução da força de preensão palmar (< percentil 20 da população, corrigido por gênero e IMC, realizado por meio de um dinamômetro manual);
- sensação de exaustão (autorrelatada questionário de depressão do Center for Edpidemiologic Studies CES-D);
- redução da velocidade de marcha (< percentil 20 da população, em teste de caminhada de 4,6 m, corrigido por gênero e estatura);
- perda de peso não intencional (> 4,5 kg relatados ou 5% do peso corporal, se medido no último ano).

A presença de 3 desses critérios caracteriza idoso frágil, enquanto a presença de 1 ou 2 critérios determina um idoso pré-frágil.

Na prática clínica, é difícil utilizar tais critérios. Podem ser observados, de modo simplificado, como baixa atividade física, fraqueza muscular, fadiga aos esforços, redução da velocidade de marcha e perda de peso não intencional.

TRATAMENTO

A principal intervenção deve sempre estar direcionada à prevenção, para evitar que idosos não frágeis ou pré-frágeis progridam ao estágio da fragilidade. As medidas de prevenção nos indivíduos não frágeis e terapêuticas nos pré-frágeis e frágeis são:

- atividade física: é a principal medida e apresenta melhor resposta quando associada a exercícios resistidos, aeróbicos, de flexibilidade e de equilíbrio. O ideal é que seja orientada por fisioterapeuta e/ou educador físico;
- alimentação: deve ser adequada às necessidades calóricas de cada indivíduo. Se for insuficiente em decorrência de uma baixa ingestão alimentar ou se o indivíduo já estiver desnutrido, podem ser indicados suplementos alimentares;

-MRCM.indb 871 12/5/17 4:06 PM

- reposição hormonal: em homens, existe alguma evidência de benefício se for utilizada em indivíduos com deficiência confirmada de testosterona, associada a outras medidas, como atividade física;
- anabolizantes: não há dados que demonstrem benefício do seu uso em indivíduos frágeis;
- tratamento adequado das doenças crônicas: reduz o catabolismo e a evolução da sarcopenia;
- rápido controle de doenças agudas: associado à reabilitação física e nutricional durante internação hospitalar e mantido após a alta no acompanhamento ambulatorial;
 - controle de déficits sensoriais (visão e audição);
- correção de problemas com a dentição ou a deglutição;
- instituição de medidas de prevenção de quedas (Capítulo 204);
- tratamento adequado de depressão e demência, se presentes;
- revisão de medicações potencialmente inapropriadas (Capítulo 206);
 - otimização do suporte social;
- equipe multidisciplinar: atuação conjunta de fisioterapeuta, nutricionista, educador físico, psicólogo, terapeuta ocupacional e/ou assistente social.

PROGNÓSTICO

A síndrome de fragilidade está associada a incapacidade (3,15 \times maior), maior ocorrência de doenças agudas, quedas recorrentes (1,38 \times maior), fratura de quadril (1,57 \times maior), institucionalização, hospitalização (1,95 \times maior) e mortalidade (1,71 \times maior), se comparada a idosos não frágeis.

A atuação adequada na prevenção e no tratamento é de grande importância para evitar ou desacelerar essa evolução.

BIBLIOGRAFIA

Ensrud KE, Ewing SK, Taylor BC, Fink HA, Stone KL, Cauley JA, et al. Frailty and risk of falls, fracture, and mortality in older women: the study of osteoporotic fractures. J Gerontol A Biol Sci Med Sci 2007;62(7):744-51.

Fairhall N, Langron C, Sherington C, Lord SR, Kurrle SE, Lockwood K, et al. Treating frailty: a practical guide. BMC Med 2011;9:83.

Ferriolli E, Moriguti JC, Formighieri PF. O idoso frágil. In: Freitas EV. Tratado de geriatria e gerontologia. 3.ed. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2011. p.1014-8.

Fried LP, Tangen CM, Walston J, Newman AB, Hirsch C, Gottdiener J, et al. Frailty in older adults: evidence for a phenotype. J Gerontol A Biol Sci Med Sci 2001;56(3):M146-56.

Hubbard RE, O'Mahony MS, Savva GM, Calver BL, Woodhouse KW. Inflammation and frailty measures in older people. J Cell Mol Med 2009;13(9B):3103-9.

Moretto MC, Alves RMA, Neri AL, Guariento ME. Relação entre estado nutricional e fragilidade em idosos brasileiros. Rev Bras Clin Med São Paulo 2012;10(4):267-71.

Rothman MD, Leo-Summers L, Gill TM. Prognostic significance of potential frailty criteria. J Am Geriatr Soc 2008;56(12):2211-6.

Woods NF, LaCroix AZ, Gray SL, Aragaki A, Cochrane BB, Brunner RL, et al. Frailty: emergence and consequences in women aged 65 and older in the Women's Health Initiative Observational Study. J Am Geriatr Soc 2005;53(8):1321-30.

202

DEMÊNCIAS

Rafael Lyra Rodrigues Alves, Daniel Apolinário

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A síndrome demencial pode ser causada por um grupo heterogêneo de doenças que têm em comum o declínio cognitivo associado à perda de capacidade funcional. Os distúrbios de comportamento, embora não sejam necessários para a definição da síndrome, geralmente acompanham seu curso, com manifestações diversas de acordo a fase e a etiologia.

As demências geralmente apresentam evolução insidiosa e progressiva, mas podem também ser causadas por lesão única que determina início agudo e déficit estável. Na maioria dos casos, os déficits são irreversíveis, mas uma pequena parcela dos pacientes apresenta fatores potencialmente reversíveis, como deficiências vitamínicas, distúrbios metabólicos, doenças inflamatórias, processos infecciosos e lesões intracranianas expansivas. Embora seja mais comum na população geriátrica, a síndrome demencial pode ocorrer também em indivíduos mais jovens, sendo denominada demência pré-senil quando tem seu início antes dos 65 anos de idade. A Tabela 1 lista algumas etiologias possíveis.

EPIDEMIOLOGIA

O principal fator de risco para ocorrência de demências é a idade. A partir dos 65 anos de idade, sua prevalência dobra a cada 5 anos. Estudos epidemiológicos brasileiros têm encontrado prevalência de cerca de 3% na faixa dos 65-69 anos e 30% na faixa dos 85-89 anos. Ainda é uma questão indefinida se a prevalência é maior em homens ou mulheres.

Analfabetismo, baixa escolaridade e participação reduzida em atividades intelectuais também têm sido associadas a maior prevalência de demência. Esses achados sustentam a hipótese da reserva cognitiva, indicando que a atividade intelectual pode ser um fator protetor importante contra o desenvolvimento das demências.

Tabela 1 Etiologias d	las demências e diagnósticos diferenciais
Neurodegenerativa	Alzheimer Corpúsculos de Lewy Frontotemporal Demência da doença de Parkinson
Cerebrovascular	Infarto único estratégico Múltiplos infartos ou isquemia subcortical por doença de pequenos vasos
Causas potencialmente reversíveis	Hidrocefalia de pressão normal Alterações eletrolíticas Disfunção tireoidiana Deficiência de vitaminas Infecções Relacionada com fármacos
Outras causas	Doença priônica (Creutzfeldt-Jakob), induzida por radioterapia

Em um estudo populacional brasileiro que investigou a etiologia das demências, 55,1% dos pacientes apresentavam doença de Alzheimer, 14,4% apresentavam doença de Alzheimer associada a doença cerebrovascular (demência mista) e 9,3% apresentavam demência vascular. Apenas 1 caso (0,8%) de demência potencialmente reversível foi encontrado (deficiência de vitamina B12).

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico típico da doença de Alzheimer é dividido em fases:

- fase leve: o comprometimento da memória episódica é o sintoma mais proeminente. O indivíduo passa a ter dificuldade de memorizar uma pequena lista de compras, lembrar-se de compromissos, lembrar detalhes de conversas e acontecimentos. Dificuldades de orientação temporal já são observadas. As atividades instrumentais complexas estão comprometidas, como administração de finanças, tomada de medicamentos, compras e deslocamentos para fora da vizinhança. As alterações de comportamento mais comuns nessa fase são apatia, irritabilidade e depressão;
- fase moderada: nessa fase, há grande dificuldade de armazenar novas informações. O indivíduo torna-se lento, tem dificuldade de encontrar palavras, orientar-se no espaço, resolver problemas e planejar. A capacidade de julgamento geralmente está comprometida. Pode necessitar de lembretes para tomar banho e de auxílio em algumas atividades básicas. A apatia se agrava. Alguns indivíduos passam a ter distúrbios de sono, sintomas psicóticos e agitação psicomotora;
- fase grave: caracterizada por comprometimento grave de todas as funções cognitivas. A capacidade de se comunicar é restrita a cumprimentos e conversas triviais.

Observa-se dificuldade progressiva de marcha, dependência total ou quase total nas atividades básicas, incontinência urinária e fecal. O indivíduo passa a necessitar de um cuidador em tempo integral. Os sintomas comportamentais geralmente persistem, com agravamento importante da apatia. Intercorrências clínicas como perda ponderal, infecções de repetição, desidratação e delirium são comuns.

A Tabela 2 mostra as características específicas dos principais subtipos de demência.

EXAMES COMPLEMENTARES

O diagnóstico de demência é fundamentalmente clínico, baseado na história e na avaliação objetiva das funções cognitivas. Os exames complementares são solicitados apenas para rastrear causas potencialmente reversíveis e auxiliar na definição da etiologia:

- neuroimagem estrutural: um exame de neuroimagem estrutural, TC ou RNM, deve ser realizado na avaliação inicial de todos os pacientes com diagnóstico de demência a fim de afastar causas potencialmente reversíveis, como hematoma subdural, hidrocefalia de pressão normal e tumores;
- exames laboratoriais: não há consenso sobre quais exames laboratoriais devem ser realizados de rotina na avaliação inicial do paciente com demência. A Tabela 3 apresenta comentários sobre os principais exames e suas indicações.

AVALIAÇÃO INICIAL E DIAGNÓSTICO

Abordagem do paciente com queixas cognitivas

A presença de queixas cognitivas não está associada de forma consistente a um maior risco de demência. De modo geral, essas queixas estão fortemente associadas a sintomas depressivos e ansiosos. Assim, diante do paciente que procura atendimento por queixa cognitiva, a investigação de sintomas psiquiátricos é obrigatória.

Queixas cognitivas numerosas e detalhadas, em que predominam dificuldades de atenção e linguagem, estão associadas a um menor risco de comprometimento. Queixas vagas, em que predominam dificuldades de memória episódica (esquecer acontecimentos ou conversas), estão associadas a um maior risco.

O paciente que procura atendimento sozinho e apresenta testes cognitivos normais pode ser tranquilizado quanto à benignidade do quadro. O paciente com testes limítrofes ou alterados deve ter um familiar de convívio próximo convocado para a entrevista. Pacientes trazidos

-MRCM.indb 873 12/5/17 4:06 PM

	Perfil	História e neuroimagem	demências	
	neuropsicológico		Obrigatórios	
Doença de Alzheimer	Nos testes de memória, observam-se dificuldade leve ou moderada de aprendizado, déficit grave de evocação tardia, pouco benefício com pistas. Com a evolução do quadro, ocorre um comprometimento progressivo das funções	Evolução insidiosa e lentamente progressiva. Exames de neuroimagem estrutural podem mostrar atrofia das estruturas mediais do lobo temporal, enquanto exames de neuroimagem funcional podem mostrar hipocaptação temporal posterior e parietal	Vitamina B12	É a causa mais comum de demência potencialmen reversível entre os idosos. O perfil e o curso clínico são muito semelhantes aos encontrados na doença de Alzheimer. A reposição geralmente reverte o quadro em algumas semanas
			Hormônio estimulante da tireoide (TSH)	Não é comum encontrar demência causada exclusivamente por hipotireoidismo, mas este é un fator adicional que frequentemente atua em conjunto com outras etiologias
			Considerar	
Demência vascular	executivas Varia conforme a localização das lesões. Há predomínio de déficit em funções executivas e velocidade psicomotora. O déficit de evocação tardia não é tão grave quanto na doença de Alzheimer e há benefício com pistas. Depressão e apatia são comuns	Caracteriza-se por início súbito ou evolução em degraus. Déficits motores focais e parkinsonismo assimétrico podem estar presentes. Exames de neuroimagem estrutural são fundamentais para caracterizar as lesões e confirmar a hipótese	Ácido fólico	Atualmente, a demência por ácido fólico é muito rara no Brasil. Por força de lei, no Brasil, o folato é adicionado às farinhas desde 2002. A dosagem de ácido fólico deve ser considerada em indivíduos co desnutrição, alcoolismo e má-absorção
			Sorologia para sífilis	A neurossífilis já foi uma das principais causas de demência, mas atualmente é uma etiologia rara. Alguns autores ainda indicam sorologia para sífilis como rotina, mas os resultados duvidosos são frequentes, implicando um grande número de pacientes enviados para coleta de líquido cefalorraquidiano. A sorologia deve ser realizada e pacientes com incidência pré-senil, evolução
Demência por corpos de Lewy	Inespecífico e pode existir flutuação cognitiva. As funções visuoespaciais podem ser comprometidas precocemente	Caracteriza-se por alucinações, parkinsonismo rígido-acinético, falência autonômica (síncope, hipotensão postural, quedas, incontinência urinária, constipação intestinal) e hipersensibilidade aos neurolépticos. Os exames de neuroimagem estrutural não são característicos. Exames de neuroimagem funcional podem revelar		rapidamente progressiva, sintomas comportamentais proeminentes, déficits focais e convulsão
			Outros	Alguns exames laboratoriais devem ser considerados de acordo com o perfil de risco e os sintomas associados: hemograma, função renal, marcadores hepáticos, glicemia, eletrólitos (p. ex., sódio e cálcio), dosagem de testosterona e sorolog para HIV
			Situações espec	iais
			Líquido cefalorraquidiano	Indicado em casos de início pré-senil, apresentaçã atípica, evolução rapidamente progressiva, suspeit de doença inflamatória, infecciosa ou priônica
Demência frontotemporal	Funções cognitivas preservadas no início do quadro. Ocorrem alterações de comportamento significativas, com desinibição, impulsividade, apatia, erros de julgamento, aumento da ingestão alimentar, negligência da higiene. Com a evolução, surgem déficits de linguagem e funções executivas	hipocaptação occipital Início precoce, geralmente na 6ª década de vida. A funcionalidade é preservada no início do quadro. Exames de neuroimagem estrutural podem revelar atrofia focal nos lobos frontal e temporal. Exames de neuroimagem funcional podem revelar hipocaptação em lobos frontais	Marcadores genéticos	O alelo ε4 da apolipoproteína E (APOE) está associado a maior risco de doença de Alzheimer. A genotipagem de APOE tem função preditiva, mas não auxilia no diagnóstico. O mesmo é válido para outros polimorfismos de suscetibilidade descritos
			Biomarcadores	A diminuição da proteína beta-amiloide 1-42 e o aumento das proteínas τ no líquido cefalorraquidiano estão associados à doença de Alzheimer. Embora tenham papel promissor no ambiente de pesquisa, o uso desses e outros biomarcadores ainda não está definido na prática clínica

-MRCM.indb 874 12/5/17 4:06 PM

por familiares preocupados com um possível declínio devem ser avaliados com muita atenção, pois quase sempre apresentam comprometimento.

Testes cognitivos breves

A escolha do instrumento a ser utilizado varia de acordo as características do serviço (nível de especialização, tempo disponível) e do paciente (escolaridade, perfil de risco). A Tabela 4 descreve alguns dos testes cognitivos mais utilizados na avaliação inicial do paciente com suspeita de demência.

Questionários para o informante

Sugere-se entrevista com um familiar ou amigo de convívio próximo realizada separadamente – a presença do paciente pode fazer com que o informante minimize os relatos e pode, ainda, causar atritos, já que o indivíduo com comprometimento muitas vezes não percebe os seus próprios déficits. A Tabela 5 descreve os questionários mais utilizados no Brasil.

Formulação do diagnóstico

O diagnóstico de demência deve ser firmado ante um paciente com:

Instrumento	Descrição	Comentários
Miniexame do estado mental	Composto por um somatório de pequenas tarefas: orientação temporal, orientação espacial, registro de palavras, subtrações seriadas, evocação das palavras, nomeação de 2 objetos, repetição de 1 frase, execução de 1 comando verbal e de 1 comando escrito, formulação de 1 frase, cópia de 1 desenho. O escore varia de 0-30, servindo como medida global de cognição (tempo de aplicação: 5-10 minutos)	Toma tempo excessivo, apresenta efeito-teto, efeito-solo e baixa acurácia. Inadequado para detecção de casos leves, pois não avalia domínios comprometidos precocemente na demência, como memória e funções executivas. Introduzido em 1975, ainda hoje é muito conhecido e utilizado, mas vem aos poucos sendo substituído por alternativas mais rápidas e/ou mais acuradas
Avaliação cognitiva Montreal	Composto por um somatório de tarefas: conexão alternada de números e letras, cópia de 1 cubo, desenho de 1 relógio, nomeação de 3 figuras, repetir dígitos na ordem direta e indireta, vigilância auditiva, subtração seriada, repetir frases, fluência verbal, abstração, evocação de 5 palavras, orientação. A soma dos itens fornece um escore que varia de 0-30, servido como medida global de cognição (tempo de aplicação: 7-15 minutos)	Vem aos poucos substituindo o miniexame do estado mental, pois apresenta menor efeito-teto e maior acurácia, e avalia memória e função executiva. Toma tempo excessivo e, ainda, apresenta critérios de normalidade limitados. Os parâmetros de normalidade sugeridos para idosos (por escolaridade) são: 1-4 anos: ≥ 18 pontos; 5-8 anos: ≥ 22 pontos; 9-12 anos: ≥ 24 pontos; ≥ 12 anos: ≥ 25 pontos (formulário de aplicação e instruções disponíveis no site: http://www.mocatest.org)
Lista de palavras "ænsortium to establish a registry for Alzheimer's disease" (CERAD)	O teste é composto por 10 palavras impressas em cartões: manteiga, carta, poste, motor, braço, rainha, bilhete, praia, cabana, erva. O indivíduo é orientado a ler as palavras em voz alta e memorizá-las (como alternativa, o examinador pode ler as palavras). Logo após, deve repetir as palavras que conseguir. O procedimento é repetido por 3 vezes. Após intervalo de 3-5 minutos, o indivíduo tenta lembrar-se das palavras. O número de palavras evocado após o intervalo dá uma medida de memória episódica (tempo de aplicação: 6-8 minutos)	Os testes de memorização de palavras (ou de figuras) avaliam memória episódica, domínio comprometido precocemente nas demências. Apresentam acurácia superior aos testes descritos anteriormente e são extremamente úteis para detecção dos casos leves. Apesar de serem simples, esses testes ainda são pouco utilizados, por falta de conhecimento. Critérios de normalidade (por escolaridade): 0-3 anos: ≥ 3 palavras; 4-6 anos: ≥ 4 palavras; ≥ 7 anos: ≥ 5 palavras

Tabela 5 Questioná Instrumento	Descrição	Comentários
Questionário de atividades funcionais (questionário de Pfeffer)	O informante deve relatar o grau de independência do paciente em 10 tarefas do dia a dia, como cuidar do próprio dinheiro, fazer compras, manter-se a par dos acontecimentos, lembrar-se de compromissos, tomar remédios. As alternativas são: 0 – sim, é capaz; 1 – com alguma dificuldade, mas faz sozinho; 2 – necessita de ajuda; 3 – não é capaz	Sua estrutura mais simples facilita o autopreenchimento na sala de espera. O escore varia de 0-30, e um escore > 5 indica comprometimento
Questionário do informante sobre o declínio cognitivo do idoso (IQCODE)	O informante deve comparar as habilidades atuais do indivíduo com as de 10 anos atrás: 1 — muito melhor; 2 — um pouco melhor; 3 — pouca mudança; 4 — um pouco pior; 5 — muito pior. O escore é obtido pela média dos itens e varia de 1-5. O questionário tem versões com 26 e 16 itens, sendo a versão curta a mais utilizada	Sua estrutura complexa dificulta o autopreenchimento. Sugere-se que seja utilizado no formato de entrevista. Um escore > 3,5 indica comprometimento

-MRCM.indb 875 12/5/17 4:06 PM

- história consistente de declínio cognitivo (apresentou piora em relação a um nível anterior), preferencialmente confirmada por um informante de convívio próximo;
- déficit cognitivo demonstrado objetivamente por meio de testes específicos;
- déficits cognitivos que afetam a independência, ou seja, o indivíduo passa a necessitar de auxílio significativo para realizar atividades de vida diária.

Deve-se descartar a presença de *delirium*, e a demência não pode ser atribuída primariamente a transtornos psiquiátricos como depressão maior, transtorno afetivo bipolar e esquizofrenia.

Indivíduos com história consistente de declínio e testes cognitivos alterados, mas sem comprometimento funcional, apresentam comprometimento cognitivo leve. Essa condição determina aumento do risco de evolução para demência (cerca de 30-50% dos indivíduos com comprometimento cognitivo leve evoluem para demência em um período de 4 anos).

TRATAMENTO

Anticolinesterásicos

Os anticolinesterásicos melhoram a transmissão colinérgica por meio da inibição da enzima responsável pela degradação da acetilcolina na fenda sináptica. Existem evidências que justificam o uso dessas drogas nas fases leve, moderada e grave das demências com as seguintes etiologias: doença de Alzheimer, demência vascular, demência de Lewy e demência por doença de Parkinson.

Na maioria dos casos, não é observada melhora significativa com a introdução da medicação, mas ao longo do tempo os pacientes apresentam menor progressão do comprometimento cognitivo e funcional. Estima-se que a preservação proporcionada pelos anticolinesterásicos seja equivalente a 6-12 meses de evolução da doença.

Os principais efeitos colaterais observados relacionam-se ao trato gastrointestinal: náusea, vômito, anorexia e diarreia. Perda ponderal de até 4 kg é comum no início do tratamento, mas o peso tende a estabilizar após alguns meses. Uma minoria de paciente pode apresentar cãibras e distúrbios do sono. Devem ser utilizados com cautela em indivíduos com bradicardia e distúrbios de condução elétrica cardíaca.

Atualmente, existem 3 anticolinesterásicos disponíveis: donepezil, rivastigmina e galantamina. O donepezil é o mais utilizado, pois apresenta maior número de estudos comprovando eficácia e segurança, melhor tole-

rabilidade quando comparado à rivastigmina, maior facilidade de ajuste posológico inicial quando comparado à galantamina e maior disponibilidade de similares no mercado. Para todos os anticolinesterásicos, deve-se aumentar a dose a cada 4-6 semanas, sendo que o alvo é atingir a dose máxima. Deve-se sempre dar atenção aos efeitos colaterais.

Memantina

A memantina é um antagonista de baixa afinidade para os receptores N-metil-D-aspartato (NMDA) que impede a neurotoxicidade do glutamato sem interferir nas ações fisiológicas do aminoácido excitatório. Apresenta perfil de segurança extremamente favorável e confere benefício adicional em pacientes que já estão utilizando anticolinesterásicos. As evidências atuais justificam seu uso apenas nas fases moderada e grave da doença. Recomenda-se que a introdução seja feita de forma gradual (dose inicial de 5 mg/dia e dose máxima de 10 mg/dia).

Sintomas comportamentais

A abordagem inicial dos sintomas comportamentais deve ser baseada em estratégias não farmacológicas, consistindo em contato social, engajamento em atividades produtivas, exercícios físicos e recreação. Além disso, é importante que os cuidadores aprendam técnicas específicas para lidar com esses comportamentos.

Nos casos refratários, especialmente na presença de sintomas psicóticos e agressividade, os antipsicóticos podem ser utilizados, mas apresentam eficácia limitada e determinam maior risco de eventos cardiovasculares. Os agentes atípicos têm sido mais utilizados por apresentarem menor efeito extrapiramidal. As drogas com maior evidência de benefício são risperidona, olanzapina e aripiprazol. A quetiapina possui elevado efeito sedativo, porém pouco efeito extrapiramidal e, portanto, é uma opção para pacientes com parkinsonismo.

A risperidona tem sido a droga mais utilizada, pois apresenta o maior número de estudos comprovando a sua eficácia, pouco efeito sedativo, baixo custo, disponibilidade em comprimidos e solução VO. A dose diária utilizada varia de 0,25-1 mg.

PROGNÓSTICO

As demências geralmente evoluem de forma lentamente progressiva, com sobrevida média de 9 anos após o diagnóstico. Em alguns indivíduos, observam-se períodos longos de relativa estabilidade, que podem ser intercalados por períodos de progressão mais rápida.

A institucionalização é um desfecho frequente, geralmente desencadeada por distúrbios de comportamen-

to, incontinência e dependência para atividades básicas como banho. A fase final é caracterizada por imobilidade, distúrbio de deglutição e incapacidade de interagir. Nesse contexto, a morte é frequentemente determinada por pneumonia aspirativa.

Na fase final da demência, intervenções como anticolinesterásicos, nutrição enteral, hemodiálise e internação em UTI costumam ser fúteis. Nesse contexto, a atenção geriátrica com foco em cuidados paliativos é essencial.

Na consulta

- Aplicar testes cognitivos e avaliação da funcionalidade.
- Atentar-se para informações colhidas do familiar de convívio próximo ou cuidador.
- Excluir delirium e sintomas psiquiátricos (p. ex., depressão maior).
- Solicitar exames de neuroimagem e laboratoriais, e, se necessário, algum outro exame específico.
- Instituir tratamento de acordo com a etiologia e a fase da demência.

BIBLIOGRAFIA

Caramelli P, Teixeira AL, Buchpiguel CA, Lee HW, Livramento JA, Fernandez LL, et al. Diagnóstico de doença de Alzheimer no Brasil: exames complementares. Dement Neuropsychol 2011;5 supl. 1:11-20.

Chaves ML, Godinho CC, Porto CS, Mansur L, Carthery-Goulart MT, Yassuda MS, et al. Doença de Alzheimer: avaliação cognitiva, comportamental e funcional. Dement Neuropsychol 2011;5 supl. 1:21-33

Frota NAF, Nitrini R, Damasceno BP, Forlenza O, Dias-Tosta E, Silva AB, et al. Critérios para o diagnóstico de doença de Alzheimer. Dement Neuropsychol 2011;5 supl. 1:5-10.

Herrera Jr E, Caramelli P, Silveira AS, Nitrini R. Epidemiologic survey of dementia in a community-dwelling Brazilian population. Alzheimer Dis Assoc Disord 2002;16(2):103-8.

Vale FAC, Corr\u00e9a Neto Y, Bertolucci PHF, Machado JCB, Silva DJ, Allam N, et al. Tratamento da doen\u00e7a de Alzheimer. Dement Neuropsychol 2011;5 supl. 1:34-48.

203

DELIRIUM

Thiago Junqueira Avelino da Silva, Sileno de Queiroz Fortes Filho

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Delirium é uma síndrome cerebral orgânica potencialmente reversível caracterizada por um estado confusional agudo, com alteração da consciência, atenção e cognição. É secundária a condições agudas, sem etiologia específica, e com frequência é multifatorial.

EPIDEMIOLOGIA

Trata-se de uma intercorrência frequente em unidades de cuidados agudos, afetando mais comumente idosos. Na enfermaria do Serviço de Geriatria do HC-FMUSP, a ocorrência de *delirium* atinge > 50% dos idosos agudamente enfermos internados. Sabe-se também que até 25% dos idosos atendidos em unidades de emergência são diagnosticados com *delirium*, e que é alto o número de casos diagnosticados em UTI e durante o período perioperatório.

Pacientes com fatores predisponentes são os mais suscetíveis. Destacam-se entre eles: idade avançada, demência, dependência funcional e imobilidade, déficits sensoriais, desnutrição, uso de medicações psicotrópicas e multimorbidades.

QUADRO CLÍNICO

- Início agudo: geralmente, em horas ou dias. Depende de informante confiável para relato adequado.
- Curso flutuante: o nível de consciência e a intensidade dos demais sintomas oscilam ao longo do tempo. Podem alternar-se momentos de torpor, obnubilação e coma, com outros de agitação e hipervigilância. Podem, ainda, ocorrer períodos nos quais o paciente aparenta normalidade.
- Desatenção: dificuldade de focar, sustentar e redirecionar a atenção. Por vezes, o paciente não consegue manter uma conversa ou obedecer a comandos.
- Déficit cognitivo: déficit pode acontecer em múltiplos domínios da cognição, incluindo orientação, memória e linguagem.
- Pensamento desorganizado: discurso incoerente ou desorganizado, e conversas sem relevância, lógica ou clareza nas ideias.
 - Distúrbios perceptivos: ilusões e alucinações.
- Alteração do ciclo sono-vigília: a inversão do ciclo é a mais típica. Também pode manifestar-se com sonolência diurna, insônia ou sono fragmentado.
- Distúrbios emocionais: manifestações comuns incluem sintomas de medo, paranoia, depressão, irritabilidade, apatia, raiva ou euforia.

Por se tratar de uma síndrome potencialmente desencadeada por múltiplas condições, é fundamental para o manejo do *delirium* que sejam identificados os possíveis fatores precipitantes. Estes devem ser ativamente pesquisados na avaliação clínica, destacando-se, entre eles:

doenças sistêmicas: infecções, distúrbios metabólicos e hidroeletrolíticos, desidratação, doença coronariana aguda, hipóxia, hipotensão, febre ou hipotermia, anemia aguda;

-MRCM.indb 877 12/5/17 4:06 PM

- doenças neurológicas: AVC, hemorragias e hematomas intracranianos;
- cirurgias: especialmente envolvendo o sistema cardiovascular ou com período intraoperatório prolongado;
- reações adversas: uso ou alterações no uso de medicações psicotrópicas, abstinência de álcool e/ou drogas ilícitas;
- ambientais: hospitalização, especialmente em UTI; uso de restrição mecânica no leito; uso de sondas e cateteres; e múltiplos procedimentos;
 - outros: dor, estresse emocional, privação de sono.

EXAMES COMPLEMENTARES

Os exames complementares devem ser direcionados para identificar a causa do *delirium* conforme as hipóteses diagnósticas:

- geral: hemograma completo, eletrólitos, ureia, creatinina, glicemia, enzimas hepáticas, bilirrubinas;
- infecções: RX de tórax, urina tipo 1, proteína C-reativa, culturas de sangue e urina, análise de líquido cefalorraquidiano (em casos selecionados);
- doenças agudas graves: ECG de repouso, enzimas cardíacas, gasometria arterial, d-dímero, TC de crânio, exames toxicológicos;
- outras: função tireoidiana; dosagem de vitamina B12, amônia e cortisol; eletroencefalograma (em casos selecionados).

DIAGNÓSTICO

Os critérios diagnósticos segundo o DSM-V são:

- distúrbio de atenção (redução da capacidade de direcionar, focar ou manter a atenção) e consciência (redução da orientação do ambiente);
- desenvolve-se em um curto período (horas a dias), representa um declínio em relação à linha de base da atenção e consciência e tende ter a gravidade flutuante durante o curso de 1 dia;
- distúrbio adicional na cognição (p. ex., déficit de memória, desorientação, linguagem, visuoespacial ou percepção);
- distúrbios dos critérios A e C não atribuíveis a demência preexistente ou a rebaixamento grave do nível de consciência, como coma;
- há evidências a partir da história, exame físico ou achados laboratoriais de que o distúrbio é a consequência direta de outra condição médica, intoxicação e/ou abstinência.

O principal instrumento utilizado para tornar o diagnóstico de *delirium* mais objetivo é o *confusion assessment method* (CAM) (Tabela 1). Validado para a língua

Tabela 1 Confusion assessment method (CAM)		
1	Início agudo	Há evidência de mudança aguda do estado mental de base do paciente?
2	Distúrbio de atenção	O paciente teve dificuldade para focalizar sua atenção, p. ex., distraiu-se facilmente ou teve dificuldade em acompanhar o que estava sendo dito? Se presente ou anormal, este comportamento variou durante a entrevista, isto é, tendeu a surgir e desaparecer ou aumentar e diminuir de gravidade?
3	Pensamento desorganizado	O pensamento do paciente era desorganizado ou incoerente, com a conversação dispersiva ou irrelevante, fluxo de ideias pouco claro ou ilógico, ou mudança imprevisível de assunto?
4	Alteração do nível de consciência	Em geral, como você classificaria o nível de consciência do paciente (alerta/hipervigilante/ letárgico/estupor/coma)? — positivo para qualquer resposta a não ser alerta

portuguesa, possui sensibilidade de 94-100% e especificidade de 90-95%. É considerado positivo quando os itens 1 e 2 estão presentes, somados ao item 3 ou 4.

CLASSIFICAÇÃO

- Hipoativo: paciente letárgico com diminuição acentuada da atividade motora.
- Hiperativo: paciente agitado, agressivo e hipervigilante.
- Misto: alternância entre os quadros hipoativo e hiperativo.

TRATAMENTO

São fundamentais a identificação e a correção da(s) causa(s) responsável(is) pelo quadro confusional.

Deve-se destacar que medidas não farmacológicas são essenciais tanto para a prevenção quanto para o tratamento do *delirium*. São elas:

- orientar e solicitar a presença de familiares ou cuidadores durante a hospitalização;
- evitar a privação sensorial (manter uso de óculos e próteses auditivas);
- evitar ambientes com iluminação excessiva ou precária e com poluição sonora;
- auxiliar na manutenção da orientação temporal e espacial com o uso de relógios e calendários no ambiente;
 - realizar medidas para higiene do sono;
 - evitar contenção mecânica e restrição no leito;
- evitar e/ou retirar, assim que possível, uso de sondas e cateteres;
 - evitar imobilização prolongada no leito;

• evitar o uso ou alterações súbitas de medicações psicotrópicas.

A abordagem geral ao paciente com *delirium* é esquematizada na Figura 1.

O tratamento farmacológico é reservado para pacientes com agitação intensa (Capítulo 66).

PROGNÓSTICO

O delirium é um dos principais fatores associados a desfechos desfavoráveis nos diferentes níveis de atenção à saúde: prolonga hospitalização, aumenta o tempo de reabilitação, leva a declínio cognitivo e funcional e aumenta a mortalidade.

Em estudos realizados na enfermaria do Serviço de Geriatria do HC-FMUSP, a ocorrência de *delirium* foi o principal preditor de mortalidade intra-hospitalar (35%) e esteve associada a alta taxa de mortalidade após 12 meses da alta hospitalar (40%). Pacientes com manifestações hipoativas de *delirium* têm pior prognóstico.

Trata-se de um frequente e evitável evento adverso da internação, podendo, inclusive, ser considerado como indicador de qualidade de cuidados hospitalares. Estratégias de intervenção direcionadas para alguns de seus fatores de risco (p. ex., déficit cognitivo, privação de sono, imobilidade, déficits visual e auditivo, e desidratação) mostraram redução de cerca de 34% na incidência de *delirium*, além de reduzir o número total de dias com o problema.

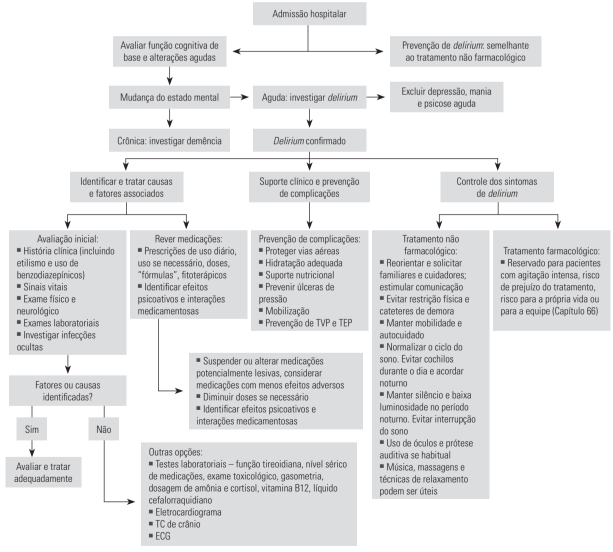


Figura 1 Algoritmo para o manejo de *delirium*. TEP: tromboembolismo pulmonar; TVP: trombose venosa profunda.

-MRCM.indb 879 12/5/17 4:06 PM

À beira do leito

- Avaliar consciência, atenção, memória e linguagem.
- Buscar fatores predisponentes e precipitantes com familiar ou cuidador
- Realizar medidas de prevenção.
- Evitar contenção mecânica.
- Tratar a causa de base.

BIBLIOGRAFIA

Fabbri RM, Moreira MA, Garrido R, Almeida OP. Validity and reliability of the portuguese version of the Confusion Assessment Method (CAM) for the detection of delirium in the elderly. Arq Neuropsiquiatr 2001;59(2-A):175-9.

Inouye SK. Delirium in older persons. N Eng J Med 2006;354(11):1157-65. Silva JJA, Jacob-Filho W. *Delirium* em idosos hospitalizados: análise de características clínicas e prognóstico. Tese (Doutorado). São Paulo: FMUSP; 2016.

204

QUEDAS

Gabriel Utzumi, Elina Lika Kikuchi

DEFINIÇÃO

Conceitua-se queda como o deslocamento não intencional do corpo para um nível inferior à posição inicial com incapacidade de correção em tempo hábil, determinado por circunstâncias multifatoriais que comprometem a estabilidade.

EPIDEMIOLOGIA

Mais de 1/3 da população mundial com idade ≥ 65 anos cai a cada ano, e em metade dos casos as quedas são recorrentes. Idosos que já sofreram uma queda apresentam risco mais elevado para cair, em comparação aos demais, de 60-70% no ano subsequente. Os idosos mais saudáveis caem menos, cerca de 15% em 1 ano, comparativamente aos institucionalizados. O risco de quedas e de lesões decorrentes delas aumenta com o avançar da idade como consequência da presença de múltiplas comorbidades e do declínio fisiológico próprio do envelhecimento.

No Brasil, dados do DataSUS mostraram mais de 840 mil internações por quedas entre os anos de 2008 e 2012, sendo mais de 166 mil em indivíduos com idade ≥ 60 anos. Destes, 41% eram homens e 59%, mulheres.

As quedas estão associadas não só a aumento de morbidade e mortalidade em idosos, mas também a restrição de mobilidade, piora da funcionalidade e admissão precoce em instituições de longa permanência.

Tais eventos são responsáveis por aproximadamente 10% das emergências hospitalares e 6% das internações de urgência.

Trauma é a 5ª causa de mortalidade na faixa etária > 65 anos, sendo a queda responsável por 70% das mortes acidentais em pessoas com idade > 75 anos.

Aproximadamente 40-60% dos episódios de quedas levam a algum tipo de lesão, sendo 30-50% de menor gravidade; 5-6%, injúrias mais significativas, como lesões de partes moles; e 5%, fraturas. As fraturas mais comuns são as vertebrais, de fêmur, úmero, rádio distal e costelas. Cerca de 1% das quedas leva à fratura do fêmur.

O custo estimado relacionado a lesões fatais ou não fatais causadas por quedas no ano 2000, em indivíduos com idade ≥ 65 anos, nos EUA, foi de US\$ 19,2 bilhões.

FATORES DE RISCO E FATORES PRECIPITANTES

As quedas raramente apresentam uma única causa, por isso, é importante avaliar todos os fatores de risco e precipitantes. Deve-se sempre afastar as causas agudas: insuficiência coronariana, arritmias, insuficiência cardíaca, síncope, ataque isquêmico transitório, AVC, hipoglicemia, anemia e infecções.

Os fatores de risco podem ser classificados em 2 categorias:

- intrínsecos (doenças ou medicamentos): história prévia de quedas, idade, sexo feminino, medicamentos (psicoativos, diuréticos, antiarrítmicos, vasodilatadores, sedativos, polifarmácia), condição clínica (HAS, DM, doenças neurológicas ou osteomusculares, hipotensão ortostática), distúrbio de marcha ou equilíbrio, sedentarismo, deficiência nutricional, declínio cognitivo, deficiência visual e prejuízo do estado funcional;
- extrínsecos (ambientais): iluminação inadequada, superfícies escorregadias, tapetes soltos ou com dobras, degraus altos ou estreitos, obstáculos no caminho (móveis baixos, pequenos objetos, fios), ausência de corrimãos em corredores e banheiros, prateleiras excessivamente baixas ou elevadas, roupas e sapatos inadequados, via pública mal conservada, com buracos ou irregularidades, e órteses inapropriadas.

AVALIAÇÃO

Deve-se perguntar a todos os pacientes idosos sobre quedas e dificuldades de marcha e equilíbrio (pois muitos não relatam espontaneamente) e realizar o teste *ti-med get-up and go* (detalhado no Capítulo 192):

a. sem quedas e sem dificuldade de marcha/equilíbrio ou 1 queda e sem dificuldade de marcha/equilíbrio: recomendar participação em programa de exercício que inclua treino de equilíbrio e força;

-MRCM.indb 880 12/5/17 4:06 PM

b. 2 quedas ou dificuldade de marcha/equilíbrio: investigação de fatores de risco, seguida de intervenção sugerida pela avaliação detalhada do caso.

Para realizar uma avaliação detalhada, são utilizadas as seguintes ferramentas:

- anamnese detalhada:
- circunstâncias da queda, frequência, sintomas no momento da queda e lesões;
 - revisão das medicações em uso e suas doses;
- história de fatores de risco relevantes: comorbidades agudas (pneumonia, infecção urinária, IAM, AVC) ou crônicas;
 - exame clínico:
- marcha, equilíbrio, níveis de mobilidade e articulação das extremidades inferiores;
 - exame neurológico, força muscular;
- cardiovascular: ritmo cardíaco, frequência cardíaca, PA (medir em 3 posições);
 - acuidade visual;
 - avaliação funcional:
 - atividades básicas e instrumentais de vida diária;
- avaliação da percepção do indivíduo quanto à funcionalidade e ao medo relacionado à queda.

INTERVENÇÃO

- Intervenções direcionadas para os fatores de risco detectados na avaliação do paciente são o primeiro passo para a prevenção de quedas.
- Programas de atividade física que incluam treino de equilíbrio, marcha e força (p. ex., *tai chi*): a atividade física pode ser mais efetiva quando combinada a outras intervenções. Foi associada a menor taxa de quedas em estudos multifatoriais.
- Mudanças ambientais: atentar para tapetes ou objetos soltos no chão, piso escorregadio ou mal conservado, degraus isolados entre ambientes, iluminação inadequada, calçado inadequado.
- Hipotensão postural (avaliar e tratar): modificar restrição de sódio, orientar hidratação adequada, elevar cabeceira da cama, levantar cautelosamente, utilizar meias elásticas compressivas e terapia farmacológica (fludrocortisona) se necessário.
- Medicações: revisar e reduzir para todos os idosos sempre que possível, principalmente em uso de psicotrópicos e na ocorrência de polifarmácia.
- Reposição de vitamina D: 800-1.000 UI/dia para todos os idosos com risco de quedas e suspeita ou diagnóstico de deficiência de vitamina D. Evitar altas doses, pois estão associadas a aumento do risco de quedas.

 Marca-passo de dupla câmara: considerar em pacientes com hipersensibilidade do seio carotídeo que apresentem quedas repetitivas.

Na consulta

- Questionar sobre quedas ou dificuldades de marcha e/ou equilíbrio.
- Realizar anamnese detalhada, exame clínico completo e avaliação funcional.
- Promover intervenção direcionada aos fatores de risco precipitantes identificados
- Proporcionar reabilitação aos idosos com quedas frequentes.

BIBLIOGRAFIA

American Geriatrics Society, British Geriatrics Society, and American Academy of Orthopaedic. Guideline for the prevention of falls in older persons. American Geriatrics Society, British Geriatrics Society, and American Academy of Orthopaedic Surgeons panel on falls prevention. J Am Geriatr Soc 2001;49:664-72.

Associação Médica Brasileira/Conselho Federal de Medicina. Projeto Diretrizes. Diretriz "Quedas em idosos". Diponível em: http://projetodiretrizes.org.br. Acessado em: 10 mar 2014.

Summary of the updated American Geriatrics Society/British Geriatrics Society clinical practice guideline for prevention of falls in older persons. J Am Geriatr Soc 2011;59:148-57.

Tinetti ME. Preventing falls in enderly persons. N Engl J Med 2003; 348:42-9.

Whitehead C, Wundke R, Crotty M, Finucane P. Evidence-based clinical practice in falls prevention: a randomised controlled trial of a falls prevention service. Aust Health Rev 2003;26(3):88-97.

205 AVALIAÇÃO INTERDISCIPLINAR

Flávia Campora, Gisele Sayuri Suzuki

O envelhecimento é um processo que ocorre de diferentes formas em cada indivíduo, o que faz a população idosa ser muito heterogênea: em uma mesma faixa etária, é possível encontrar desde idosos totalmente saudáveis até aqueles que se apresentam extremamente comprometidos. Mesmo nos idosos mais saudáveis, o processo normal do envelhecimento cursa com diminuição da reserva funcional, o que promove maior suscetibilidade a problemas de saúde.

O conceito global de saúde não exclui a presença de doenças. O mais importante é a preservação da autonomia e da independência. Essas capacidades dependem do funcionamento integrado e harmonioso de vários sistemas: cognição, humor, mobilidade e comunicação.

-MRCM.indb 881 12/5/17 4:06 PM

A avaliação e a reabilitação envolvem múltiplas ações que exigem a participação integrada de profissionais que atuam em diversas dimensões da funcionalidade (Tabela 1).

Tabela 1 Dimensões da funcio	onalidade abrangidas na reabilitação
Reabilitação física	Mobilidade, comunicação, nutrição e saúde bucal
Reabilitação cognitivo- -comportamental	Cognição, humor, estado mental, sono e lazer
Reabilitação sociofamiliar	Suporte social e familiar
Reabilitação ambiental	Ambiente físico onde o indivíduo está inserido

ATENÇÃO INTEGRADA AO IDOSO

É necessária a interdisciplinaridade: profissionais de várias áreas da saúde atuando de forma colaborativa e integrada para reconhecer as alterações que o idoso apresenta e traçar um plano de intervenção que visa à melhora global do indivíduo.

Os benefícios do tratamento geriátrico multidisciplinar foram demonstrados em vários estudos, principalmente no tratamento de idosos internados. Alguns componentes importantes dessa forma de atuação incluem avaliação de cada profissional, reuniões interdisciplinares programadas, definição de problemas encontrados e plano terapêutico em tópicos, reavaliações e novas reuniões interdisciplinares programadas.

Assim, na atenção integrada ao idoso, profissionais de diversas áreas têm importante função, como se discute brevemente a seguir:

- fisioterapia: desempenha papel fundamental na avaliação e na recuperação da funcionalidade e na prevenção da piora da condição física e da perda funcional. A abrangência do tratamento fisioterápico em alterações respiratórias e motoras é até bem conhecida, mas a atuação desse profisional também pode ter impacto em outras áreas. Programas de reabilitação física demostraram impacto em casos de idosos frágeis, recuperação de marcha e coordenação pós-AVC, comprometimento cognitivo leve, transtornos depressivos e reabilitação cardíaca. Os programas de reabilitação de incontinência urinária também se mostram eficazes e afetam positivamente a qualidade de vida dos idosos que sofrem deste mal;
- enfermagem: tem papel fundamental quando o idoso é internado. No ambiente hospitalar, a equipe de enfermagem é a mais presente nos cuidados. A avaliação de riscos por meio de escalas (quedas, *delirium*, grau de mobilidade), os cuidados com a aplicação de medicamentos e até a higiene pessoal passam pela atenção da enferma-

gem. Ambulatorialmente e em domicílio, esses profissionais podem auxiliar na realização de avaliações pré-consulta e em recomendações e orientações após consulta, tendo papel fundamental na reorientação das medicações e dos cuidados relativos a idosos dependentes. Além disso, na avaliação da integridade da pele, cuidados para prevenção e tratamento de úlceras de pressão também têm papel essencial. É a equipe de enfermagem que faz orientações sobre ostomias, como funcionam, como cuidar e trocar;

- terapia ocupacional: os profissionais auxiliam o paciente a alcançar a independência em todas as áreas do cotidiano física e mental. Têm amplo espectro de atuação, envolvendo treinamento de habilidades para adaptar e melhorar o desempenho em atividades de vida diária e avaliações domiciliares para recomendação de modificações que desenvolvam a funcionalidade do idoso e mesmo a atuação de familiares e cuidadores. Como exemplo dessa atuação, pode-se citar a orientação para uso de calçadeiras alongadas, que permitem que mesmo um idoso com restrição de movimentos possa calçar as próprias meias e sapatos;
- psicologia: os profissionais têm atuação importante na identificação e no tratamento de transtornos neuropsiquiátricos como depressão, ansiedade e demências. Os aspectos psicológicos têm impacto negativo na autonomia e na independência e devem ser abordados amplamente em um tratamento interdisciplinar. O psicólogo pode interagir diretamente com a família, reconhecendo problemas de relacionamento e pontos de estresse durante o tratamento proposto e trabalhando o fortalecimento psicológico do indivíduo e de seus familiares durante o processo terapêutico. A intervenção psicológica tem impacto positivo na prevenção de declínio funcional, sendo os idosos com medo de cair um dos grupos que mais se beneficia. Junto aos pacientes com doenças específicas, o psicólogo desempenha um papel fundamental junto à família, como nos casos de pacientes portadores de demência, realizando orientações relativas à perda cognitiva. Nos últimos anos, a neuropsicologia, especialidade da psicologia, tem ganhado destaque entre os neurologistas, psiquiatras e geriatras na avaliação de quadros cognitivos e na reabilitação cognitiva, a qual tem sido oferecida com maior frequência aos pacientes com quadros demenciais;
- fonoaudiologia: tem atuação ampla em avaliação e terapêutica da voz; linguagem, fala e comunicação (que podem estar comprometidas por doenças locais ou neurológicas); deglutição (o processo de envelhecimento também favorece distúrbios relacionados a doenças neurológicas, do trato gastrointestinal, atuação medicamentosa, entre outras); avaliação da audição e adaptação de próteses auditivas em casos indicados;

- nutrição: os distúrbios nutricionais são comuns entre idosos e estão relacionados a preferências pessoais, alterações normais do envelhecimento (como no paladar) e doenças que afetem o interesse pela comida (p. ex., depressão, demência), bem como alterações de deglutição, medicamentos e estados em que o consumo energético se eleva (p. ex., neoplasias, hipertireoidismo). Avaliação da condição nutricional e propostas de adaptações alimentares que se encaixem nas necessidades de cada indivíduo devem ser realizadas pelo profissional especializado;
- assistência social: os assistentes sociais atuam na avaliação das condições familiares para o cuidado da saúde do paciente, na avaliação da rede de suporte social e da rede de atendimento para a qual o idoso possa ser encaminhado e acompanhado e nas orientações sobre benefícios, direitos e deveres de todos os envolvidos no acompanhamento geriátrico;
- farmácia: em ambiente hospitalar, no Brasil, a atuação dos farmacêuticos relaciona-se, principalmente, à discussão de efeitos colaterais, interações medicamentosas e opções terapêuticas, o que traz benefício direto na prescrição medicamentosa dos idosos, em geral extensa. Atuam também na orientação sobre horários preferenciais a serem tomados os medicamentos, cuidados no armazenamento e preocupação com automedicação.

Avaliação e intervenção

Na Tabela 2, é apresentado um resumo do momento adequado de solicitar avaliação e intervenção de cada profissional da saúde.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

É importante para o médico poder contar com a *expertise* de cada profissional. Além disso, é dever de todos os profissionais ter conhecimentos mínimos das outras áreas, a fim de realizar algumas orientações básicas e, principalmente, saber o momento ideal de solicitar auxílio especializado.

O espectro de abrangência da atenção à saúde do idoso vem se tornando grande e complexo, sendo impossível a um único profissional conhecer, avaliar e tratar da melhor maneira possível todos os problemas encontrados. A interdisciplinaridade é o caminho para aumentar a probabilidade de sucesso. Cabe ressaltar, ainda, que a atuação interdisciplinar se refere também à atuação conjunta de médicos de diferentes especialidades, que devem tentar mesclar seus conhecimentos da melhor forma possível para a evolução mais favorável do paciente.

Tabela 2 India	cações habituais de avaliação interdisciplinar
Fisioterapia	Dores osteomusculares, déficits motores, risco de quedas, fraqueza muscular, imobilidade transitória ou definitiva
	Alterações respiratórias (doenças crônicas como DPOC, infecções agudas com hipersecretividade ou dificuldade respiratória, congestão pulmonar, imobilidade/risco de atelectasia) Incontinência urinária
	Atividade física programada e supervisionada
Enfermagem	Orientação sobre autocuidado, orientação de cuidadores, cuidados com a pele, higiene Prevenção de úlceras por pressão
Psicologia	Alterações psicológicas do idoso como depressão, ansiedade, processo de luto Orientação de familiares Avaliação e reabilitação cognitiva
Fonoaudiologia	Alterações de deglutição Alterações de fala e linguagem/comunicação Avaliação auditiva e adaptação a prótese auditiva
Nutrição	Avaliação e acompanhamento nutricional de idosos internados Orientação nutricional quando há restrições alimentares Suplementos
Assistência social	Avaliação de suporte social Identificação de conflitos entre o idoso e a família ou cuidadores Orientação sobre direitos de benefícios, possibilidades de locais de moradia Possibilidade de inserção social
Farmácia	Dúvida sobre interações medicamentosas e possibilidade de substituição Orientação sobre armazenamento medicamentoso e automedicação
Terapia ocupacional	Adaptações para melhora de atividades da vida diária Órteses e próteses Avaliação ambiental com propostas de adaptações que facilitem mobilidade e funcionalidade

DPOC: doença pulmonar obstrutiva crônica.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria n. 2528, de 19 de outubro de 2006. Aprova a Política Nacional de Saúde da Pessoa Idosa. Disponível em: http://dtr2001.saude.gov.br/sas/PORTARIAS/Port2006/GM/GM-2528.htm. Acessado em: 15 fev 2014.

Farber JI, Korc-Grodzicki B, Du Q, Leipzig RM, Siu AL. Operational and quality outcomes of a mobile acute care for the elderly service. J Hosp Med 2011;6(6):358-63.

Inouye SK, Bogardus Jr ST, Baker DI, Leo-Summers L, Cooney Jr LM. The Hospital Elder Life Program: a model of care to prevent cognitive and functional decline in older hospitalized patients. Hospital Elder Life Program. J Am Geriatr Soc 2000;48(12):1697-706.

Moraes EN. Atenção à saúde do idoso: aspectos conceituais. Brasília: Opas/ OMS; 2012.

-MRCM.indb 883 12/5/17 4:06 PM

Richards S, Cristian A. The role of the physical therapist in the care of the older adult. Clin Geriatr Med 2006;22(2):269-79.

Wald HL, Glasheen JJ, Guerasio J, Youngwerth JM, Cumbler EU. Evaluation of a hospitalist-run acute care for the elderly service. J Hosp Med 2011;6(6):313-21.

POLIFARMÁCIA E MEDICAÇÕES POTENCIALMENTE INAPROPRIADAS

Jonas Gordilho Souza, Luciana Louzada Farias

DEFINIÇÃO

Os idosos constituem um grupo que, com grande frequência, sofre de doenças crônico-degenerativas e, por isso, tendem a utilizar um maior número de medicações que a população geral.

Estudos revelam que > 1/3 dos pacientes com idade > 75 anos usam pelo menos 5 medicações. Além disso, quase metade desses pacientes utilizam medicamentos que não estão na prescrição médica, muitas vezes sem que o médico que os assiste tenha conhecimento disso.

A polifarmácia é definida de diversas formas na literatura. Um conceito prático e amplamente utilizado consiste no uso de \geq 5 fármacos. Outros autores definem polifarmácia como a prescrição de um número de medicamentos maior do que o clinicamente indicado.

Sabe-se que quanto maior o número de medicações utilizadas, maior é o risco para prescrição de medicações inapropriadas e efeitos adversos. O termo medicação inapropriada é usado para designar medicação utilizada com indicação clínica errada ou sem indicação, que possui risco alto de eventos adversos, prescrita em doses inadequadas, ou usada por período maior ou menor que o necessário.

Com a senescência, ocorrem mudanças no organismo e na homeostase que interferem nos processos de farmacocinética e farmacodinâmica, tornando os pacientes idosos vulneráveis aos efeitos adversos de medicações. Tal vulnerabilidade pode, ainda, ser agravada com o aparecimento de comorbidades e com a polifarmácia, propiciando interação medicamentosa.

Entre as alterações farmacocinéticas, ocorre alteração na distribuição, na metabolização e na excreção de medicamentos. Como exemplo, em virtude da maior porcentagem de gordura corporal total, drogas lipossolúveis como benzodiazepínicos têm maior volume de distribuição em idosos, podendo permanecer em circu-

lação por um período maior. Por sua vez, drogas hidrossolúveis têm menor volume de distribuição e podem atingir concentração sérica com doses menores, como no caso da digoxina. Da mesma forma, a redução da excreção renal pode levar à necessidade de ajuste de doses de antibióticos.

Entre as alterações farmacodinâmicas, ocorre alteração no número e/ou na função de receptores, modificando a intensidade de sua resposta. Como exemplo, as alterações farmacodinâmicas dos receptores colinérgicos e dopaminérgicos do SNC aumentam a suscetibilidade aos efeitos adversos de medicamentos anticolinérgicos e antidopaminérgicos, com maior risco de sedação e sintomas extrapiramidais, respectivamente.

EPIDEMIOLOGIA

Na maioria dos estudos, a prevalência de polifarmácia em idosos varia em 20-50%. Uma análise de pacientes ambulatoriais nos EUA indicou que cerca de 40% dos indivíduos com idade ≥ 65 anos usavam mais de 5 medicações e que 12% usavam mais de 10.

Flores et al. avaliaram uma amostra de 215 pacientes com 60-67 anos de idade, no Rio Grande do Sul, e observaram 27% de casos de polifarmácia.

De acordo com dados obtidos no estudo "Saúde, bem-estar e envelhecimento" (Sabe), que avaliou 2.143 idosos em áreas urbanas de países latino-americanos, a maioria dos indivíduos tomava algum medicamento no momento da entrevista (86,7%), sendo que, destes, 86% tinham prescrição médica e 10,1% se automedicavam.

Passareli et al. demonstraram que reação adversa à medicação foi o evento responsável por 11% das internações hospitalares de idosos e ocorreu em mais de 2/3 dos idosos hospitalizados. Em mais de 25% dos casos de evento adverso, havia 1 medicação inapropriada prescrita, e foram considerados como risco de reação adversa o número de diagnósticos e de medicações e o uso de medicação inapropriada.

AVALIAÇÃO CLÍNICA E DIAGNÓSTICO

A avaliação da polifarmácia e do uso de medicações inapropriadas representa um desafio ao profissional de saúde.

Entre os problemas associados ao uso de medicações, podem ser citados: uso de doses inapropriadas, utilização de de medicamentos na ausência de indicação clínica e não tratamento, quando indicado, de determinada condição clínica. Outra situação comumente observada é o efeito em cascata, que ocorre quando um evento adverso é interpretado como um novo problema, levando à prescrição de outros medicamentos. Entre os instrumentos indicados para a avaliação de polifarmácia, pode ser citado o *medical approriateness index* (MAI), validado em 1992:

- Há indicação para o medicamento?
- O medicamento é efetivo para a doença?
- A dose está correta?
- A orientação ao paciente está correta?
- A orientação ao paciente é prática?
- Há interação com outros medicamentos?
- Há duplicidade terapêutica?
- A duração proposta da terapia é adequada?
- Há alguma opção terapêutica de menor custo?

Em 1991, foram criados os critérios de Beers, que contemplavam 30 medicamentos a serem evitados em instituições de longa permanência. Posteriormente, esses critérios foram ampliados, passando a contemplar também idosos de comunidade. Atualmente, os critérios de Beers revisados totalizam > 50 medicações divididas em 3 categorias: drogas potencialmente inapropriadas e classes que devem ser evitadas em idosos; drogas potencialmente inapropriadas e classes que devem ser evitadas em idosos com determinadas doenças e sintomas que possam ser exacerbados pela droga; e drogas que devem ser usadas com cuidado em idosos. A Tabela 1 apresenta as principais medicações que devem ser evitadas em idosos.

Na última revisão dos critérios de Beers, também foram contempladas as seguintes condições:

- fármacos associados a doenças ou síndromes geriátricas (Tabela 2);
- interações medicamentosas potencialmente inapropriadas como entre as drogas inibidoras da enzima conversora da angiotensina e os antagonistas do canal de potássio, levando a maior risco de hiperpotassemia;
- medicações que devem ser evitadas na presença de disfunção renal (Tabela 2).

No ano de 2008, foram publicados os critérios screening tool of older person's prescriptions (STOPP) e screening tool to alert doctors to right treatment (START), revisados em 2015. Os critérios STOPP avaliam medicações que devem ser evitadas em idosos, enquanto os critérios START referem-se a medicações que não podem deixar de ser prescritas em determinadas condições clínicas. Um exemplo comum é a não prescrição de um anticoagulante oral no paciente portador de fibrilação atrial, caso não haja contraindicações. Os critérios STOPP dividem as medicações de acordo com os diversos sistemas do organismo e têm se mostrado mais eficazes para identificar eventos adversos quando comparados aos critérios de Beers.

Categorias e fármacos	Racional teórico	Recomendação
	nacional teorico	necomendação
Anticolinérgicos		
Anti-histamínicos de 1ª geração	Forte efeito anticolinérgico, clearance reduzido em idades mais	Evitar uso
 Dexclorfeniramina 	avançadas, risco de confusão mental, boca seca, constipação	
■ Difenidramina		
■ Meclizina		
■ Hidroxizina		
■ Prometazina		
Antiparkinsonianos	Existem tratamentos mais eficazes para doença de Parkinson	Evitar uso
■ Triexifenidil	com menos efeitos anticolinérgicos	
■ Benzotropina		
Antiespasmódicos	Forte efeito anticolinérgico	Evitar uso
Escopolamina		
■ Atropina		
■ Propantelina		
Antitrombóticos		
Dipiridamol de curta duração	Risco de hipotensão postural	Evitar uso
Ticlodipina	Existem alternativas mais seguras	Evitar uso
Antibióticos		
Nitrofurantoína	Risco de toxicidade pulmonar, hepatotoxicidade, neuropatia periférica, principalmente com uso prolongado	Evitar uso em indivíduos com <i>clearance</i> de creatinina < 30 mL/min

(continua)

-MRCM.indb 885 12/5/17 4:06 PM

Categorias e fármacos	Racional teórico	Recomendação
Cardiovascular		
Bloqueadores alfa-1 periféricos ■ Doxazosina ■ Prazosina	Risco de hipotensão postural Não é recomendado como anti-hipertensivo, uma vez que existem melhores alternativas	Evitar como anti-hipertensivo
Alfa-agonistas de ação central • Clonidina • Metildopa	Risco de eventos adversos no SNC, hipotensão postural, bradicardia Não deve ser usado de rotina como tratamento de hipertensão	Evitar como anti-hipertensivo de 1ª linha
■ Reserpina > 0,1 mg/dia		
Dronedarona	Piores desfechos relatados em indivíduos com fibrilação atrial ou insuficiência cardíaca grave	Evitar em indivíduos com fibrilação atrial permanente, insuficiência cardíaca grave com descompensação recente
Digoxina	Não deve ser usada como 1º linha em fibrilação atrial, uma vez que existem melhores alternativas, podendo estar associada com maior mortalidade Efeitos questionáveis na insuficiência cardíaca, podendo levar a aumento de mortalidade em idosos, principalmente quando usada em doses elevadas na presença de injúria renal	Evitar como 1ª linha em fibrilação atrial e insuficiência cardíaca Evitar doses > 0,125 mg/dia
Nifedipino de liberação rápida	Risco de hipotensão e miocardiopatia isquêmica	Evitar uso
Amiodarona	Maior toxicidade do que outras medicações utilizadas na fibrilação atrial	Evitar uso como 1ª linha na fibrilação atrial crônica, exceto no indivíduo com insuficiência cardíaca ou hipertrofia de ventrículo esquerdo
Drogas com ação no SNC		
tricíclicos e outros Amitriptilina Clomipramina Initriptilina Nortriptilina	Forte efeito anticolinérgico, sedação, hipotensão postural	Evitar uso
Antidepressivos de 1º geração, tricíclicos e outros Amitriptilina Clomipramina Imitriptilina Antriptilina Paroxetina Antipsicóticos de 1º geração e atípicos	Forte efeito anticolinérgico, sedação, hipotensão postural Risco de AVC, declínio cognitivo e mortalidade em indivíduos com demência	Evitar uso, exceto em esquizofrenia, transtorno
tricíclicos e outros Amitriptilina Clomipramina Imitriptilina Nortriptilina Paroxetina Antipsicóticos de 1ª geração e	Risco de AVC, declínio cognitivo e mortalidade em indivíduos	Evitar uso, exceto em esquizofrenia, transtorno bipolar e como anti-heméticos durante quimioterap Evitar uso em transtorno comportamental associado a demência, exceto quando houver falha com tratamento não farmacológico e o
tricíclicos e outros Amitriptilina Clomipramina Imitriptilina Nortriptilina Paroxetina Antipsicóticos de 1ª geração e atípicos	Risco de AVC, declínio cognitivo e mortalidade em indivíduos com demência Risco de dependência	Evitar uso, exceto em esquizofrenia, transtorno bipolar e como anti-heméticos durante quimioterap Evitar uso em transtorno comportamental associado a demência, exceto quando houver falha com tratamento não farmacológico e o paciente trouxer risco para ele ou terceiros

Categorias e fármacos	Racional teórico	Recomendação
Hormônios		3
Testosterona	Riscos cardíacos, contraindicados em indivíduos com doenças prostáticas	Evitar uso, exceto em casos de hipogonadismo confirmado com sintomas clínicos
Estrógenos com ou sem progestágenos	Potencial carcinogênico para mama e endométrio Ausência de efeito cardioprotetor e proteção cognitiva em mulheres idosas	Evitar uso de reposição oral e adesivo Uso tópico vaginal é aceitável para tratamento de dispareunia, infecção urinária baixa e secura vaginal
Hormônio de crescimento	Efeito sobre a composição corporal é pequeno e está associado a efeitos colaterais, como edema, artralgia, síndrome do túnel do carpo, ginecomastia e alteração glicêmica	Evitar uso, exceto em casos de reposição hormonal após ressecção da pituitária
Insulina em doses variáveis	Alto risco de hipoglicemia	Evitar uso, principalmente a utilização isolada de insulina de ação rápida para corrigir hiperglicemia na ausência de insulina basal
Megestrol	Efeito mínimo no peso, com maior risco de eventos trombóticos e morte em idosos	Evitar uso
Sulfonilureias de longa duração • Clorpropamida • Glibenclamida	Risco de hipoglicemia em idoso Risco de secreção inapropriada do hormônio antidiurético com clorpropamida	Evitar uso
Sistema gastrointestinal		
Metoclopramida	Risco de efeitos extrapiramidais, discinesia tardia, quedas	Evitar uso, exceto em casos de gastroparesia
Óleo mineral	Risco de pneumonite aspirativa Existem outras alternativas mais seguras	Evitar uso
Inibidor de bomba de prótons	Risco de infecção por <i>Clostridium difficile</i> , perda de massa óssea e risco de fraturas	Evitar uso > 8 semanas, exceto em paciente de alto risco: uso crônico de corticosteroides, AINH, esofagite erosiva, esôfago de Barret, hipersecreção gástrica Falha do controle de sintomas após descontinuação
Analgésicos		
Meperidina	Baixa eficácia em doses comumente usadas para uso oral Alto risco de neurotoxicidade e <i>delirium</i> Existem alternativas mais eficazes e seguras	Evitar uso, especialmente em indivíduos com doença renal crônica
AINH Aicido acetilsalicílico > 325 mg/dia Diclofenaco Ibuprofeno Aicido mefenâmico Meloxicam Naproxeno Piroxicam Indometacina	Sangramento digestivo e úlcera péptica, com maior risco nos seguintes casos: idade > 75 anos, uso de corticosteroide, uso de antiagregantes plaquetários e uso de anticoagulantes — o uso de inibidor de bomba de prótons e misoprostol de prótons reduz o risco, porém não elimina Indometacina tem maior risco de efeitos adversos no SNC, lesão renal, sangramento digestivo e úlcera péptica	Evitar uso, exceto quando outras alternativas forem ineficazes e se o paciente fizer uso de protetor gástrico
Relaxantes musculares Carisoprodol Ciclobenzaprina	Baixa tolerância em idosos por conta dos efeitos anticolinérgicos, sedação e risco de fraturas	Evitar uso

Adaptada de American Geriatrics Society. American Geriatrics Society updated Beers criteria for potentially inappropriate medication use in older adults. The American Geriatrics Society 2015 Beers criteria update expert panel. J Am Geriatr Soc 2015;63(11):2227-46.

-MRCM.indb 887 12/5/17 4:06 PM

Doença ou síndrome	Medicações ou classes de fármacos	Racional	Recomendação
Cardiovascular			
Insuficiência cardíaca	AINH e inibidores da ciclo-oxigenase-2 Bloqueadores do canal de cálcio não di-hidropiridínicos (verapamil e diltiazem) Evitar apenas se a fração de ejeção estiver baixa Tiazolidinedionas (pioglitazona, rosiglitazona) Cilostazol Dronedarona	Risco de retenção hídrica e piora clínica	Evitar uso
Síncope	Inibidores da acetilcolinesterase Bloqueadores alfa-1 periféricos (doxazosina, prazosina) Antidepressivos tricíclicos Clorpromazina Tioridazina Olanzapina	Risco de hipotensão postural e bradicardia	Evitar uso
SNC			
Convulsão	Bupropriona Clorpromazina Clozapina Olanzapina Tioridazina Tramadol	Reduzem o limiar de convulsão Podem ser usados em indivíduos com quadro controlado, em que outras alternativas não foram eficazes	Evitar uso
Delirium	Anticolinérgicos Antipsicóticos Benzodiazepínicos Corticosteroides Antagonistas H ₂ (ranitidina, cimetidina, famotidina) Meperidina Hipnóticos sedativos	Maior risco de delirium em idosos com fatores predisponentes Antipsicóticos estão associados com maior risco de doença cerebrovascular em idosos com demência	Evitar uso Os antipsicóticos atípicos só devem ser usados no transtorno comportamental associado a demência quando houver falha com tratamento não farmacológico e o paciente trouxer risco para ele ou terceiros
Demência e disfunção cognitiva	Anticolinérgicos Benzodiazepínicos Hipnóticos não benzodiazepínicos Antagonistas H ₂ (ranitidina, cimetidina, famotidina) Antipsicóticos	Podem levar à piora cognitiva Antipsicóticos estão associados com maior risco de doença cerebrovascular em idosos com demência	Evitar uso Os antipsicóticos atípicos só devem ser usados no transtorno comportamental associado a demência quando houver falha com tratamento não farmacológico e o paciente trouxer risco para ele ou terceiros
Quedas e fraturas	Anticonvulsivantes Antipsicóticos Benzodiazepínicos Hipnóticos não benzodiazepínicos Antidepressivos tricíclicos Inibidores de receptação da serotonina Opioides	Risco de ataxia, piora locomotora	Evitar uso, exceto em casos de alternativas mais seguras não disponíveis Evitar anticonvulsivantes, exceto em casos de convulsão ou alteração de humor
Insônia	Descongestionantes nasais Estimulantes anfetamínicos Metilfenidato Cafeína	Estimulantes do SNC	Evitar uso
Parkinson	Todos os antipsicóticos, exceto aripiprazol, quetiapina e clozapina Metoclopramida Prometazina	Agonistas dopaminérgicos podem piorar os sintomas	Evitar uso

(continua)

-MRCM.indb 888 12/5/17 4:06 PM

Tabela 2 Critérios de Beers para medicações potencialmente inapropriadas em idosos, de acordo com cada doença ou síndrome				
Doença ou síndrome	Medicações ou classes de fármacos	Racional	Recomendação	
Sistema gastrointestir	nal			
História de úlcera gástrica ou duodenal	Ácido acetilsalicílico > 325 mg/dia AINH (ciclo-oxigenase 1)	Risco de piora da úlcera ou aparecimento de novas	Evitar uso, exceto quando outras alternativas forem ineficazes e se o paciente fizer uso de protetor gástrico	
Sistema geniturinário				
Doença renal crônica estágio 4 ou <i>clearance</i> de creatinina < 30 mL/min	AINH	Risco de piora da função renal	Evitar uso	
Incontinênia urinária em mulheres	Estrógenos orais e transdérmicos (exceto de uso vaginal) Bloqueadores alfa-1 periféricos (doxazosina, prazosina)			
Sintomas urinários ligados a prostatismo	Drogas com forte efeito anticolinérgico, exceto antimuscarínicos para incontinência urinária	Risco de piora do fluxo urinário	Evitar uso em homens	

Adaptada de American Geriatrics Society. American Geriatrics Society updated Beers criteria for potentially inappropriate medication use in older adults. The American Geriatrics Society 2015 Beers criteria update expert panel. J Am Geriatr Soc 2015;63(11):2227-46.

Medicação ou classe	Clearance de creatinina (mL/min)	Racional	Recomendação
Anticoagulantes			•
Rivaroxabana	30-50	Risco de sangramento	Reduzir dose
Apixabana	< 25	Risco de sangramento	Evitar uso
Dabigatrana	< 30	Risco de sangramento	Evitar uso
Enoxaparina	< 30	Risco de sangramento	Reduzir dose
Fondaparinux	< 30	Risco de sangramento	Evitar uso
Cardiovascular			
Amilorida	< 30	> potássio, < sódio	Evitar uso
Espironolactona	< 30	> potássio	Evitar uso
Triantereno	< 30	> potássio, < sódio	Evitar uso
SNC			
Duloxetina	< 30	Efeitos gastrointestinais (náusea e diarreia)	Evitar uso
Gabapentina	< 60	Efeitos no SNC	Reduzir dose
Pregabalina	< 60	Efeitos no SNC	Reduzir dose
Tramadol	< 30	Efeitos no SNC	Reduzir dose em liberação rápida Evitar uso em liberação prolongada
Gastrointestinal			
Ranitidina	< 50	Confusão mental	Reduzir dose
Cimetidina	< 50	Confusão mental	Reduzir dose
Hiperuricemia			
Alopurinol	< 30	Toxicidade gastrointestinal, neuromuscular e de medula óssea	Reduzir dose
Probenecida	< 30	Perda de eficácia	Evitar uso

Adaptada de American Geriatrics Society. American Geriatrics Society updated Beers criteria for potentially inappropriate medication use in older adults. The American Geriatrics Society 2015 Beers criteria update expert panel. J Am Geriatr Soc 2015;63(11):2227-46.

-MRCM.indb 889 12/5/17 4:06 PM

CONDUTA

É possível reduzir a polifarmácia, a prescrição de medicações potencialmente inapropriadas e, consequentemente, a incidência de eventos adversos com algumas medidas que podem ser aplicadas no dia a dia pelo profissional de saúde:

- perguntar se o paciente trouxe todas as medicações na consulta;
- identificar todas as medicações pelo nome genérico e classe;
- certificar-se de que a medicação usada tem uma indicação clínica formal;
- conhecer os efeitos adversos de cada medicação prescrita;
- entender as alterações farmacocinéticas e farmacodinâmicas ligadas à idade;
- interromper as medicações que não tragam benefício conhecido;
 - interromper as medicações sem indicação clínica;
 - procurar usar drogas menos tóxicas;
 - dar atenção para a cascata de prescrição;
- tentar utilizar uma medicação para cada doença, preferencialmente nas posologias mais simplificadas.

No tratamento de pacientes idosos, é fundamental que ocorra uma abordagem multidimensional e, preferencialmente, interdisciplinar. Diversos estudos têm demonstrado que a avaliação geriátrica ampla está associada a uma melhora nos desfechos maléficos associados à farmacoterapia em idosos.

PROGNÓSTICO

Dados de literatura revelam que a prescrição de medicações inapropriadas é uma causa importante de morbidade e mortalidade.

Passareli et al. identificaram uma alta frequência de reações adversas associadas ao uso de medicamentos inapropriados em idosos hospitalizados, sendo que elas são responsáveis por 20% das causas de internação em idosos, constituindo a 5ª causa mais prevalente de óbito nesse grupo. Sabe-se também que cerca de 25% dos idosos em atendimento ambulatorial apresentam algum tipo de reação adversa.

Em decorrência da elevada prevalência, do potencial de complicações e da possibilidade de prevenção das reações adversas, são fundamentais o conhecimento das alterações farmacocinéticas e farmacodinâmicas do idoso, o cuidado com polifarmácia e o uso criterioso de medicações.

BIBLIOGRAFIA

- American Geriatrics Society. American Geriatrics Society updated Beers criteria for potentially inappropriate medication use in older adults. The American Geriatrics Society 2015 Beers criteria update expert panel. J Am Geriatr Soc 2015;63(11):2227-46.
- Beers MH. Explicit criteria for determining potentially inappropriate medication use by the elderly: an update. Arch Intern Med 1997; 157:1531-6
- Carlson JE. Perils of polypharmacy: 10 steps to prudent prescribing. Geriatrics 1996;51:26-30.
- Crotty M, Halbert J, Rowett D. An outreach geriatric medication advisory service in residential aged care: a randomised controlled trial of case conferencing. Age Ageing 2004;33:612-7.
- Flores LM, Mengue SS. Uso de medicamentos por idosos na região Sul do Brasil. Rev Saúde Pública 2005;39(6):924-9.
- Gallagher P, Ryan C, Byrne S, Kennedy J, O'Mahony D. STOPP (screening tool of older person's prescriptions) and START (screening tool to alert doctors to right treatment). Consensus validation. Int J Clin Pharmacol Ther 2008;46(2):72-83.
- Gorzoni ML, Fabbri RMA, Pires SL. Critérios de Beers-Fick e medicamentos genéricos no Brasil. Rev Assoc Med Bras 2008;54(4):353-6.
- Hanlon JT, Schmader KE, Koronkowski MJ, Weinberger M, Landsman PB, Samsa GP, et al. Adverse drug events in high risk older outpatients. J Am Geriatr Soc 1997;45:945-8.
- Hanlon JT, Schmader KE, Ruby CM, Weinberger M. Suboptimal prescribing in older inpatients and outpatients. J Am Geriatr Soc 2001;49(2):200-9.
- Hanlon JT, Schmader KE, Samsa GP, Weinberger M, Uttech KM, Lewis IK, et al. A method for assessing drug therapy appropriateness. J Clin Epidemiol 1992;45(10):1045-51.
- Kaufman DW, Kelly JP, Rosenberg L, Anderson TE, Mitchell AA. Recent patterns of medication use in the ambulatory adult population of the United States: the Slone Survey. JAMA 2002;287(3):337-44.
- Kennerfalk A, Ruigómez A, Wallander MA, Wilhelmsen L, Johansson S. Geriatric drug therapy and health careutilization in the United Kingdom. Ann Pharmacother 2002;36(5):797-803.
- Khon LT, Corrigan JM, Donaldson MS (eds.). To err is human: building a safer health system. Institute of Medicine Report. Washington: National Academic Press; 1999.
- Lazarou J, Pomeranz BH, Corey PN. Incidence of adverse drug reactions in hospitalised patients: a meta-analysis of prospective studies. JAMA 1998;279:1200-5.
- Lebrão ML, Laurenti R. Saúde, bem-estar e envelhecimento: o estudo SABE no município de São Paulo. Rev Bras Epidemiol 2005;8(2):127-41.
- O'Mahony D, Sullivan DO, Byrne S, O'Connor MN, Ryan C, Gallagher P. STOPP/START criteria for potentially inappropriate prescribing in older people: version 2. Age Ageing 2015;44:213-8.
- Passarelli MCG, Jacob-Filho W, Figueras A. Adverse drug reactions in an elderly hospitalised population inappropriate prescription is a leading cause. Drugs Aging 2005;22(9):767-77.
- Qato DM, Alexander GC, Conti RM, Johnson M, Schumm P, Lindau ST. Use of prescription and over-the-counter medications and dietary supplements among older adults in the United States. JAMA 2008; 300(24):2867-78.
- Rochon PA, Gurwitz JH. Optimizing drug treatment for elderly people: the prescribing cascade. BMJ 1997;315:1096-9.
- Strandberg TE, Pitkala K, Berglind S, Nieminen MS, Tilvis RS. Multifactorial intervention to prevent recurrent cardiovascular events in patients 75 years or older: the Drugs and Evidence-Based Medicine in the Elderly (DEBATE) study: a randomized controlled trial. Am Heart I 2006;152(3):585-92.

-MRCM.indb 890 12/5/17 4:06 PM

ALERGIA E IMUNOLOGIA

MARCELO VIVOLO AUN

207

RINITE ALÉRGICA

Carla Bisaccioni

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A rinite alérgica é um problema de saúde global que afeta diversas idades, etnias e níveis socioeconômicos. É definida como uma inflamação da mucosa do nariz e é caracterizada por sintomas nasais, incluindo rinorreia anterior ou posterior, espirros, obstrução nasal e/ou prurido.

Trata-se da forma mais comum de rinite não infecciosa e está associada com resposta imunológica mediada por IgE após exposição a alérgenos. Sintomas oculares como prurido, lacrimejamento, fotofobia, sensação de corpo estranho e enantema conjuntival estão frequentemente associados ao quadro nasal.

Os principais alérgenos responsáveis pelo desencadeamento dos sintomas IgE-mediados são os aeroalérgenos: ácaros da poeira doméstica, epitélios de animais, fungos, barata e pólens.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico é composto pela presença de ≥ 1 dos sintomas cardinais descritos, com intensidade e frequência bastante variáveis. A rinite alérgica leva à piora da qualidade de vida, do sono e de trabalho.

Além dos sintomas nasais e oculares, a rinite também é um fator de risco para o desenvolvimento de asma. Sintomas de rinite foram identificados em até 98% dos asmáticos alérgicos e cerca de 30% dos pacientes com rinite sem asma apresentam hiper-reatividade brônquica a metacolina ou histamina.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico baseia-se na concordância entre história típica de sintomas de rinite alérgica e exames complementares que comprovem a participação da IgE no processo. A comprovação da presença da IgE específica pode ser feita por teste cutâneo de leitura imediata de puntura

(*prick test*), pela dosagem sérica dessa IgE específica, ou por provocação nasal específica. Demais exames, como hemograma para avaliar eosinofilia e IgE total, podem auxiliar, mas não são essenciais e não costumam apresentar alteração. Exames de imagem, como TC de seios da face ou nasofibroscopia, ficam restritos a casos refratários ou complicados. RX de seios da face não é indicado.

Várias outras condições podem causar sintomas semelhantes, p. ex., infecções, alterações hormonais, agentes físicos ou ocupacionais, alterações anatômicas e o uso de certos medicamentos, como AINH.

CLASSIFICAÇÃO

Pelas características clínicas, a rinite pode ser subdividida em intermitente e persistente:

- intermitente: sintomas presentes < 4 dias na semana;
- persistente: sintomas presentes > 4 dias na semana e > 4 semanas consecutivas.

Sua gravidade pode ser classificada em leve ou moderada/grave:

- leve: sintomas presentes, mas não incomodam;
- moderada/grave: sintomas incomodam. Observa-se a presença de ≥ 1 dos itens:
 - alteração do sono;
- comprometimento das atividades da vida diária, de lazer ou de esporte;
 - interferência na escola ou no trabalho.

TRATAMENTO

A escolha do tratamento depende da classificação da rinite de acordo com a duração e a gravidade dos sintomas (Tabela 1). O controle ambiental, ou seja, cuidados de higiene e com a exposição aos desencadeantes, está indicado para todos os casos, conforme a sensibilização.

Corticosteroide intranasal é a 1ª escolha para o tratamento de rinite intermitente moderada/grave e de todas as rinites persistentes, sobretudo quando congestão nasal é o principal sintoma. É a medicação disponível mais eficaz para o tratamento das rinites crônicas, tanto alérgica como não alérgica. Pode ser indicado como monoterapia, e sabe-

-MRCM.indb 891 12/5/17 4:06 PM

-se que com seu uso há melhora de todos os sintomas da rinite, bem como dos sintomas oculares associados. Estão disponíveis no mercado: beclometasona, triancinolona, budesonida, fluticasona, mometasona e ciclesonida.

Anti-histamínicos de 2ª geração (não sedantes) VO ou por via intranasal são recomendados para o tratamento de resgate. Os principais disponíveis no Brasil são: cetirizina, loratadina, desloratadina, fexofenadina, levocetirizina, rupatadina, ebastina e bilastina.

Antileucotrienos são recomendados como adjuvantes e são associados à melhora da rinite alérgica, porém não são mais preconizados no tratamento das rinites persistentes em adultos, por serem inferiores aos corticosteroides e aos anti-histamínicos. O único medicamento disponível no mercado é o montelucaste.

Descongestionantes administrados por via intranasal podem ser usados por curtos períodos em pacientes com obstrução nasal grave. Descongestionantes VO combinados com anti-histamínicos podem ser usados também por curto período. Estão disponíveis as associações: fexofenadina + pseudoefedrina, loratadina + pseudoefedrina, ebastina + pseudoefedrina e cetirizina + pseudoefedrina.

As cromonas vêm caindo em desuso por ter eficácia inferior às demais medicações citadas.

Imunoterapia alergenoespecífica pode ser indicada nos casos de rinite alérgica e pode alterar o curso natural da doença, diminuindo tanto sintomas quanto novas sensibilizações e o desenvolvimento de asma, mas só deve ser indicada e realizada por especialistas em alergia, por conta dos riscos de reações adversas.

Tabela 1 Orientação do tratamento da rinite alérgica com base na classificação				
Intermitente leve	Intermitente moderada/ grave	Persistente leve	Persistente moderada/ grave	
	Costicosteroide intranasal			
	Cromona local			
	Antileucotrienos			
	Anti-histamínicos de 2ª geração			
Descong	Descongestionante por via intranasal (< 10 dias) ou VO			
Evitar alérgenos e irritantes				
Imunoterapia			terapia	

BIBLIOGRAFIA

Bousquet J, Khaltaev N, Cruz AA, Fokkens NB, Togias A, Zubebier T, et al. Allergic rhinitis and its impacto on asthma (ARIA). Allergy 2008:63(86):8-160.

Dykewicz MS, Hamilos DL. Rhinits and sinusits. J Allergy Clin Immunol 2010;125:S103-15.

Giavina-Bianchi P, Aun MV, Takejima P, Kalil J, Agondi RC. United airway diseaase: current perspectives. J Asthma Allergy 2016;9:93-100.

208 ANAFILAXIA E CHOQUE ANAFILÁTICO

Carla Bisaccioni

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A anafilaxia pode ser caracterizada como uma reação sistêmica aguda grave que acomete vários órgãos e sistemas simultaneamente e é determinada pela atividade de mediadores farmacológicos liberados por mastócitos e basófilos ativados.

Pode ocorrer tanto por mecanismos imunológicos (alérgicos), como também por mecanismos não imunológicos (não alérgicos). Atualmente, todas as reações são denominadas anafilaxia, imunológica ou não imunológica, e o antigo termo "anafilactoide" não deve ser mais utilizado.

FATORES DE RISCO

Os fatores que aumentam o risco de anafilaxia grave ou fatal incluem: doenças concomitantes como asma e outras doenças respiratórias graves, doenças cardiovasculares, fatores relacionados à idade e mastocitose. O uso de betabloqueadores ou inibidores da enzima conversora da angiotensina (iECA) também é associado a maiores morbidade e mortalidade da anafilaxia.

FATORES DESENCADEANTES

Nos doentes internados, os principais desencadeantes são medicamentos, contrastes radiológicos e látex da borracha. É importante salientar que os fármacos são apontados como a maior causa de óbito por anafilaxia.

Os alimentos são os principais desencadeantes nas crianças, adolescentes e adultos jovens, podendo ocorrer uma variação regional, dependendo dos hábitos populacionais.

Venenos de insetos (principalmente abelhas, vespas e formigas) e medicamentos são frequentemente associados à anafilaxia em adultos e idosos.

Os principais medicamentos responsáveis pela anafilaxia em todo o mundo são os antimicrobianos e AINH. Outras causas de anafilaxia ligadas à prestação de serviço médico são: quimioterápicos, imunobiológicos, contraste iodado, testes cutâneos ou imunoterapia com alérgenos, e provocação ou dessensibilização com alimentos ou drogas. Nas anafilaxias intraoperatórias, destacam-se: látex, bloqueadores neuromusculares, antibióticos, hipnóticos e opioides. Agentes menos comumente implicados são plasma seminal e alérgenos ocupacionais,

-MRCM.indb 892 12/5/17 4:06 PM

mas há casos nos quais há repetição do quadro anafilático sem identificação do agente, classificados como anafilaxia idiopática.

QUADRO CLÍNICO

Os sinais cutâneos estão presentes em 80-90% dos casos de anafilaxia e, quando ausentes, dificultam o diagnóstico. Os principais sinais e sintomas de anafilaxia são:

- pele, tecido subcutâneo e mucosas: prurido cutâneo; urticária; angioedema; exantema morbiliforme; prurido ocular; hiperemia conjuntival; edema palpebral; prurido em lábios, língua, palato e ouvido; edema de língua, lábios e úvula; prurido de genitais, palmas e plantas;
- sistema respiratório: prurido nasal; congestão; coriza; espirros; prurido em orofaringe; disfonia; rouquidão; sensação de aperto; estridor; tosse seca; aumento da frequência respiratória; dispneia; opressão torácica; sibilos; broncoespasmo; diminuição do pico de fluxo; cianose; falência respiratória;
- sistema gastrointestinal: dor abdominal; náuseas; vômitos; diarreia; disfagia;
- sistema cardiovascular: dor torácica; taquicardia, bradicardia, palpitações e outras arritmias; hipotensão; choque; falência cardíaca;
- SNC: alteração de comportamento; irritabilidade; cefaleia; fraqueza; confusão; alteração visual.

Aproximadamente 30% dos casos de anafilaxia podem recidivar entre 4-24 horas após a fase hiperaguda (média de 6-12 horas) em decorrência do recrutamento de eosinófilos. Essa 2ª reação pode ser mais grave que a reação inicial, o que demanda mudança no tratamento.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de anafilaxia baseia-se nos achados clínicos (Tabela 1).

Os principais diagnósticos diferenciais da anafilaxia são: asma aguda, urticária aguda generalizada, angioedema, disfunção das cordas vocais, doenças cardiovasculares, eventos neurológicos, choque hipovolêmico/ cardiogênico/séptico, angioedema hereditário, angioedema por iECA, feocromocitoma, transtorno de ansiedade, mastocitose, síndromes do homem vermelho (vancomicina).

EXAMES COMPLEMENTARES

Algumas vezes, o diagnóstico da anafilaxia pode ser difícil. Como há vários diagnósticos diferenciais, pode-se realizar a dosagem da triptase sérica, que é liberada pelos mastócitos ativados e se encontra elevada até 6 horas após o evento. As amostras de sangue devem ser co-

Tabela 1 Critérios clínicos para o diagnóstico de anafilaxia

Doença de início agudo (minutos a várias horas) com envolvimento de pele, tecido mucoso ou ambos (p. ex., urticária generalizada, prurido ou rubor facial, edema de lábios, língua e úvula) e pelo menos um dos seguintes

Comprometimento respiratório (p. ex., dispneia, sibilos, broncoespasmo, estridor, redução do pico de fluxo expiratório, hipoxemia)

Redução da PA ou sintomas associados de disfunção terminal de órgão (p. ex., hipotonia, síncope, incontinência)

 ≥ 2 dos seguintes que ocorrem rapidamente após a exposição a provável alérgeno para um determinado paciente (minutos ou várias horas):

Envolvimento de pele e mucosa (urticária generalizada, prurido e rubor, edema de lábio-língua-úvula)

Comprometimento respiratório

Redução da PA ou sintomas associados

Sintomas gastrointestinais persistentes (p. ex., cólicas abdominais, vômitos)

Redução da PA após exposição a alérgeno conhecido para determinado paciente (minutos ou várias horas):

Lactentes e crianças: pressão sistólica baixa (idade-específica) ou queda > 30% na pressão sistólica

Adultos: pressão sistólica < 90 mmHg ou gueda > 30% do seu basal

A anafilaxia é altamente provável quando qualquer um dos 3 critérios for preenchido.

lhidas em 15 minutos-3 horas após o início dos sintomas, de forma seriada. Níveis aumentados sustentam a hipótese de anafilaxia por ferroada de insetos ou por medicamentos e em pacientes hipotensos. Na anafilaxia por alimentos e em normotensos, no entanto, a triptase pode manter-se normal. É recomendada, ainda, a dosagem em momento distante da crise, pois pacientes portadores de mastocitose podem ter níveis persistentemente elevados. Trata-se, contudo, de exame ainda pouco disponível na prática clínica.

TRATAMENTO

A base para o sucesso no tratamento é a rapidez das ações, seguindo o ABCD primário e secundário do doente grave. O algoritmo de tratamento é apresentado na Figura 1.

A epinefrina aquosa (concentração 1:1.000) deve ser administrada na dose de 0,3-0,5 mg (0,01 mg/kg em crianças, máximo de 0,3 mg), IM (preferencial, por apresentar nível sérico mais elevado e em maior rapidez que a aplicação SC), no músculo vasto lateral da coxa. Trata-se da 1ª medicação a ser administrada ao paciente e também a mais importante, podendo ser repetida a cada 5-10 minutos.

-MRCM.indb 893 12/5/17 4:06 PM

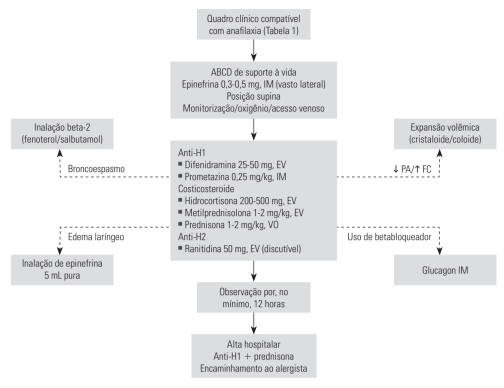


Figura 1 Algoritmo para tratamento da anafilaxia.

Os anti-histamínicos (antagonistas H1 e H2) são considerados 2ª linha e não devem ser utilizados isoladamente. A ação dos anti-H1 está muito bem estabelecida no controle das reações cutâneas. A difenidramina, nas doses de 25-50 mg para adultos e 1 mg/kg para as crianças, EV, é a droga de escolha. A prometazina pode ser usada a partir dos 2 anos de idade na dose de 0,25 mg/kg. O uso de anti-H2 associado ao anti-H1 pode contribuir para a redução de eritema, cefaleia e outros sintomas da anafilaxia. Recomenda-se a infusão EV de ranitidina, 50 mg, no adulto (1 mg/kg na criança).

Os corticosteroides também são drogas de 2ª linha, mas têm ação anti-inflamatória significativa na prevenção dos sintomas tardios da anafilaxia (reação bifásica). Devem ser utilizados EV, em dose equivalente a 1-2 mg/kg de metilprednisolona, a cada 6 horas. Em pacientes estáveis e conscientes, pode-se usar prednisona VO.

Os agonistas beta-2-adrenérgicos podem ser administrados como tratamento adicional para alívio dos quadros de broncoespasmo. Sugere-se a administração de salbutamol por nebulização na dose de 2,5 mg/3 mL na criança e 5 mg/3 mL no adulto. O fenoterol é outra opção eficaz.

O suporte ventilatório é primordial, devendo-se sempre priorizar as vias aéreas pérvias, bem como realizar suplementação de oxigênio guiada por oximetria de pulso. Em casos de insuficiência respiratória, deve-se instituir via aérea definitiva, se possível IOT, mas pode ser necessária cricotireostomia em casos de edema laríngeo grave. Nos pacientes com broncoespasmo, os agonistas beta-2-adrenérgicos estão indicados.

Nos casos de estridor laríngeo por edema de glote, além da epinefrina IM, pode ser utilizada epinefrina por via inalatória (5 mL por cada nebulização, pura), uma vez que, além da ação beta-agonista (broncodilatadora), tem ação alfa-agonista (vasoconstritora).

Expansores de volume (soluções cristaloides ou coloides) são necessários nos casos de hipotensão persistente a despeito da utilização de injeções de epinefrina, e agentes vasopressores podem ser indicados. Pode-se lançar mão da posição de Tredelenburg (elevação dos membros inferiores) para aumentar o retorno venoso.

Em caso de choque refratário, especialmente em pacientes em uso de betabloqueadores, glucagon IM pode ser utilizado, na dose de 0,1 mg/kg (máximo de 1 mg) a cada 15 ou 20 minutos, acompanhado de controle glicêmico.

Além do suporte clínico e do tratamento medicamentoso da anafilaxia, o médico deve tentar encontrar o possível desencadeante ainda durante a internação, de modo a evitar a reexposição. Fatores associados à má evolução são comorbidades cardiovasculares, asma preexistente e

o atraso no uso da epinefrina IM. Assim, na suspeita diagnóstica da anafilaxia, independentemente da etiologia, não se deve postergar a aplicação da epinefrina, pois são altas a morbidade e a mortalidade desses quadros.

Para alta hospitalar, todo paciente deve manter uso de corticosteroide e anti-H1 VO por 5-7 dias e ser encaminhado ao alergista/imunologista para elucidação diagnóstica e orientação. Alguns pacientes podem necessitar de epinefrina autoinjetável, exigindo orientação do especialista.

BIBLIOGRAFIA

Bernd LAG, Sá AB, Watanabe AS, Castro APM, Solé D, Castro FM, et al. Guia prático para o manejo da anafilaxia – 2012. Rev Bras Alerg Imunopatol 2012;35:53-70.

Koplin JJ, Martin PA, Allen KJ. An update on epidemiology of anaphylaxis in children and adults. Curr Opin Allergy Clin Immunol 2011;11:492-

Simons FER, Ardusso LRF, Bilo MB, Dimov V, Ebisawa M, El-Gamal YM, et al. 2012 update: World Allergy Organization Guidelines for the assessment and management of anaphylaxis. Curr Opin Allergy Clin Immunol 2012:12:389-99.

209

URTICÁRIA E ANGIOEDEMA

Marisa Rosimeire Ribeiro

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A urticária é uma síndrome caracterizada por lesões cutâneas formando pápulas e placas eritematoedematosas, geralmente pruriginosas, que atingem epiderme e derme superficial, com tamanho variável e que podem ter o centro pálido. Em geral, as lesões são fugazes, cada lesão desaparece em até 24 horas, e não são deixadas lesões residuais.

O angioedema, por sua vez, é um quadro de edema de aparecimento súbito (minutos a poucas horas), assimétrico, em geral não pruriginoso, que acomete a derme profunda e o tecido subcutâneo, bem como superfícies mucosas. As áreas mais acometidas são a face (principalmente regiões periocular, labial e perioral), os dorsos de mãos e pés e os genitais. A duração do edema é mais longa que a das lesões da urticária, levando até alguns dias, também sem deixar sequelas. A urticária e o angioedema podem ocorrer de modo isolado ou simultâneo.

A etiologia da urticária é vasta, e o diagnóstico é mais frequentemente definido nos casos de início recente (agudos). Os agentes mais comumente envolvidos estão listados a seguir, mas sabe-se que cerca de 5-10% das urticárias crônicas podem ser autoimunes e 30-50% são idiopáticas.

Os principais desencadeantes são:

- medicamentos: antibióticos betalactâmicos,
 AINH, inibidores da enzima conversora da angiotensina (iECA) e contrastes iodados;
- alimentos: frutos do mar, peixes, amendoins e castanhas;
 - venenos de insetos: abelha, formiga e vespa;
- infecções: principalmente na faixa etária pediátrica.

Quando se avaliam pacientes com angioedema isolado (sem urticária), além dos angioedemas ditos alérgicos (IgE-mediados), deve-se aventar como principais causas: uso de AINH ou iECA, angioedema hereditário e angioedema adquirido (Tabela 1). O angioedema hereditário é uma doença autossômica dominante com penetrância variável e decorre da deficiência do inibidor de C1-esterase (C1INH), enquanto a forma adquirida é aquela na qual ocorre a deficiência do C1INH secundária a uma doença sistêmica (autoimune ou hematológica, principalmente).

Tabela 1 Classificação do angioedema isolado (sem urticária)		
Classificação dos angioedemas isolados		Características clínicas/laboratoriais e mecanismos
Alérgico		IgE-mediado, mesmo mecanismo da anafilaxia IgE-mediada
Induzido por AINH		Metabolismo do ácido araquidônico (acúmulo de leucotrienos), pode vir acompanhado de urticária em outro surto, ocorre até 24 horas após uso do fármaco
Induzido por i	ECA	Acúmulo de bradicinina, pode aparecer após anos de uso regular
Angioedema hereditário	Com deficiência de C1INH	Até 80-85%, redução quantitativa de C1INH
		Cerca de 10%, deficiência funcional de C1INH
	Com C1INH normal (antigo tipo 3)	Dependente ou associado a estrógenos Mutação no fator XII (Hageman) Idiopático
Angioedema	adquirido	Catabolismo do complemento pela doença de base, associado a doenças linfoproliferativas e reumatológicas
		Autoanticorpos contra o C1INH, sem uma causa de base

C1INH: inibidor de C1-esterase; iECA: inibidores da enzima conversora de angiotensina

-MRCM.indb 895 12/5/17 4:06 PM

EPIDEMIOLOGIA

A urticária e o angioedema atingem até 15-20% da população em alguma época da vida, sendo que a incidência é maior em mulheres e adultos jovens. Entre 0,1-1% dos pacientes que usam iECA apresentam angioedema isolado que acomete tipicamente face e pescoço. O angioedema hereditário acomete 1:10.000-50.000 pessoas e é uma doença altamente subdiagnosticada. Até 25% dos pacientes não apresentam história familiar. Já o angioedema adquirido é mais raro e sua prevalência é desconhecida.

QUADRO CLÍNICO

Cerca de 40% dos pacientes apresentam urticária isolada; 11%, apenas angioedema; e 49%, associação de ambos. O prurido pode ser intenso, e a localização e o número de lesões são variáveis, desde pequenas placas até urticária gigante.

A urticária aguda surge logo após o fator desencadeante e dura até 6 semanas. Na forma crônica, as lesões ocorrem em surtos que duram > 6 semanas e podem estar presentes diariamente durante meses ou vários anos (em média, 5 anos). A classificação da urticária está demonstrada na Tabela 2.

O espectro clínico das urticárias é muito variável, e ≥ 2 subtipos podem coexistir. Elas podem ser espontâneas ou desencadeadas por fatores físicos ambientais. Sintomas sistêmicos como perda de peso, febre e dor sugerem presença de outras doenças associadas, como neoplasias, infecções ou doenças autoimunes.

O angioedema hereditário é caracterizado por crises de edemas dolorosos que não são acompanhados de urticária. No entanto, até 1/3 dos pacientes pode ter como pródromo o eritema marginado, que consiste em lesões eritematosas circulares, não pruriginosas, planas, geralmente na região anterior do tórax. Os edemas podem durar até 7 dias e não respondem ao tratamento habitual com corticosteroides e anti-histamínicos. Os pacientes também apresentam quadros de dor abdominal em cólica recorrente, que simulam abdome agudo e não são diagnosticados. Por vezes, esses quadros levam a cirurgias não terapêuticas ("laparotomias brancas"). Outro achado característico do angioedema hereditário é o edema laríngeo (edema de glote) recorrente, que pode levar a morte por asfixia. Pode ser desencadeado por trauma físico, uso de anticoncepcionais estrogênicos, uso de iECA, estresse, variações bruscas de temperatura ou pode aparecer espontaneamente.

EXAMES COMPLEMENTARES

Na avaliação de uma urticária aguda, a história clínica pode direcionar para o desencadeante, e um exame

Tabela 2 Classificação da urticária (com ou sem angioedema)				
Classificaçã	o das urticárias	Características clínicas		
Espontânea	Aguda	< 6 semanas		
	Crônica	> 6 semanas		
Física	Induzida pelo frio	Pode estar associada a hepatites ou outras infecções		
	De pressão tardia	Surge 4-8 horas após estímulo, comum em locais de apoio		
	Ao calor	Rara, ocorre após contato com objetos quentes (38-50°C)		
	Solar	Induzida por radiação ultravioleta		
	Dermográfica ou factícia	Mais comum, ocorre sensação de "pinicação" ou prurido antes das lesões, que surgem após o ato de coçar		
	Aquagênica	Muito rara, ocorre após contato com água em qualquer temperatura		
	Vibratória	Muito rara, ocorre com estímulo vibratório		
Outros tipos	Colinérgica	Micropápulas aparecem após o aumento da temperatura corporal com exercício, estresse ou aquecimento; ocorre melhora espontânea após restabelecimento da temperatura		
	De contato	Contato com agente causador gera as lesões (p. ex., plantas, látex, alimentos)		
	Urticária/ anafilaxia induzida pelo exercício	Ocorre com exercícios ou atividade física mais intensa, com ou sem ingestão de alimentos		

pode ser desnecessário. Em uma triagem inicial, pode-se solicitar hemograma, urina tipo 1, parasitológico de fezes e provas inflamatórias (velocidade de hemossedimentação e proteína C-reativa) na busca por um desencadeante infeccioso. A depender da suspeita clínica, pode-se avaliar enzimas hepáticas, sorologia para hepatites B e C, HIV, função tireoidiana, complemento e autoanticorpos.

Pesquisas de IgE específicas para alimentos, insetos e látex estão disponíveis, mas só devem ser solicitadas se a história for sugestiva de desencadeamento por um determinado agente e não como rotina. Biópsia de pele para anatomopatológico fica reservada para diagnóstico diferencial e para os quadros sugestivos de vasculite.

Na suspeita de angioedema hereditário, a dosagem de componentes do complemento como CH50 e C4 pode ser pedida como triagem e costuma estar reduzida, mesmo fora de crise. As dosagens de C1INH quantitativo e

-MRCM.indb 896 12/5/17 4:06 PM

funcional podem estar reduzidas nesses casos, à exceção do angioedema hereditário com inibidor de C1 normal que, apesar de não ter alteração das dosagens, pode ser diagnosticado com história clínica compatível e pesquisa de mutações.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito mediante a presença dos seguintes aspectos:

- história clínica compatível com a descrição e/ou a visualização das lesões;
 - desaparecimento das lesões em até 24-72 horas;
- presença de dermografismo no exame físico, aplicando pequena pressão sobre a pele para observar o surgimento de edema e eritema local;
 - melhora parcial ou total com anti-histamínicos;
- melhora após suspensão dos desencadeantes (p. ex., AINH).

Os critérios para diagnóstico do angioedema hereditário estão descritos na Tabela 3.

Tabela 3 Critérios diagnósticos para o angioedema hereditário

Critérios clínicos

Critérios principais

- angioedema autolimitado, não inflamatório, sem urticária, recorrente, com duração > 12 horas
- dor abdominal recorrente, sem causa orgânica, > 6 horas
- edema laríngeo recorrente

Critério secundário

■ história familiar de angioedema hereditário

Critérios laboratoriais

C1INH quantitativo < 50% em 2 amostras

C1INH funcional < 50% em 2 amostras

Mutação no gene do C1INH

Para o diagnóstico de angioedema hereditário, deve haver 1 critério clínico principal + 1 laboratorial.

C1INH: inibidor de C1-esterase.

Diagnóstico diferencial

Deve-se fazer o diagnóstico diferencial com:

- urticária vasculítica;
- eritema multiforme;
- mastocitose;
- exantema maculopapular;
- eritema anular;
- sífilis secundária;
- síndrome de Sweet;
- lúpus cutâneo;
- síndrome de Schnitzler.

CLASSIFICAÇÃO

As classificações da urticária e do angioedema isolado são apresentadas nas Tabelas 1 e 2.

TRATAMENTO

Urticárias

É mandatório afastar agentes que possam estar implicados (p. ex., AINH e iECA). Deve-se evitar também os fatores físicos relacionados.

As urticárias agudas devem ser tratadas com antihistamínicos, preferencialmente não sedantes, por até 14 dias. Pode-se usar corticosteroides dependendo da extensão das lesões e da gravidade dos sintomas.

Caso haja sinais de evolução para anafilaxia (como broncoespasmo, vômitos e hipotensão), deve-se fazer tratamento-padrão (Capítulo 208). O tratamento das urticárias crônicas deve seguir o algoritmo apresentado na Figura 1.

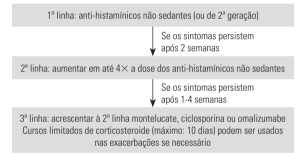


Figura 1 Algoritmo para tratamento das urticárias

Angioedema hereditário

O tratamento do angioedema hereditário envolve profilaxia e tratamento das crises.

A profilaxia inclui evitar esportes de contato ou impacto e contraindicação ao uso de iECA e de medicamentos à base de estrógenos. As medicações profiláticas de uso crônico são os andrógenos atenuados (danazol, estanozolol e oxandrolona) e os antifibrinolíticos (ácido tranexâmico e ácido aminocaproico). A prescrição e a monitorização dessas drogas devem ser feitas por especialistas.

Nas crises, está indicado suporte geral, como hidratação, analgesia, intubação e cricotireostomia/traqueostomia se necessário. A dose dos medicamentos da profilaxia deve ser aumentada (indica-se desde dobrar a dose até utilizar a dose máxima). Os medicamentos de tratamento da fase aguda são: reposição do próprio inibidor de C1, inibidor de calicreína (ecalantide) e antagonista do receptor de bradicinina (icatibanto), sendo que o inibidor de C1 e o icatibanto já estão disponíveis no Brasil.

-MRCM.indb 897 12/5/17 4:06 PM

Se esses fármacos não estiverem disponíveis, pode-se utilizar plasma fresco (10 mL/kg), com eficácia discutível (recomendação D).

PROGNÓSTICO

A urticária crônica afeta muito a qualidade de vida do paciente, mas é controlável com medicação na maioria dos casos. O paciente deve ser acompanhado, pois, na evolução, podem surgir doenças sistêmicas, como as autoimunes.

O angioedema hereditário tem alta morbidade e mortalidade, especialmente em pacientes não tratados ou com crises abdominais e laríngeas, sendo que até 30% dos pacientes não tratados morrem por asfixia em uma crise laríngea.

Na consulta

- Avaliar adesão ao tratamento e controle das lesões.
- Verificar todas as medicações em uso, especialmente as que podem agravar o quadro.
- Atentar para sintomas sistêmicos.
- Orientar para procedimentos traumáticos em angioedema hereditário.

BIBLIOGRAFIA

Barreira P, Lopes I, Silva JPM. Aspectos clínicos da urticária física. Rev Port Imunoalergologia 2010;18:7-19.

Cicardi M, Aberer W, Banerji A, Bas M, Bernstein JA, Bork K, et al. Classification, diagnosis, and approach to treatment for angioedema: consensus report from the Hereditary Angioedema International Working Group. Allergy 2014;69:602-16.

Giavina-Bianchi P, França AT, Grumach AS, Motta AA, Fernandes FR, Campos RA, et al. Brazilian guidelines for the diagnosis and treatment of hereditary angioedema. Clinics (Sao Paulo) 2011;66:1627-36.

Zuberbier T, Aberer W, Asero R, Bindslev-Jensen C, Brzoza Z, Canonica GW, et al. The EAACI/GA2LEN/EDF/WAO guideline for the definition, classification, diagnosis, and management of urticaria: the 2013 revision and update. Allergy 2014;69:868-87.

210 IMUNODEFICIÊNCIAS PRIMÁRIAS

Ana Karolina Barreto de Oliveira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As imunodeficiências primárias caracterizam-se por um grupo heterogêneo de doenças de caráter genético em que a maior suscetibilidade a infecções é o ponto comum. Podem estar associadas a doenças autoimunes, neoplasias e atopia.

EPIDEMIOLOGIA

As imunodeficiências primárias são doenças consideradas raras, porém têm uma prevalência que varia de 1:333 (deficiência de IgA) até 1:100.000 (doença granulomatosa crônica). Sua frequência é semelhante entre homens e mulheres. Alguns estudos apontam para 700.000 novos casos/ano no mundo.

Em 2013, foram publicados 1.008 casos de imunodeficiência primária no complexo do HC-FMUSP, sendo que 61% dos pacientes apresentavam deficiência de anticorpos.

CLASSIFICAÇÃO

As imunodeficiências primárias são classificadas, de acordo com a International Union of Immunological Societies, em:

- deficiências combinadas de linfócitos T e B:
- deficiências predominantes de anticorpos;
- outras imunodeficiências bem definidas;
- doenças de desregulação imunológica;
- defeitos congênitos de número e/ou função de fagócitos;
 - defeitos da imunidade inata:
 - doenças autoinflamatórias;
 - deficiências do sistema complemento.

QUADRO CLÍNICO

A anamnese dos pacientes com imunodeficiência primária deve ser focada na idade de início das infecções, na localização, na gravidade, no número de hospitalizações, nos antecedentes familiares e na história de consanguinidade. A Cruz Vermelha e a Fundação Jeffrey Modell desenvolveram uma lista com os 10 sinais de alerta para imunodeficiência primária com o objetivo de facilitar a suspeita diagnóstica para o médico generalista (Tabela 1). Pode-se dizer, contudo, que as infecções e sua evolução são a base para se aventar a hipótese de haver uma imunodeficiência, seja primária ou secundária a uma condição ou doença de base, como HIV, hepatopatia, uso de medicamentos imunossupressores etc. Infecções com comportamento não habitual devem levar à suspeita. Deve-se pensar em imunodeficiência sempre que houver 1 das 3 condições a seguir:

- aumento da frequência de infecções;
- evolução tortuosa de infecções (gravidade aumentada ou refratariedade ao tratamento convencional);
 - infecção por agentes atípicos ou oportunistas.

Na Tabela 2, são apresentadas as características de algumas imunodeficiências primárias de acordo o compartimento do sistema imunológico acometido.

-MRCM.indb 898 12/5/17 4:06 PM

	Tabela 1 10 sinais de alerta para as imunodeficiências primárias				
1	≥ 2 pneumonias no último ano				
2	≥ 4 otites no último ano				
3	Estomatites de repetição ou monilíase > 2 meses				
4	Abscessos de repetição ou ectima				
5	1 episódio de infecção sistêmica grave (meningite, osteoartrite, sepse)				
6	Infecções intestinais de repetição ou diarreia crônica				
7	Asma grave, doença do colágeno ou doença autoimune				
8	Efeito adverso à vacina BCG e/ou infecção por micobactérias				
9	Fenótipo clínico sugestivo de síndrome associada a imunodeficiência				
10	História familiar de imunodeficiência				

As imunodeficiências predominantemente de anticorpos são as mais prevalentes em adultos e caracterizam-se por infecções de repetição por germes encapsulados sobretudo em vias aéreas inferiores e superiores. A mais prevalente é a deficiência de IgA, e a sintomática mais comum é a da imunodeficiência comum variável. Podem estar associadas a doenças autoimunes, neoplasias e atopia. Os defeitos da imunidade celular são mais prevalentes na infância e cursam com maior gravidade. As manifestações clínicas podem ser infecções graves de início precoce (diarreia, candidíase persistente e pneumonia por germes oportunistas), reações adversas a vacinas (p. ex., à BCG) e até retardo no desenvolvimento ponderoestatural.

Na deficiência de fagócitos, encontram-se infecções por fungos, bactérias comuns (porém com evolução mais grave) e germes oportunistas. Os abscessos profundos de repetição são bem característicos da doença granulomatosa crônica em decorrência do defeito na lise intracelular de fungos e bactérias.

Entre as síndromes bem definidas, podem ser citadas:

- síndrome de Wiskott-Aldrich: as características principais são início na infância, trombocitopenia, infecções de repetição e eczema;
- ataxia-telangiectasia: doença que ocorre em decorrência de defeitos no reparo do DNA. Apresenta-se na infância com um quadro neurológico degenerativo progressivo, aparecimento de telangiectasias em pele e mucosas, imunodeficiência e predisposição ao desenvolvimento de tumores malignos;

Tabela 2 Características das principais imunodeficiências primárias em relação aos sítios acometidos pelas infecções e aos patógenos envolvidos			
Componente do sistema imunológico	Principal sítio de infecção	Principais patógenos	Doenças
Linfócitos B (humorais)	Vias aéreas superiores e inferiores, articulações, trato gastrointestinal e SNC	Bactérias piogênicas: <i>Streptococcus, Staphylococcus, Haemophylus</i> Enterovírus: echo e polio <i>Mycoplasma Giardia lamblia</i>	Agamaglobulinemia ligada ao X Imunodeficiência comum variável Deficiência de IgA Síndrome de hiper-IgM Deficiência de anticorpos específicos Deficiência de subclasses de Ig
Linfócitos T (celulares)	Sepse em pulmão, trato gastrointestinal e pele	Vírus: citomegalovírus, adenovírus, herpes Fungos: <i>Candida, Aspergillus,</i> <i>Pneumocystis jiroveci</i> Bactérias piogênicas Protozoários: <i>Cryptosporidium</i>	Imunodeficiência combinada grave Deficiência de PNP Deficiências de MHC classes I e II Deficiência de CD25 Linfopenia idiopática do CD4
Fagócitos	Infecções cutâneas, linfadenite, infecções de fígado, pulmão, ossos, trato gastrointestinal e gengivas	Bactérias: Staphylococcus, Serratia marcercens, Klebsiella, Escherichia coli, Salmonella, Proteus Fungos: Candida, Nocardia, Aspergillus	Doença granulomatosa crônica Deficiência de G6PD Deficiência de adesão leucocitária Neutropenias Deficiência de IL-12/IL-23R Deficiência de IFN-gR
Complemento	Infecções sistêmicas e meningite	Bactérias piogênicas: Streptococcus, Haemophilus influenzae, Neisseria	Deficiência de C5-C9 Deficiência de C3 Deficiência de MBL

G6PD: glicose-6-fosfato-desidrogenase; IL: interleucina; IFN: interferon; MBL: lectina ligadora de manose; MHC: complexo principal de histocompatibilidade; PNP: purina-nucleosídeo fosforilase.

Adaptada de Kokron CM, Barros MT. Imunodeficiências primárias. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL. Clínica médica. Barueri: Manole; 2009. p.145-63.

-MRCM.indb 899 12/5/17 4:06 PM

- síndrome de Digeorge ou síndrome velocardiofacial: caracteriza-se por defeitos no timo e na paratireoide, defeitos cardíacos e dismorfismos faciais. Os defeitos no timo levam ao comprometimento dos linfócitos T e consequentemente a maior risco de infecções por germes oportunistas;
- síndrome de hiper-IgE: caracteriza-se por abscessos recorrentes, pneumonias de repetição e níveis de IgE > 2.000 UI/mL.

O angioedema hereditário é uma doença de herança autossômica dominante decorrente da deficiência funcional ou quantitativa do inibidor da fração C1 do sistema complemento (C1INH), que cursa com crises recorrentes de angioedema e dor abdominal (Capítulo 209).

EXAMES COMPLEMENTARES

O diagnóstico definitivo das imunodeficiências primárias muitas vezes é limitado pela necessidade de técnicas laboratoriais que estão disponíveis apenas em grandes centros; no entanto, é possível estabelecer um diagnóstico presuntivo e iniciar o tratamento para o paciente com suspeita de imunodeficiência primária.

Tabela 3 Exames de triagem imunodeficiências	para investigação de
Defeitos	Doenças
Hemograma contagem de neutrófilos grânulos dos neutrófilos contagem de linfócitos tamanho de plaquetas	Neutropenia congênita Deficiência de adesão de leucócitos Síndrome de Chediaki-Higashi Deficiências combinadas de células T e B Síndrome de Wiskott-Aldrich
Imunoglobulinas IgG IgA IgM IgE Dosagem de anticorpos pós-vacinais	Agamaglobulinemia ligada ao X (após os 6 meses de idade) Imunodeficiência comum variável Deficiência de IgA Síndrome de hiper-IgM Síndrome de hiper-IgE
CD3, CD4, CD8, CD16/56, CD19 (testes intradérmicos de leitura tardia)	Deficiências combinadas de células T e B
NBT ou teste da di-hidrorodamina	Doença granulomatosa crônica Deficiência de G6PD
CH50, C3, C4	Deficiência do complemento
Elisa para HIV, western blot	Infecção pelo HIV

Adaptada de Ouricuri A, Grumach AS. Imunodeficiências: diagnóstico. In: Solé D, Bernd LAG, Rosário Filho NA. Tratado de alergia e imunologia clínica. São Paulo: Atheneu; 2011. p. 463-74.

G6PD: glicose-6-fosfato desidrogenase; NBT: nitroazul de tetrazólio.

Para facilitar o raciocínio na solicitação de exames laboratoriais, é preciso estabelecer qual compartimento do sistema imunológico (humoral, celular, fagócitos, complemento ou outros) pode estar acometido de acordo com o quadro clínico. Trata-se de uma divisão didática que ajuda a sistematizar a avaliação.

TRATAMENTO

O tratamento engloba tanto as medidas gerais e o uso de antimicrobianos quanto medidas específicas, como a reposição de gamaglobulina e interferon ou o transplante de medula óssea:

- medidas gerais:
- dieta estruturada de acordo com o gasto energético, evitar ingestão de alimentos crus ou mal cozidos;
 - medidas de higiene;
 - atividade física supervisionada;
 - acompanhamento fisioterápico e psicológico;
 - antibióticos:
- antibioticoprofilaxia: sulfametoxazol + trimetoprima, amoxicilina ou azitromicina nos casos de bronquiectasias e difícil controle das infecções;
- uso precoce de antibióticos de amplo espectro nas infecções, por período mais prolongado;
- reposição de imunoglobulina humana: indicada sempre que há diminuição do nível sérico de IgG (gamaglobulina, EV, 400-600 mg/kg, a cada 3-4 semanas; ainda não existe no Brasil a apresentação SC);
- interferon-gama humano recombinante: pode ser utilizado na doença granulomatosa crônica e em doenças que levam a defeito no eixo IL-12/IL-23/IFN-g;
- transplante de células tronco hematopoéticas: tratamento curativo recomendado principalmente na imunodeficiência combinada grave;
- vacinação: deve-se evitar vacinas de microrganismos vivos em pacientes com imunodeficiências primárias, como a pólio VO. As vacinas como as do pneumococo, influenza e meningococo podem ser eficazes em alguns casos. As vacinas contra pneumococo, meningococo e influenza são recomendadas na maioria dos casos, havendo dúvida sobre a eficácia das vacinas de acordo com o estado imunológico do paciente.

BIBLIOGRAFIA

Bousfiha AA, Jeddane L, Al Herz W, Ailal F, Casanova J, Chatila T, et al. The 2015 IUIS phenotypic classification for primary immunodeficiencies. J Clin Immunol 2015.

Carneiro-Sampaio M, Moraes-Vasconcelos D, Kokron CM, Jacob CM, Toledo-Barros M, Dorna MB, et al. Primary immunodeficiency diseases in different age groups: a report on 1,008 cases from a single Brazilian reference center. Clin Immunol 2013;33:716-24.

Grimbacher B, Holland SM, Puck JM. Hyper-IgE syndromes. Immunol Rev 2005;203:244-50.

-MRCM.indb 900 12/5/17 4:06 PM

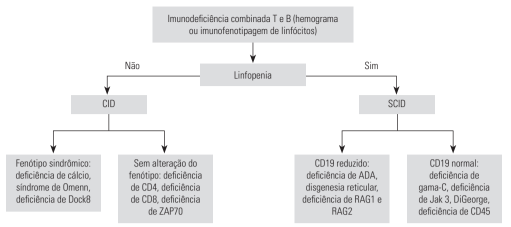


Figura 1 Fluxograma auxiliar no diagnóstico das imunodeficiências celulares. ADA: adenosina deaminase; CID: imunodeficiência combinada; SCID: imunodeficiência combinada grave; RAG: gene ativador recombinase; Jak 3: janus quinase 3. Adaptada de Bousfiha AA, Jeddane L, Ailal F, Al Herz W, Conley ME, Cunningham-Rundles C, et al. A phenotypic approach for IUIS PID classification and diagnosis: guidelines for clinicians at the bedside. J Clin Immunol 2013.

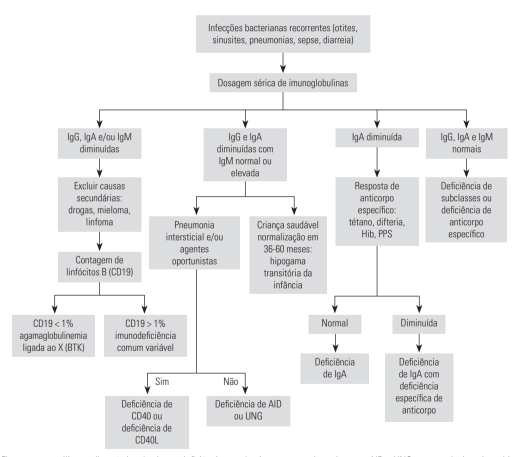


Figura 2 Fluxograma auxiliar no diagnóstico das imunodeficiências predominantemente de anticorpos. AlD e UNG: genes relacionados a hiper-IgM; BTK: bruton tirosinoquinase; Hib: *Haemophilus influenzae* sorotipo b; PPS: polissacarídeos. Adaptada de Bousfiha AA, Jeddane L, Ailal F, Al Herz W, Conley ME, Cunningham-Rundles C, et al. A phenotypic approach for IUIS PID classification and diagnosis: guidelines for clinicians at the bedside. J Clin Immunol 2013.

-MRCM.indb 901 12/5/17 4:06 PM

Kokron CM, Barros MT. Imunodeficiências primárias. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL. Clínica médica. Barueri: Manole; 2009. p.145-63.

Motta AA, Oliveira AKB. Urticária e angioedema. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL. Clínica médica. Barueri: Manole; 2009. p.57-69.

Ouricuri A, Grumach AS. Imunodeficiências: diagnóstico. In: Solé D, Bernd LAG, Rosário Filho NA. Tratado de alergia e imunologia clínica. São Paulo: Atheneu; 2011. p.463-74.

211 REAÇÕES ADVERSAS A DROGAS

Marisa Rosimeire Ribeiro

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As reações adversas a drogas são reações indesejáveis, relacionadas ao uso de uma medicação em doses farmacológicas. Qualquer medicação é um potencial desencadeante de reações adversas a drogas e a mesma medicação pode causar diferentes tipos de reação. As reações de hipersensibilidade a drogas são as mais importantes desse grupo, pois os sintomas são reprodutíveis, melhoram após a suspensão da medicação após certo tempo – usualmente, dias – e podem ter reatividade química cruzada com compostos do mesmo grupo.

As reações de hipersensibilidade podem ser:

- imunomediadas: quando apresentam um mecanismo imunológico envolvido (tipos I-IV de Gell e Coombs);
- não imunomediadas: quando ocorrem por outros mecanismos.

Assim, há urticárias decorrentes de hipersensibilidade a penicilinas do tipo I (ou IgE-mediada), citopenias por AINH (hipersensibilidade tipo II), além de angioedema por iECA (hipersensibilidade não imunomediada, já que ocorre por aumento de bradicinina), angioedema e urticária por AINH (também não imunomediada, já que o mecanismo envolve acúmulo de leucotrienos) (Figura 1).

As reações de hipersensibilidade são consideradas imediatas se ocorrem até 1 hora após a administração da medicação ou tardias quando ocorrem após esse intervalo.

No Brasil, os AINH são os mais envolvidos nas reações de hipersensibilidade a drogas imediatas, e os antibióticos e anticonvulsivantes, nas tardias.

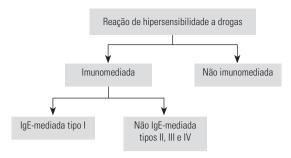


Figura 1 Classificação das reações de hipersensibilidade a drogas segundo o mecanismo fisiopatológico envolvido.

EPIDEMIOLOGIA

Estima-se que as reações adversas a drogas ocorram em 10-20% dos pacientes internados e até 10% da população geral. Cerca de 15-30% de todas as reações adversas reportadas correspondem a reações de hipersensibilidade a drogas.

QUADRO CLÍNICO

As manifestações são variáveis e podem envolver qualquer sistema, sendo a pele o órgão mais acometido (Tabela 1).

As urticárias e os angioedemas são as reações imediatas mais comuns e podem aparecer isolados ou como parte de reação generalizada, como a anafilaxia. O mecanismo pode ser diferente conforme a medicação (AINH estão envolvidos por mecanismo não imunomediado, e betalactâmicos e relaxantes musculares, por mecanismo IgE-mediado).

Angioedema isolado pode ser induzido por inibidores da enzima conversora de angiotensina (iECA), característico em face e independente do tempo de uso.

Nas reações anafiláticas, além das manifestações cutâneas, ocorre comprometimento cardiorrespiratório e/ou gastrointestinal. No Brasil, a causa mais frequente são os analgésicos, AINH e antibióticos. O látex é um diferencial em reações anafiláticas durante procedimentos diagnósticos e cirúrgicos.

Os exantemas maculopapulares são as reações tardias mais comuns (em geral, com início entre o 4° e o 14° dias de tratamento). São frequentes em pacientes com Aids em uso de sulfas e em pacientes com mononucleose em uso de antibióticos betalactâmicos.

A pustulose exantemática generalizada aguda apresenta pústulas estéreis em áreas intertriginosas, face, dorso, tronco, axilas e/ou região cervical, até 2 dias após o início da medicação. Frequentemente, há febre alta, e pode haver insuficiência renal transitória, leucocitose com neutrofilia e leve eosinofilia e hipopotassemia associadas, mas tem curso benigno.

Tabela 1 Principa	is manifestações cutâneas e medicamentos		
Manifestações	Medicações relacionadas		
Erupções maculopapulares	AINH, betalactâmicos, anticonvulsivantes, barbitúricos, isoniazida, fenotiazinas, quinolonas, sulfonamidas, tiazídicos		
Urticária e angioedema	AINH, betalactâmicos, iECA (angioedema isolado)		
Erupções vesicobolhosas	Ácido acetilsalicílico, AINH, barbitúricos, furosemida, griseofulvina, penicilina, sulfonamidas, tiazídicos		
Fotossensibilidade	Amiodarona, tiazídicos, piroxicam, clorpromazina, furosemida, quinolonas, sulfonamidas, tetraciclina		
Eritema fixo	Dipirona, acetaminofeno, penicilina, anticonvulsivantes, barbitúricos, metronidazol, anticoncepcionais orais, fenolftaleína, <i>gingko biloba</i>		
Vasculite	Alopurinol, cimetidina, sais de ouro, fenitoína, quinolonas, propiltiouracila, metimazol, tiazídicos, AINH		
Pustulose exantemática generalizada aguda	Antibióticos, diltiazem, anticonvulsivantes, AINH, iECA		
SSJ/NET	Sulfonamidas, tetraciclinas, barbitúricos, fenitoína, carbamazepina, fenilbutazona, alopurinol, piroxicam e aminopenicilinas		
Dermatite de contato	Neomicina, benzocaína, etilenodiamina		
Dermatite	Sulfas, penicilinas, anticonvulsivantes, dipirona,		

iECA: inibidores da enzima conversora de angiotensina; NET: necrólise epidérmica tóxica; SSJ: síndrome de Stevens-Johnson.

As erupções fixas são placas bem delimitadas, eritematosas e podem ter bolha no centro. Podem ocorrer em qualquer parte do corpo e envolver mucosas.

Outras formas de reações sistêmicas tardias podem levar ao acometimento de membranas mucosas, linfonodos, rins, fígado e articulações, com maior gravidade (Tabela 2).

Na síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), as lesões cutâneas e mucosas são múltiplas, em especial na boca e nos olhos. É grave e potencialmente fatal, e a maioria dos casos surge como reação adversa a drogas. Pode ter sinais prodrômicos como febre, mialgia e artralgia em geral 1-3 dias antes das lesões. A pele torna-se pruriginosa ou dolorosa, principalmente no dorso e na palma das mãos, na planta dos pés, face, cotovelos e joelhos. Erosões com membrana de fibrina podem aparecer em lábios, orofaringe, rinofaringe e genitália. Em 90% dos casos, surgem bolhas com conteúdo hemorrágico ou purulento que se rompem, deixando áreas erosivas reco-

Tabela 2 Princomedicamentos	cipais manifestações e relacionados	extracutâneas e
Manifestações extracutâneas	Reação	Medicações
Sistêmicas	Anafilaxia	Penicilina, AINH, hormônios, relaxantes musculares, quimioterápicos
	Doença do soro	Penicilina, soro heterólogo
	Febre	Alopurinol, penicilina
	Vasculite	Penicilina, sulfonamidas
	Síndrome lúpus-like	Hidralazina, procainamida
	Poliarterite	Hidralazina
	DRESS	Fenitoína, fenobarbital, carbamazepina, primidona, penicilinas, sulfonamidas, minociclina, alopurinol, diltiazem e ranitidina
Hematológicas	Anemia hemolítica	Metildopa, cefalosporinas
	Trombocitopenia	Tiazídicos
	Agranulocitose	Dipirona, fenilbutazona
	Eosinofilia	Hidantoína
Pulmonares	Asma/rinite	Ácido acetilsalicílico
	Infiltrados eosinofílicos	Ácido paraminossalicílico
	Vasculite	Sulfonamidas
	Fibrose intersticial	Amiodarona, sulfassalazina, minociclina, betabloqueadores, metotrexato
Hepáticas	Colestase	Fenotiazidas, AINH
	Lesão hepatocelular	Isoniazida
Renais	Glomerulonefrite	Penicilina, sulfonamidas
	Síndrome nefrótica	Penicilamina, sais de ouro, alopurinol
	Nefrite intersticial	Meticilina, rifampicina, sulfonamidas, anfotericina B

DRESS: reação a drogas com eosinofilia e sintomas sistêmicos.

bertas por crostas vermelho-escuro. O descolamento cutâneo após o rompimento das bolhas não ultrapassa 10% da superfície corporal. Pode haver também traqueobronquite e fibrose pulmonar. Tem taxa de mortalidade em torno de 5% e pode evoluir para necrólise epidérmica tóxica (NET) se a droga não for suspensa.

A NET tem mais de 80% dos casos associados a drogas, com lesões papuloeritematosas disseminadas seguidas de necrose da pele e desprendimento > 30% de superfície corporal, com aspecto de um grande queimado. O sinal de Nikolski está presente apenas nas áreas envolvi-

-MRCM.indb 903 12/5/17 4:06 PM

das, onde a compressão digital próximo às bolhas leva ao destacamento cutâneo. A reepitelização começa logo após a suspensão da droga e dura cerca de 3 semanas. Também há lesões em mucosas, febre alta e toxemia, podendo acometer outros órgãos e levar a necrose tubular renal, insuficiência renal aguda e pneumonite. Podem ocorrer complicações como distúrbios metabólicos, infecção cutânea secundária, estado hipermetabólico, citopenias e síndrome ductopênica (neste caso, o prognóstico é pior). A taxa de mortalidade é > 30%, e a principal causa de óbito é a sepse. Por conta do alto risco de complicações, o paciente deve ser mantido em UTI ou unidade de queimados.

As lesões da SSJ/NET surgem 1-3 semanas após o início do uso da droga. O desprendimento cutâneo de 10-30% caracteriza uma síndrome de transição.

A reação a drogas com eosinofilia e sintomas sistêmicos (drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms - Dress), atualmente chamada síndrome de hipersensibilidade sistêmica a droga (SHD), é incomum e potencialmente fatal. Tem início em 2 semanas a 2 meses após a introdução da medicação, geralmente anticonvulsivantes aromáticos, e caracteriza-se por acometimento multivisceral e eosinofilia. Inicia-se com febre e exantema morbiliforme com progressão cefalocaudal, evoluindo para lesões infiltrativas, purpúricas e descamativas. As possíveis vesículas e bolhas não necrosam. Ocorre envolvimento sistêmico caracterizado por hepatite (mais comum), cardite, nefrite, pneumonite e serosite. A insuficiência hepática ocorre entre 10-38% dos casos e é a principal causa de morte. Artralgia, linfadenopatia ou anormalidades hematológicas (eosinofilia e linfocitose com atipia) também podem ocorrer. A incidência de Dress entre familiares de 1° grau é elevada e pode haver associação com herpes vírus humano tipo 6.

O eritema multiforme é uma manifestação cutânea similar à SSJ; no entanto, é caracterizada por lesões em alvo restritas às extremidades, com ou sem envolvimento de mucosas. Sua etiologia está associada a infecções virais, principalmente herpes simples.

EXAMES COMPLEMENTARES

O hemograma pode mostrar eosinofilia (p. ex., reações por imunocomplexos, SHD).

A análise de taxas de sedimentação, proteína C-reativa, fator antinuclear, dosagens de complemento ou a identificação de autoanticorpos podem indicar a presença de reações inflamatórias compatíveis com as vasculites por medicamentos.

Função hepática e renal e a análise de urina podem ser realizadas na suspeita de possível hepatite ou nefrite medicamentosa. Há testes específicos para reações imediatas e tardias por medicamentos, mas devem ser realizados por especialista e somente após resolução do quadro clínico.

DIAGNÓSTICO

A história e o exame do paciente constituem a base para o diagnóstico.

A relação temporal entre o consumo do medicamento e o surgimento de sinais e sintomas sugestivos e a melhora após a suspensão podem favorecer o diagnóstico precoce.

É importante lembrar que, em geral, a reação não ocorre no 1° contato com a droga.

São comuns reações cruzadas entre fármacos com estruturas similares.

Em pacientes que estão usando vários medicamentos, a avaliação pode ser feita com a retirada escalonada destes, seguida pela avaliação clínica.

Embora as manifestações cutâneas sejam as reações de hipersensibilidade a drogas mais comuns, outros órgãos podem ser acometidos.

Os critérios diagnósticos de SHD incluem: erupção cutânea, eosinofilia (> 1.500/mm³) e/ou linfócitos atípicos e acometimento sistêmico como adenopatias, nefrite intersticial, pneumonite intersticial e/ou cardite.

PROGNÓSTICO

Os sinais de alerta para maior gravidade em reações de hipersensibilidade a drogas são:

- presença de erupção cutânea com extensão > 60% da superfície cutânea;
 - presença de edema facial, de úvula ou de língua;
- lesões em alvo, purpúricas, vesiculares ou com necrose;
 - presença do sinal de Nikolski;
 - acometimento de mucosas;
- sintomas sistêmicos como febre, taquipneia, hipotensão;
 - presença de adenomegalia, artralgia ou hematúria;
- alterações laboratoriais como eosinofilia (> 1.000 eosinófilos/mm³), linfocitose com atipia, alterações da função hepática.

A Tabela 3 apresenta o escore de gravidade e risco de mortalidade em pacientes com SSJ e NET (SCORTEN).

TRATAMENTO

Deve-se retirar todas as drogas suspeitas e as que tenham estrutura farmacológica semelhante, a fim de evitar reações cruzadas.

Tabela 3 Estadiamento e risco de morte segundo a escala SCORTEN (score of toxic epidermal necrosis)

NET 1

Acometimento cutâneo > 10% 1

Presença de malignidade 1

Frequência cardíaca > 120 bpm 1

1

1

Risco de morte: SCORTEN = 0-1: 3%; SCORTEN = 2: 12%; SCORTEN = 3: 35%; SCORTEN = 4: 58%; SCORTEN = 5-7: 90%.

NET: necrólise epidérmica tóxica

Ureia > 28 mg/dL

Glicose > 252 mg/dL

Bicarbonato < 20 mEg/L

No caso de uso de vários medicamentos, são retirados os menos necessários e os mais prováveis, avaliando-se a relação risco-benefício.

O tratamento é feito conforme o quadro clínico: urticária não extensa ou angioedema palpebral geralmente respondem bem apenas com anti-histamínicos H1; enquanto reações mais graves como a anafilaxia requerem tratamento de urgência (Capítulo 208).

Para o tratamento das reações tardias, como os exantemas e as dermatites de contato, a droga de escolha é sempre o corticosteroide, podendo ser de uso tópico ou sistêmico, de acordo com a extensão das lesões. Anti-histamínicos são indicados para o alívio do prurido, mas não interferem na fisiopatologia da reação.

As vasculites e outras reações por imunocomplexos geralmente resolvem após o *clearance* dos antígenos, embora corticosteroides e anti-histamínicos sistêmicos sejam necessários algumas vezes para o controle do quadro.

Os corticosteroides também são necessários nas reações de citotoxicidade (p. ex., anemia hemolítica).

Na SSJ/NET, o paciente deve permanecer em UTI, com proteção gástrica e anticoagulação para prevenir fenômenos tromboembólicos. Além disso, deve ser considerado como um grande queimado e, portanto, a manutenção do equilíbrio hidroeletrolítico e do aporte nutricional adequado constitui medida de suporte importante para a recuperação. Os cuidados locais com a pele, debridamentos de tecidos desvitalizados e cobertura antibiótica quando necessário também são fundamentais.

O uso de corticosteroides é controverso na SSJ/NET. Podem ser utilizados na SSJ nas primeiras 48 horas, na ausência de infecção; mas não devem ser utilizados na NET, por conta do aumento da mortalidade por sepse.

Alguns estudos sugerem a utilização de gamaglobulina EV em altas doses no início da NET, o que poderia diminuir a evolução do descolamento cutâneo e a taxa de mortalidade. A dose deve ser ≥ 2 g/kg/dia, por, pelo menos, 3 dias.

Plasmaférese não mostrou eficácia para redução de mortalidade, reepitelização ou tempo de internação.

Há estudos com ciclosporina, mas sem eficácia comprovada. Talidomida está contraindicada pelo aumento de mortalidade comprovada.

O uso de corticosteroide sistêmico é eficaz na SHD e deve ser mantido por algumas semanas.

A dessensibilização é o método para induzir tolerância clínica a um fármaco, com indicações muito específicas em reações imediatas, como na ausência de alternativas terapêuticas à droga que provocou a reação. Um exemplo clássico é o da gestante com sífilis, quando o único tratamento efetivo para mãe e feto é a penicilina. A dessensibilização também pode ser indicada em reações tardias leves, como exantemas por sulfa em pacientes HIV-positivos ou por antibióticos em pacientes com fibrose cística. Os protocolos variam de acordo com o fármaco envolvido na reação.

BIBLIOGRAFIA

Demoly P, Adkinson NF, Brockow K, Castells M, Chiriac AM, Greenberger PA, et al. International Consensus on drug allergy. Allergy 2014;69:420-37.

Ensina LF, Fernandes FR, Di Gesu G, Malaman MF, Chavarria ML, Bernd LAG. Reações de hipersensibilidade a medicamentos. Rev Bras Alerg Imunopatol 2009;32:42-7, 74-83, 178-83.

Romano A, Torres MJ, Castells M, Sanz ML, Blanca M. Diagnosis and management of drug hypersensitivity reactions. J Allergy Clin Immunol 2011;127:67-73.

212

REAÇÕES A CONTRASTES

Laila Sabino Garro

DEFINIÇÃO

O uso de contrastes radiológicos pode causar uma grande variedade de reações adversas. Há 2 grandes categorias: as reações tóxicas e as reações de hipersensibilidade.

As reações tóxicas estão relacionadas com as propriedades químicas dos contrastes e são dependentes da dose e da velocidade de infusão. Podem incluir reação vasovagal, convulsões, arritmias e toxicidade de alguns órgãos (principalmente renal). Por sua vez, as reações de hipersensibilidade independem da dose e da velocidade de infusão. Podem ocorrer em resposta a quantidades

-MRCM.indb 905 12/5/17 4:06 PM

diminutas do contraste radiológico e são subdivididas em imediatas e tardias (Figura 1). Qualquer paciente que relatar "alergia" a contrastes radiológicos deve ser cuidadosamente interrogado para determinar se a reação era compatível com uma reação de hipersensibilidade ou de outro tipo.

FISIOPATOLOGIA E FATORES DE RISCO

Os diferentes contrastes radiológicas iodados podem ser classificados com base em 3 propriedades químicas de suas moléculas: carga da molécula de iodo (iônico ou não iônico), estrutura molecular (monomérica ou dimérica) e osmolaridade da solução do contraste (hiperosmolar, hiposmolar ou isosmolar com osmolaridade equivalente à osmolaridade sérica), como mostrado na Figura 2.

As reações imediatas a contrastes radiológicos iodados são mais relatadas do que as tardias, pois na maioria das vezes não ocorrem por mecanismos imunológicos específicos, como IgE-mediado, mas sim por mecanismos não imunológicos de ativação direta dos mastócitos, secundários a alta ionicidade e/ou osmolaridade dos contrastes mais antigos. Atualmente, diminuiu muito a incidência das reações imediatas, pois os contrastes radiológicos mais novos são, em sua maioria, não iônicos e hiposmolares, o que reduz a ativação de mastócitos. As reações tardias, por sua vez, ocorrem por mecanismo imunológico específico, mediado por linfócitos, o que não se relaciona com a ionicidade e a osmolaridade do contraste.

Os fatores de risco para hipersensibilidade aos contrastes radiológicos iodados não estão totalmente esta-

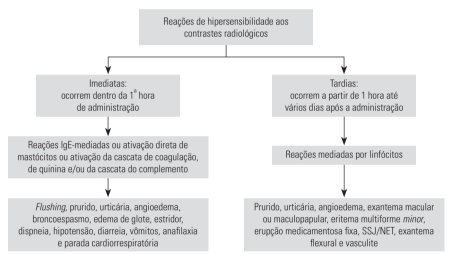


Figura 1 Classificação das reações de hipersensibilidade aos contrastes radiológicos. SSJ: síndrome de Stevens-Johnson; NET: necrólise epidérmica tóxica.

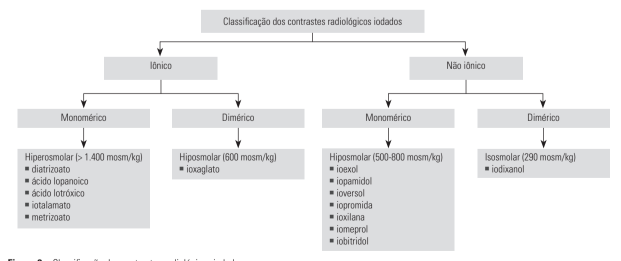


Figura 2 Classificação dos contrastes radiológicos iodados.

-MRCM.indb 906 12/5/17 4:06 PM

belecidos, entretanto os mais frequentemente descritos para as reações de hipersensibilidade imediatas e não imediatas são: uso repetido do contraste, reação anterior à substância, insuficiência hepática aguda ou crônica, níveis de creatinina > 2 mg/dL, doenças com comprometimento vascular (p. ex., diabetes, mieloma, desidratação), doença cardiopulmonar, câncer avançado, asma mal controlada, sexo feminino, tratamento com IL-2. O uso de betabloqueadores, iECA e/ou inibidores da bomba de prótons ou a rápida administração do contraste são fatores de risco para reações imediatas.

Os fatores que podem influenciar a gravidade de uma reação ao contraste radiológico iodado incluem pacientes idosos, mastocitose, infecção viral no tempo de exposição ao contraste e doenças autoimunes. Alergia a moluscos, crustáceos ou peixes não é um fator de risco para o desenvolvimento de reação de hipersensibilidade aos contrastes radiológicos iodados, embora isso seja um equívoco comum.

Outra fonte de confusão é a dermatite de contato pelo antisséptico povidine. Pacientes com essa história também não têm maior risco de reações aos contrastes radiológicos e vice-versa.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência de reações de hipersensibilidade é estimada em 0,05-0,1% dos pacientes submetidos a contrastes radiológicos iodados. Essa porcentagem geralmente é mais alta para os contrastes iônicos (0,16-12,66%) se comparados aos não iônicos (0,03-3%). As reações aos contrastes radiológicos iodados são geralmente leves a moderadas. A mortalidade é de cerca de 1-3:100.000 administrações. Em crianças, o risco de reações a esses contrastes é menor.

O iodixanol, apesar de ser isosmolar, também pode ser associado com reação de hipersensibilidade, assim como, os contrastes não iônicos de baixa osmolaridade.

Pode haver reatividade cruzada entre os contrastes radiológicos iodados. É frequentemente detectada entre iodixanol, ioexol, iopentol, ioversol e iomeprol, sendo mais relevante entre iodixanol e ioexol. É limitada entre ioxaglato, iopamidol, iobitridol e iopromida.

TRATAMENTO

Em locais onde o uso de contrastes de baixa osmolaridade não iônicos para procedimentos EV não é rotina, sugere-se que eles ou contraste isosmolar sejam escolhidos para pacientes: com asma, em uso de betabloqueadores, cujos fatores de risco não podem ser bem estabelecidos, e que estão muito preocupados com uma possível reação. Desde que um contraste de baixa osmolaridade não iônico seja utilizado, o uso de pré-medicação em pacientes sem história prévia de reação adversa a contraste não se justifica; no entanto, pode haver casos em que a pré-medicação é administrada, com base no julgamento do clínico.

Nos casos com história prévia de reação adversa a contraste, a 1ª conduta é avaliar a gravidade da reação prévia e a necessidade de reexposição ao contraste radiológico, bem como a impossibilidade de substituição (risco × benefício). Caso o procedimento seja necessário, deve ser realizado em ambiente hospitalar, e a terapia de emergência para uma possível reação também deve estar disponível. O tratamento da reação dependerá da sua gravidade. Não se deve repetir o uso da substância que causou a reação anterior.

Não se deve repetir o uso do contraste que causou a reação. A escolha do contraste alternativo pode ser realizada da seguinte forma:

- reação prévia a agente hiperosmolar: trocar por contraste de baixa osmolaridade não iônico ou isosmolar, ou à base de gadolínio;
- reação prévia a agente hiposmolar: trocar por contraste isosmolar ou à base de gadolínio.

Caso o gadolínio não seja útil e a reação prévia tenha sido imediata, combina-se o uso de contrastes de baixa osmolaridade não iônicos ou isosmolares com a pré-medicação (Tabela 1). Esse esquema parece reduzir substancialmente o risco de nova reação. Deve ficar claro que a associação com anti-histamínicos e corticosteroide não é de dessensibilização, devendo ser chamada de pré-medicação.

Tabela 1 Esquema de pré-medicação para pacientes com história prévia de reações a contrastes radiológicos

Adultos

Prednisona, 50 mg, VO, 13 horas, 7 horas e 1 hora antes do procedimento; se a administração VO não é viável, metilprednisolona, 40 mg, EV, nos mesmos intervalos de tempo

+

difenidramina, 50 mg, EV, 1 hora antes de procedimento

Crianças

Prednisona, 0,5-0,7 mg/kg (até 50 mg/dose), V0, 13 horas, 7 horas e 1 hora antes do procedimento; se a administração V0 não é viável, metilprednisolona, 0,5 mg/kg (até 40 mg/dose), EV

+

difenidramina, 1,25 mg/kg (até 50 mg), EV, administrado 1 hora antes do procedimento

A infusão do contraste radiológico deve ser imediatamente interrompida caso uma reação de hipersensibi-

-MRCM.indb 907 12/5/17 4:06 PM

lidade seja reconhecida. Para reações tardias, o uso de pré-medicação não foi estudado e parece não ser eficaz, portanto, evitar o uso é a única alternativa segura.

O uso de pré-medicação em procedimentos de emergência que exijam uso de contrastes pode ser feito com um protocolo rápido: metilprednisolona, 60 mg, EV, ou hidrocortisona, 300-500 mg, EV, imediatamente e a cada 4 horas até a conclusão do procedimento + difenidramina, 50 mg, EV ou IM, 1 hora antes da administração do contraste, além da utilização do contraste de menor osmolaridade disponível.

Outros contrastes radiológicos

- Bário: as reações adversas mais comuns são leves e não alérgicas. Incluem diarreia, constipação e náuseas. Aditivos presentes em formulações de bário (carboximetilcelulose e metilparabeno) podem ser responsáveis por reações adversas.
- Gadolínio: os fatores de risco e as manifestações clínicas imediatas são muito semelhantes aos descritos para o contrastes radiológicos iodados. Não tem sido descrita associação com reações não imediatas. Não se conhece a chance de reação cruzada entre outros contrastes e gadolínio. Pacientes com reação de hipersensibilidade a contraste radiológico iodado não têm a mesma chance de reação com contraste gadolínio, sendo uma opção de uso caso o exame esteja indicado.
- Fluoresceína: relativamente seguro quando comparado a outros contrastes. Predominam as reações leves a moderadas, principalmente náuseas e vômitos, mas também pode haver mecanismo imunológico envolvido na fisiopatologia das reações.

DESSENSIBILIZAÇÃO

A dessensibilização para contrastes pode ocorrer em casos muito específicos, p. ex., quando não há opção de

substituição do contraste – caso da fluoresceína. A dessensibilização para contrastes, no entanto, é pouco habitual em razão do sucesso que se tem ao trocar o contraste por outro mais seguro associado ao uso de pré-medicação para prevenir reações imediatas.

É importante a avaliação do alergologista para os casos com história recente de reação adversa a contrastes por conta da possibilidade de investigação por meio de testes cutâneos tanto do agente causal quanto de alternativas mais seguras para casos com necessidade futura de uso de contrastes radiológicos.

BIBLIOGRAFIA

- Anthony SL, Barry C, McAllister IL, Constable I. Fluorescein angiography and adverse drug reactions revisited: the Lions Eye experience. Clin Exp Ophthalmology 2006;34:33-8.
- Brockow K, Romano A, Aberer W, Bircher AJ, Barbaud A, Bonadonna P, et al. Skin testing in patients with hypersensitivity reactions to iodinated contrast media: a European multicenter study. Allergy 2009:64:234-41.
- Bumbăcea RS, Petruțescu B, Bumbăcea D, Strâmbu I. Immediate and delayed hypersensitivity reactions to intravascular iodine based radiocontrast media: an update. Pneumol 2013;62(1):47-51.
- Cochran ST. Anaphylactoid reactions to radiocontrast media. Curr Allergy Asthma Rep 2005;5:28-31.
- Gomez E, Ariza A, Blanca-Lopez N, Torres MJ. Nonimmediate hypersensitivity reactions to iodinated contrast media. Curr Opin Allergy Clin Immunol 2013;13:345-53.
- Newmark JL, Mehra A, Singla AK. Radiocontrast media allergic reactions and interventional pain practice: a review. Pain Physician 2012;15:665-75.
- Risk of anaphylaxis in a hospital population in relation to the use of various drugs: an international study. Pharmacoepidemiol Drug Saf 2003;12:195-202.
- Rosado-Ingelmo A, Doña-Diaz I, Cabañas-Moreno R, Moya-Quesada MC, García-Avilés C, García Nuñez I, et al. Clinical practice guidelines for diagnosis and management of hypersensitivity reactions to contrast media. J Investig Allergol Clin Immunol 2016;26(3):144-55.
- Schopp JG, Iyer RS, Wang CL, Petscavage JM, Paladin AM, Bush WH, et al. Allergic reactions to iodinated contrast media: premedication considerations for patients at risk. Emerg Radiol 2013;299-36.

-MRCM.indb 908 12/5/17 4:06 PM

DOENÇAS INFECCIOSAS

RALCYON FRANCIS AZEVEDO TEIXEIRA

213 SÍNDROME DE MONONUCLEOSE E MONO-*LIKE*

Ariane Melaré Ramos dos Santos, Ralcyon Francis Azevedo Teixeira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A síndrome de mononucleose ou mononucleose infecciosa é causada pela infecção aguda pelo vírus Epstein-Barr. Apresenta, nas formas sintomáticas, a triade clássica de febre, faringite e linfonodomegalia.

Outros agentes podem se manifestar com sintomas semelhantes a esses, caracterizando a síndrome de mononucleose-*like*. Os mais comuns são infecção aguda por citomegalovírus, toxoplasmose, rubéola, HIV e sífilis secundária.

EPIDEMIOLOGIA

Tanto a mononucleose quanto a citomegalovirose e a rubéola são mais comuns em crianças e são transmitidas pelo contato com secreções de pacientes contaminados (saliva). Acredita-se que quase 80% da população seja infectada pelo *Toxoplasma gondii* por meio da ingestão de oocistos presentes nas fezes de felinos (água ou solo contaminado, carne crua previamente contaminada ou contato direto com as fezes) ou por via transplacentária. Essas doenças são globalmente distribuídas e não apresentam preferência de acometimento entre os sexos.

QUADRO CLÍNICO

Uma grande parcela dos pacientes apresenta formas assintomáticas das doenças, principalmente durante a infância. A infecção pelo vírus Epstein-Barr costuma apresentar faringite e, em alguns casos, exsudatos e petéquias em palato com linfonodomegalias cervicais simétricas, sendo a febre o sintoma predominante. Hepatoesplenomegalia e icterícia podem ser notadas, principalmente em adultos. *Rash* cutâneo pode ocorrer ou piorar com a administração de betalactâmicos.

Na citomegalovirose, o quadro clínico é semelhante, mas os sintomas são mais leves. Quase sempre ocorre aumento de transaminases, o que permite um diagnóstico diferencial com hepatites; no entanto, esse aumento não costuma exceder 5 vezes o valor de referência.

Em imunocompetentes, a toxoplasmose apresenta-se, na maioria dos casos, assintomática. Nas formas com apresentação mononucleose-*like*, a linfonodomegalia é mais evidente. Mialgias, exantemas e hepatoesplenomegalia ocorrem, mas com menor frequência.

DIAGNÓSTICO

- Mononucleose infecciosa: achados inespecíficos como linfocitose (70%) com atipia linfocitária, neutropenia (60-90%) e plaquetopenia (50%) são comuns. O diagnóstico específico é feito na fase aguda com a pesquisa de anticorpos IgM contra o capsídeo viral (anti-VCA).
- Citomegalovirose: linfocitose com atipia celular também é encontrada. Alteração de transaminases com valores até 5 vezes o normal está presente. O diagnóstico específico é feito na fase aguda com a pesquisa de anticorpos IgM, com boa especificidade.
- Toxoplasmose: o diagnóstico específico baseia-se na pesquisa de IgG e IgM; contudo, deve-se ressaltar que os títulos de IgM podem permanecer positivos por até 2 anos e que os de IgG já estão detectáveis a partir da 2ª semana. Nesse contexto, é necessária a realização do teste de avidez de IgG para diferenciar quadros agudos ou infecção remota.

TRATAMENTO

Na grande maioria dos casos, a síndrome mononucleose-*like*, indiferentemente de sua etiologia, cursa com formas benignas, sem necessidade de tratamento específico. Medicamentos sintomáticos são utilizados para amenizar o quadro clínico. Estudos realizados até o momento não mostraram benefício significativo de antivirais nos quadros de mononucleose infecciosa. Antivirais como ganciclovir, valganciclovir e foscarnete podem ser utilizados em casos de infecção por citomegalovírus que evoluem com complicações, principalmente em imunodeprimidos.

-MRCM.indb 909 12/5/17 4:06 PM

CAPÍTULO 213 SÍNDROME DE MONONUCLEOSE E MONO-LIKE

O tratamento da toxoplasmose em imunocompetentes sem complicações não é necessário. Inicia-se o tratamento para casos de gestação ou de comprometimento de órgãos, como coriorretinite e miocardite pelo *Toxoplasma gondii*. Nesses casos, administra-se esquema com sulfadiazina, pirimetamina e ácido folínico ou, como 2ª escolha, sulfametoxazol + trimetoprima. Gestantes devem realizar o tratamento com espiramicina ou clindamicina. Na forma ocular, preconiza-se o uso de prednisona em doses altas associado ao tratamento específico.

PROGNÓSTICO

Em geral, o prognóstico é bom, com melhora dos sintomas em semanas. Alguns pacientes podem apresentar mal-estar prolongado, por meses, principalmente nas formas de mononucleose infecciosa e citomegalovirose.

Alterações hematológicas (p. ex., anemia hemolítica, plaquetopenia e neutropenia) e alterações neurológicas (p. ex., meningoencefalite, neurite ótica e retrobulbar, mielite transversa e síndrome de Guillain-Barré) podem ocorrer nas infecções pelo vírus Epstein-Barr. Ruptura atraumática do baço é a complicação mais comum, em-

bora rara. Outras complicações mais raras da infecção pregressa pelo vírus Epstein-Barr são: infecção crônica, síndrome linfoproliferativa ligada ao X (síndrome de Duncan), linfoma de Burkitt, carcinoma de nasofaringe, linfoma de Hodgkin, linfomas de células B (em pacientes com HIV) e doença linfoproliferativa pós-transplante.

Nas infecções pelo citomegalovírus, complicações são mais raras no paciente imunocompetente, mas podem ocorrer. Podem estar presentes: pneumonias intersticiais, hepatite grave, síndrome de Guillain-Barré, miocardite, plaquetopenia, anemia hemolítica e coriorretinite. No imunodeprimido, principalmente nos pacientes com Aids e pós-transplantes, aumenta o risco de complicações por reativação do vírus, causa importante de morbidade e mortalidade. Infecção congênita com graves sequelas no recém-nascido também pode ocorrer.

Na toxoplasmose, as complicações mais temidas no imunocompetente são as alterações oculares por coriorretinite. Dessa forma, diante de um quadro de infecção aguda por toxoplasmose, recomenda-se a realização de fundo de olho no paciente. Raramente, podem ocorrer casos de pneumonite, miocardite e a forma dissemina-

Doença	Dado diferencial			
infadenite reacional viral faringoamigdalite viral)	Geralmente, apresenta tosse, febre baixa, adenopatia, dor de garganta e exsudato faríngeo discretos			
nfecção pelo vírus Epstein-Barr	Período prodrômico de cefaleia, mialgia e fadiga por 7-14 dias Quadro clássico cursa com febre (90%), linfadenopatia (90%), faringoamigdalite (80%), esplenomegalia (50%), hepatomegalia (10%), exantema (5% – aumenta com o uso de betalactâmico) Fase aguda autolimitada que dura 2-4 semanas Diagnóstico com sorologia específica IgM na fase aguda (anti-VCA: anticorpo contra capsídeo viral IgM)			
nfecção pelo citomegalovírus	Infecção aguda é uma mononucleose-símile clinicamente indistinguível, podendo causar febre prolongada por até 6 semanas Diagnóstico com sorologia específica: IgM positivo e IgG 4 × maior em sorologias pareadas (intervalo de 2 semana Geralmente, há elevação de enzimas hepáticas			
Toxoplasmose	Incubação por 1-4 semanas Assintomática em > 80% dos casos Casos sintomáticos > 80% de mononucleose-símile Diagnóstico com sorologia específica: IgM positivo e IgG 4 × maior em sorologias pareadas (intervalo de 2 semanas) Se necessário, realizar teste de avidez de IgG			
Rubéola	No quadro, predomina o exantema Pode haver febre baixa e linfonomegalias occipitais Diagnóstico com sorologia específica IgM-positivo			
HIV	Infecção aguda é uma mononucleose-símile Sintomática em 50-90% dos casos Sintomas como diarreia, emagrecimento e náusea/vômito podem ocorrer Diagnóstico por positividade de carga viral do HIV no sangue Se a infecção persistir por > 30 dias, o teste Elisa de 4ª geração pode estar positivo			
Sífilis	No quadro, predomina o exantema, com acometimento de palma das mãos e planta dos pés Pode haver febre baixa e linfonomegalias (supratrocleares podem estar acometidos) e pequena esplenomegalia Diagnóstico é feito com teste treponêmico e não treponêmico			

-MRCM.indb 910 12/5/17 4:06 PM

da da doença (conhecida como forma tifoídica). No imunodeprimido, principalmente no paciente com Aids e CD4 < 100 células/mm³, pode ocorrer comprometimento cerebral (neurotoxoplasmose) pela reativação da doença. Infecção congênita também pode existir.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Guia de bolso: doenças infecciosas e parasitárias. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.

Crumpacker CS, Zhang JL. Cytomegalovirus. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.1971-88.

Friel TJ. Epidemiology, clinical manifestations, and treatment of cytomegalovirus infection in immunocompetent hosts. 2013. Disponível em: http://www.uptodate.com.

Hurt C, Tammaro D. Diagnostic evaluation of mononucleosis-like illnesses. Am J Med 2007;120(10):911.e1-8.

Johannsen EC, Kaye KM. Epstein-Barr virus (infectious mononucleosis, Epstein-Barr virus-associated malignant diseases, and other diseases). In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.1989-2010.

Montoya JG, Boothroyd JC, Kovacs JA. *Toxoplasma gondii*. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.3495-596.

214

SARAMPO E RUBÉOLA

Ariane Melaré Ramos dos Santos, André Machado de Sigueira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Doenças exantemáticas são síndromes clínicas nas quais o exantema é o sintoma mais proeminente. São diversas as etiologias, sendo necessária caracterização mais acurada do tipo de exantema, dos sintomas associados e, principalmente, da epidemiologia envolvida no caso. Neste capítulo, serão abordados a rubéola e o sarampo, 2 formas clínicas de doenças exantemáticas, geralmente de curso benigno. Ambos são de etiologia viral, causados por RNA-vírus, do gênero *Rubivirus* na rubéola e do gênero *Morbilivirus* no sarampo.

EPIDEMIOLOGIA

Rubéola

Tem distribuição universal. Sua incidência vem diminuindo, mas ainda há circulação do vírus no Brasil.

Sua transmissão vertical está associada com malformação e sequelas.

Apresenta importância epidemiológica principalmente em razão da síndrome da rubéola congênita.

Sarampo

O sarampo também tem distribuição universal, com sua incidência consideravelmente diminuta onde alcançou cobertura vacinal satisfatória. As epidemias geralmente se iniciam em 2-4 anos, dependendo da suscetibilidade da população.

Nos últimos anos, não há casos autóctones no Brasil. Em 2010, foram 68 casos e em 2011, 42, todos importados. Recentemente, tem havido surtos em países da Europa e na América do Norte por baixa cobertura vacinal.

QUADRO CLÍNICO

Rubéola

Metade dos casos são oligo ou assintomáticos, mas podem cursar com febre, linfonodomegalia (principalmente em cadeias retroauriculares, cervicais posteriores e suboccipitais) e *rash*, caracteristicamente maculopapular, não confluente, de aparecimento no sentindo craniocaudal e que pode apresentar descamação durante a resolução da doença. Sintomas como coriza, conjuntivite, artralgias e sinais de esplenomegalia e artrite podem ocorrer. O *rash* dura, em média, 3-5 dias.

A ocorrência de complicações é rara, especialmente se comparada ao sarampo. A maior preocupação é relacionada ao risco de anormalidade em fetos de gestantes infectadas, podendo causar a síndrome da rubéola congênita.

Sarampo

Geralmente, apresenta fase prodrômica, com duração, em média, de 6 dias, durante os quais o indivíduo pode apresentar coriza, mal-estar, febre, conjuntivite, mialgia e tosse. No final dessa fase, precedendo o *rash*, ocorre o aparecimento do sinal de Koplik (pápulas esbranquiçadas, com halo eritematoso na mucosa oral na altura dos molares), considerado patognomônico de sarampo.

Após essa fase, observa-se o surgimento do exantema maculopapular que se inicia em face e pescoço e aumenta em sentido craniocaudal. Persiste por 5-6 dias.

Na fase de convalescência, o *rash* torna-se de cor mais escura e pode ocorrer descamação. Há defervescência da febre, mas a tosse pode persistir ainda por alguns dias.

Complicações podem ocorrer em 30% dos casos, mais comumente em imunodeprimidos. É importante ressaltar, entre as comorbidades, pneumonia (responsável por 90% dos óbitos causados por sarampo) e encefa-

-MRCM.indb 911 12/5/17 4:06 PM

lite (letalidade de 15% e cursa com sequelas em 25% dos sobreviventes).

DIAGNÓSTICO

As 2 doenças entram no diagnóstico diferencial de outras entidades clínicas que cursam com exantema, sendo indispensável a caracterização epidemiológica (exposição a vetores, sazonalidade, contato com outros casos, viagens e história vacinal). Outras doenças que podem apresentar quadro clínico semelhante são: exantema súbito, escarlatina, eritema infeccioso, dengue, sífilis secundária, eventos adversos à vacina, enteroviroses, mononucleose e outras.

Rubéola

O diagnóstico específico de rubéola pode ser realizado por meio de sorologia com detecção de IgM pelo método de Elisa e deve ser colhido tão logo haja suspeita. Pode-se também fazer a identificação viral por pesquisa de secreção nasofaríngea ou de urina, devendo ser coletadas até o 7° dia após o aparecimento do exantema.

Sarampo

No sarampo, também é realizada pesquisa de anticorpos IgM e IgG pelo método Elisa, mas realiza-se a identificação viral em secreção nasofaríngea e urina até o 5° dia após o início do *rash*. A identificação viral permite saber o tipo do vírus circulante, auxiliando a determinação de se o caso é autóctone ou proveniente de outra região.

TRATAMENTO

Não há tratamento específico antiviral, sendo utilizados somente sintomáticos, hidratação e, nos casos de sarampo complicado, cuidados intensivos.

Sarampo

Recomenda-se suplementação de vitamina A para pacientes com deficiência e para imunocomprometidos. Infecções bacterianas secundárias devem receber tratamento específico, de acordo com o sítio da lesão.

PROGNÓSTICO

Ambos apresentam bom prognóstico.

Rubéola

Pode ocorrer artralgia crônica, mais comumente em mulheres. Hemorragias, encefalite e hepatite são manifestações possíveis, mas raras.

A mais temida complicação é a síndrome da rubéola congênita, que pode afetar 40-60% das gestantes que são infectadas pelo vírus. As manifestações no feto são diretamente relacionadas com a idade gestacional, podendo ocorrer abortamento espontâneo, prematuridade, baixo peso, malformações congênitas oculares (microftalmia, retinopatia, catarata e glaucoma), cardíacas (persistência do ducto arterial, miocardiopatias, estenose de artéria pulmonar), neurológicas (meningoencefalite e retardo mental), deficiência auditiva, DM, entre outros.

Sarampo

Infecções secundárias bacterianas ocorrem com frequência. Dessas, a mais temida é a pneumonia, principal causa de morte em crianças com sarampo (idade < 10 anos). Encefalite também se mostra como complicação frequente, podendo deixar sequelas.

Crianças sofrendo encefalite do sarampo (1:1.000 crianças infectadas) podem apresentar sequelas graves como convulsão e retardo mental. Outra importante e rara complicação neurológica é o desenvolvimento de pan-encefalite esclerosante subaguda, que geralmente aparece 7-10 anos após a infecção primária e tem curso rápido e fatal.

Na consulta

- Não esquecer de notificar o caso à vigilância epidemiológica.
- Atentar para possíveis complicações, como infecções bacterianas secundárias e encefalite, no sarampo, e possibilidade de gestação em infectados por rubéola do sexo feminino.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Guia de bolso: doenças infecciosas e parasitárias. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.

Gershon AA. Measles virus (rubeola). In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.2229-36.

Gershon AA. Rubella virus (German measles). In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.2127-32. Moss WJ, Griffin DE. Measles. Lancet 2012;379:153-64.

215

SÍFILIS

Nadielle Queiroz da Silva, Carolina dos Santos Lázari

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A sífilis é uma doença infectocontagiosa sistêmica de evolução crônica que pode apresentar manifestações cutaneomucosas e acometer o SNC e o sistema cardio-

-MRCM.indb 912 12/5/17 4:06 PM

vascular, sujeita a períodos de agudização e latência quando não tratada.

Sua transmissão ocorre predominantemente por via sexual, mas também por contato íntimo de outras naturezas com lesões ativas, principalmente com cancro duro e condiloma plano.

Existem também as formas congênitas transmitidas por via transplacentária ou, mais raramente, por contaminação do recém-nascido no canal de parto.

O agente etiológico é a espiroqueta *Treponema pallidum*.

EPIDEMIOLOGIA

É doença de notificação compulsória no Brasil (desde 2010 para sífilis adquirida; 1986, para sífilis congênita; e 2005, em gestantes).

É mais frequente na faixa etária sexualmente ativa.

Segundo o Center for Disease Control and Prevention, a taxa de sífilis primária e secundária aumentou em 3,8% entre homens entre os anos de 2010 e 2011, com queda de 9,1% entre mulheres no mesmo período. Em 2011, a taxa foi maior entre as pessoas com idade de 20-29 anos.

No Brasil, segundo dados divulgados pela OMS, estima-se que ocorram cerca de 937 mil casos/ano na população sexualmente ativa. Em 2009 e 2010, a infecção foi detectada em 2,5% dos profissionais do sexo, além de 13,4% dos homens que fazem sexo com homens.

CLASSIFICAÇÃO

Sua classificação é confusa por conta da repetição de termos para momentos diferentes da doença: em sua forma adquirida, pode ser classificada quanto às manifestações clínicas (primária, secundária, terciária ou tardia) e quanto ao tempo de evolução (recente ou tardia – < 1 ou > 1 ano de evolução, respectivamente). Os períodos de latência são considerados nas 2 classificações, com algumas diferenças entre autores.

Para correlacioná-las, pode-se utilizar o seguinte:

- sífilis adquirida recente: evolução < 1 ano, dividida em primária, secundária e latente recente;
- sífilis adquirida tardia: evolução > 1 ano, dividida em latente tardia e terciária.

QUADRO CLÍNICO

As manifestações clínicas dependem do estágio de evolução da doença.

Período de incubação

Geralmente, é descrito entre 10-90 dias, em média de 21 dias. Em 2/3 dos pacientes, há cura espontânea; e

1/3 progredirá para sífilis tardia em 5-30 anos ou mais, se não houver intervenção.

Sífilis primária

A apresentação depende do número de treponemas inoculados, do estado imunológico do paciente, da antibioticoterapia utilizada na ocasião e da infecção secundária da lesão.

No local da inoculação, surge uma pápula única (ocasionalmente múltipla), indolor, que evolui rapidamente para úlcera de fundo limpo, com bordas elevadas e endurecidas – chamada cancro duro – acompanhada de adenopatia regional não supurativa, móvel, indolor e múltipla. No homem, a lesão aparece com maior frequência na glande e no sulco balanoprepucial; na mulher, na região dos pequenos lábios, no períneo, nas paredes vaginais e no colo uterino. Dependendo da localização, e pelo fato de não ser dolorosa, essa lesão pode passar despercebida. Pode ser vista também na mucosa oral, na região perianal e no canal anal.

Se não tratado, o cancro pode persistir por 3-6 semanas e desaparece sem deixar vestígio ou pode resultar em uma cicatriz atrófica.

Sífilis secundária

As manifestações secundárias ocorrem em 2-8 semanas a partir do aparecimento do cancro, com relatos bastante variáveis. A lesão primária ainda pode estar presente no momento do surgimento do secundarismo, especialmente em imunocomprometidos.

Apresenta como lesões iniciais máculas cutâneas eritematosas, não pruriginosas, disseminadas, chamadas de roséolas sifilíticas. Surgem inicialmente no tronco e nas extremidades proximais, mas qualquer área do corpo pode estar envolvida, incluindo regiões palmares e plantares, o que sugere fortemente o diagnóstico. Descamação é comumente observada ao redor de cada uma das lesões (colarete de Biet). Por conta disso, a sífilis secundária é diagnóstico diferencial em pacientes com síndrome mononucleose-símile em que predomine o exantema no quadro clínico.

A erupção macular muitas vezes evolui para lesões papulosas, papuloescamosas, placas ou nódulos. O grau de endarterite e de infiltração perivascular monocuclear evolui da mesma maneira. Essas lesões podem ulcerar e necrosar, sobretudo em pacientes imunocomprometidos (sífilis maligna precoce).

Pode ser observada alopecia no couro cabeludo (em clareira) e nas porções distais das sobrancelhas.

Em regiões úmidas, quentes e áreas intertriginosas (p. ex., região anogenital), as pápulas ampliam-se e po-

-MRCM.indb 913 12/5/17 4:06 PM

dem erodir, produzindo lesões chamadas de condiloma plano. Este, bem como as lesões mucosas (placas mucosas) e a faringite, é extremamente contagioso.

Manifestações oftalmológicas, auditivas, musculoesqueléticas, renais, hepáticas, gástricas e cardiopulmonares podem ser observadas na fase secundária. Linfadenopatia generalizada é observada em 90% dos pacientes, e adenopatia epitroclear deve sempre sugerir o diagnóstico de sífilis.

Outros sintomas constitucionais, como febre baixa, mal-estar, faringite, laringite, artralgia, anorexia e perda ponderal podem estar presentes em 70% dos casos. Deve-se dar atenção especial ao acometimento do SNC na sífilis (40% dos casos), que pode ocorrer em qualquer fase da doença. Cefaleia e meningismo são comumente descritos, podendo ocorrer alteração de pares cranianos, especialmente VII e VIII, e raramente paraplegia (paralisia de Erb) e meningomielite amiotrófica. Alterações liquóricas como hiperproteinorraquia, pleocitose, hipoglicorraquia e aumento da fração gama na eletroforese de proteínas podem ser encontradas. Entre os pacientes com envolvimento de SNC não tratados, 8-10% evoluirão para sífilis tardia.

Latência

Trata-se do período em que há evolução assintomática da doença (sem manifestações clínicas, radiológicas ou liquóricas), mas há provas imunológicas séricas positivas. A história pregressa deve ser investigada, bem como a possibilidade de resultado falso-positivo da sorologia.

Seu curso pode ser interrompido por aparecimento de sinais e sintomas da forma secundária ou terciária. Raramente, na latência tardia, a infecção é transmitida por transfusão de sangue ou de gestantes para seus conceptos.

Sífilis terciária

Trata-se da progressão da doença não tratada ou inadequadamente tratada, de caráter destrutivo e inflamatório. Afeta qualquer órgão, produzindo doença clínica em 5-30 anos a partir da infecção inicial.

As apresentações clínicas mais descritas são neurossífilis, sífilis cardiovascular, manifestações cutâneas características dessa fase (gomas sifilíticas) e osteíte luética. A neurossífilis pode ser assintomática (apresentação mais comum) ou sintomática. Quando sintomática, pode ser meningovascular ou parenquimatosa, com sobreposição clínica frequente. Na forma meningovascular, há endarterite obliterante de pequenos vasos das meninges, do cérebro e da medula espinal, que promove múltiplas áreas de infarto, com amplo espectro de manifestações, desde aquelas sugestivas de isquemia focal até déficits neurológicos progressivos, afasia e convulsões. Na forma parenquimatosa, há destruição das células nervosas, principalmente do córtex, levando a paralisia geral progressiva que evolui de alterações de personalidade e confusão mental até perda completa de funções cognitivas (por isso, é doença pesquisada na triagem inicial dos casos de demência). Classicamente, descreve-se o tabes dorsalis (desmielinização do cordão dorsal posterior, raízes e gânglios das raízes dorsais), que ocasiona marcha atáxica com alargamento da base, parestesias, dores súbitas, incontinência fecal/urinária, disfunção erétil, distúrbios proprioceptivos, palestésicos, perda de sensibilidade dolorosa e de temperatura. Pode ocorrer doença articular degenerativa (Charcot), além de distúrbios oculares, como a pupila de Argyll Robertson (miótica, discórica, que acomoda visão de perto e não reage à luz ou ao estímulo doloroso), dentre outras alterações oftalmológicas e otológicas.

As lesões cardiovasculares são caracterizadas por uma endarterite obliterante envolvendo o *vasa vasorum* da aorta, com acometimento principal em aorta ascendente, o que ocasiona necrose medial e destruição do tecido elástico, levando a um aneurisma sacular ou fusiforme, além de fraqueza do anel da valva aórtica com distorção de sua estrutura, o que resulta em regurgitação aórtica e possível estenose proximal das artérias coronárias. O segmento transversal do arco aórtico é o mais envolvido, e a aorta abaixo das artérias renais, o menos acometido. Deve-se suspeitar de aortite sintomática (10% dos casos não tratados) se houver calcificações lineares da aorta ascendente em RX de tórax.

Lesões gomosas são raramente vistas na atualidade. Afetam qualquer órgão, principalmente sistema musculoesquelético, pele e mucosas. Resultam de amolecimento, necrose, fistulização e ulceração de nódulos. São destrutivas e devem ser distinguidas de outras lesões de aspecto granulomatoso. Raramente, são observadas espiroquetas nessas lesões.

EXAMES COMPLEMENTARES

■ Visualização do agente: pode ser realizada microscopia ótica em campo escuro com pesquisa de espiroquetas em exsudato da lesão (cancro duro ou outras com alta quantidade de treponemas) ou biópsia, observados a fresco. Esse exame requer treinamento adequado. A espiroqueta pode, ainda, ser demonstrada em materiais de biópsia corados pela prata, mas ocorre prejuízo da leitura por também corar tecidos elásticos. Imuno-histoquímica, imunofluorescência ou reação em cadeia da polimerase são técnicas que permitem diagnóstico mais preciso, mas são pouco utilizadas na rotina.

- Testes sorológicos treponêmicos: incluem imunofluorescência como o *fluorescent Treponema antibodyabsorvent test* (FTA-Abs), *immunoblotting*, *Treponema pallidum hemaglutination assay* (TPHA) e *micro-hemaglutination for Treponema pallidum* (MHA-TP), e ensaios imunoenzimáticos, como o Elisa e os testes rápidos (imunocromatográficos). São testes específicos e qualitativos, importantes para confirmar a infecção. Em geral, tornam--se reativos a partir do 15° dia da infecção. Em 90% dos pacientes, esses testes permanecem positivos por toda a vida, mesmo naqueles que receberam tratamento com sucesso, em especial os tratados tardiamente – situação a que costumeiramente se refere como cicatriz sorológica.
- Testes sorológicos não treponêmicos: veneral disease research laboratory (VDRL), rapid plasma reagin test (RPR) são reações de floculação não específicas - utilizam como antígenos cardiolipina, colesterol e lecitina - e quantitativas, importantes para auxiliar o diagnóstico de doença ativa e acompanhamento pós-terapêutico. Tendem a se tornar reativos a partir da 2ª semana após o aparecimento do cancro e estão mais elevados na fase secundária da doença. Os títulos sofrem redução natural no 1º ano de evolução. Quando se institui o tratamento correto, a tendência é que se tornem negativos em 6-12 meses, podendo, no entanto, permanecer com títulos baixos (< 1:4) por longos períodos ou até por toda a vida. Títulos baixos também podem representar falsa-positividade da reação ou, ainda, sífilis muito recente (em ascensão) ou muito antiga, tratada ou não. Se as provas de sorologia treponêmicas qualitativas forem negativas, excluem-se sífilis atual ou prévia e o diagnóstico é de reação falso-positiva que pode ocorrer quando há hanseníase, malária, mononucleose, leptospirose, lúpus eritematoso sistêmico, tuberculose, entre ou-

tras doenças. O efeito pró-zona, resultado falso-negativo por excesso de anticorpos anticardiolipina, pode ocorrer em < 2% dos infectados, e devem ser feitas prosseguidas diluições se houver forte suspeição diagnóstica.

DIAGNÓSTICO

Sífilis adquirida

Se há suspeita clínica após anamnese e exame físico, utilizam-se exames complementares. Se for possível a coleta de material das lesões (cancro ou lesões com alta carga do agente – p. ex., condiloma plano, placas mucosas), o diagnóstico é dado pela visualização direta do agente (microscopia em campo escuro, técnicas de imunomarcação ou PCR em exsudato de lesão ou biópsia).

A sequência de exames sorológicos para investigação da sífilis é variável conforme a diretriz adotada. No Estado de São Paulo, são adotadas as orientações da Coordenadoria de Controle de Doenças da Secretaria Estadual de Saúde. A amostra deve inicialmente ser submetida a um teste treponêmico, a fim de identificar aquelas não reagentes. As reagentes nessa etapa são submetidas a uma reação não treponêmica. Se os resultados forem concordantes, o resultado final é liberado como reagente. Caso haja discordância, a confirmação precisa ser feita por meio de um 2º imunoensaio treponêmico, distinto do 1º.

Se apenas os testes não treponêmicos forem positivos, devem ser considerados diagnósticos diferenciais de reações falso-positivas, principalmente quando os títulos são baixos. Contudo, quando não há manifestações clínicas e testes não treponêmicos positivos em baixos títulos e treponêmicos positivos, devem ser consideradas as hipóteses de:

Treponêmico 1	Não treponêmico	Treponêmico 2	Resultado	Interpretação
Não reagente	Não realizado	Não realizado	Não reagente	Exame negativo para sífilis
Reagente	Reagente	Não realizado	Reagente	Exame positivo para sífilis, com evidência de atividade da doença se o título do teste não treponêmico for ≥ 1:16
Reagente	Não reagente	Reagente	Reagente	Exame positivo para sífilis apenas nas técnicas treponêmicas, podendo corresponder às seguintes situações, em ordem decrescente de probabilidade: infecção pregressa tratada ou não tratada – cicatriz sorológica; infecção primária inicial; reação cruzada
Reagente	Não reagente	Não reagente	Inconclusivo	Positividade em apenas uma das técnicas treponêmicas, podendo indicar exame falso-positivo Deve-se considerar repetir a sorologia em 15 dias e/ou investigar outras etiologias, conforme história clínica do paciente

Em pacientes com coinfecção pelo HIV ou imunodeficiências de outra etiologia, as sorologias requerem interpretação individualizada, uma vez que podem apresentar comportamento particular.

-MRCM.indb 915 12/5/17 4:06 PM

- latência, com títulos em ascensão: questionar sobre fatores de risco para exposição;
- doença antiga tratada com títulos em queda (se persistir a dúvida, repetir o tratamento; se não houver dúvida, o paciente poderá receber alta e ser esclarecido para o fato de que por muito tempo, ou até por toda a vida, apresentará sorologia treponêmica e não treponêmica reativa).

Testes treponêmicos reagentes (p. ex., um teste rápido para sífilis positivo, em paciente sem resultado de testes não treponêmicos) devem ser analisados considerando o quadro clínico e a história pregressa de diagnóstico/tratamento anterior. É obrigatória a realização de teste não treponêmico para auxílio diagnóstico.

Neurossífilis

Em um paciente com diagnóstico de sífilis em que se investiga o acometimento do SNC, o diagnóstico de neurossífilis assintomática é realizado com base em alterações liquóricas inespecíficas para sífilis, mas que diante do diagnóstico sorológico devem ser consideradas, como a presença de pleocitose, proteinorraquia elevada, aumento de fração gama na eletroforese de proteína e hipoglicorraquia. Na análise do liquor, VDRL ou RPR são pouco sensíveis, mas altamente específicos; na ausência de contaminação com sangue e em um cenário clínico apropriado, estabelecem o diagnóstico. O VDRL pode não ser positivo e uma avaliação adicional com FTA-Abs/TPHA no liquor deve ser considerada; apesar de menos específica (pode haver difusão do soro), é altamente sensível, e o diagnóstico é altamente improvável se este teste estiver negativo.

A positividade das provas treponêmicas ou não treponêmicas em liquor sem anormalidades deve ser interpretada com cautela e de maneira individualizada, pois, embora possa significar doença no SNC, pode também se relacionar à passagem de anticorpos séricos pela barreira hematoencefálica ou mesmo a contaminação com sangue no momento da coleta. É importante ressaltar que, durante o secundarismo, é muito frequente que essas provas estejam positivas no liquor, por conta do tropismo da espiroqueta pelo SNC, o que não indica necessariamente que se estabelecerá doença ativa nesse sítio, sendo recomendada investigação posterior. Alguns autores sugerem utilizar cálculos de índices de IgG para analisar produção intratecal de anticorpos.

PCR para *Treponema pallidum* no liquor e *immuno-blotting* IgM têm especificidade e sensibilidade significativas. A detecção de imunoglobulinas específicas oligoclonais pela imunofixação por eletroforese também pode ser usada para avaliar anticorpos produzidos localmente. Contudo, essas técnicas não têm sido utilizadas rotineiramente.

No paciente infectado por HIV, o diagnóstico de neurossífilis é extremamente complexo, e alguns autores utilizam pontos de corte mais elevados para pleocitose (> 20 leucócitos/mm³) e proteinorraquia, para melhorar a especificidade. Estudos experimentais demonstram sensibilidade e especificidade aparentes da quimiocina CXCL 13 no liquor para diagnóstico de neurossífilis nesses pacientes.

Se o paciente apresentar clinicamente alterações neurológicas, diante de qualquer das situações supracitadas, o diagnóstico é corroborado. Deve-se lembrar que a neurite ótica por sífilis deve ser encarada e tratada como neurossífilis. Em caso de grande dúvida diagnóstica sobre a presença ou não de neurossífilis, sugere-se considerar o diagnóstico e tratar como tal, pelo potencial risco das complicações neurológicas em caso de não tratamento.

TRATAMENTO

Conforme as recomendações de 2016 do Ministério da Saúde, define-se para o tratamento de adultos e gestantes:

- sífilis primária, secundária e latente recente
 (< 1 ano de duração):
- penicilina G benzatina, 2,4 milhões UI, IM, em dose única (1,2 milhão UI em cada glúteo);
- alternativa: doxiciclina, 100 mg, VO, 2 vezes ao dia, por 15 dias (exceto para gestantes); ceftriaxona, 1 g, EV ou IM, 1 vez ao dia, por 8-10 dias;
- sífilis latente tardia (> 1 ano de duração) ou latente com duração ignorada e sífilis terciária:
- penicilina G benzatina, 2,4 milhões UI, IM, (1,2 milhão UI em cada glúteo), semanal, por 3 semanas; dose total de 7,2 milhões UI;
- alternativa: doxiciclina, 100 mg, VO, 2 vezes ao dia, por 30 dias (exceto para gestantes); ceftriaxona, 1 g, EV ou IM, 1 vez ao dia, por 8-10 dias.

Os pacientes devem ser acompanhados em intervalos mais curtos (a cada 60 dias) e as gestantes, mensalmente, para serem avaliados com teste não treponêmico, considerando a detecção de possível indicação de retratamento (quando houver elevação de títulos dos testes não treponêmicos em 2 diluições, p. ex., de 1:16 para 1:64, em relação ao último exame realizado), em razão da possibilidade de falha terapêutica.

Após a dose terapêutica inicial, na fase primária e, principalmente, na secundária, poderá surgir a reação febril de Jarisch-Herxheimer, por liberação maciça de antígenos lipoproteicos da parede do *Treponema pallidum* após sua morte, com exacerbação das lesões cutâneas e involução espontânea em menos de 12-48 horas.

Esse quadro exige apenas cuidado sintomático e não se justifica a interrupção do esquema terapêutico; no entanto, como pode ser confundida com reação alérgica à penicilina, é importante fazer essa distinção para que não se incorra em substituição desnecessária da droga, visto que os tratamentos alternativos são menos efetivos.

Pacientes com neurossífilis ou sífilis cardiovascular devem receber penicilina G cristalina, EV, 18-24 milhões UI/dia, administradas como 3-4 milhões UI, a cada 4 horas, ou infusão contínua, de 10-14 dias, utilizando-se preferencialmente a dose máxima, segundo grande parte dos autores.

Os pacientes com história comprovada de alergia à penicilina devem ser dessensibilizados sempre que possível ou receber tratamento com eritromicina na forma de estearato ou estolato, 500 mg, VO, a cada 6 horas, por 15 dias para a sífilis recente, e por 30 dias para a sífilis tardia – tetraciclina é indicada na mesma dosagem. Também pode ser usada a doxiciclina, 100 mg, VO, a cada 12 horas, por 15 dias, na sífilis recente, e por 30 dias na sífilis tardia; porém esses medicamentos, com exceção da eritromicina (estearato), são contraindicados em gestantes e nutrizes. Nos casos de neurossífilis, dados limitados sugerem ceftriaxona, 2 g/dia, IM ou EV, por 10-14 dias. Todas essas drogas exigem estreita vigilância no acompanhamento do paciente, por apresentarem menor eficácia.

Após o tratamento da sífilis, recomenda-se o acompanhamento sorológico por teste não treponêmico quantitativo a cada 3 meses durante o 1º ano e, se ainda houver reatividade em titulações decrescentes, manter o acompanhamento a cada 6 meses até que os títulos estejam estáveis. Se for observado título baixo e estável em 2 oportunidades, após 1 ano, pode ser dada alta. Elevação de 2 diluições (p. ex., de 1:8 para 1:32) em relação ao último título justifica novo tratamento, mesmo na ausência de sintomas. Estabilização sem queda pode ser sinal de neurossífilis assintomática, devendo ser realizada punção liquórica para avaliar celularidade e sorologia. As gestantes tratadas requerem acompanhamento sorológico quantitativo mensal durante a gestação, devendo ser novamente tratadas se não houver resposta ou se houver aumento de pelo menos 2 diluições na titulação.

No acompanhamento de pacientes com neurossífilis, se a pleocitose estava presente inicialmente, a punção lombar deve ser repetida a cada 6 meses até que a contagem de células se normalize. Também podem ser verificadas alterações de VDRL e de proteinorraquia após a terapia, no entanto, a evolução desses 2 parâmetros ocorre mais lentamente e as anormalidades persistentes podem ser menos relevantes.

O número de leucócitos é uma medida sensível da eficácia terapêutica. Se a contagem de células não tiver diminuído após 6 meses, ou se a contagem de leucócitos no liquor ou proteína não for normal após 2 anos, deve ser considerado novo tratamento.

Alguns dados sugerem que, em pessoas imunocompetentes e naquelas infectadas pelo HIV em terapia antirretroviral adequada, a negativação dos títulos sorológicos de VDRL e RPR prevê a normalização de parâmetros liquóricos.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Boletim epidemiológico: sífilis, 2012. Brasília: Ministério da Saúde: 2012.

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de controle de doenças sexualmente transmissíveis – DST. 4.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2006.

Centers for Disease Control and Prevention. Sexually transmitted diseases treatment guidelines, 2010. MMWR 2010;59/RR 12:1-110.

Marra CM, Tantalo LC, Sahi SK, Maxwell CL, Lukehart AS. CXCL 13 as a cerebrospinal fluid marker for neurosyphilis in HIV-infected patients with syphilis. Sexually Transmitted Diseases 2010;37(5):283-7.

Talhari S, Cortez CCT. Sífilis. In: Focaccia R, Diament D, Ferreira MS, Siciliano RF, (eds.). Foccacia R, Veronesi R. Tratado de infectologia. 4.ed. São Paulo: Atheneu; 2010. p.1405-11.

Tramont EC. Treponema pallidum (syphilis). In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.3035-53.



Ariane Melaré Ramos dos Santos, André Machado de Siqueira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Dengue, Zika, Chikungunya, febre amarela e malária são definidas como síndromes febris agudas.

Dengue, Zika, febre amarela e Chikungunya são causadas por arbovírus. Os primeiros são RNA-vírus pertencentes ao gênero Flavivírus e à família *Flaviviridae*. O vírus da Chikungunya pertence ao gênero alfavírus, da família *Togaviridae*. O vírus da dengue apresenta 4 sorotipos: DENV1, DENV2, DENV3 e DENV4.

A malária, por sua vez, é causada por protozoários do gênero *Plasmodium*, sendo as espécies mais encontradas no Brasil, *Plasmodium vivax*, *Plasmodium falciparum* e *Plasmodium malariae*.

As 5 doenças são transmitidas por um vetor, geralmente a fêmea de um mosquito. No caso da malária, esse

-MRCM.indb 917 12/5/17 4:06 PM

vetor pertence ao gênero Anopheles, sendo o Anopheles darlingi o principal transmissor no território brasileiro. Na dengue, Zika e Chikungunya, o Aedes aegypti é o responsável pela disseminação. Já a febre amarela, em seu modo silvestre, é transmitida pelo mosquito da espécie Haemagogus janthinomys; no entanto, o Aedes aegypti apresenta importância na disseminação da forma urbana da doença – destaque-se que tal modo de transmissão não é registrado no Brasil desde a década de 1940.

DENGUE

EPIDEMIOLOGIA

Estima-se que 50 milhões de pessoas sejam infectadas anualmente em mais de 100 países.

A transmissão da doença coincide com os períodos de maior intensidade de chuvas, especialmente durante o verão, levando a aumento da densidade dos vetores, quando podem ocorrer surtos de grandes proporções.

No Brasil, há circulação dos 4 sorotipos virais, com transmissão já registrada em todos os Estados.

Associa-se com condições ambientais e habitacionais precárias que favoreçam o acúmulo de água da chuva. Não apresenta predileção por cor, sexo ou idade.

QUADRO CLÍNICO

A dengue tem apresentação clínica diversa, variando de casos assintomáticos a casos fatais.

O período de incubação pode estender-se de 3-15 dias (média de 5-6 dias). A febre é o principal sintoma associado a intensa mialgia, cefaleia, adinamia, artralgias, dor retro-orbitária e *rash* (geralmente, maculopapular, sem poupar plantas de pés e palmas das mãos).

Pode ocorrer defervescência da febre, geralmente entre o 3°-7° dia do início da doença, e há a possibilidade de início de sinais de alarme, como vômitos intensos e frequentes, dor abdominal intensa e contínua, hepatomegalia dolorosa, desconforto respiratório, sonolência ou irritabilidade excessiva, hipotermia, sangramento de mucosas, diminuição da sudorese e derrames cavitários (pleural, pericárdico, ascite). Esses podem predizer a gravidade, sendo sinais clínicos da evolução para o choque da dengue.

Disfunção orgânica em rins, fígado, coração, pulmão e SNC podem ocorrer nas formas graves da doença.

A partir de janeiro de 2014, o Ministério da Saúde mudou a classificação da dengue no Brasil (passando a ser adotada a classificação da OMS), dividindo os pacientes suspeitos em 3 grupos:

- dengue;
- dengue com sinais de alarme;
- dengue grave.

NOVA CLASSIFICAÇÃO DE CASOS DE DENGUE

Caso suspeito

Identificado em pessoa que viva ou tenha viajado nos últimos 14 dias para área onde esteja ocorrendo transmissão de dengue ou tenha a presença de *Aedes aegypti*, e que apresente febre, usualmente entre 2-7 dias, $e \ge 2$ das seguintes manifestações:

- náusea/vômitos;
- exantema;
- mialgias e artralgia;
- cefaleia e dor retro-orbital;
- petéquias ou prova do laço positiva;
- leucopenia.

Também pode ser considerado caso suspeito toda criança proveniente ou residente em área com transmissão de dengue, com quadro febril agudo (usualmente, entre 2-7 dias), e sem foco de infecção aparente.

Caso suspeito de dengue com sinais de alarme

É todo caso de dengue que, no período de defervescência da febre, apresenta ≥ 1 dos seguintes sinais de alarme:

- dor abdominal intensa e contínua, ou dor à palpação do abdome;
 - vômitos persistentes;
- acumulação de líquidos (ascites, derrame pleural, pericárdico);
 - sangramento de mucosas;
 - letargia ou irritabilidade;
 - hipotensão postural (lipotímia);
 - hepatomegalia > 2 cm;
 - aumento progressivo do Ht.

Caso suspeito de dengue grave

É todo caso de dengue que apresenta ≥ 1 dos seguintes resultados:

- choque decorrente do extravasamento grave de plasma evidenciado por taquicardia, extremidades frias e tempo de enchimento capilar ≥ 3 segundos, pulso débil ou indetectável, pressão diferencial convergente ≤ 20 mmHg, hipotensão arterial em fase tardia e acumulação de líquidos com insuficiência respiratória;
- sangramento grave, segundo a avaliação do médico (p. ex., hematêmese, melena, metrorragia volumosa, sangramento do SNC);
- comprometimento grave de órgãos, como dano hepático significativo (AST ou ALT > 1.000 U/L), no SNC (alteracão da consciência), no coração (miocardite) ou em outros órgãos.

Caso confirmado

É todo caso suspeito de dengue confirmado laboratorialmente por sorologia IgM, NS1 teste rápido ou Elisa, isolamento viral, reação em cadeia da polimerase, ou imuno-histoquímica.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Prova do laço: após a atualização da nova classificação de dengue do Ministério da Saúde, em 2014, a prova do laço entra como critério diagnóstico dos casos suspeitos de dengue.
- Hemograma: útil para avaliação de plaquetopenia, que não constitui fator de risco para sangramento, mas é preditora de possíveis complicações quando em queda. Avalia também a presença de hemoconcentração por extravasamento plasmático (aumento do Ht) ou hemorragias (diminuição do Ht e da Hb). Podem ser achados iniciais neutropenia, linfopenia ou linfocitose com atipia.
- Albumina: geralmente diminuída na ocorrência de aumento da permeabilidade capilar e dengue grave.
- Bioquímica, podendo evidenciar aumento de transaminases hepáticas.
- Exames de imagem: RX, USG etc., na tentativa de evidenciar derrames intracavitários.

Prova do laço

É um teste para tentar detectar aumento de permeabilidade vascular e risco de sangramento. Embora venha sendo utilizada há muito tempo, deve-se atentar para sua baixa sensibilidade e especificidade, exigindo a correlação com outros dados clínicos e laboratoriais.

É realizada conforme o seguinte procedimento:

- desenhar um quadrado de 2,5 cm de cada lado (ou uma área ao redor da falange distal do polegar) no antebraço da pessoa e verificar a PA (deitada ou sentada);
- calcular a PA média (PA diastólica × 2 + PA sistólica/3): para facilitar, o Ministério da Saúde sugere o cálculo da PA média como (PA sistólica + PA diastólica)/2;
- insuflar novamente o manguito até o valor médio e manter por 5 minutos em adultos (3 minutos em crianças) ou até o aparecimento de petéquias ou equimoses;
- contar o número de petéquias no quadrado: a prova será positiva se houver ≥ 20 petéquias em adultos e ≥ 10 em crianças (idade < 13 anos).

DIAGNÓSTICO

Em grandes epidemias, o diagnóstico é clinicoepidemiológico, sendo realizada confirmação laboratorial (sorologia ou pesquisa viral) apenas para pacientes graves ou com dúvida diagnóstica. A sorologia é coletada após o 6° dia da doença, sendo que IgG pode ser detectada desde o início, caso o paciente apresente infecção prévia. Nessa situação, é preciso observar após 2 semanas se há aumento de 4 vezes o título para caracterizar infecção aguda. O teste rápido permite identificar IgM e IgG em curto espaço de tempo.

Também pode ser realizada a detecção de vírus e antígenos virais até o 5° dia de doença, preferencialmente nos primeiros 3 dias. A detecção do antígeno NS1 tem alta especificidade (82-100%), mas apresenta baixa sensibilidade (34-72%), sendo que o resultado negativo não exclui infecção.

Além disso, pode-se fazer isolamento viral por meio de cultura viral ou, mais recentemente, por métodos moleculares (PCR) até o 5° dia da doença, com altas sensibilidade e especificidade, além de poder determinar o subtipo viral da dengue.

TRATAMENTO

O tratamento é baseado em sintomáticos e hidratação, já que não há tratamento específico. Os pacientes devem ser classificados em grupos (A, B, C e D) e separados de acordo com os achados clínicos e laboratoriais (Figura 1). A partir daí, estabelece-se a conduta apropriada. É importante lembrar que o paciente pode evoluir de um grupo para o outro em horas a dias, em razão da dinâmica da doença.

= ZIKA

EPIDEMIOLOGIA

Até recentemente vista como uma infecção benigna, a doença causada pelo vírus Zika tem recebido mais atenção desde o segundo semestre de 2015, quando se estabeleceu sua associação com doenças do SNC, principalmente microcefalia em fetos de mulheres infectadas durante a gestação e o risco de desenvolvimento de síndrome de Guillain-Barré. O vírus foi identificado pela primeira vez em Uganda e sua transmissão era bem conhecida nos continentes africano e asiático, com surtos bem documentados na Polinésia Francesa. Sua introdução no continente americano deu-se entre os anos de 2013 e 2014, com ocorrência de grande epidemia e alastramento durante o ano de 2015.

Sua transmissão dá-se principalmente pelas picadas do *Aedes aegypti*, embora a transmissão por fluidos corporais, especialmente por meio de relações sexuais, também esteja bem estabelecida. Não se sabe, porém, em situações de transmissão vetorial, qual a contribuição relativa das formas alternativas para a transmissão e estudos epidemiológicos são dificultados pela existência de casos assintomáticos e pelo fato de os anticorpos apre-

-MRCM.indb 919 12/5/17 4:06 PM

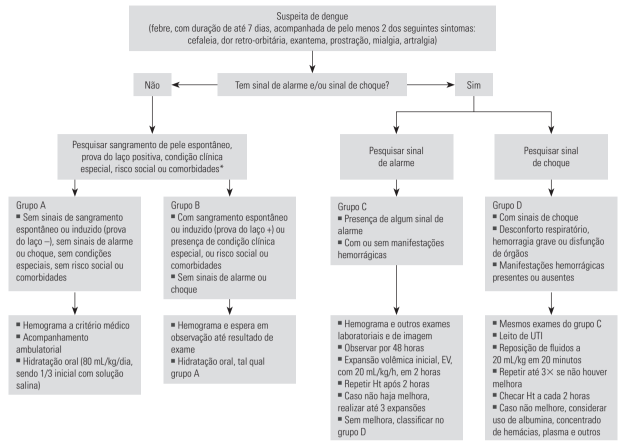


Figura 1 Avaliação e tratamento da dengue. * Condições especiais e/ou de risco social: lactentes (idade < 2 anos), gestantes, adultos com idade > 65 anos, com hipertensão arterial ou outras doenças cardiovasculares graves, DM, doença pulmonar obstrutiva crônica, doenças hematológicas crônicas (principalmente anemia falciforme e púrpuras), doença renal crônica, doença ácido-péptica, hepatopatias e doenças autoimunes. Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Denque: diagnóstico e manejo clínico. Brasília: Ministério da Saúde; 2011. Disponível em: http://portalsaude.gov.br.

sentarem reação cruzada com dengue. Até o momento, acredita-se que a infecção confira imunidade duradoura, não havendo relatos de reinfecção.

QUADRO CLÍNICO

A doença aguda causada pelo vírus Zika caracteriza-se por febre baixa (até 38°C) ou ausente e pela presença de exantema maculopapular pruriginoso, hiperemia conjuntival e artralgia com ou sem edema. Os sintomas são em geral autolimitados, durando entre 1-4 dias. Alguns pacientes podem apresentar febre mais alta e outros sintomas constitucionais, como cefaleia, mialgia, astenia e hiporexia. Na fase aguda, não é comum acontecerem complicações. Estima-se que até 80% dos indivíduos infectados apresentem sintomas mínimos, porém isso ainda deve ser mais bem caracterizado.

Mulheres infectadas durante a gestação têm risco elevado de seus fetos apresentarem malformação ou mesmo de sofrerem aborto. Entre as malformações, desta-

cam-se as que afetam o SNC, com a expressão mais grave sendo a microcefalia. Em adultos, há ainda risco considerável do de desenvolvimento de síndrome de Guillain-Barré, manifestando-se geralmente entre 7-21 dias após a infecção inicial. O acompanhamento clínico de pacientes com Zika e suas consequências só agora tem recebido maior atenção e pode eventualmente revelar outras expressões até então desconhecidas.

EXAMES COMPLEMENTARES

Classicamente, a infecção por Zika não leva a alterações laboratoriais significativas. Relata-se a possibilidade de redução da plaquetometria, geralmente não abaixo do limite inferior de normalidade, e pode-se observar hematúria ou hematospermia.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de Zika é confirmado pela detecção do RNA viral por meio de PCR. Deve-se destacar que a

janela de detecção no sangue é curta, geralmente obtendo melhores resultados até o 3° dia de doença. Há melhores resultados com o exame da urina, no qual o RNA pode ser detectado em média até o 20° dia de doença. No momento, a sorologia tem baixo valor diagnóstico pela reação cruzada com dengue, dificultada pela alta prevalência de exposição da população em áreas afetadas.

TRATAMENTO

O tratamento é realizado pelo tratamento dos sintomas e hidratação, devendo ser conduzido como o feito para dengue (Figura 1), em razão da dificuldade de diagnóstico diferencial na ponta. Em relação ao prurido, tem sido recomendado o uso de anti-histamínicos, porém inexistem ensaios clínicos avaliando sua eficácia.

CHIKUNGUNYA

EPIDEMIOLOGIA

A infecção pelo Chikungunya, alfavírus transmitido por mosquitos do gênero *Aedes*, estende-se por regiões tropicais e subtropicais. Sua transmissão é conhecida desde a década de 1950 na África, onde é considerada endêmica, estendendo-se por todo o continente, Ásia e Oceania. Destaca-se a ocorrência de surtos, principalmente em ilhas como ocorridos no Caribe e no Oceano Pacífico.

A transmissão no Brasil é documentada desde 2014, iniciada de forma independente no extremo Norte do Amapá e no litoral sul da Bahia. Em cada um destes locais ocorreram surtos de grandes proporções, afetando parcelas significativas da população local. Enquanto no Amapá foi implicado o vírus de origem asiática, circulando àquela época na região do Caribe, na Bahia, foi implicado o vírus com origem na África Ocidental. Desde então o vírus alastrou-se pelo país e resto do continente, estimando-se ter causado mais de 300 mil casos em 2016. Sua importância advém das consequências duradouras em uma proporção considerável dos indivíduos afetados, muitas vezes impedindo-os de realizar suas atividades rotineiras.

QUADRO CLÍNICO

A infecção aguda é semelhante à dengue, com o diferencial de acometer com maior intensidade as articulações, que muitas vezes apresentam artrite, com edema, calor e rubor local. Costuma-se observar o acometimento de múltiplas articulações, sendo especialmente afetados mãos e pés, havendo, ainda, acometimento, simétrico ou não, de grande articulações e coluna vertebral, causando nesses casos a postura encurvada de onde surge o nome do vírus. Além do proeminente acometimento das articulações, febre, mialgia, astenia, cefaleia e outros sintomas são também evidentes nos primeiros 5 dias de doença, com *rash* semelhante ao da dengue, observado geralmente após a defervescência.

Depois da fase aguda (7° dia), alguns pacientes permanecem com importante acometimento articular, com ou sem sinais flogísticos, que podem persistir por semanas a anos. Tal proporção é variada e não bem estabelecida, com relatos entre 10-50% dos indivíduos acometidos. Este acometimento é categorizado com critérios temporais entre acometimento subagudo (7 dias a 3 meses) e crônico (quando persiste além de 3 meses). Pacientes podem permanecer com sintomas debilitantes que os impedem de realizar tarefas simples, ao que costumam associar-se sintomas depressivos e risco de eventos adversos do uso excessivo de medicações para controle da dor. Entre os fatores de risco para o agravamento dos sintomas articulares encontram-se idade avançada, sexo feminino e intensidade do acometimento articular na fase aguda. Entre os pacientes com persistência dos sintomas articulares, é minoria a que mantém padrão inflamatório ativo de acometimento, com muitos pacientes apresentando dor de padrão mecânico ou mesmo neuromuscular, o que precisa ser bem avaliado para escolha do melhor manejo e encaminhamento.

Além dos sintomas articulares, destaca-se a possibilidade de agravamento do quadro agudo, com quadros hemorrágicos, rabdomiólise e acometimento neurológico.

EXAMES COMPLEMENTARES

O hemograma na Chikungunya pode apresentar leucopenia e plaquetopenia, semelhantemente ao da dengue. Entre as demais alterações, destaca-se a elevação de marcadores inflamatórios como VHS e proteína C-reativa e de enzimas musculares como AST e CPK. Pelo risco de abuso de esteroides e anti-inflamatórios, as provas renais também devem ser solicitadas e monitoradas. A USG de articulações é um instrumento valioso para caracterização mais precisa de acometimento articular.

Na fase crônica, mesmo com a persistência dos sintomas articulares, os pacientes não apresentam alterações nos marcadores inflamatórios.

DIAGNÓSTICO

Pode ser feito por via direta pela detecção do RNA viral por PCR, com boa taxa de recuperação quando realizado com até 8 dias de doença, ou pela detecção de anticorpos das classes IgM e IgG, possível a partir do 6º dia de doença.

Na fase crônica, recomenda-se a avaliação do diagnóstico diferencial com doenças reumatológicas, como lúpus e artrite reumatoide.

-MRCM.indb 921 12/5/17 4:06 PM

TRATAMENTO

A abordagem da infecção aguda por Chikungunya deve seguir a mesma orientação de manejo de casos suspeitos de dengue (Figura 1). No entanto, dependendo da intensidade de dores em articulações, necessita do uso de doses mais altas e de horário de analgésicos (como dipirona e paracetamol) ou mesmo da adição de opioides (tramadol ou codeína). O controle da dor é importante e deve ser otimizado, destacando-se a necessidade do repouso na fase inicial, o que parece interferir no risco do desenvolvimento de sintomas crônicos.

Nas fases subaguda e crônica, orienta-se o manejo escalonado, sendo muitas vezes necessário o uso de AINH e corticosteroides. Em casos avançados, é relatado o uso de medicamentos modificadores de doenças reumatológicas, como metotrexato e sulfassalazina. Inexistem, no entanto, ensaios clínicos controlados, ao que deve-se avaliar criticamente os relatos de efetividade de tais medidas. A depender da avaliação clinica, determinando-se o padrão de acometimento neuromuscular ou mesmo neuropática, orienta-se o uso de outras classes de medicamentos, como opioides, antidepressivos e anticonvulsivantes.

O manejo do acometimento crônico após a doença tem mudado o paradigma da abordagem tradicional de arboviroses, sendo que há benefícios quando da atuação multidisciplinar envolvendo infectologistas, reumatologistas, especialistas em dor e fisioterapeutas.

FEBRE AMARELA

EPIDEMIOLOGIA

A febre amarela manifesta-se especialmente nas zonas tropicais do continente africano e da América do Sul. Sua forma silvestre ocorre raramente na região amazônica e no Planalto Central, mas entre 2000 e 2009 observou-se expansão da circulação do vírus para leste e sul do Brasil.

A última epidemia da forma urbana ocorreu em 1942, sendo a vacinação nas regiões de risco a principal medida de controle.

Entre 1980 e 2009, foram registrados 772 casos confirmados; destes, 339 evoluíram para óbito.

Apresenta maior número de casos entre os 15-40 anos de idade e no sexo masculino, o que pode ser explicado pela maior exposição ocupacional e recreativa nesta população.

QUADRO CLÍNICO

O período de incubação é de 3-6 dias, mas pode chegar a até 10 dias em alguns casos. Quase 90% das infecções se apresentam assintomáticas ou oligossintomáticas, com a presença de febre moderada de início abrupto acompanhada de cefaleia, mal-estar e tontura.

Nos quadros benignos, os sintomas duram de horas a poucos dias e, em geral, evoluem com cura espontânea.

Nas formas moderadas, os sintomas são mais proeminentes, com presença de cefaleia intensa, mialgias, náuseas, vômitos, bradicardia (ainda que na presença de febre, o que caracteriza o sinal de Faget) e icterícia leve. A duração dessa forma costuma ser de 2-4 dias. Após a 1ª fase, são comuns o recrudescimento da febre e a melhora dos sintomas, assim como na dengue. A partir de então, ocorrem a cura espontânea ou a evolução para as formas mais graves.

Com duração de 3-8 dias, as formas graves apresentam sinais de disfunção orgânica. Icterícia, hemorragias e albuminúria predizem falência hepática. Pode ocorrer insuficiência renal, alterações cardíacas, distúrbios hidroeletrolíticos e comprometimento do SNC com alteração do nível de consciência.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Hemograma: geralmente, encontra-se leucocitose com neutrofilia no início do quadro, evoluindo com leucopenia, linfocitose e desvio à esquerda, posteriormente.
- Transaminases: apresentam aumento significativo (> 20 vezes o valor normal), com predomínio de AST sobre ALT.
- Bilirrubinas: apresentam aumento, com predomínio da fração direta.
- Coagulograma: ocorrem aumento de TP, TTPa e da coagulação e diminuição dos fatores de coagulação II, V, VII, IX e X, que traduzem disfunção hepática e são comuns nas formas graves. Coagulação intravascular disseminada (CIVD) pode ocorrer e cursa com diminuição do fator VIII e do fibrinogênio, além de trombocitopenia.

DIAGNÓSTICO

O teste sorológico mais utilizado na rotina é o MAC-Elisa para detecção de anticorpo IgM específico, que deve ser colhido após o 5° dia de doença. Possui sensibilidade de 43-99% entre o 6°-10° dias. Outros testes são inibição de aglutinação, teste de neutralização e fixação do complemento. No caso desses últimos, devem ser colhidas 2 amostras com intervalo de 14-21 dias entre elas.

Pode-se realizar, ainda, a detecção de antígenos virais e/ou ácido nucleico viral. RT-PCR, imunoflorescência imuno-histoquímica e hibridização *in situ* não são realizados de rotina, mas podem ser úteis no diagnóstico.

Além disso, pode-se fazer isolamento viral em sangue ou tecido hepático, coletado nos primeiros 5 dias após o início da febre.

TRATAMENTO

Assim como na dengue, não existe tratamento específico para o vírus amarílico. Medidas de suporte como hidratação, sintomáticos (evitando uso de AINH e outras medicações que podem aumentar o risco de sangramento) e garantia de proteção de vias aéreas são a chave do manejo da febre amarela.

Formas graves devem ser tratadas com o paciente internado em UTI. Corticosteroides não são recomendados. Transfusão de concentrado de hemácias e plasma fresco podem ser necessários.

PROGNÓSTICO

A maioria dos casos apresenta curso favorável e responde às medidas terapêuticas, sendo acompanhados ambulatorialmente. Diagnóstico precoce e atenção para a evolução para formas graves estão diretamente relacionados a boa evolução, com adoção de medidas de cuidado intensivo quando necessário. Além disso, é importante enfatizar a prevenção da febre amarela por meio de vacinação para habitantes e viajantes que se dirijam a áreas de risco.

Deve-se suspeitar de malária de todo paciente oriundo de área endêmica e que apresente febre. É importante atentar para as formas graves das doenças, com necessidade de tratamento em UTI. O caso deve ser notificado à vigilância epidemiológica.

MALÁRIA

EPIDEMIOLOGIA

É transmitida em 109 países, ocorrendo principalmente em regiões tropicais da África, Ásia, Oceania e América Latina. Cerca de 99% da transmissão no Brasil ocorre na região amazônica.

Tem ocorrido diminuição da incidência no Brasil, com cerca de 267 mil casos em 2011. O *Plasmodium vivax* é responsável por > 85% dos casos.

QUADRO CLÍNICO

O período de incubação pode estender-se por 7-14 dias até vários meses, em condições especiais. O principal sintoma é a febre diária, geralmente adquirindo caráter intermitente se não houver tratamento precoce. Tem duração característica de 6-12 horas, e geralmente atinge valores altos (> 40°C), acompanhada de calafrios e sudorese. Sintomas como cefaleia, mialgia, náuseas e vômitos são frequentes. Ao exame físico, é comum encontrar palidez cutaneomucosa e hepatoesplenomegalia.

As manifestações clínicas podem sofrer influência de fatores ligados ao hospedeiro (imunidade prévia e co-

morbidades) e do parasito (espécie infectante e densidade parasitária), com maior gravidade nos extremos de idade e retardo no diagnóstico. No Brasil, a maioria dos casos graves e complicados é causada por *Plasmodium vivax*, já que esse agente é o principal responsável pelos casos de malária no país.

Entre as manifestações de malária grave, deve-se atentar para: prostração, alteração do nível de consciência, dispneia ou taquipneia, convulsões, hipotensão arterial ou choque, edema pulmonar, hemorragias, hemoglobinúria, hiperpirexia (> 41°C) e oligúria. Dor aguda em hipocôndrio esquerdo acompanhada de palidez e anemia devem levar à suspeita de hematoma ou rotura esplênicos.

EXAMES COMPLEMENTARES

Pode cursar com alterações hematológicas, hidroeletrolíticas e metabólicas, sendo necessária a realização de exames como hemograma, ureia, creatinina, glicemia, transaminases, lactato, eletrólitos e coagulograma para identificar um acometimento dos demais sistemas e possibilitar o correto estadiamento da doença.

No hemograma, é comum encontrar anemia e plaquetopenia, com a série branca podendo se apresentar com leucocitose ou leucopenia. É comum observar-se aumento das transaminases, geralmente < 4-5 vezes o valor de referência.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico baseia-se no encontro do *Plasmodium* no sangue. O padrão-ouro atualmente é o exame de gota espessa, que permite identificação da espécie e quantificação da parasitemia. Sua eficácia, no entanto, é examinador-dependente e pode ser alterada pela qualidade dos reagentes.

O teste rápido utiliza o método imunocromatográfico e permite resultados em 15-20 minutos. Em comparação com a gota espessa, apresenta sensibilidade de 90% para *Plasmodium falciparum*, porém não quantifica parasitemia e tem sensibilidade menor para *Plasmodium vivax*.

TRATAMENTO

O tratamento ambulatorial é guiado de acordo com a espécie infectante e as características do paciente, como idade, peso e gestação. Casos com critérios de gravidade devem ser internados e receber tratamento parenteral com artesunato.

A malária não complicada, causada por *Plasmodium vivax* e *Plasmodium ovale*, é tratada com cloroquina para a forma sanguínea, e primaquina, para a forma dormen-

-MRCM.indb 923 12/5/17 4:06 PM

te hepática. A primaquina pode ser prescrita em 2 esquemas recomendados pelo Ministério da Saúde, ambos atingindo a mesma dose total em 7 dias (esquema curto) ou 14 dias (esquema longo), sendo necessário reforçar a adesão para eficácia da cura radical. A dose da primaquina deve ser corrigida para o peso, não devendo, porém, ser prescrita para crianças com idade < 6 meses, gestantes e mulheres amamentando por conta do risco de hemólise, sendo nestes casos recomendada a profilaxia semanal com cloroquina.

Deve-se atentar para risco de hemólise com o uso de primaquina em portadores de deficiência da enzima glicose-6-fosfato-desidrogenase (G6PD), com consequências possivelmente fatais decorrentes de anemia grave e injúria renal aguda. Idealmente, deve ser dosada a atividade da enzima antes da prescrição de primaquina. Em caso de deficiência detectada, como não há alternativa à primaquina para a forma hepática, o paciente deve ser acompanhado em serviço de referência, com opções de manejo por meio da prescrição de cloroquina profilática semanal ou, no caso de deficiência leve, doses baixas de primaquina semanal em curso de 8 semanas.

Apesar de a prevalência de resistência a cloroquina pelo *Plasmodium vivax* ser relativamente baixa no Brasil, há relatos de que esteja aumentando, por isso os casos suspeitos devem ser encaminhados para serviços de referências e tratados com terapia combinada com derivados de artemisinina (ACTs).

No tratamento de infecção por *Plasmodium falcipa-rum*, são propostos 2 esquemas ideais, ambos contendo derivados de artemisinina combinados com drogas de meia-vida longa: arteméter + lumefantrina ou artesunato + mefloquina, ambos por 3 dias. O tratamento de 2ª escolha é feito com quinina em 3 dias, doxiciclina em 5 dias e primaquina no 6º dia, reservado apenas para contraindicações para o uso de ACTs. Há uma recomendação recente da OMS, como medida de controle da transmissão, para se administrar dose única de primaquina (0,75 mg/kg) para tratamento das formas transmissíveis ao mosquito, os gametócitos, mesmo sem a detecção à microscopia.

Infecções mistas por *Plasmodium falciparum e Plasmodium vivax* ou *Plasmodium ovale* são tratadas com arteméter + lumefantrina ou artesunato + mefloquina (ambas no esquema de 3 dias), associados à primaquina por 7 ou 14 dias. Caso a infecção mista seja por *Plasmodium falciparum* e *Plasmodium malariae*, deve-se introduzir apenas esquema para *Plasmodium falciparum*.

Na presença de critérios de gravidade, deve-se administrar os antimaláricos por via parenteral com os seguintes esquemas propostos: artesunato + clindamicina,

arteméter + clindamicina ou quinina + clindamicina (para gestantes no 1° trimestre).

Esquemas recomendados para malária não complicada

As recomendações completas constam do *Guia prático de tratamento da malária*, do Ministério da Saúde. As doses para pacientes adultos (maiores pesos) são:

- cloroquina (comp 150 mg): 25 mg/kg divididos em 3 dias, não devendo ultrapassar 1.500 mg de dose total. Prurido neurogênico e retinite são os eventos adversos mais comuns;
- primaquina (comp 15 mg ou 5 mg): deve ser administrada em esquema curto nas áreas endêmicas (0,5 mg/kg/dia, por 7 dias) ou longo (0,25 mg/kg/dia), preferencialmente junto com alimentos. O evento adverso mais preocupante é hemólise em indivíduos portadores de deficiência de G6PD. Meta-hemoglobinemia e dor epigástrica também podem ocorrer;
- arteméter, 20 mg + lumefantrina, 120 mg (comp de combinação fixa): deve ser evitada administração no 1º trimestre de gestação;
- artesunato, 100 mg, e mefloquina, 200 mg (comp adulto de combinação fixa): atentar para sintomas neuropsíquicos com uso prolongado;
 - sulfato de quinina (comp 500 mg);
 - clindamicina (comp 300 mg).

Com exceção de arteméter + lumefantrina (administrado 2 vezes ao dia), todos os medicamentos devem ser administrados em dose única diária, preferencialmente durante as refeições. Sempre se deve dar preferência ao peso para a escolha da dose. Não se deve administrar primaquina para gestantes ou crianças com idade < 6 meses.

Em paciente com peso > 70 kg, deve-se ajustar dose de primaquina (Tabela 1). Se surgir icterícia, deve-se suspender a primaquina.

Infecções pelo Plasmodium vivax ou Plasmodium ovale

Pode ser feito com esquema de cloroquina em 3 dias e primaquina em 7 dias (> 50 kg):

- 1° dia: cloroquina, 4 comp, e primaquina, 2 comp;
- 2°-3° dias: cloroquina, 3 comp e primaquina, 2 comp;
- 4°-7° dias: primaquina, 2 comp.

Outro esquema possível é o de cloroquina em 3 dias e primaquina em 14 dias (esquema longo) (> 50 kg):

- 1° dia: cloroquina, 4 comp e primaquina, 1 comp;
- 2°-3° dias: cloroquina, 3 comp e primaquina, 1 comp;
- 4°-14° dias: primaquina, 1 comp, no adulto.

Tabela 1 Ajuste da dose e tempo de administração da primaquina para pacientes com peso ≥ 70 kg				
		Tempo de administração (dias)		
Faixa de peso (kg)	Dose total de primaquina (mg)	Esquema longo (15 mg/dia)	Esquema curto (30 mg/dia)	
70-79	240	16	8	
80-89	272	18	9	
90-99	304	20	10	
100-109	336	22	11	
110-120	368	24	12	

Infecções pelo *Plasmodium malariae* para todas as idades e infecções por *Plasmodium vivax* ou *Plasmodium ovale* em gestantes (contraindicação à primaquina)

Administra-se cloroquina em 3 dias (> 50 kg):

- 1° dia: cloroquina, 4 comp;
- 2° e 3° dias: cloroquina, 3 comp.

Nesses casos, recomenda-se a prevenção de recaídas com cloroquina semanal (300 mg/semana). Ao utilizar este esquema, deve-se ter certeza de que o paciente aderiu corretamente ao tratamento convencional.

Infecções pelo *Plasmodium falciparum*

Pode ser feito com combinação fixa de arteméter + lumefantrina (> 35 kg) (não deve ser administrado em gestantes de 1° trimestre):

- arteméter + lumefantrina, 4 comp, de manhã e à noite (2 vezes por dia), por 3 dias;
- primaquina, 3 comp no 1° dia (não é necessária para pacientes que não residem ou permanecem em área de transmissão).

Outra opção é o esquema com combinação fixa de artesunato + mefloquina (> 30 kg) (não deve ser administrado em gestantes de 1° trimestre):

- artesunato + mefloquina, 2 comp/dia, por 3 dias;
- primaquina, 3 comp, no 1° dia (não é necessária para pacientes que não residem ou permanecem em área de transmissão).

Infecções mistas pelo *Plasmodium falciparum* e *Plasmodium vivax* ou *Plasmodium ovale* (> 50 kg)

O esquema deve ser (não administrar em gestantes):

- 1°-3° dias: administrar arteméter + lumefantrina ou artesunato + mefloquina conforme esquemas citados;
- 4°-7° dias: primaquina, 2 comp/dia (é necessário ajuste de dose se > 70 kg Tabela 1).

Infecção mista por Plasmodium malariae

Deve-se administrar apenas o esquema de *Plasmo-dium falciparum*.

Infecções não complicadas pelo *Plasmodium falciparum* no 1° trimestre da gestação

O tratamento é feito com quinina (3 dias) e clindamicina (5 dias) (> 50 kg):

- 1°-3° dias: quinina, 2 comp, manhã e noite (2 vezes ao dia), e clindamicina, 1 comp, a cada 6 horas;
- 4° e 5° dias: clindamicina, 1 comp, a cada 6 horas.

Esquemas de tratamento para malária complicada

Os esquemas recomendados para o tratamento da malária complicada são apresentados na Tabela 2.

PREVENÇÃO EM VIAJANTES

Aconselha-se avaliação cuidadosa a todos que pretendem viajar a áreas de transmissão de malária, devendo cada caso ser avaliado particularmente quanto a:

- local de viagem;
- duração da estadia;
- sazonalidade da transmissão;
- tipos de atividade que serão desenvolvidas e tipo de acomodação;
 - acesso a diagnóstico e tratamento no local;
 - perfil de resistência a antimaláricos.

Deve ser reforçada ao viajante a necessidade primordial de medidas que evitem contato com o mosquito transmissor, como uso de repelentes efetivos a serem reaplicados a cada 2 horas e uso de mosquiteiros e telas impregnadas com inseticidas.

É importante, ainda, informar e educar o viajante quanto aos sintomas compatíveis com malária e orientá-lo a procurar serviço adequado, prontamente informando o risco de malária até 3 meses depois da saída da área endêmica, pois há diversos relatos de tempo de incubação prolongado. Em casos específicos, podem ser recomendados, adicionalmente ao uso de repelentes e mosquiteiros, o tratamento presuntivo e a quimioprofilaxia. A 1ª opção consiste em fornecer ao viajante curso de tratamento medicamentoso que deve ser utilizado no

-MRCM.indb 925 12/5/17 4:06 PM

Tabela 2 Esquemas recomendados para o tratamento da malária grave e complicada pelo *Plasmodium falciparum* e pelo *Plasmodium vivax* em todas as faixas etárias

Artesunato*

Dose de ataque de 2,4 mg/kg, EV, seguida de 1,2 mg/kg administrado após 12 e 24 horas da dose de ataque

Em seguida, manter uma dose diária de 1,2 mg/kg durante 6 dias (se o paciente estiver em condições de deglutir, pode ser administrada VO, comp)

Clindamicina

20 mg/kg/dia, divididos em 3 doses diárias, por 7 dias — cada dose deve ser diluída em SG5% (1,5 mL/kg de peso) e infundida gota a gota em 1 hora (se o paciente estiver em condições de deglutir, a dose diária pode ser administrada VO, comp)

Não indicados para gestantes no 1° trimestre

ou

Arteméter

Dose de ataque de 3,2 mg/kg, IM

Após 24 horas, aplicar 1,6 mg/kg/dia, durante mais 4 dias, totalizando 5 dias de tratamento (se o paciente estiver em condições de deglutir, a dose diária pode ser administrada VO, comp)

Clindamicina

20 mg/kg/dia, divididos em 3 doses diárias, por 7 dias — cada dose deve ser diluída em SG5% (1,5 mL/kg de peso) e infundida gota a gota em 1 hora (se o paciente estiver em condições de deglutir, a dose diária pode ser administrada VO, comp)

Não indicados para gestantes no 1° trimestre

ou

Quinina

Administrar 20 mg/kg de dicloridrato de quinina (dose de ataque)**, por infusão EV, diluídos em 10mL/kg de SG5% (máximo de 500 mL de SG5%), durante 4 horas

Após 8 horas do início da administração da dose de ataque, administrar uma dose de manutenção de quinina de 10 mg de sal/kg, por infusão EV, diluídos em 10 mL/kg de SG5% (máximo de 500 mL de SG 5%), durante 4 horas — essa dose de manutenção deve ser repetida a cada 8 horas contadas a partir do início da infusão anterior até que o paciente possa deglutir; a partir desse momento, deve-se administrar comp de quinina na dose de 10 mg de sal/kg a cada 8 horas, até completar um tratamento de 7 dias

Clindamicina

20 mg/kg/dia, divididos em 3 doses diárias, por 7 dias — cada dose deve ser diluída em SG5% (1,5 mL/kg de peso) e infundida gota a gota em 1 hora (se o paciente estiver em condições de deglutir, a dose diária pode ser administrada VO, comp)

Este esquema é indicado para gestantes de 1° trimestre e crianças com idade < 6 meses***

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde, Guia prático de tratamento da malária no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde; 2010. Disponível em: http://portalsaude.saude.gov.br.

caso de surgimento de sintomas e, preferencialmente, após realização de teste rápido, caso este esteja disponível, sendo reservado a indivíduos com compreensão e segurança na sua utilização. Já a quimioprofilaxia consiste na prescrição de antimalárico que deve ser ingerido por pelo menos 1 semana antecedendo a viagem, perdurando até 4 semanas após a saída da área endêmica, a depender da droga utilizada (opções: doxiciclina, mefloquina e atovaquone-proguanil; devendo ser prescrita primaquina caso a viagem seja a área de transmissão de Plasmodium vivax ou Plasmodium ovale, de preferência após exclusão de deficiência de G6PD). A quimioprofilaxia, se utilizada corretamente, é efetiva na prevenção da doença, porém deve ser prescrita e recomendada por especialistas, com reforço da necessidade de adesão ao esquema completo, sob o risco de apenas suprimir parcialmente a parasitemia, retardando o surgimento dos sintomas, o que está associado a demora no diagnóstico e maior incidência de complicações.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Boletim epidemiológico. 2013. Disponível em: http://portalsaude.saude.gov.br/portalsaude/noticia/9531/785/ casos-graves-de-dengue-caem-44-e-mortes-tem-retracao-de-20. html.

Brasil. Ministério da Saúde. Dengue: diagnóstico e manejo clínico. 2011. Disponível em: http://portalsaude.saude.gov.br.

Brasil. Ministério da Saúde. Guia para profissionais de saúde sobre prevenção da malária em viajantes. Brasília: Ministério da Saúde; 2008.

Brasil. Ministério da Saúde. Guia prático de tratamento da malária no Brasil. 2010. Disponível em: http://portalsaude.saude.gov.br.

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de vigilância epidemiológica de febre amarela. 2004. Disponível em: http://portalsaude.saude.gov.br.

Brasil. Ministério da Saúde. Nota informativa – Assunto: procedimentos a serem adotados para a vigilância da febre do vírus Zika no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde; 2016.

Brasil. Ministério da Saúde. Nova classificação de caso de dengue – OMS. 2014. Disponível em: http://dtr2004.saude.gov.br/sinanweb/novo/ Download/Nova_classificacao_de_caso_de_dengue_OMS.pdf.

Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis. Febre de Chikungunya: manejo clínico. Brasília: Ministério da Saúde, 2015.

-MRCM.indb 926 12/5/17 4:06 PM

^{*} Dissolver o pó de artesunato (60 mg por amp) em diluente próprio ou em uma solução de 0,6 mL de bicarbonato de sódio a 5%. Esta solução deve ser diluída em 50 mL de SG5% e administrada EV, em 1 hora.

^{**} Outra possibilidade é administrar quinina em infusão EV (ou bomba de infusão) em dose de ataque de 7 mg de sal/kg durante 30 minutos, seguida imediatamente de 10 mg de sal/kg diluídos em 10 mL/kg de SG5% (máximo de 500 mL), em infusão EV, durante 4 horas.

^{***} A clindamicina não deve ser usada para crianças com idade < 1 mês. Nesse caso, administrar apenas quinina.

Se Plasmodium vivax, iniciar primaquina após a recuperação, VO, de acordo com os esquemas curto ou longo.

Pedro RS, Guaraldo L, Campos DP, Costa AP, Daniel-Ribeiro CT, Brasil P. Plasmodium vivax malaria relapses at a travel medicine centre in Rio de Janeiro, a non-endemic area in Brazil. Malar J 2012;11:245.

Ramos Jr WM, Sardinha JF, Costa MR, Santana MS, Alecrim MG, et al. Clinical aspects of hemolysis in patients with P. vivax malaria treated with primaquine, in the Brazilian Amazon. Braz J Infect Dis 2010; 14:410-2

Simmons CP, Farrar JJ, Chau NV, Wills B. Dengue. N Engl J Med 2012;366: 1423-32

Vaugh DW, Barrett A, Solomon T. Flaviviruses (yellow fever, dengue, dengue hemorrhagic fever, Japanese encephalitis, West Nile encephalitis, St. Louis encephalitis, Tick-Borne encephalitis). In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.2133-56.

217 INFECÇÕES SEXUALMENTE TRANSMISSÍVEIS (IST)

Nadielle Queiroz da Silva, Ralcyon Francis Azevedo Teixeira

A terminologia IST passou a ser adotada em substituição à expressão DST porque destaca a possibilidade de uma pessoa ter e transmitir uma infecção, mesmo sem apresentar sinais e sintomas. Por ainda ser um termo muito usado, optou-se por manter a nomenclatura DST nos outros capítulos deste manual.

CANCRO MOLE

- Agente etiológico: *Haemophilus ducreyi*.
- Período de incubação: 2-5 dias até 2 semanas.
- Apresentação: pápula ou vesícula que progride para úlcera única ou múltipla, em espelho (autoinoculação), dolorosa, de base amolecida, fundo purulento e fétido.
- Adenopatia: aparecimento de gânglios (bubão) unilaterias em até 2/3 dos casos, principalmente em homens. É doloroso, podendo haver liquefação e fistulização com saída de material purulento.
- Diagnóstico: coloração Gram em esfregaços de material da base da úlcera ou aspirado do bubão, com bacilos curtos Gram-negativos intracelulares. PCR é o padrão-ouro, mas cultura é o método mais sensível.
 - Tratamento:
- 1ª opção: azitromicina, 1 g, VO, em dose única, ou ciprofloxacino, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 3 dias, ou eritromicina (estearato), 500 mg, VO, a cada 6 horas, por 7 dias;
 - 2ª opção: ceftriaxona, 250 mg, IM, em dose única.
- Observações: o bubão não pode ser drenado/excisado, apenas puncionado.

LINFOGRANULOMA VENÉREO

- Agente etiológico: *Chlamydia tracomatis* sorotipos L1, L2 e L3.
 - Período de incubação: 7-21 dias.
- Apresentação: a lesão de inoculação é uma pápula, pústula ou exulceração indolor, fugaz.
- Adenopatia: disseminação regional em 1-6 semanas após a lesão. No homem, é inguinal, unilateral (70% dos casos), evoluindo para supuração e fistulização múltipla. Na mulher, frequentemente é perirretal (drenagem da mucosa vaginal e cérvice).
- Diagnóstico: na maioria dos casos, é clínico; utilizando-se coloração Giemsa ou ácido periódico de Schiff e lugol de tecido, ou aspirado de bubão (observam-se corpúsculos de inclusão), além de cultura (p. ex., em células de McCoy), reação em cadeia da polimerase e Elisa. Sorologias como microimunofluorescência (IgM) ou fixação de complemento (≥ 1:64 ou > 4 vezes em 2 semanas) podem auxiliar no diagnóstico, mas detectam anticorpos contra todas as infecções por clamídia.
 - Tratamento:
- 1ª opção: doxiciclina, 100 mg, VO, a cada 12 horas, por 21 dias;
- alternativas: eritromicina ou tetraciclina, 500 mg,
 VO, a cada 6 horas, por 21 dias, ou tianfenicol, 5 g/dia,
 VO, no 1° dia, e 500 mg,
 VO, a cada 8 horas, por 5 dias,
 ou ceftriaxona, 1 g/dia, IM, por 10 dias.
- Sequelas: lesões hipertróficas, necróticas, obstrução linfática crônica, elefantíase genital, fístulas e estenoses retal e uretral.
- Observações: o bubão não deve ser drenado/excisado.

DONOVANOSE

- Agente etiológico: Calymmatobacterium granulomatis.
 - Período de incubação: 30 dias-6 meses.
- Apresentação: nódulo SC que pode formar ulceração de borda plana ou hipertrófica, bem delimitada, fundo granuloso, vermelho-vivo, friável. Lentamente, pode tornar-se vegetante ou úlcero-vegetante. As lesões podem ser múltiplas, em espelho. Apresenta predileção por regiões de dobras e região perianal.
 - Adenopatias: raras.
- Pseudobubões (granulações SC): em região inguinal, quase sempre unilaterais. Em mulheres, há predomínio de obstrução linfática na forma elefantiásica.
- Diagnóstico: identificação dos corpúsculos de Donovan em material de biópsia ou esfregaço de lesão suspeita; pode ser feita pelas colorações de Wright, Giemsa ou Leishman.

-MRCM.indb 927 12/5/17 4:06 PM

- Tratamento: deve ser mantido por no mínimo 3 semanas ou até cura clínica. Administra-se doxiciclina, 100 mg, VO, a cada 12 horas; ou eritromicina, 500 mg, VO, a cada 6 horas; ou sulfametoxazol + trimetoprima, 800 mg e 160 mg, VO, a cada 12 horas; ou tetraciclina, 500 mg, a cada 6 horas; ou azitromicina, 1 g, VO, em dose única, seguido por 500 mg/dia, VO. Pode-se usar, ainda, tianfenicol, 5 g, VO, no 1° dia, seguido de doses de 500 mg, VO, a cada 12 horas, durante 15 dias, ou esquemas com ciprofloxacino. Se não houver resposta clínica nos primeiros dias, recomenda-se adicionar um aminoglicosídeo como a gentamicina, 1 mg/kg/dia, EV, a cada 8 horas, ou considerá-lo desde o início em gestantos
- Observações: o critério de cura é o desaparecimento da lesão. Sequelas de destruição tecidual ou obstrução linfática podem exigir correção cirúrgica. Em razão da baixa infectividade, não é necessário fazer tratamento dos parceiros sexuais. A localização extragenital é rara e quase sempre ocorre a partir de autoinoculação.

GONORREIA

- Agente etiológico: Neisseria gonorrhoeae.
- Período de incubação: 2-5 dias (ocasionalmente, 24 horas).
- Apresentação: no homem, o prurido inicia-se na fossa navicular que se estende pela uretra, e 1-3 dias depois, observa-se disúria, descarga uretral mucoide que se torna abundante e purulenta; na mulher, é assintomática em 60-80% dos casos, porém pode ser encontrada secreção endocervical mucopurulenta, dor pélvica, dispareunia, sangramento irregular, hiperemia vaginal, disúria, polaciúria e sinais e sintomas de acordo com o estágio de doença inflamatória pélvica.
- Diagnóstico: coloração pelo Gram de amostras de secreção uretral ou *swab* (coletar após saída de descarga inicial) endocervical ou mesmo cervical, com visualização de diplococos Gram-negativos intracelulares. A sensibilidade é de ± 98% no homem e 30-60% na mulher, sendo muitas vezes necessária a cultura.
 - Tratamento:
- $-1^{\rm a}$ opção: ciprofloxacino, 500 mg, VO, em dose única; ou ceftriaxona, 500 mg, IM, em dose única. Em locais com circulação de cepas de gonococos com taxas de resistência \geq 5%, a $1^{\rm a}$ escolha deve ser a ceftriaxona IM.
- Observações: o risco de transmissão é de 50% por ato sexual. Pode haver manifestações sistêmicas como artrite (geralmente monoarticular), meningite, faringite, pielonefrite, miocardite, pericardite, peri-hepatite, conjuntivite (autoinoculação); lesão ulcerada e infecção

faríngea surgem de acordo com o local de inoculação do agente. No homem sem tratamento adequado, o processo propaga-se pela uretra, com o aparecimento de polaciúria, sensação de peso no períneo, hematúria ao final da micção, balanopostite, prostatite, epididimite e estenose uretral. Na mulher, se não houver tratamento, pode evoluir para doença inflamatória pélvica, infertilidade de causa tubária, gestação ectópica e dor pélvica crônica. A infecção gonocócica disseminada é uma bacteriemia gonocócica. Na síndrome dermatite-artrite, o paciente apresenta febre, calafrios, lesões cutâneas caracterizadas como máculas ou pústulas com centro necrótico ou hemorrágico em face extensora dos membros e região inguinocrural e artralgia acometendo mãos, pés, tornozelos e cotovelos durante alguns dias. O tratamento da doença disseminada deve ser com antibioticoterapia parenteral prolongada.

URETRITES NÃO GONOCÓCICAS

- Agente etiológico mais comum: *Chlamydia tra*comatis.
 - Período de incubação: 14-21 dias, no homem.
- Apresentação: presença de descarga mucoide, discreta, com disúria leve e intermitente, subaguda em cerca de 50%. Pode simular gonorreia.
- Diagnóstico: testes rápidos imunocromatográficos que detectam antígenos do agente estão disponíveis para serem realizados em amostras de esfregaço coletado de meato uretral/endocérvice.
- Diagnóstico definitivo da *Chlamydia trachomatis*: feito por cultura celular, imunofluorescência direta, Elisa e reação em cadeia da polimerase. O achado de ≥ 5 piócitos por campo em esfregaços uretrais corados pelo Gram, ou de ≥ 10 piócitos por campo em grande aumento no sedimento do 1° jato urinário, somados à ausência de gonococos e aos sinais clínicos, justificam o tratamento como uretrite não gonocócica.
 - Tratamento:
- 1^a opção: azitromicina, 1 g, VO, em dose única;
 ou doxicilina, 100 mg, VO, a cada 12 horas, por 7 dias;
- 2ª opção: eritromicina, 500 mg, VO, a cada 6 horas, por 7 dias; ou tetraciclina, 500 mg, VO, 4 vezes por dia, durante 7 dias; ou ofloxacino, 400 mg, VO, 2 vezes por dia, por 7 dias;
- no retorno (7-10 dias), em caso de persistência ou recidiva, se o tratamento para gonorreia e clamídia do paciente e de seus parceiros foi adequado, deverá ser oferecido tratamento para agentes menos frequentes (micoplasma, ureaplasma, *Trichomonas vaginalis*).
- Observações: as uretrites causadas por *Chlamy-dia trachomatis* podem evoluir para prostatite, epididi-

mite, balanites, conjuntivites (por autoinoculação) e síndrome uretro-conjuntivo-sinovial, ou síndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter. Estima-se que 2/3 das parceiras estáveis de homens com uretrite não gonocócica hospedem a *Chlamydia trachomatis* na endocérvice, e podem reinfectar seu parceiro sexual. *Ureaplasma urealyticum* e *Mycoplasma hominis* são outros agentes menos frequentes de uretrite não gonocócica. Testes rápidos (similares aos de clamídia), imunofluorescência direta, Elisa e cultura em meios específicos podem ser realizados para auxílio diagnóstico.

TRICOMONÍASE

- Agente etiológico: Trichomonas vaginalis.
- Apresentação: excepcionalmente, causa descarga uretral masculina, disúria, polaciúria e estrangúria. Na mulher, observa-se secreção abundante, amarelada ou amarelo-esverdeada, bolhosa, prurido, hiperemia de pele e mucosa genital, dor pélvica (ocasionalmente), sintomas urinários e mucosa com placas avermelhadas (colpite difusa e/ou focal, com aspecto de framboesa).
- Diagnóstico: em exame direto (a fresco) de conteúdo vaginal ou esfregaço de material uretral (gota de material em gota de SF), observa-se parasita flagelado em movimento. O pH vaginal frequentemente tem valores > 4,5. A cultura é valiosa em crianças, em casos suspeitos e com exame a fresco e esfregaço negativos, mas é difícil de ser realizada (depende de meio específico e anaerobiose meio de Diamond). PCR é o padrão-ouro para diagnóstico.
 - Tratamento:
- 1ª opção: metronidazol, 2 g, VO, em dose única;
 ou metronidazol, 400-500 mg, a cada 12 horas, VO, por 7 dias;
- 2ª opção: secnidazol, 2 g, VO, em dose única; ou tinidazol, 2 g, VO, em dose única.
- Observações: pode permanecer assintomática no homem e na mulher, principalmente na pós-menopausa. O risco de transmissão por cada ato sexual é de 60-80%.

CONDILOMA

- Agente etiológico: papilomavírus humano (HPV).
- Período de incubação: não é possível estabelecer, variando de semanas a décadas.
- Apresentação: a maioria das infecções é assintomática ou inaparente. As lesões exofíticas podem ser únicas ou múltiplas, restritas ou difusas, de tamanho variável, frequentemente em glande, sulco balanoprepucial, períneo, região perianal, vagina e colo, ou até

- em áreas extragenitais, como conjuntivas, mucosa nasal, oral e laríngea. Dependendo do tamanho e da localização anatômica, podem ser dolorosas, friáveis e/ ou pruriginosas. Os tipos 6, 11, 42, 43 e 44 do vírus são mais associados aos condilomas e às lesões intraepiteliais de baixo grau. Os tipos 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 46, 51, 52, 56, 58, 59 e 68 são encontrados ocasionalmente na forma clínica da infecção (verrugas genitais), mas têm sido associados com lesões externas (vulva, pênis e ânus) e lesões intraepiteliais de alto grau ou carcinoma do colo uterino, vulva, ânus, pênis e vagina. Quando na genitália externa, estão associados a carcinoma in situ de células escamosas, papulose bowenoide, eritroplasia de Queyrat e doença de Bowen da genitália. Pode ocorrer infecção simultânea por vários tipos de HPV.
- Diagnóstico: basicamente clínico. A biópsia está indicada quando existir dúvida diagnóstica/suspeita de neoplasia (lesões pigmentadas, endurecidas, fixas ou ulceradas), ausência de resposta ao tratamento convencional, aumento de tamanho durante ou após o tratamento, e em paciente imunodeficiente. Lesões cervicais são geralmente detectadas por citologia oncótica; as mulheres devem ser avaliadas por colposcopia, teste de Schiller (iodo) e, se necessário, biópsias dirigidas. Exame proctológico é extremamente importante para detecção de lesões anais e perianais.
- Tratamento: tamanho, número e local de lesões, morfologia, custos, disponibilidade de recursos, conveniência, efeitos adversos e a experiência do profissional podem influenciar a escolha do tratamento. Deve-se mudar de opção terapêutica quando um paciente não melhorar substancialmente após 3 aplicações ou se as verrugas não desaparecerem após 6 sessões. São opções podofilina a 10-25%, em solução alcoólica ou tintura de Benjoim; ácido tricloroacético (ATA) a 80-90%, em solução alcoólica; podofilotoxina a 0,15%; imiquimode a 5%, creme; interferona (adjuvante em lesões persistentes ou recidivantes, principalmente em imodrepimidos); eletrocauterização; crioterapia; vaporização a *laser*; e exérese cirúrgica.
- Observações: apresenta transmissão sexual, auto ou heteroinoculação de vírions de HPV das verrugas comuns da pele e de verrugas genitais ou, raramente, por fômites. Não são conhecidos os fatores responsáveis pelo desenvolvimento de lesões. A recidiva das lesões do HPV está mais provavelmente relacionada à ativação de reservatórios de vírus do que à reinfecção pelo parceiro sexual. Os fatores que determinam a persistência da infecção e sua progressão para neoplasias intraepiteliais de

-MRCM.indb 929 12/5/17 4:06 PM

alto grau são os tipos virais presentes e cofatores como o estado imunológico e tabagismo.

PEDICULOSE PUBIANA (FTIRÍASE)

- Agente etiológico: Phtirus pubis.
- Apresentação: prurido e consequentes escoriações e crostas, eczematização e impetiginização com infartamento ganglionar regional. Manchas azuladas ou acinzentadas, com 0,5-1 cm de diâmetro, e que não desaparecem à vitropressão podem estar presentes (substância da saliva do parasita), preferencialmente em pessoas de pele clara.
- Diagnóstico: é clínico; o ectoparasita e seus ovos podem ser vistos a olho nu.
- Tratamento: lindano a 1% aplicado à noite na região afetada e removido na manhã seguinte, por 3 dias, repetindo-se o processo após 1 semana; ou ivermectina, 200 mcg/kg, VO, em dose única, repetindo-se após 1 semana. O uso de anti-histamínicos fica a critério clínico para o controle do prurido.
- Observações: o parasita tem o corpo achatado com o tórax mais largo que o abdome (denominação popular de "chato"), e mede 1-1,5 mm. Há 3 estágios ninfais que duram cerca de 2 semanas, e a duração da vida adulta é de aproximadamente 1 mês. Localiza-se, quase exclusivamente, nos pelos pubianos e perianais, podendo atingir pelos axilares, do tronco, coxas e sobrancelhas.

OBSERVAÇÕES GERAIS

Sífilis, HIV, HTLV e herpes são abordadas nos Capítulos 215, 218, 219 e 220.

Candidíase vulvovaginal e vaginose bacteriana não são descritas neste capítulo pelo fato de a relação sexual não ser a principal forma de transmissão e por serem apenas preceptadas pelo ato sexual.

Deve-se adequar as opções de tratamento para gestantes, nutrizes e < 18 anos de idade. Nas 3 categorias, evita-se o uso de quinolonas. Em gestantes, nunca se deve utilizar podofilina e imiquimode e deve-se evitar interferona. Nesses casos, deve-se utilizar ATA se não houver áreas extensas acometidas.

Uma única consulta deve priorizar evitar as complicações advindas de IST e interromper a cadeia de transmissão; prover diagnóstico, tratamento e aconselhamento, que inclui orientações sobre contágio e convocação de parceiros; além do acesso aos insumos de prevenção; oferta e realização da triagem sorológica para sífilis, HIV, além de hepatite B e C se possível; considerar vacinação se disponível; e oferecer acompanhamento ambulatorial. A educação sexual é importante nesses casos e sempre deve ser realizada quando houver oportunidade.

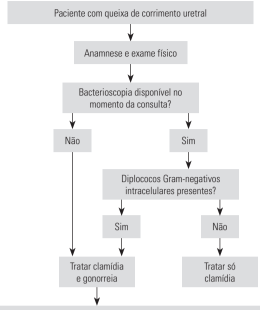
As principais síndromes clínicas estão resumidas na Tabela 1.

Para facilitar o atendimento dos casos de IST, o Ministério da Saúde criou fluxogramas (Figuras 1 e 2) para o atendimento desses casos, visando ao tratamento precoce das doenças. O ideal é que o paciente possa ir até um centro especializado em diagnóstico e tratamento da IST, mas caso isso não ocorra não se deve postergar o tratamento, realizando-se uma abordagem sindrômica.

Tabela 1 Principais	síndromes clínicas				
Síndrome	IST	Agente	Tipo	Transmissão sexual	Curável
Úlceras	Sífilis	Treponema pallidum	Bactéria	Sim	Sim
	Cancro mole	Haemophilus ducreyi	Bactéria	Sim	Sim
	Herpes	Herpes simples vírus (HSV-2)	Vírus	Sim	Não
	Donovanose	Klebsiella granulomatosis	Bactéria	Sim	Sim
	Linfogranuloma	Chlamydia trachomatis	Bactéria	Sim	Sim
Corrimentos	Vaginose bacteriana	Múltiplos	Bactérias	Não	Sim
	Candidíase	Candida albicans	Fungo	Não	Sim
	Gonorreia	Neisseria gonorrhoeae	Bactéria	Sim	Sim
	Clamídia	Chlamydia trachomatis	Bactéria	Sim	Sim
	Tricomoníase	Trichomonas vaginalis	Protozoário	Sim	Sim
Verrugas	Condiloma	Papilomavírus humano	Vírus	Sim	Não

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de controle de doenças sexualmente transmissíveis — DST. 4.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2006. IST: infecções sexualmente transmissíveis.

-MRCM.indb 930 12/5/17 4:06 PM



Aconselhar, oferecer anti-HIV, VDRL, hepatite B e C se disponível, vacinar contra hepatite B, enfatizar a adesão ao tratamento, notificar, convocar e tratar parceiros e agendar retorno

Figura 1 Abordagem sindrômica do corrimento uretral. Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de controle de doenças sexualmente transmissíveis — DST. 4.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2006. VDRL: *venereal disease research laboratory*.

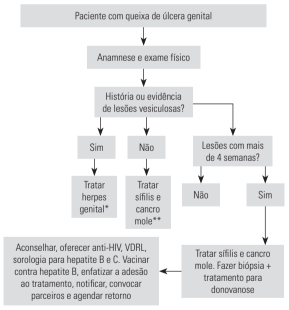


Figura 2 Abordagem sindrômica das úlceras genitais. * Em casos de herpes, tratar sífilis se VDRL ou RPR forem reagentes, o que será visto no retorno. Se o quadro não for sugestivo de herpes, tratar sífilis e cancro mole. ** Se forem lesões ulcerosas múltiplas e soroprevalência de herpes for ≥ 30% na região, deve-se tratar herpes concomitantemente à sífilis e ao cancro mole. Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de controle de doenças sexualmente transmissíveis — DST. 4.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2006. RPR: rapid plasma reagin test; VDRL: venereal disease research laboratory.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de controle de doenças sexualmente transmissíveis – DST. 4.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2006. Centers for Disease Control and Prevention. Sexually transmitted diseases treatment guidelines, 2010. MMWR 2010;59/RR 12:1-110.

218 HERPES SIMPLES E VARICELA-ZÓSTER

Ralcyon Francis Azevedo Teixeira, Karina Rodrigues Romanini Subi

HERPES SIMPLES

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O vírus herpes simples (HSV) é um DNA-vírus muito comum em humanos, pertencente à família dos herpes vírus humanos (*Herpesviridae*). São conhecidos 2 tipos de vírus herpes simples que se assemelham na estrutura, mas diferem na antigenicidade (HSV-1 e HSV-2).

EPIDEMIOLOGIA

O herpes simples possui distribuição universal, sendo uma das doenças mais prevalentes do mundo. Estudos epidemiológicos de soroprevalência mostram que até 90% dos adultos têm anticorpos circulantes contra o HSV-1 e 20-30% contra o HSV-2. No Brasil, estima-se que > 600 mil novos casos de herpes genital sejam diagnosticados anualmente.

TRANSMISSÃO

A transmissão ocorre por contato com indivíduo transmissor do vírus a partir da lesão infectante, sendo raras outras formas de contágio. O vírus infecta por meio de escoriações na pele ou por contato direto com cérvix uterina, uretra, orofaringe ou conjuntiva. Pessoas assintomáticas também podem transmitir o vírus, sendo mais comum nos primeiros 3 meses após a doença primária.

O HSV-1 é disseminado principalmente pela saliva infectada e por lesões periorais ativas, enquanto o HSV-2 é disseminado por lesões genitais; no entanto, os 2 tipos podem acometer qualquer parte da pele e da mucosa. Tipicamente, o HSV-1 é contraído na infância e no início da adolescência, e o HSV-2, em adolescentes e adultos sexualmente ativos. Pode haver infecção neonatal como consequência da forma genital da infecção materna por HSV-2 e, mais raramente, pelo HSV-1.

-MRCM.indb 931 12/5/17 4:06 PM

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico é variável, dependendo do local acometido e da imunidade do paciente. Classicamente, observa-se na pele uma placa eritematosa, seguida de vesículas umbilicadas e agrupadas, que podem evoluir para pústulas e ulceração do local. As lesões podem ficar úmidas ou evoluir com crostas, formando uma cicatriz após 2-4 semanas que não costuma deixar marcas.

As principais manifestações clínicas são:

- primoinfecção herpética: geralmente subclínica, fazendo do indivíduo um portador assintomático do vírus. Casos de acometimento mucocutâneo mais graves, extensos e de maior duração podem ocorrer. Após essa 1ª infecção, o vírus fica em estado de latência nos gânglios nervosos, podendo reativar pelo nervo periférico até a pele ou mucosas. É comum haver episódios de recorrência da doença, principalmente no 1° ano após a primoinfecção;
- gengivoestomatite herpética primária: mais observada em crianças, apresenta comprometimento significativo da gengiva, com lesões vesicoerosivas. Pode ser acompanhada de febre, adenopatia regional, odinofagia e hipersalivação. As lesões podem estender-se e acometer até a faringe;
- herpes genital: no homem, localiza-se com mais frequência na glande e no prepúcio; e, na mulher, nos pequenos lábios, clitóris, grandes lábios, fúrcula e colo do útero. Adenopatia inguinal dolorosa bilateral pode estar presente em 50% dos casos. Nos homens, também pode haver relato de secreção uretral hialina e ardência miccional. A presença do herpes genital aumenta o risco de infecção pelo HIV e, por isso, o tratamento precoce e a orientação de práticas sexuais seguras são importantes;
- ceratoconjuntivite herpética: a primoinfecção pode acontecer no olho, com vesículas e até erosões na conjuntiva e na córnea. Eventualmente, pode causar cegueira;
- paranício herpético: infecção herpética que atinge os dedos das mãos e pés, geralmente apresentando recidivas;
- acometimento do SNC: por ser um vírus neurotrópico, pode causar meningite, encefalite, radiculopatia e mielite transversa;
- herpes simples no imunodeprimido: o vírus herpes simples recidiva com grande frequência em pacientes com imunossupressão, sendo uma das complicações mais comuns na Aids. Podem ser vistos quadros extensos e graves e até formas hipertróficas, que necessitam de internação para tratamento com medicação EV.

DIAGNÓSTICO

A história do paciente e o exame clínico são determinantes para o diagnóstico. Outros exames complementares que auxiliam no diagnóstico são:

- esfregaço de Tzank: o teste é positivo em até 75% dos casos iniciais da lesão (vesícula);
- dermatopatologia (Papanicolau): possui baixa sensibilidade;
- isolamento do vírus por cultura: técnica mais específica feita a partir do líquido das vesículas, porém é pouco disponível na prática clínica;
- visualização por microscopia eletrônica: feita a partir da coleta de material da base da lesão. É pouco usada na prática médica, pois só está disponível em laboratórios de pesquisa clínica;
- biologia molecular usando o método de reação em cadeia da polimerase (PCR): é altamente sensível, mas também pouco acessível, sendo feita em apenas alguns laboratórios;
- sorologia: a infecção primária pelo vírus herpes simples pode ser demonstrada pela conversão sorológica, mas é um método pouco aplicado na rotina diagnóstica;
- anatomopatológico: realizado a partir da visualização das alterações citopáticas no tecido, com possibilidade de realização de imuno-histoquímica.

Alguns diagnósticos diferenciais devem ser realizados:

- gengivoestomatite herpética: estomatite aftosa, candidose, doença mão-pé-boca, herpangina, eritema multiforme, infecção bacteriana, síndrome de Stevens-Johnson;
 - úlceras genitais: outras DST e lesões traumáticas;
 - lesão recorrente: erupção farmacogênica fixa;
 - outras meningoencefalites.

TRATAMENTO

Diversos esquemas de tratamento podem ser aplicados:

- herpes orolabial: deve-se iniciar o tratamento o mais precocemente possível com valaciclovir, 2 g, VO, a cada 12 horas, por 1 dia; famciclovir 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 7 dias; aciclovir, 400 mg, VO, 5 vezes por dia, durante 5 dias;
- 1° episódio de herpes genital: iniciar o tratamento o mais precocemente possível com aciclovir, 200 mg, VO, a cada 4 horas, 5 vezes por dia, por 7-10 dias; ou 400 mg, VO, a cada 8 horas, por 7-10 dias; ou valaciclovir, 1 g, VO, a cada 12 horas, por 7-10 dias; ou famciclovir, 250 mg, VO, a cada 8 horas, por 7-10 dias;

-MRCM.indb 932 12/5/17 4:06 PM

- recorrências do herpes genital: o tratamento deve ser iniciado de preferência ao aparecimento dos primeiros sintomas (aumento de sensibilidade, ardor, dor, prurido) com aciclovir, 400 mg, VO, a cada 8 horas, por 5 dias; ou 200 mg, VO, a cada 4 horas, 5 vezes por dia, durante 5 dias; ou 800 mg, VO, a cada 8 horas, durante 2 dias; ou valaciclovir, 500 mg, VO, a cada 12 horas, ou 1 g, em dose única diária, por 5 dias; ou famciclovir, 125 mg, VO, a cada 12 horas, por 5 dias, ou 1.000 mg, VO, em dose única (esses esquemas podem ser usados também para o herpes orolabial ou repetir o mais precocemente possível o tratamento preconizado para o herpes orolabial);
- casos recidivantes de ≥ 6 episódios/ano, recorrência com lesões graves ou para minimizar distúrbios psicossexuais: a terapia supressiva pode ser benéfica com redução média de 70-80% do aparecimento do herpes; administra-se aciclovir, 400 mg, a cada 12 horas; ou valaciclovir, 500 mg/dia; ou famciclovir, 250 mg, a cada 12 horas. O tratamento é feito durante 6 meses-1 ano de medicação, sendo recomendado parar o tratamento após esse período para reavaliar a recorrência da doença. Em pessoas que apresentem quadro de herpes orolabial eventual, mas cuja manifestação da doença atrapalharia atividade social já programada, pode-se realizar profilaxia medicamentosa somente durante o período envolvido;
- herpes e imunossupressão: no caso de manifestações graves com lesões mais extensas, recomenda-se tratamento com medicação injetável; administra-se aciclovir, 5-12,5 mg/kg, EV, divididos a cada 8 horas (o mais comum na prática médica é 10 mg/kg), por 5-7 dias ou até o bom controle das lesões (resolução clínica). A alta deve acontecer somente após o bom controle da doença com o tratamento.

VARICELA E HERPES-ZÓSTER

DEFINIÇÃO

Varicela (catapora)

Trata-se da infecção que ocorre após o 1° contato com o vírus varicela-zóster. É altamente contagiosa e ocorre mais no final do inverno e no começo da primavera. Apresenta como característica exantemas maculopapulares de distribuição centrípeta que se tornam vesiculares e evoluem rapidamente para pústulas e crostas. Esse ciclo dura em torno de 3-4 dias.

A principal característica clínica da varicela é a presença do polimorfismo das lesões cutâneas nas diversas formas evolutivas (paciente apresenta pápulas, vesículas, pústulas e crostas ao mesmo tempo), acompanhadas de prurido, podendo também ocorrer febre e sintomas sistêmicos. Em crianças, geralmente é uma doença benigna e autolimitada, mas em adolescentes e adultos pode ser mais grave.

O período de incubação geralmente é de 14-16 dias (variando de 10-20 dias após contato), podendo ser mais curto em imunodeprimidos e mais longo após imunização passiva. O período de transmissão varia de 1-2 dias antes da erupção e dura até enquanto existirem vesículas.

Herpes-zóster

Geralmente, é uma doença de reativação do vírus da varicela que permanece em latência. A doença é autolimitada, com ciclo evolutivo de aproximadamente 15 dias, que atinge homens e mulheres, mais frequentemente na idade adulta, idosos e pacientes imunodeprimidos. Antes do surgimento das lesões cutâneas, a maioria dos doentes relata dores nevrálgicas, parestesias, ardor e prurido locais, acompanhados de febre, cefaleia e mal-estar. A lesão elementar se constitui de vesículas sobre base eritematosa que surgem de modo gradual e levam 2-4 dias para se estabelecer. Essas vesículas podem confluir formando bolhas contendo líquido transparente ou ligeiramente amarelado, seguindo o trajeto de um dermátomo centrifugamente. Quando não ocorre infecção secundária, em alguns dias as lesões secam e formam crostas que serão liberadas gradativamente, deixando discretas manchas que tendem a desaparecer.

Em pacientes imunodeprimidos, as lesões surgem em localizações atípicas e até de forma disseminada. Em geral, o quadro evolui para a cura em 2-4 semanas. Os nervos atingidos, com maior frequência, são os intercostais, provocando manifestações no tronco, mas outros nervos também podem ser afetados. Quando os nervos cranianos são acometidos, podem ocorrer sintomas como úlceras da córnea, vertigem ou surdez. O envolvimento do VII par craniano leva a uma combinação de paralisia facial periférica e rash no pavilhão auditivo, denominada síndrome de Hawsay-Hurt. Lesões na ponta e na asa do nariz sugerem envolvimento do ramo oftálmico do trigêmeo, com possível comprometimento ocular. Nos pacientes com herpes-zóster disseminado e/ou recidivante, é aconselhável fazer sorologia para HIV, além de pesquisar imunossupressão e neoplasias malignas.

AGENTE ETIOLÓGICO

Ambas as doenças são causadas pelo vírus varicela-zóster, da família *Herpetoviridae*. É um vírus RNA cujo reservatório é o homem. Sua transmissão ocorre de pessoa a pessoa, pelo contato direto ou com secreções respiratórias (disseminação aérea de partículas virais/ae-

-MRCM.indb 933 12/5/17 4:06 PM

rossóis) e, raramente, por meio de contato com lesões de pele. Indiretamente, é transmitida por objetos contaminados com secreções de vesículas e membranas mucosas de pacientes infectados.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito principalmente por meio de avaliação clinicoepidemiológica.

Diagnóstico laboratorial

Em geral, não são utilizados exames laboratoriais para se confirmar os casos de varicela ou herpes-zóster, exceto em diagnósticos diferenciais de casos graves.

Pode ser feito o isolamento viral das lesões vesiculares durante os primeiros 3-4 dias da doença, assim como técnicas de biologia molecular (padrão-ouro), imunofluorescência ou cultura em tecido, porém são técnicas de alto custo e limitada disponibilidade.

Em casos de dúvida de infecção pregressa, testes sorológicos podem ser realizados para verificar se o indivíduo já entrou em contato ou não com o vírus, a fim de indicar profilaxia.

Diagnóstico diferencial

Deve-se fazer o diagnóstico diferencial com varíola (erradicada), coxsackioses, infecções cutâneas, dermatite herpetiforme de Duhring Brocq, impetigo e riquetsioses.

COMPLICAÇÕES

As complicações são causadas pelo próprio vírus, que pode causar encefalite, meningite e glomerulonefrite. Podem ocorrer infecções bacterianas secundárias de pele causadas principalmente por *Staphylococcus aureus* e *Streptococcus pyogenes*, que podem levar a quadros sistêmicos de sepse grave, artrite séptica, pneumonia e endocardite.

A síndrome de Reye pode ocorrer principalmente em crianças, sendo caracterizada por quadro neurológico de rápida progressão e disfunção hepática, associada ao uso de ácido acetilsalicílico. Outras complicações possíveis são: infecção neonatal, varicela disseminada, varicela hemorrágica e a neuralgia pós-herpética, principalmente no caso de indivíduos com idade > 50 anos com herpes-zóster.

TRATAMENTO

Varicela

O tratamento específico raramente é usado nos casos de crianças saudáveis. Em crianças com risco de complicação (principalmente pneumopatas ou pacientes com dermatoses crônicas), recomenda-se o uso nas primeiras 24 horas de aciclovir, 20 mg/kg/dose, VO, 4 vezes por dia, na dose máxima de 800 mg/dia, durante 5 dias. Em adolescentes e adultos, só há real efetividade do tratamento quando iniciado nas primeiras 24 horas da doença, ficando a indicação a critério médico. Deve-se usar doses altas de medicação: aciclovir, 800 mg, VO, 5 vezes por dia, durante 5-7 dias; valaciclovir, 1.000 mg, VO, a cada 8 horas, por 5 dias: famciclovir, 500 mg, VO, a cada 5 horas, por 5 dias. Em gestantes, principalmente durante o 3° trimestre de gestação, é recomendado o tratamento com aciclovir, VO ou EV. Pacientes imunodeprimidos devem realizar o tratamento com aciclovir, 10-12 mg/kg, EV, a cada 8 horas, durante 7-14 dias.

O tratamento adjuvante deve incluir anti-histamínicos VO para diminuir o prurido. Medicamentos tópicos que aliviam o prurido também podem ser usados. É questionada a eficácia do banho de permanganato de potássio. Deve-se orientar o corte bem curto das unhas para diminuir o risco de traumatizar as lesões, deixando marcas na pele ou infecções secundárias.

Herpes-zóster

O tratamento do herpes-zóster deve começar o mais precocemente possível, de preferência até 72 horas após o início do quadro. O objetivo principal do tratamento consiste em evitar a neuralgia pós-herpética, sendo que a precocidade do tratamento aumenta as chances. É claro que com a medicação se consegue diminuir a extensão da doença e uma resolução mais rápida. A medicação recomendada é aciclovir, 800 mg, VO, 5 vezes por dia, durante 7-10 dias; ou valaciclovir, 1.000 mg, VO, 3 vezes por dia, por 7 dias; ou famciclovir, 500 mg, VO, 3 vezes por dia, por 7 dias. Quadros extensos, principalmente na região da face e em imunodeprimidos, ou que piorem em vigência de medicação VO, requerem internação para tratamento EV. O principal engano no tratamento ambulatorial do herpes-zóster é o tratamento com doses baixas de antiviral.

Em pacientes com idade > 50 anos, discute-se associar prednisona VO para diminuir o desconforto durante a fase aguda da doença (diminuição da dor, melhora do sono e retorno mais rápido às atividades diárias), porém essa medida não diminui a incidência de neuralgia pós-herpética. A prednisona deve ser administrada na dose de 0,5 mg/kg na 1ª semana, reduzindo-se metade da dose na 2ª semana e 1/4 na 3ª semana (p. ex., 30 mg, VO, 2 vezes por dia, nos dias 1-7; 15 mg, VO, 2 vezes por dia, nos dias 8-14; e 7,5 mg, VO, 2 vezes por dia, nos dias 15-21).

-MRCM.indb 934 12/5/17 4:06 PM

Neuralgia pós-herpética

O tratamento da dor nos casos de herpes-zóster tem por objetivo diminuir a gravidade e a duração do desconforto na fase aguda e prevenir a neuralgia pós-herpética, geralmente definida como dor relacionada ao zóster que persiste após 1 mês do aparecimento das vesículas. A incidência pode ser > 10-50%, sendo que os principais fatores de risco são a idade avançada do paciente e a intensidade da dor na fase aguda do zóster.

A qualidade de vida é bastante afetada, não só diretamente pela dor, mas também indiretamente, por fadiga, diminuição da mobilidade e isolamento social.

O objetivo do tratamento da dor deve ser deixar o paciente assintomático, sem dor alguma, desde a fase aguda da doença. Quanto mais crônicos são os casos, mais difícil é o controle dos sintomas. Mesmo dores leves podem tornar-se permanentes caso deixem de ser tratadas, ainda que apenas por algum tempo. Portanto, a abordagem da dor deve começar logo no início da queixa.

Para tratamento farmacológico, os antidepressivos tricíclicos e anticonvulsivantes são a 1ª escolha (amitriptilina, nortriptilina, gabapentina e pregabalina). O uso de opioides também pode ser benéfico, podendo-se optar por opioides fracos (tramadol) ou fortes (oxicodona, metadona) (Capítulo 40).

As doses devem ser tituladas conforme a tolerância do paciente, iniciando-se com doses baixas e aumentando gradualmente em alguns dias conforme permitirem os efeitos colaterais. A polifarmacologia é mais indicada, uma vez que os efeitos sinérgicos possibilitam o uso de doses menores e, consequentemente, apresentam menos efeitos colaterais quando comparados à monoterapia. Lidocaína e capsaicina tópica também podem ser indicadas.

O tratamento intervencionista deve ser uma alternativa considerada. Principalmente nos pacientes > 50 anos de idade, em razão da alta incidência de neuralgia pós-herpética, os procedimentos já devem ser indicados após 1 semana de tratamento conservador mal-sucedido. Bloqueios peridurais e simpáticos são a 1ª linha. Bloqueios seletivos de raiz, bloqueios intratecais, radiofrequência e eletroestimuladores são outras possibilidades no arsenal intervencionista. Atualmente, o aperfeiçoamento das técnicas guiadas por imagem torna essas opções seguras e atrativas tanto nos casos agudos de zóster, quanto no tratamento da neuralgia pós-herpética. Com isso, a avaliação do especialista em dor com experiência em procedimentos intervencionistas deve ser precoce, ao contrário do que ocorre na prática, visando melhores resultados no tratamento.

PROFILAXIA

Vacina para varicela

Apesar de a vacina para varicela estar licenciada para uso no Brasil, ainda não está incluída no Calendário Nacional de Vacinação, mas faz parte do Calendário de Vacinação da População Indígena por conta da alta letalidade que a doença causa nesse grupo. A vacina pode ser feita em clínicas particulares ou. em determinados casos, nos centros de referência de imunobiológicos especiais (CRIE), onde os casos são categorizados da seguinte forma:

- vacina pré-exposição:
- leucemia linfocítica aguda e tumores sólidos em remissão há pelo menos 12 meses desde que apresentem > 700 linfócitos/mm³ e plaquetas > 100.000/mm³; e caso estejam em quimioterapia, esta deve ser suspensa 7 dias antes e 7 dias depois da vacinação;
- profissionais de saúde, pessoas e familiares suscetíveis à doença e imunocompetentes que estejam em convívio domiciliar ou hospitalar com imunodeprimidos;
- candidatos a transplante de órgãos suscetíveis à doença até pelo menos 3 semanas antes do ato cirúrgico, desde que não estejam imunodeprimidos;
- imunocompetentes suscetíveis à doença e com idade > 1 ano no momento da internação em enfermaria onde haja caso de varicela;
 - antes da quimioterapia, em protocolos de pesquisa;
 - nefropatas crônicos;
- crianças com síndrome nefrótica em uso de baixas doses de corticosteroide (< 2 mg/kg de peso/dia até o máximo de 20 mg/dia de prednisona ou equivalente) ou aqueles para os quais o corticosteroide for suspenso 2 semanas antes da vacinação;
 - doadores de órgãos sólidos e medula óssea;
- receptores de transplante de medula óssea (uso restrito, sob a forma de protocolo, para pacientes transplantados ≥ 24 meses);
- pacientes infectados por HIV/Aids se suscetíveis à varicela e assintomáticos ou oligossintomáticos (categorias A1 e N1);
- pacientes com deficiência isolada de imunidade humoral, e celular preservada;
- pacientes com doenças dermatológicas crônicas graves, como ictiose, epidermólise bolhosa, psoríase, dermatite atópica grave e outras assemelhadas;
- pacientes em uso crônico de ácido acetilsalicílico (suspender uso por 6 semanas após a vacinação);
- asplenia anatômica ou funcional e doenças relacionadas;

-MRCM.indb 935 12/5/17 4:06 PM

- trissomias;
- vacina pós-exposição:
- para controle de surto em ambiente hospitalar, nos comunicantes suscetíveis imunocompetentes com idade > 1 ano, até 120 horas após o contágio;
 - imunocomprometidos;
- gestantes suscetíveis, por causa do risco de complicação materna;
- recém-nascidos de mães que apresentaram varicela nos últimos 5 dias antes e até 48 horas após o parto;
- recém-nascidos prematuros com até 28 semanas de gestação (ou peso < 1.000 g ao nascimento), independentemente de história materna de varicela;
- controle de surtos hospitalares da doença para as crianças < 9 meses de idade, gestantes suscetíveis e imunocomprometidos até 96 horas após o contato com o caso índice.

A dose de imunoglobulina pós-exposição para varicela recomendada é de 125 UI/10 kg de peso (dose mínima de 125 UI e dose máxima de 625 UI).

BIBLIOGRAFIA

Antimicrobial Therapy, Inc. The Sanford guide to antimicrobial therapy. 2014

Brasil. Ministério da Saúde. Doenças infecciosas e parasitárias: guia de bolso. 8.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 82010.

Brasil. Ministério da Saúde. Manual dos centros de referência para imunobiológicos especiais. Brasília: Ministério da Saúde; 2006.

Clemens SAC, Farhat CK. Soroprevalência de anticorpos contra vírus herpes simples 1 e 2 no Brasil. Rev Saúde Pública 2010;44(4):726-34. Mohamed YM, Yasser MA, Youssef EB. Effect of early stellate ganglion blockade for facial pain from acute herpes zóster and incidence of postherpetic neuralgia. Pain Physician 2012;15:467-74.

van Wijc AJM, Wallace M, Mekhail N, van Kleef M. Herpes zoster and post-herpetic neuralgia. Pain Practice 2011;11(1):88-97.

219

INFECÇÃO POR HIV E AIDS

Ralcyon Francis Azevedo Teixeira, Carolina dos Santos Lázari

DEFINIÇÕES E ETIOLOGIA

A Aids representa um dos maiores problemas de saúde pública da atualidade, em razão de seu caráter pandêmico e de sua gravidade. Os pacientes infectados pelo HIV evoluem para grave disfunção do sistema imunológico à medida que vão sendo destruídos os linfócitos T CD4+, uma das principais células-alvo do vírus. A con-

tagem de linfócitos T CD4+ é um importante marcador dessa imunodeficiência, sendo utilizada tanto para estimar o prognóstico e avaliar a indicação de início de terapia antirretroviral, quanto para definição epidemiológica dos casos de Aids.

O HIV é um retrovírus com genoma constituído por RNA. Pertence ao grupo dos retrovírus citopáticos e não oncogênicos que, para se multiplicarem, necessitam de uma enzima denominada transcriptase reversa, responsável pela transcrição do RNA viral em DNA. Esse DNA viral (pró-vírus) incorpora-se ao genoma da célula, a partir do qual inicia a produção de novas partículas virais (vírions) que são processadas por outra enzima específica (protease viral), cuja ação permite sua maturação e posterior liberação no citoplasma. Foi isolado pela 1ª vez em 1983 por 2 grupos independentes de pesquisadores, quase simultaneamente, nos EUA e na França. Além do clássico HIV-1, descoberto naquele ano, outro grupo de retrovírus foi descrito na África, denominado HIV-2. Os tipos são semelhantes, embora haja alguma diversificação genética nas glicoproteínas de membrana.

EPIDEMIOLOGIA

Segundo os últimos relatórios da UnAids, estima-se que em 2011 existiam 34 milhões de pessoas vivendo com HIV, tendo sido detectados 2,5 milhões de casos novos naquele ano, o que representa mais 7.000 novas infecções/ dia. A maioria dos casos está concentrada na África subsaariana (69%). A prevalência mundial da doença em adultos mantém-se estável nos últimos anos, na faixa de 0,8%, apesar de ainda ser crescente em algumas regiões do mundo. O número de óbitos em consequência da Aids no ano de 2011 foi de aproximadamente 1,7 milhão, o que corresponde a mais de 4.600 mortes/dia. No Brasil, foram notificados 656.701 casos de Aids no período de 1980 até junho de 2012, sendo que em 2011 foram 38.776 novos casos da doença. Nesse ano, a taxa de incidência de Aids no Brasil foi de 20,2 casos/100.000 habitantes, enquanto a taxa de prevalência (aproximadamente 0,6%) permanece estável nos últimos anos.

Observando-se a epidemia por região entre 2001 e 2011, a taxa de incidência caiu no Sudeste de 22,9 para 21 casos/100.000 habitantes. Entretanto, cresceu em outras regiões: 27,1 para 30,9 no Sul; 9,1 para 20,8 no Norte; 14,3 para 17,5 no Centro-Oeste; e 7,5 para 13,9 no Nordeste. Vale lembrar que o maior número de casos acumulados está concentrado na região Sudeste (56%).

Ainda há mais casos da doença entre os homens do que entre as mulheres, mas essa diferença vem diminuindo ao longo dos anos. Esse aumento pode ser observado por meio da razão de sexos. Em 1989, era de cerca de

-MRCM.indb 936 12/5/17 4:06 PM

6 casos de Aids no sexo masculino para cada 1 caso no sexo feminino. Em 2011, chegou a 1,7 caso em homens para cada 1 em mulheres. Contudo, na análise da razão de sexos em jovens de 13-19 anos de idade, constata-se que essa é a única faixa etária em que o número de casos de Aids é maior entre as mulheres. Essa inversão é constatada desde 1998. A faixa etária em que a Aids é mais incidente é a de 25-49 anos, em ambos os sexos. No perfil atual da epidemia brasileira, os grupos com maiores prevalências da infecção são os homens que fazem sexo com homens (HSH), os usuários de drogas ilícitas e as mulheres profissionais do sexo.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico clássico da infecção é variável e depende do tempo decorrido entre a aquisição da infecção e o surgimento de suas manifestações, bem como da quantidade de linfócitos T CD4+. Ademais, a evolução natural pode ser modificada pelo uso de medicação específica para o combate ao vírus.

A infecção aguda é caracterizada pelos fenômenos que ocorrem nas primeiras semanas após a aquisição do HIV, até o aparecimento dos anticorpos anti-HIV (soroconversão), que costuma ocorrer em torno da 4ª semana após a exposição. Como toda infecção viral aguda, pode ser acompanhada por um conjunto de manifestações clínicas denominado síndrome retroviral aguda, que geralmente se apresenta entre a 1ª-3ª semanas da infecção. Uma parte significativa dos indivíduos infectados apresenta esta síndrome (50-90%). Os principais achados clínicos da síndrome retroviral aguda incluem febre, adenopatia, faringite, exantema, mialgia e cefaleia.

Essa síndrome classicamente cursa com febre alta, sudorese e linfadenomegalia comprometendo principalmente as cadeias cervicais anteriores e posteriores, submandibulares, occipitais e axilares. Podem ocorrer, ainda, esplenomegalia, letargia, astenia, anorexia e depressão. Alguns pacientes desenvolvem exantema de curta duração após o início da febre (frequentemente, < 3 dias), afetando geralmente a face, o pescoço e/ou o tórax superior, mas podendo se disseminar para braços, pernas, regiões palmares e plantares.

Sintomas digestivos, como náuseas, vômitos, diarreia, perda de peso e úlceras orais, podem estar presentes. O comprometimento do fígado e do pâncreas é raro na síndrome retroviral aguda. Cefaleia e dor ocular são as manifestações neurológicas mais comuns, mas podem cursar também com quadro de meningite asséptica, neurite periférica sensitiva ou motora, paralisia do nervo facial ou síndrome de Guillain-Barré. A síndrome retroviral aguda é autolimitada, de modo que a maioria dos

sinais e sintomas desaparece em 3-4 semanas. Linfadenopatia, letargia e astenia podem persistir por vários meses. A presença de manifestações clínicas mais intensas e prolongadas (> 14 dias) associa-se à progressão mais rápida da doença.

Raramente, podem acontecer doenças oportunistas, como pneumocistose e candidíase esofágica, ainda durante a fase aguda da infecção, relacionadas à intensa replicação viral característica desse momento, com consequente imunossupressão temporária. Laboratorialmente, pode-se encontrar leucopenia transitória, linfopenia ou linfocitose atípica, trombocitopenia e aumento das enzimas hepáticas. A contagem de linfócitos T CD4+ geralmente se apresenta baixa, com aumento relativo dos linfócitos T CD8+. Ao término desse período, o indivíduo apresenta recuperação imunológica, com aumento do número de linfócitos T CD4+ (que, contudo, dificilmente atinge o patamar anterior à infecção), entrando na fase crônica assintomática da infecção.

Em virtude da inespecificidade dos sinais e sintomas característicos da síndrome retroviral aguda, que comumente estão presentes em outras síndromes agudas de etiologia viral (p. ex., aquelas relacionadas ao vírus Epstein-Barr, ao citomegalovírus e até mesmo ao influenza), é frequente que a infecção pelo HIV não seja diagnosticada na fase aguda. Desse modo, é muito importante que o médico, diante de um quadro agudo sugestivo de infecção viral, considere a infecção pelo HIV entre os diagnósticos possíveis e investigue potenciais fontes de exposição ao vírus.

Após a resolução do quadro relacionado à infecção aguda pelo HIV, o paciente ingressa em um período de estabilidade clínica, no qual não apresenta sinais ou sintomas referentes à infecção viral, denominado fase assintomática ou de latência clínica, com duração média de 8-10 anos. Pode haver linfadenopatia generalizada persistente como único achado nesse período. Tal fase se caracteriza por aumento progressivo da carga viral e queda contínua do número de linfócitos T CD4+ no sangue periférico.

Em determinado momento, o portador do HIV adentra a fase sintomática inicial, na qual apresenta sinais e sintomas inespecíficos e de intensidade variável. As principais manifestações observadas são: sudorese noturna, fadiga, emagrecimento, diarreia, sinusopatias e pneumonias bacterianas de repetição, candidíase oral e/ou vaginal, leucoplasia pilosa oral (espessamento epitelial benigno mais frequente nas margens laterais da língua), gengivite, úlceras aftosas (extensas e de caráter recidivante), herpes simples recorrente (habitualmente, com duração mais prolongada do que a observada em indi-

-MRCM.indb 937 12/5/17 4:06 PM

víduos imunocompetentes), herpes-zóster e plaquetopenia. Tais manifestações são mais prováveis em indivíduos que apresentem contagem de linfócitos T CD4+ < 500 células/mm³. É desejável que o diagnóstico da infecção pelo HIV ocorra, preferencialmente, nessa fase, com o intuito de evitar a evolução para imunodepressão acentuada, com risco de doenças oportunistas e óbito.

A fase de imunodeficiência avançada ou Aids caracteriza-se pela baixa contagem de linfócitos T CD4+ e pelo desenvolvimento de infecções oportunistas, determinadas neoplasias, síndrome consumptiva e complicações neurológicas, consideradas indicativas de Aids. É a fase mais tardia da imunodeficiência.

DIAGNÓSTICO SOROLÓGICO DA INFECÇÃO PELO HIV

A fim de maximizar o grau de confiabilidade na emissão dos laudos, bem como minimizar a ocorrência dos resultados falso-negativos ou falso-positivos, o Ministério da Saúde estabelece a obrigatoriedade de um conjunto de procedimentos sequenciados para o diagnóstico sorológico da infecção pelo HIV.

A amostra de sangue deve ser submetida à avaliação de um teste de imunoensaio de 3ª ou 4ª geração como triagem. Se for negativa, a amostra é liberada como amostra não reagente para HIV. Caso a hipótese de infecção pelo HIV persista, novas coleta e análise devem ser realizadas em 30 dias. Se for positiva, essa amostra será triada em testes moleculares ou técnicas com alta especificidade e elevado valor preditivo positivo (imunoblot; imunoblot rápido; western blot) e, em caso de confirmação, é necessário realizar uma nova coleta para confirmação. Quando esta também se confirma, é liberada como amostra reagente para HIV e deve incluir a frase "resultado definido com a 2ª amostra, conforme estabelecido pela Portaria n. 29, de 17 de dezembro de 2013". Caso o resultado seja indeterminado, o laudo deve ser liberado como amostra indeterminada para o HIV, com a ressalva de que nova coleta é recomendada em 30 dias se persistir a hipótese de infecção.

A utilização dos testes rápidos restringe-se a situações especiais, enumeradas pelo Ministério da Saúde como:

- rede de serviços de saúde sem infraestrutura laboratorial ou localizada em regiões de difícil acesso;
- programas do Ministério da Saúde, como Rede Cegonha, Programa de Saúde da Família, Consultório na Rua, Quero Fazer, entre outros;
- Centro de Testagem e Aconselhamento (CTA) e Unidade de Testagem Móvel;
 - segmentos populacionais flutuantes;

- segmentos populacionais mais vulneráveis;
- parceiros(as) de pessoas vivendo com HIV/Aids;
- acidentes biológicos ocupacionais;
- gestantes no pré-natal e que não tenham sido testadas durante o pré-natal ou cuja idade gestacional não assegure o recebimento do resultado do teste antes do parto;
- parturientes e puérperas que não tenham sido testadas no pré-natal ou quando não é conhecido o resultado do teste no momento do parto;
- abortamento espontâneo, independentemente da idade gestacional;
- laboratórios que realizam pequenas rotinas (rotinas com até 5 amostras diárias para diagnóstico da infecção pelo HIV);
- pessoas em situação de violência sexual, como prevenção das DST/Aids;
 - pacientes atendidos em PS;
- outras situações especiais definidas pelo Departamento de DST, Aids e Hepatites Virais para ações de vigilância, prevenção e controle das DST e da Aids.

Teste rápido negativo é suficiente para que a amostra seja considerada não reagente. Contudo, se o 1° teste rápido for positivo, um 2° teste rápido baseado em outra metodologia deve ser realizado.

Observações importantes

Para o diagnóstico de infecção pelo HIV em crianças com idade < 18 meses, é necessário seguir outro fluxograma específico para esse grupo de pacientes.

Para os casos suspeitos de infecção aguda pelo HIV, os testes de triagem sorológica podem apresentar resultado falso-negativo, pois os títulos de anticorpos podem estar muito baixos, podendo ser necessária, para o diagnóstico, a utilização de testes moleculares para detecção do RNA do vírus HIV.

Atualmente, os testes imunoenzimáticos de 4ª geração usados na etapa de triagem avaliam a presença de anticorpos anti-HIV e do antígeno viral p24, o que torna sua positividade mais precoce a partir do momento de infecção. Ainda assim, resultados negativos devem motivar nova coleta em 30 dias quando tiver ocorrido uma possível exposição ao HIV.

DEFINIÇÃO DE CASOS DE AIDS NO BRASIL PARA FINS DE VIGILÂNCIA EPIDEMIOLÓGICA

Os critérios apresentados na Tabela 1 são adotados para definição de casos de Aids no Brasil. Os casos que se enquadram nessas definições devem ser notificados por meio do Sistema Nacional de Agravos de Notificação.

Para algumas doenças indicativas de Aids, é requerido o diagnóstico definitivo:

- candidose de traqueia, brônquios ou pulmões;
- câncer cervical invasivo;
- criptococose extrapulmonar;
- criptosporidiose intestinal crônica (período > 1 mês);
- histoplasmose disseminada (localizado em quaisquer órgãos e não exclusivamente nos pulmões ou linfonodos cervicais ou hilares; ou em 1 desses órgãos associado a qualquer outra localização);
 - isosporidiose intestinal crônica (período > 1 mês);
 - linfoma primário do cérebro (em qualquer idade);
- linfoma não Hodgkin de células B (fenótipo imunológico desconhecido) e outros linfomas dos seguintes tipos histológicos: linfoma maligno de células grandes ou pequenas não clivadas (tipo Burkitt ou não Burkitt) e linfoma maligno imunoblástico – sem outra especificação

Tabela 1 Critérios de definição de casos de Aids em indivíduos com idade ≥ 13 anos

Critério CDC adaptado

Existência de 2 testes* de triagem reagentes ou 1 confirmatório** para detecção de anticorpos anti-HIV

+

Evidência de imunodeficiência: diagnóstico de pelo menos 1 doença indicativa de Aids (doenças de diagnóstico definitivo e/ou presuntivo) e/ou

Contagem de linfócitos T CD4+ < 350 células/mm³ e/ou

Critério Rio de Janeiro/Caracas

Existência de 2 testes de triagem reagentes ou 1 confirmatório para detecção de anticorpos anti-HIV

+

Somatório de, pelo menos, 10 pontos, de acordo com uma escala de sinais, sintomas ou doenças (Tabela 2)

ou

Critério excepcional – óbito

Menção de Aids (ou termos equivalentes) em algum campo da declaração de óbito

+

Investigação epidemiológica inconclusiva

ou

Menção de infecção pelo HIV (ou termos equivalentes) em algum campo da declaração de óbito, além de doença associada à infecção pelo HIV

+

Investigação epidemiológica inconclusiva

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Critérios de definição de casos de Aids em adultos. Brasília: Ministério da Saúde; 2004.

(termos análogos: sarcoma imunoblástico, linfoma maligno de células grandes ou linfoma imunoblástico);

- sepse recorrente por Salmonella (não tifoide);
- reativação de doença de Chagas (meningoencefalite e/ou miocardite).

Para outras doenças indicativas de Aids, também é aceito o diagnóstico presuntivo:

- candidose do esôfago;
- citomegalovirose (em qualquer outro local que não seja fígado, baço e linfonodos);
 - herpes simples mucocutâneo (período > 1 mês);
 - leucoencefalopatia multifocal progressiva;
 - pneumonia por Pneumocystis jirovecii;
 - toxoplasmose cerebral;
- micobacteriose disseminada (exceto tuberculose ou hanseníase em órgãos outros que não pulmões, pele ou linfonodos cervicais ou hilares; ou em 1 desses órgãos associado a qualquer outra localização).

Na 1^a consulta de pessoas vivendo com HIV/Aids (PVHA), devem ser solicitados os seguintes exames:

- hemograma;
- contagem de linfócitos T CD4+ e carga viral do HIV;
- avaliação hepática e renal (AST, ALT, creatinina, ureia, sódio, potássio, exame básico de urina);
 - exame parasitológico de fezes;
 - testes não treponêmicos (VDRL ou RPR);
 - testes para hepatites virais (anti-VHA, anti-VHC,

AgHBs, anti-HBcT e anti-HBs para verificação de imunização);

Tabela 2 Escala com a pontuação para cada sinal, doença (critério Rio de Janeiro/Caracas)	sintoma ou
Sarcoma de Kaposi	10 pontos
Tuberculose disseminada/extrapulmonar/pulmonar não cavitária	10 pontos
Candidose oral ou leucoplasia pilosa	5 pontos
Tuberculose pulmonar cavitária ou não especificada	5 pontos
Herpes-zóster em indivíduo com até 60 anos de idade	5 pontos
Disfunção do SNC	5 pontos
Diarreia por período ≥ 1 mês	2 pontos
Febre ≥ 38°C por período ≥ 1 mês	2 pontos
Caquexia ou perda de peso corporal > 10%	2 pontos
Dermatite persistente	2 pontos
Anemia e/ou linfopenia e/ou trombocitopenia	2 pontos
Tosse persistente ou qualquer pneumonia (exceto tuberculose)	2 pontos
Linfadenopatia ≥ 1 cm, ≥ 2 sítios extrainguinais, por período ≥ 1 mês	2 pontos

-MRCM.indb 939 12/5/17 4:06 PM

^{*}Testes de triagem: várias gerações de ensaio por imunoabsorbância ligada à enzima (Elisa), ensaio imunoenzimático, ensaio imunoenzimático com micropartículas e ensaio imunoenzimático com quimioluminescência.

^{**} Testes confirmatórios: imunofluorescência indireta, imunoblot, western blot, testes de amplificação de ácidos nucleicos (PCR) e amplificação sequencial de ácidos nucleicos (NASRA)

- IgG para toxoplasma;
- sorologia para HTLV I e II e Chagas (considerar triagem na rotina para indivíduos oriundos de áreas endêmicas);
 - dosagem de lipídios;
 - glicemia em jejum;
 - prova tuberculínica;
 - RX de tórax.

TRATAMENTO ESPECÍFICO DA INFECÇÃO PELO HIV: TERAPIA ANTIRRETROVIRAL

A abordagem clínica da infecção pelo HIV e de suas complicações é bastante complexa. Com o advento da terapia antirretroviral de alta potência, as manifestações clínicas decorrentes da imunodepressão tornaram-se menos frequentes, e houve melhora substancial do prognóstico e da qualidade de vida dos indivíduos que vivem com esse vírus.

Recomenda-se que o tratamento, sempre que possível, seja conduzido por médico experiente no manejo de pacientes infectados pelo HIV, de preferência integrado em equipe multidisciplinar. Hoje, além do controle viral, trabalha-se muito para a prevenção e o tratamento das comorbidades, corroborado ao perfil de doença crônica que essa infecção tem adquirido.

O principal objetivo da terapia antirretroviral é, por meio da inibição da replicação do vírus, retardar a progressão da imunodeficiência e restaurar, tanto quanto possível, a imunidade, aumentando a expectativa e a qualidade de vida da pessoa vivendo com HIV/Aids.

Desde o surgimento dos primeiros medicamentos antirretrovirais, busca-se definir critérios para o início do tratamento com base nas estimativas de risco de infecções oportunistas, evolução para Aids e óbito. Entretanto, já existem evidências de que, mesmo em indivíduos assintomáticos com contagens elevadas de linfócitos T CD4+, a replicação viral e a ativação imune crônica são associadas ao desenvolvimento de doenças não tradicionalmente relacionadas à infecção pelo HIV, como eventos cardiovasculares.

Com relação à contagem de linfócitos T CD4+, a partir de dezembro de 2013, o Brasil adotou a posição de tratar todas as pessoas vivendo com HIV/Aids, independentemente dessa contagem. Pessoas sintomáticas ou com linfócitos T CD4+ < 500 células/mm³ devem ser priorizadas, mas a partir de dezembro de 2013 todos os pacientes devem receber a terapia antirretroviral.

Em fevereiro de 2017, o Brasil modificou o esquema de tratamento para HIV, incorporando o dolutegravir, um inibidor de integrase, como 1ª linha ao tratamen-

Tabela 3 Tratam com HIV/Aids	nento antirretroviral inicial para adultos vivendo
Preferencial	
TDFa/3TC/DTG	Esquema para início de tratamento a partir de 2017
	Esquema para início de tratamento nas seguintes situações ^b : • gestantes • coinfecção TB-HIV sem critério de gravidade (conforme critérios elencados a seguir)
	Esquema para tratamento na coinfecção TB-HIV com um ou mais dos critérios de gravidade a seguir ⁶ : CD4 < 100 células/mm³ presença de outra infecção oportunista necessidade de internação hospitalar/doença grave
Alternativo	
	Esquema alternativo para início de tratamento em caso de intolerância ou contraindicação ao DTG ^d
	Esquema alternativo de tratamento em caso de intolerância ao EFZ, nas seguintes situações: • coinfecção TB-HIV • gestantes
	Esquema para início de tratamento em caso de contraindicação ao TDF em PVHA com teste negativo para HLA-B 5701

^a O AZT permanece como alternativa em casos de intolerância ao TDF e ABC.

to dos pacientes. A Tabela 3 resume as recomendações de tratamento de HIV do Ministério da Saúde.

DOENÇAS OPORTUNISTAS

As doenças oportunistas são importantes causas de morbidade e mortalidade em pacientes com Aids. Geralmente, ocorrem com contagens de linfócitos T CD4+ < 200 células/mm³, embora possam ser relacionadas a graus variáveis de imunodepressão. Essas doenças tiveram sua incidência reduzida após a introdução da terapia antirretroviral de alta potência no manejo da infecção pelo HIV, o que acarretou o aumento da sobrevida e a redução da mortalidade global, porém ainda persiste alta incidência em pacientes com diagnóstico tardio da

-MRCM.indb 940 12/5/17 4:06 PM

^b Realizar exame de genotipagem pré-tratamento e iniciar TARV (não postergar início da TARV pela indisponibilidade imediata do resultado do exame).

[°] Concluída a situação (tratamento completo de TB ou parto), deverá ser feita a mudança para TDF/3TC/DTG.

d Contraindicações ao uso do DTG: PVHA em uso de fenitoína, fenobarbital, oxicarbamazepina.

O ABC é alternativa de tratamento em caso de contraindicação ao TDF em PVHA com teste negativo para HLA-B*5701 e CV < 100.000 cópias/mL, quando associado ao EFZ. 3TC: lamivudina; ABC: abacavir; AZT: zidovudina; DTG: dolutegravir; EFZ: efavirenz; PVHA: pessoas vivendo com HIV/Aids; RAL: raltegravir; TB: tuberculose; TDF: tenofovir. Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Nota informativa n. 007/2017. Departamento de vigilância, prevenção e controle das IST, do HIV/aids e das Hepatites Virais. Brasília: Ministério da Saúde; 2017. Disponível em: http://www.aids.gov.br/sites/default/files/anexos/legislacao/2017/59412/nota_informativa_007_protocolo_de_uso_arv_2017_29907.pdf.</p>

Tabela 4 especiais	Escolha da terapia antirretroviral em situações	
Condição clínica	Recomendação	Comentários
Hepatite B	A dupla de ITRN/ITRNt preferencial é TDF + 3TC	Essa dupla tem ação contra o vírus da hepatite B
Nefropatia	A dupla de ITRN/ITRNt preferencial é AZT + 3TC	Evitar uso de TDF em razão da nefrotoxicidade
Gestação	O esquema preferencial deve ser AZT + 3TC + LPV/r	EFV é contraindicado

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Protocolo clínico e diretrizes terapêuticas para manejo da infecção pelo HIV em adultos. Brasília: Ministério da Saúde; 2013.

infecção, com adesão inadequada à terapia antirretroviral, ou mesmo com falência desta.

As doenças oportunistas mais comuns, como candidíase esofágica, neurocriptococose, pneumocistose, tuberculose e pneumonia adquirida na comunidade, são discutidas em capítulos específicos deste livro. Na Tabela 5, as principais doenças infecciosas são relacionadas às faixas de contagem de linfócitos T CD4+ em que são mais prevalentes.

Essas doenças ocorrem mais frequentemente em pacientes que desconhecem sua condição de infecção pelo HIV ou que não fazem acompanhamento ou tratamento adequado. Ressalta-se, assim, a importância do diagnóstico precoce e do acompanhamento ambulatorial adequado.

Atualmente, outras complicações relacionadas à infecção pelo HIV, ao seu curso crônico e ao seu tratamento com terapia antirretroviral tornaram-se relevantes no manejo desses pacientes, como as complicações metabólicas e cardiovasculares.

NEUROTOXOPLASMOSE

A toxoplasmose é uma doença causada pelo protozoário *Toxoplasma gondii*. Em pacientes com Aids, mais comumente aqueles com contagem de linfócitos T CD4+ < 100 células/mm³, pode ocorrer a reativação dos cistos presentes no SNC, que se instalaram previamente nessa localização no decorrer da fase aguda da infecção.

A toxoplasmose cerebral é a principal causa de lesão neurológica focal em pacientes com Aids. Quadros de déficit motor, crises convulsivas, alterações psicomotoras e alguns tipos de cefaleia são sugestivos dessa doença oportunista. Na TC de crânio, as alterações clássicas são: múltiplas lesões, localizadas preferencialmente nos núcleos da base, expansivas e com efeito de massa, com realce

Tabela 5 Principais doenças infecciosas relacionadas à contagem de linfócitos T CD4+ em pessoas vivendo com HIV/Aids Contagem de Doencas infecciosas linfócitos T CD4+/mm3 200-500 células/mm3 Pneumonia bacteriana (Capítulo 236) Tuberculose pulmonar (Capítulo 237) Herpes simples recorrente (Capítulo 218) Herpes-zóster (Capítulo 218) Candidíase orofaríngea (Capítulo 222) Criptosporidiose (autolimitada) (Capítulo 224) Leucoplasia pilosa oral < 200 células/mm3 Pneumonia por Pneumocystis jirovecii (Capítulo Coccidioidomicose ou histoplasmose disseminada (Capítulo 222) Leucoencefalopatia multifocal progressiva (Capítulo 237) Tuberculose extrapulmonar ou disseminada < 100 células/mm3 Herpes simples crônico ou disseminado (Capítulo 218) Toxoplasmose de SNC ou disseminada Criptococose (Capítulo 222) Criptosporidiose crônica (Capítulo 224) Microsporidiose (Capítulo 224) Candidíase esofágica (Capítulo 222) < 50 células/mm3 Citomegalovirose disseminada Micobacteriose atípica disseminada

anelar pelo contraste EV e edema perilesional significativo. Embora sejam bastante típicos, esses aspectos nem sempre podem ser observados à TC, que frequentemente demonstra apenas áreas localizadas de hipoatenuação.

A realização de RNM de crânio pode auxiliar no diagnóstico, uma vez que este método apresenta maior sensibilidade para a visualização das lesões e de suas características. O diagnóstico baseia-se principalmente no quadro clínico associado aos achados radiológicos e à resposta ao tratamento específico. A pesquisa do DNA do protozoário no sangue periférico ou no liquor por meio de biologia molecular (reação em cadeia da polimerase) em até 72 horas após o início do tratamento pode auxiliar no diagnóstico, com alta especificidade e sensibilidade variável de acordo com a tecnologia empregada. Os esquemas terapêuticos recomendados são:

- sulfadiazina + pirimetamina + ácido folínico;
- sulfametoxazol + trimetoprima;
- clindamicina + pirimetamina (em casos de alergia à sulfa).

O tratamento específico dura 4-6 semanas em dose de ataque, seguidas de redução da dose para profilaxia

-MRCM.indb 941 12/5/17 4:06 PM

Agente	Infecção	1 ^a escolha	Alternativas	Critérios de suspensão
Pneumocystis jirovecii	Linfócitos T CD4+ < 200 células/mm³ (ou < 14%) ou presença de candidíase oral ou febre indeterminada com duração > 2 semanas ou doença definidora de Aids	Sulfametoxazol + trimetoprima (800/160 mg), 3×/semana	Dapsona, 100 mg/dia, ou pentamidina, 300 mg, aerossol, 1×/mês (respirador)	Boa resposta à terapia antirretroviral com manutenção de linfócitos T CD4+ > 200 células/mm³ por > 3 meses. Reintroduzir profilaxia se linfócitos T CD4+ < 200 células/mm³
Toxoplasma gondii	Pacientes com IgG positiva para toxoplasmose e linfócitos T CD4+ < 100 células/mm ³	Sulfametoxazol + trimetoprima (800/160 mg), 1×/dia	Dapsona, 50 mg/dia + pirimetamina, 50 mg/semana + ácido folínico, 10 mg, 3×/ semana ou clindamicina, 600 mg, 3×/dia + pirimetamina, 25-50 mg/dia + ácido folínico, 10 mg, 3×/semana	Boa resposta à terapia antirretroviral com manutenção de linfócitos T CD4+ > 200 células/mm³ por > 3 meses. Reintroduzir profilaxia se linfócitos T CD4+ < 100 células/mm³
Mycobacterium tuberculosis (tuberculose latente)	Prova tuberculínica > 5 mm ou história de contato com paciente bacilífero ou RX de tórax com cicatriz de tuberculose sem tratamento prévio	Isoniazida, 5 mg/kg/dia (dose máxima: 300 mg/dia). A associação com priridoxina, 50 mg/dia, pode reduzir o risco de neuropatia		Duração de no mínimo 6 meses
Complexo Mycobacterium avium	Linfócitos T CD4+ < 50 células/mm³	Azitromicina, 1.200 mg/ semana	Claritromicina, 500 mg, 2×/dia	Boa resposta à terapia antirretroviral com manutenção de linfócitos T CD4+ > 100 células/mm³ por > 3 meses. Reintroduzir profilaxia se linfócitos T CD4+ < 50 células/mm³
Cryptococcus sp./ Histoplasma capsulatum	Não se indica profilaxia primári expor a fezes de pássaros e mo		nose. Evitar situações de risco, cor	no entrar em cavernas ou se
Citomegalovírus	Não se indica profilaxia primária. Recomenda-se diagnóstico precoce de retinopatia mediante fundoscopia rotineira em pessoas vivendo com HIV/Aids com linfócitos T CD4+ < 50 células/mm³			
Herpes simples	Não se indica profilaxia primária			

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Protocolo clínico e diretrizes terapêuticas para manejo da infecção pelo HIV em adultos. Brasília: Ministério da Saúde; 2013.

secundária até que ocorra recuperação imunológica. Recomenda-se a realização de exame radiológico de controle durante o tratamento, habitualmente ao término da 2ª semana, para verificar se há resposta adequada ou necessidade de prosseguir a investigação com biópsia estereotáxica. Pode ser associado a corticosteroide EV em alta dose no início do tratamento para redução do edema perilesional envolvido.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Boletim epidemiológico Aids e DST, 2012. Brasília: Ministério da Saúde; 2012.

Brasil. Ministério da Saúde. Guia de vigilância epidemiológica. 7.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2009.

Brasil. Ministério da Saúde. Manual técnico para o diagnóstico da infecção pelo HIV. Brasília: Ministério da Saúde; 2013.

Brasil. Ministério da Saúde. Protocolo clínico e diretrizes terapêuticas para manejo da infecção pelo HIV em adultos. Brasília: Ministério da Saúde; 2013. Disponível em: www.Aids.gov.br/sites/default/files/anexos/publicacao/2013/55308/protocolo_hiv_web_pdf_41452.pdf

Brasil. Ministério da Saúde. Recomendações para terapia antirretroviral em adultos infectados pelo HIV. Brasília: Ministério da Saúde; 2007.

Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Nota informativa n. 007/2017. Departamento de vigilância, prevenção e controle das IST, do HIV/aids e das Hepatites Virais. Brasília: Ministério da Saúde; 2017. Disponível em: http://www.aids.gov.br/sites/default/files/anexos/legislacao/2017/59412/nota_informativa_007_protocolo_de_uso_arv_2017_29907.pdf.

Global report: UNAIDS report on the global AIDS epidemic 2012. Genebra: WHO Joint United Nations Programme on HIV/AIDS; 2012.

-MRCM.indb 942 12/5/17 4:06 PM

Tabela 7 Profilaxias se	cundárias (para evitar a recidiva da	infecção oportunista)	
Agente	1 ^a escolha	Alternativas	Critérios de suspensão
Pneumocystis jirovecii	Sulfametoxazol + trimetoprima (800/160 mg), 3×/semana	Dapsona, 100 mg/dia, ou pentamidina, 300 mg, aerossol, 1×/ mês (respirador)	Boa resposta à terapia antirretroviral com manutenção de linfócitos T CD4+ > 200 células/mm³ por > 3 meses
Toxoplasma gondii	Peso < 60 kg: sulfadiazina, 500 mg, 4×/dia + pirimetamina, 25 mg, 1×/ dia + ácido folínico, 10 mg, 1×/dia Peso > 60 kg: sulfadiazina, 1.000 mg, 4×/dia + pirimetamina, 50 mg/ dia + ácido folínico, 10 mg, 1×/dia	Clindamicina, 600 mg, 3×/dia + pirimetamina, 25-50 mg/dia, 1×/dia + ácido folínico, 10 mg, 1×/dia Acrescentar cobertura profilática para pneumocistose	Boa resposta à terapia antirretroviral com manutenção de linfócitos T CD4+ > 200 células/mm³ por > 6 meses
Complexo Mycobacterium avium	Claritromicina, 500 mg, 2×/dia + etambutol, 15 mg/kg/dia (dose máxima: 1.200 mg/dia)	Azitromicina, 500 mg, $1 \times /dia +$ etambutol, 15 mg/kg/dia (dose máxima: 1.200 mg/dia)	Após 1 ano de tratamento, na ausência de sintomas e com linfócitos T CD4+ > 100 células/mm³, estável por > 6 meses
Cryptococcus sp.	Fluconazol, 200-400 mg, 1×/dia	Itraconazol, 200 mg, 2×/dia ou anfotericina B desoxicolato, 1 mg/ kg, 1×/semana	Término do tratamento da criptococose e boa resposta à terapia antirretroviral com manutenção de linfócitos T CD4+ > 200 células/mm³ por > 6 meses
Isospora belli	Sulfametoxazol + trimetoprima (800/160 mg), 3×/semana	Pirimetamina, 25 mg, 1×/dia + ácido folínico, 10 mg, 3×/semana	Não há recomendação específica, no entanto, indica-se a suspensão da profilaxia com linfócitos T CD4+ estável > 200 células/mm³ por > 3 meses
Citomegalovírus	Ganciclovir, EV, 5 mg/kg, 5×/ semana	Foscarnet, 90-120 mg/kg, 1×/dia	Boa resposta à terapia antirretroviral com manutenção de linfócitos T CD4+ > 100-150 células/mm³ por > 3-6 meses
Histoplasmose (doença disseminada ou infecção do SNC)	ltraconazol, 200 mg, 1×/dia		Manutenção por tempo indeterminado, pois não há evidência suficiente para recomendar a interrupção do itraconazol. Considerar suspender após mínimo de 1 ano de tratamento de manutenção, na ausência de sintomas e com linfócitos T CD4+ > 150 células/mm³, estável por > 6 meses. Reintroduzir se linfócitos T CD4+ < 150 células/mm³
Candidíase esofágica	Não se indica a profilaxia secundária	para candidíase esofágica	
Herpes simples (infecção recorrente > $6 \times /ano$)	Aciclovir, 400 mg, 2×/dia	Fanciclovir, 500 mg, 2×/dia, ou valaciclovir, 500 mg, 2×/dia	

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Protocolo clínico e diretrizes terapêuticas para manejo da infecção pelo HIV em adultos. Brasília: Ministério da Saúde; 2013.



Juliana Yamashiro

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O vírus linfotrópico de células T humanas do tipo 1 (HTLV-1) foi descrito em 1980 como o 1º retrovírus conhecido como agente etiológico de câncer humano.

Há 4 variantes genômicas de HTLV:

• HTLV-1: a maioria dos infectados permanecerá assintomática ao longo da vida;

- HTLV-2: a infecção é menos patogênica, com poucos relatos de manifestações clínicas associadas a essa retrovirose;
- HTLV-3: não há descrição de doenças em humanos;
- HTLV-4: não há descrição de doenças em humanos.

EPIDEMIOLOGIA

No mundo, são estimadas 10-20 milhões de pessoas infectadas pelo HTLV-1. É endêmica no sudoeste do Japão, Caribe, África subsaariana, Melanésia e América do Sul. A soroprevalência da infecção pelo HTLV-1 é de até 37% no sudoeste do Japão.

-MRCM.indb 943 12/5/17 4:06 PM

No Brasil, há aproximadamente 2,5 milhões de pessoas infectadas, sendo provavelmente o país com maior número absoluto de casos. A soroprevalência nos doadores de sangue de 1995 a 2000 foi de 0,04% em Santa Catarina, 0,32% em São Paulo, 0,94% na Bahia e 1% no Maranhão.

O HTLV-2 é endêmico entre populações indígenas nativas das Américas e tem sido encontrado em usuários de drogas EV na Europa e na América do Norte.

O HTLV-3 e o HTLV-4 foram descobertos em 2005 em nativos na África Central.

TRANSMISSÃO

A transmissão pode ser vertical, via contato sexual ou sanguínea.

O HTLV-1 é um vírus pouco replicativo e acredita-se que o aumento da carga proviral *in vivo* ocorre principalmente em decorrência da expansão policlonal das células infectadas, via mitose, em comparação à replicação viral via transcrição reversa.

Estudos em populações endêmicas revelam taxa média de soroconversão com aleitamento materno de 15-25%, sendo esta a principal via de transmissão vertical do HTLV-1. A soroconversão via transmissão intrauterina e periparto foi < 5%.

Os linfócitos infectados pelo HTLV-1 estão presentes no sêmen e em secreções cervicovaginais e podem ser transmitidos em relações sexuais. A incidência de infecção do parceiro soronegativo é estimada em 0,9:100 pessoas/ano (intervalo de confiança de 95% e 0,1-3,3 pessoas/ano) e é mais comum ocorrer a partir do homem infectado para a parceira suscetível.

O risco de adquirir o vírus em um acidente com material perfurocortante é baixo, restrito principalmente à exposição percutânea com agulhas contaminadas, em razão da baixa carga proviral habitualmente encontrada em sangue periférico de portadores de infecção pelo HTLV-1 e pelo fato de o mecanismo de infecção ser dependente do contato célula a célula. A transmissão por transfusão de sangue ocorre com transfusão de hemocomponentes celulares, e a soroconversão foi de 44-63% nos receptores de áreas endêmicas que receberam esses componentes contaminados. Desde a aprovação da Portaria n. 1.376/93 e da Portaria n. 2.600/2009 do Ministério da Saúde, a testagem sorológica para HTLV-1 e HTLV-2 é obrigatória no Brasil para os doadores de sangue e hemoderivados e doadores ou receptores de órgãos, tecidos, células ou partes do corpo humano, respectivamente.

DIAGNÓSTICO SOROLÓGICO

 Testes de triagem: detecção de anticorpos anti--HTLV-1 e anti-HTLV-2 por meio de testes como Elisa ou aglutinação. Usualmente, não diferenciam o tipo 1 do tipo 2.

■ Testes confirmatórios: *Western blot, imunoblot,* imunofluorescência indireta ou reação em cadeia por polimerase (PCR). Permitem a diferenciação entre os vírus HTLV-1 e HTLV-2.

QUADRO CLÍNICO

O desenvolvimento de manifestações clínicas dependerá da interação entre o vírus e fatores genéticos e imunológicos do hospedeiro.

Entre 2-5% dos infectados evoluirão com quadro de mielopatia associada ao HTLV-1/paraparesia espástica tropical (HAM/TSP), manifestação neurológica mais descrita. Trata-se de doença neurodegenerativa com acometimento das substâncias cinzenta e branca na medula espinal, desmielinização e degeneração axonal. É lentamente progressiva e caracteriza-se, principalmente, por paraparesia espástica crônica, fraqueza dos membros inferiores (predomínio proximal), bexiga neurogênica, constipação intestinal, hiper-reflexia dos membros inferiores (com clônus e sinal de Babinski), associadas ou não a outras manifestações neurológicas e não neurológicas. O pico de incidência geralmente é na 3ª ou 4ª década de vida, com predomínio em mulheres. Os achados liquóricos mais frequentes são leve pleocitose linfomonocitária, discreta hiperproteinorraquia, com distribuição oligoclonal de gamaglobulinas e presença de anticorpos anti-HTLV-1. Diagnóstico diferencial deve ser realizado com esclerose múltipla, mielopatia vascular da Aids, paraparesia espástica familiar, esclerose lateral primária, compressão da medula espinal, deficiência de vitamina B12, neuroesquistossomose, neurolatirismo, doença de Lyme e neurossífilis.

Outro grupo, de 1-3% dos infectados, evoluirá com leucemia/linfoma de células T do adulto (ATLL) pelo menos 20-30 anos após a infecção viral. Trata-se de uma neoplasia de linfócitos T periféricos associada à infecção pelo HTLV-1, com predomínio em homens, lesões de pele persistentes (principalmente a eritrodermia), linfadenopatia generalizada, hepatoesplenomegalia, infiltração pulmonar intersticial, artropatia persistente e lesões osteolíticas. No sangue periférico, podem ser encontrados linfócitos com morfologia atípica (incluindo flowers cells); alteração de perfil imunofenotípico de linfócitos T circulantes (aumento de células CD4+/CD25+ e diminuição de CD8+/CD56+); células malignas de origem linfoide (também nos linfonodos); linfocitose persistente; hipercalcemia e elevação das dosagens bioquímicas de beta-2-microglobulina e DHL; presença de células malignas de linhagem T (CD2+, CD3+, CD4+/CD25+ demonstradas por citometria de fluxo); e integração do DNA proviral do HTLV-1 em padrão monoclonal. As formas clínicas são caracterizadas em 4 subtipos: aguda, linfomatosa, crônica e *smoldering* (indolente). Os 2 primeiros subtipos representam 85% dos casos, e os 2 últimos, 15%. Esses pacientes são considerados imunossuprimidos, sobretudo pela alteração da imunidade celular, com infecções oportunistas por *Pneumocystis jiroveci*, citomegalovírus, *Strongyloides stercoralis*, *Cryptococcus*, herpes e *Mycobacterium*.

As manifestações oculares podem ser principalmente classificadas em 3 grupos: uveítes, infecções oportunistas/infiltração de células neoplásicas no olho em pacientes com ATLL e ceratoconjuntivite *sicca*. A uveíte associada à infecção pelo HTLV-1 é a 3ª principal entidade clínica da infecção pelo HTLV-1, seguida de HAM/TSP e ATLL, e a mais comum é a intermediária, de início súbito, recorrente e 2 vezes mais frequente em mulheres e adultos. Caracteriza-se por visão embaçada, dor, queimação, coceira, sensação de corpo estranho e opacidade vítrea. O diagnóstico é estabelecido após exclusão de causas mais comuns de uveítes.

A dermatite infecciosa é uma síndrome caracterizada por eczemas repetidos com erupção papular generalizada, com exsudato e crostas no couro cabeludo, orelha, margens das pálpebras, seios paranasais, pele, pescoço, axila e virilha; rinorreia crônica e infecção cutânea causada por *Staphylococcus aureus* e *Streptococcus pyogenes*, de curso crônico e recidivante. É mais comum na infância e pode evoluir ao longo dos anos para a forma linfomatosa da ATLL.

Outras doenças também estão associadas ao HTLV-1, como infecção urinária de repetição, síndrome de Sjögren, tireoidite, artropatia, poliomiosite, polineuropatia e alveolite. A infecção por esse retrovírus humano é, ainda, considerada fator de risco para o desenvolvimento de outras infecções, como a causada por *Strongyloides stercoralis*, escabiose, hanseníase e tuberculose.

Nos indivíduos com coinfecção HIV/HTLV, o número de células CD4+ tende ser mais elevado, com maior mortalidade, maior incidência de mielopatia, maior associação com formas graves de escabiose e maior risco de infestação por *Strongyloides stercoralis*.

O tratamento consiste em suporte clínico e sintomático e rastreamento de complicações. Em alguns casos de HAM/TSP, considera-se a pulsoterapia com corticosteroide na tentativa de controle da evolução sintomática.

BIBLIOGRAFIA

Araujo AQ, Silva MT. The HTLV-1 neurological complex. Lancet Neurol 2006;5(12):1068-76.

Brasil. Ministério da Saúde. Guia de Manejo Clínico do Paciente com HTLV. Brasília: Ministério da Saúde; 2003. Acessado em: 29 mai 2014.

Kamoi K, Mochizuki M. HTLV infection and the eye. Curr Opin Ophthalmol 2012;23(6):557-61.

Kress AK, Grassmann R, Fleckenstein B. Cell surface markers in HTLV-1 pathogenesis. Viruses 2011;3(8):1439-59.

Mahieux R, Gessain A. HTLV-3/STLV-3 and HTLV-4 viruses: discovery, epidemiology, serology and molecular aspects. Viruses 2011;3:1074-90.Nejmeddine M, Bangham CR. The HTLV-1 virological synapse. Viruses 2010;2(7):1427-47.

Proietti FA, Carneiro-Proietti AB, Catalan-Soares BC, Murphy EL. Global epidemiology of HTLV-I infection and associated diseases. Oncogene 2005;24(39):6058-68.

Verdonck K, González E, Van Dooren S, Vandamme AM, Vanham G, Gotuzzo E. Human T-lymphotropic virus 1: recent knowledge about an ancient infection. Lancet Infect Dis 2007;7(4):266-81.

221

RAIVA HUMANA

Daniele Audi Galindo

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Doença infecciosa aguda transmitida ao homem pela inoculação do vírus presente na saliva e em secreções dos animais infectados, principalmente por mordedura, mas também por arranhadura ou lambedura.

Essa antropozoonose é causada por um vírus neurotrópico pertencente à família *Rhabdoviridae*, gênero *Lyssavirus* e espécie *Rabies virus*, com genoma constituído por RNA de fita simples.

EPIDEMIOLOGIA

Trata-se de doença conhecida desde a Antiguidade, de distribuição mundial, que pode acometer todas as espécies de mamíferos, incluindo o homem, com prognóstico fatal em praticamente todos os casos.

Entre 1990 e 2009, no Brasil, foram registrados 574 casos de raiva humana, sendo que até 2003 a principal espécie transmissora era o cão, e a partir de 2004 passou a ser o morcego. Em 2010, foram confirmados 2 casos de raiva humana no Brasil, ambos no Nordeste.

A maioria dos casos de raiva humana notificados no Brasil entre 2000 e 2010 ocorreu nas regiões Norte e Nordeste.

Apesar da redução no número de casos, essa doença ainda se encontra presente em animais, como cachorros, gatos, vacas, bois, cavalos, porcos, ovelhas e morcegos, com 299 casos confirmados em 2012 no Estado de São Paulo.

-MRCM.indb 945 12/5/17 4:06 PM

TRANSMISSÃO

A raiva possui diferentes ciclos de transmissão: urbano, rural, silvestre terrestre e aéreo.

A transmissão se dá principalmente por mordedura, arranhadura ou lambedura de um animal rábico, porém também pode ocorrer por transplante de órgãos de receptor infectado, inalação de vírus aerossolizados em cavernas habitadas por morcegos, acidentes em laboratórios, zoofilia, manipulação de carcaças ou ingestão de carne, leite e outros derivados de animais infectados.

Ocorre em 32-61% das pessoas expostas ao vírus sem profilaxia, pois depende da espécie agressora, da gravidade da exposição, do local de lesão, da carga viral e da conduta após exposição (p. ex., lavagem dos ferimentos).

A presença do vírus rábico na saliva é intermitente, mas importante para a transmissão, e pode ocorrer antes mesmo do surgimento das manifestações clínicas da raiva. Nos cães, o período de transmissão é de 2-5 dias antes do início dos sintomas até a morte, e o óbito do animal ocorre em cerca de 5 dias após o aparecimento do quadro.

PERÍODO DE INCUBAÇÃO

No homem, o período de incubação é bastante variável. Há casos em que dura poucos dias (4 dias) ou até 6 anos, mas, em geral, costuma ser de 2-8 semanas (20-90 dias). Para cada espécie animal, o período de incubação é diferente, mas em geral varia de 15 dias-4 meses. Para os morcegos, esse período costuma ser maior, o que gera a crença de serem portadores sãos da doença.

QUADRO CLÍNICO

- Fase prodrômica: com duração de 2-10 dias, é caracterizada principalmente pelo surgimento de sintomas inespecíficos, como cefaleia, mal-estar, mialgia, tontura, linfadenopatia, inapetência, disfagia, odinofagia, vômitos, diarreia, dor abdominal, sialorreia, visão turva, diplopia, perda auditiva, parestesia próxima ao ferimento, entre outros.
- Fase neurológica aguda: com duração de 2-7 dias, é caracterizada por manifestações principalmente neurológicas, como paresia e até paralisia do membro ferido, irritabilidade, nervosismo, insônia, agitação, depressão, agressividade, hidrofobia, aerofobia, fotofobia, convulsões, hiperventilação, hipersensibilização, afasia, incoordenação motora, rigidez de nuca, hiperacusia, hiperosmia, confusão, delírio e espasmos involuntários que podem acometer até a musculatura respiratória.
- Coma: ocorre com a progressão da doença; pode ser induzido ou não e ter duração variável.
- Óbito: no curso normal da doença, ocorre em cerca de 5-7 dias após o surgimento do quadro clínico,

por miocardite ou edema cerebral. Existem raros relatos em literatura de cura com sequelas neurológicas.

EXAMES COMPLEMENTARES

Suspeita-se do quadro a partir de epidemiologia (exposição a locais com morcegos ou contato com animal rábico ou com suspeita) e quadro clínico sugestivo.

Exames de imagem, como TC ou RNM, podem ser normais, com apenas edema cerebral, e o eletroencefalograma pode apresentar alterações inespecíficas.

Devem ser realizados os seguintes exames laboratoriais ante-mortem:

- saliva: 3 amostras devem ser coletadas para análise e podem ser submetidas a detecção do RNA viral por reverse transcriptase-polymerase chain reaction (RT-PCR) ou isolamento viral por cultura celular;
- biópsia de pele: deve ser coletado fragmento da região da nuca na linha capilar de 5-6 mm de diâmetro, com pelo menos 10 folículos capilares e nervos da base do folículo, que pode ser submetido a RT-PCR e imunofluorescência direta;
- sangue e liquor: podem ser feitas reações de imunologia (imufluorescência indireta/soroneutralização) nesses fluidos, lembrando que os anticorpos podem estar ausentes nas fases iniciais da doença e que, caso o paciente tenha recebido vacina, deverá ser coletada nova amostra após alguns dias para avaliar aumento dos títulos de anticorpos. No liquor, pode-se verificar classicamente pleocitose discreta (5-30 células/mcL), com predomínio linfocitário, glicorraquia normal e aumento modesto de proteinorraquia (< 100 mg/dL). Também pode ser realizado RT-PCR no liquor;
- biópsia cerebral: é realizada raramente. O fragmento pode ser submetido a técnicas de imuno-histoquímica, isolamento viral por cultura celular, RT-PCR e imunofluorescência direta, além de exame anatomopatológico, com verificação da presença dos corpúsculos de Negri (inclusões intracitoplasmáticas, acidófilas e com granulações basófilas, que podem ser encontradas nos axônios e dendritos das células nervosas) patognomônicos da raiva.

TRATAMENTO E PROGNÓSTICO DA RAIVA HUMANA

A raiva humana atinge mortalidade de quase 100%, com raros relatos literários de sobrevida.

Classicamente, são realizadas medidas de suporte clínico e para conforto do paciente com sedação e analgesia. Existem alguns tratamentos experimentais (p. ex., protocolo de Milwaukee) que se baseiam na indução de coma e no uso de medicações antivirais.

-MRCM.indb 946 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Esquema para profilaxi	a de raiva humana com vacina de co	ultivo celular	
		Condições do animal agressor	
Tipo de exposição	Cão ou gato sem suspeita de raiva no momento da agressão	Cão ou gato clinicamente suspeito de raiva no momento da agressão	Cão ou gato raivoso, desaparecido ou morto; animais silvestres****** (inclusive os domiciliados), animais domésticos de interesse econômico ou de produção
Contato indireto	Lavar com água e sabãoNão tratar	Lavar com água e sabãoNão tratar	Lavar com água e sabãoNão tratar
Acidentes leves: ferimentos superficiais, pouco extensos, geralmente únicos, em tronco e membros (exceto mãos e polpas digitais e plantas dos pés); podem ocorrer em decorrência de mordeduras ou arranhaduras causadas por unha ou dente; lambedura de pele com lesões superficiais	■ Lavar com água e sabão ■ Observar o animal durante 10 dias após a exposição*: se o animal permanecer sadio no período de observação, encerrar o caso; se o animal morrer, desaparecer ou se tornar raivoso, administrar 5 doses de vacina (dias 0, 3, 7, 14 e 28)	■ Lavar com água e sabão ■ Iniciar esquema com 2 doses (dias 0 e 3) ■ Observar o animal durante 10 dias após a exposição*: se a suspeita de raiva for descartada após o 10° dia de observação, suspender o esquema e encerrar o caso; se o animal morrer, desaparecer ou se tornar raivoso, completar o esquema até 5 doses — aplicar 1 dose entre o 7° e o 10° dia e 1 dose nos dias 14 e 28	■ Lavar com água e sabão ■ Iniciar imediatamente o esquema com 5 doses de vacina administradas nos dias 0, 3, 7, 14 e 28
Acidentes graves: ferimentos na cabeça, face, pescoço, mão, polpa digital e/ou planta do pé; ferimentos profundos, múltiplos ou extensos, em qualquer região do corpo; lambedura de mucosas; lambedura de pele onde já existe lesão grave; ferimento profundo causado por unha de animal	■ Lavar com água e sabão ■ Iniciar esquema com 2 doses (dias 0 e 3) ■ Observar o animal durante 10 dias após exposição***: se o animal permanecer sadio no período de observação, encerrar o caso; se o animal morrer, desaparecer ou se tornar raivoso, dar continuidade ao esquema, administrando o soro***.**** e completando o esquema até 5 doses — aplicar 1 dose entre o 7° e o 10° dia e 1 dose nos dias 14 e 28	■ Lavar com água e sabão ■ Iniciar o esquema com soro*** e 5 doses de vacina nos dias 0, 3, 7, 14 e 28 ■ Observar o animal durante 10 dias após a exposição: se a suspeita de raiva for descartada após o 10° dia de observação, suspender o esquema e encerrar o caso	■ Lavar com água e sabão ■ Iniciar imediatamente o esquema com soro*** e 5 doses de vacina administradas nos dias 0, 3, 7, 14 e 28

^{*} É necessário orientar o paciente para que ele notifique imediatamente a unidade de saúde se o animal morrer, desaparecer ou se tornar raivoso, uma vez que podem ser necessárias novas intervenções de forma rápida, como a aplicação do soro ou o prosseguimento do esquema de vacinação.

** É preciso avaliar, sempre, os hábitos do animal e os cuidados recebidos. Podem ser dispensadas do esquema profilático as pessoas agredidas pelo cão, ou gato, que, com certeza,

PROFILAXIA

Pré-exposicional

Apresenta as seguintes vantagens:

- protege contra exposição não aparente;
- simplifica a terapia pós-exposição, eliminando a necessidade de imunização passiva, e diminui o número de doses da vacina;
- desencadeia resposta imune secundária mais rápida (booster), quando se iniciar a pós-exposição.

não têm risco de contrair a infecção rábica, p. ex., animais que vivem dentro do domicílio (exclusivamente), que não têm contato com outros animais desconhecidos, que somente saem à rua acompanhados dos seus donos e que não circulem em área com a presença de morcegos. Em caso de dúvida, deve-se iniciar o esquema de profilaxia indicado. Se o animal for procedente de área de raiva controlada, não é necessário iniciar o esquema. Deve-se manter o animal sob observação e só iniciar o esquema indicado (soro + vacina) se o animal morrer, desaparecer ou se tornar raivoso.

^{***} O soro deve ser infiltrado na(s) porta(s) de entrada. Quando não for possível infiltrar toda a dose, deve-se aplicar o máximo possível e a quantidade restante — a menor possível - deve ser aplicada IM, podendo ser utilizada a região glútea. Sempre se deve aplicar em local anatômico diferente do que foi aplicada a vacina. Quando as lesões forem muito extensas ou múltiplas, a dose pode ser diluída, o mínimo possível, em SF, para que todas as lesões sejam infiltradas.

**** Nos casos em que só se conhece tardiamente a necessidade do uso do soro antirrábico ou quando não há soro disponível no momento, aplicar a dose recomendada antes da

aplicação da 3ª dose da vacina de cultivo celular. Após esse prazo, o soro não é mais necessário.

***** Nas agressões por morcegos, deve-se indicar a sorovacinação independentemente da gravidade da lesão ou indicar conduta de reexposição.

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Normas técnicas de profilaxia de raiva humana. Disponível em: http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/normas_tecnicas_profilaxia_raiva. pdf. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

O esquema pré-exposicional deve ser feito em:

- pessoas com risco de exposição permanente ao vírus da raiva; profissionais durante atividades ocupacionais, como médicos veterinários, biólogos, auxiliares e demais funcionários de laboratório de virologia e anatomopatologia para raiva; estudantes de veterinária, biologia e agrotécnica; pessoas que atuam no campo na captura, vacinação, identificação e classificação de mamíferos passíveis de portarem o vírus; funcionários de zoológicos; espeleólogos; guias de ecoturismo; pescadores; e outros profissionais que trabalham em áreas de risco;
- pessoas com risco de exposição ocasional ao vírus, como turistas que viajam para áreas de raiva não controlada: a indicação deve ser avaliada individualmente, podendo o viajante receber a profilaxia pré-exposição a depender do risco a que estará exposto durante a viagem.

O esquema dessa profilaxia consiste em 3 doses aplicadas nos dias 0, 7 e 28 por via IM profunda, utilizando dose completa, nos músculos deltoide ou vasto lateral da coxa (não aplicar no glúteo) ou por via intradérmica, 0,1 mL, na inserção do músculo deltoide. Deve-se realizar controle sorológico a partir do 14º dia após a última dose do esquema. Consideram-se satisfatórios títulos de anticorpos > 0,5 UI/mL. Se for obtido título insatisfatório, deve-se aplicar uma dose completa de reforço, IM.

Pós-exposicional

É imprescindível a limpeza do ferimento com água corrente abundante e sabão ou outro detergente. Essa conduta diminui comprovadamente o risco de infecção. Deve ser realizada o mais rapidamente possível após a agressão e repetida na unidade de saúde, independentemente do tempo transcorrido. Deve-se utilizar antissépticos que inativem o vírus da raiva, como digluconato de clorexidina ou álcool iodado. Em seguida, devem ser realizados cuidados locais com a lesão. Os ferimentos devem ser avaliados e classificados em acidentes leves e graves.

Deve-se verificar as características do animal agressor, como estado de saúde e procedência do animal (domiciliado ou silvestre), se a agressão foi provocada ou espontânea e se é possível observar o animal por 10 dias. Se for possível a observação, caso o animal se mantenha sadio durante todo o período, não há risco de transmissão.

De acordo com a classificação dos ferimentos e características do animal agressor, será decidida a profilaxia mais adequada (Tabela 1).

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Normas técnicas de profilaxia de raiva humana. Disponível em: http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/normas_tecnicas_profilaxia_raiva.pdf. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.



Daniel Wagner de Castro Lima Santos

CANDIDÍASE

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Candidíase é uma micose causada por leveduras do gênero *Candida*. A lesão pode ser aguda ou crônica, superficial ou profunda, e de espectro clínico bem variável. As formas clínicas podem ser divididas em cutaneomucosas, sistêmicas e alérgicas.

EPIDEMIOLOGIA

Candida spp. é clássica comensal, fazendo parte da microbiota normal; no entanto, quando há quebra do balanço normal da microbiota ou do sistema imunológico, as espécies do gênero Candida tendem a evoluir com manifestações agressivas.

É encontrada no tubo digestivo em até 80% da população. Mulheres apresentam colonização por *Candida* na vagina em 30% dos casos e, nos hospitais, o agente responde por 90% das infecções fúngicas, sendo um grande desafio para os clínicos por conta das dificuldades do diagnóstico e do tratamento. A candidemia é responsável pelo 4° agente de infecção nosocomial de corrente sanguínea em UTI, com mortalidade próxima de 50%

QUADRO CLÍNICO

As principais formas de candidíase encontradas em unidades de emergência são:

- candidíase mucosa: os tecidos mais atingidos são do trato digestivo (mucosa oral e esofágica) e genital. A forma de pseudomembrana é a apresentação mais comum, sendo caracterizada por coloração do branco ao creme que, quando removida por espátula, apresenta fundo avermelhado. Outras formas clínicas, como a eritematosa e a queilite angular, também são frequentes. O envolvimento esofágico em geral é caracterizado por odinofagia e dor retroesternal. Aproximadamente 30-50% dos pacientes com candidíase esofágica não apresenta lesões em cavidade oral. É uma doença comum em imunodeprimidos, como portadores de HIV, transplantados, diabéticos, usuários de corticosteroides etc.;
- candidúria: evento que não necessariamente envolve a presença de sinais e/ou sintomas de infecção urinária, podendo ser definido como o crescimento de *Can*-

-MRCM.indb 948 12/5/17 4:06 PM

dida spp. em culturas de urina coletadas por técnicas apropriadas. Pode refletir contaminação da coleta de urina, candidúria assintomática, cistite ou pielonefrite, candidíase renal primária, bola fúngica ureteropélvica ou candidíase disseminada com manifestação renal. Os fatores de risco associados são idade avançada, sexo feminino, antibioticoterapia de amplo espectro, uso de corticosteroides e imunossupressores, presença de anormalidades do trato urinário, diabetes, SVD, pós-operatório de cirurgias de grande porte e doenças malignas. Os sintomas são escassos, sendo disúria, dor suprapúbica e febre sem foco aparente em portadores de SVD os mais observados;

- balanite e vulvovaginite: as vaginites resultam em intensa coceira, odor, prurido, corrimento, ardor ao urinar, eritemas, dispareunia e desconforto vaginal. A balanite pode se manifestar com apenas leve prurido ou, em casos intensos, com placas pseudomembranosas, eritema, prurido intenso, dor, fissuras, erosões, pústulas superficiais na glande e no sulco balanoprepucial;
- candidemia: resulta da disseminação do agente pela corrente sanguínea. É observada em pacientes hospitalizados expostos a antibióticos, terapias imunossupressoras, nutrição parenteral, cirurgia abdominal, diálise e com cateteres vasculares centrais. A infecção pode atingir diversos órgãos, causando endocardite, endoftalmite, candidíase hepatoesplênica, osteomielite.

EXAMES COMPLEMENTARES

O diagnóstico de balanite, vulvovaginite e candidíase oral costuma ser baseado em achados clínicos sem exames específicos (micológico direto ou cultura). As outras formas clínicas requerem exames diferenciados, a depender do sítio envolvido. Sempre que necessário, deve-se proceder à coleta de:

- material de mucosa oral para pesquisa de fungos com hidróxido de potássio a 10-20%;
- material de mucosa esofágica para cultura e anatomopatológico pela possibilidade de outras doenças envolvidas, como citomegalovirose e herpes simples;
 - urina com pesquisa direta e cultura para fungos;
- hemoculturas em frascos de bactérias aeróbias, uma vez que ocorre crescimento rápido nesses meios. Os frascos específicos para fungos podem ser úteis pela maior precocidade de positividade na detecção de leveduras com potencial de fermentação menor, como *Candida glabrata*.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico depende da suspeita clínica. Conforme descrito, formas mucosas e superficiais são de fácil diagnóstico clínico, porém necessitam, algumas vezes, de coleta de material para pesquisa de fungos e cultura com identificação, além de possível teste de sensibilidade nos casos refratários à terapia antifúngica.

Para as formas invasivas, o diagnóstico pode ser realizado com cultura de líquidos orgânicos estéreis (sangue, liquor, líquido pleural e ascite etc.) ou por biópsia com envio de material para anatomopatologia e cultura. É válido salientar que a cultura é importante, pois existem outras leveduras patogênicas (*Trichosporon*, *Pichia*, *Rhodotorula*, Saccharomyces etc.) que podem causar doenças superficiais e invasivas, em especial nos imunodeprimidos.

TRATAMENTO

A Tabela 1 apresenta as possíveis condições clínicas e o tratamento indicado.

Tabela 1 Condições clínica	s da candidíase e tratamento
Condição clínica	Tratamento (droga e posologia)
Candidemia	Micafungina (Mycamine®), 100 mg, EV, 1×/dia (sem dose de ataque) Anidulafungina (Ecalta®), 200 mg, EV, no 1° dia, seguido por 100 mg nos dias subsequentes Caspofungina (Cancidas®), 70 mg, EV, no 1° dia, seguido por 50 mg nos dias subsequentes Anfotericina B lipossomal (Ambisome®), 3 mg/kg/dia, EV O tratamento deve ser mantido por 14 dias após 1ª hemocultura negativa na doença sem complicações
Candidúria assintomática	Não tratar Retirar SVD se presente
Candidúria, cistite	Fluconazol (Zoltec®), 200 mg, VO ou EV, por 14 dias
Pielonefrite	Fluconazol (Zoltec®), 200-400 mg, EV, 1×/dia, por 14 dias
Candidíase vulvovaginal	Fluconazol (Zoltec®), 150 mg, VO, em dose única
Candidíase orofaríngea	Fluconazol (Zoltec®), 100-200 mg, VO ou EV, 1×/dia, por 7-14 dias

-MRCM.indb 949 12/5/17 4:06 PM

CRIPTOCOCOSE

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A criptococose é uma micose sistêmica causada por uma levedura encapsulada de *Cryptococcus* spp. É adquirida possivelmente pela inalação de leveduras desidratadas ou basidiósporos, que vão se depositar nos alvéolos pulmonares. Atinge principalmente os pacientes com algum tipo de imunossupressão, porém também é descrita em pacientes aparentemente imunocompetentes.

A criptococose oportunista é cosmopolita, estando associada a condições de imunodeficiência celular causada predominantemente pelo *Cryptococcus neoformans*, e a criptococose primária do hospedeiro aparentemente imunocompetente é endêmica em áreas tropicais e subtropicais, sendo causada predominantemente pelo *Cryptococcus gatti*.

EPIDEMIOLOGIA

O *Cryptococcus neoformans* é um fungo ubíquo, com isolamento na poeira doméstica, em madeiras em decomposição, espaços ocos de árvores (cássia rosa e amarela, eucalipto, ficus, oiti, jambolão, cacaueiro, cabori) e hábitat de pássaros, principalmente quando contaminado por fezes de pombos, papagaio e outros pássaros de cativeiro.

Cryptococcus gattii era primariamente encontrado em regiões tropicais e subtropicais associado a espécies de eucaliptos, mas mais recentemente vem sendo isolado em madeiras em decomposição e ocos de outras árvores. Esta última espécie é causadora de uma ampla variedade de manifestações clínicas em crianças nas regiões Norte e Nordeste do país.

QUADRO CLÍNICO

Os principais órgãos acometidos na criptococose são SNC, pulmões e pele. O quadro neurológico geralmente se manifesta como uma meningite ou meningoencefalite aguda, subaguda ou crônica, caracterizada por cefaleia de forte intensidade que pouco cede com analgésicos, febre, alteração do nível de consciência, confusão mental, perda da memória, convulsão e coma.

O 2º órgão mais acometido é o pulmão, quadro que se caracteriza por febre, tosse seca, emagrecimento e, ocasionalmente, febre, dor pleural e hemoptise.

O comprometimento cutâneo pleomórfico ocorre em 5-10% dos casos, podendo ser manifestado por lesões acneiformes, herpetiformes, púrpuras, pápulas umbilicadas semelhantes ao molusco contagioso, granulomas, fístulas, nódulos, lesões tumorais ou celulites. Esta

última é típica dos pacientes transplantados ou usuários de bloqueadores de TNF-alfa.

EXAMES COMPLEMENTARES

O isolamento em cultura de amostras clínicas é importante para identificação, sorotipagem e realização de teste de sensibilidade. A cultura do liquor é a que apresenta maior sensibilidade, dependendo da doença de base; no entanto, hemocultura, urocultura e cultura de biópsias e lavado broncoalveolar podem ser úteis.

Exame microscópico direto é útil e rápido para o diagnóstico da meningite criptocócica, podendo ser realizado em qualquer fluido orgânico após coloração com tinta da China. No liquor, a positividade desse exame ocorre em 80% dos casos de comprometimento do SNC em pacientes com Aids e em 30-50% dos pacientes não infectados por HIV.

A pesquisa de antígeno específico capsular pelo método de aglutinação em látex apresenta alta sensibilidade (93-100%) e especificidade de 93-98%. A presença desse antígeno pode ser detectada em líquido cefalorraquidiano, lavado broncoalveolar, líquido sinovial e sangue. É importante ressaltar que existem relatos de falsopositivo com fator reumatoide, infecção sistêmica por *Trichosporon* spp. e na ocorrência de erro de técnica, porém são raros, com titulação ≥ 1.8 .

Exame anatomopatológico é útil para fragmentos pulmonares, ósseos e cutâneos. A realização da coloração específica de mucicarmim é útil para diferenciar a criptococose de outras infecções causadas por leveduras.

DIAGNÓSTICO

Os pacientes apresentam história clínica de quadro neurológico com cefaleia ou sinais focais, tosse, perda de peso ou lesões cutâneas associadas às alterações de imagem por RX ou TC de tórax e/ou crânio. Para melhor investigação e estadiamento da doença, deve-se solicitar sempre:

- hemoculturas periféricas;
- látex sérico para *Cryptococcus* spp.;
- coleta de liquor com tinta da China, cultura para fungos e látex para *Cryptococcus* spp. com titulação.

No caso de lesão pulmonar isolada, deve-se realizar lavado broncoalveolar com pesquisa de fungos por tinta da China e cultura para fungos, além de biópsia transbrônquica com cultura e anatomopatológico com realização de coloração pelo Mucicarmin.

TRATAMENTO

A Tabela 2 apresenta as possíveis condições clínicas e o tratamento a ser realizado em cada caso.

-MRCM.indb 950 12/5/17 4:06 PM

Tabela 2 Condições cli	ínicas da criptococose e tratamento
Condição clínica	Tratamento (droga e posologia)
Pacientes com Aids	 Anfotericina B desoxicolato (Fungizon®), 0,7-1 mg/kg/dia, EV, + 5-fluorocitosina (Ancotil® ou Ancobon®), 100 mg/kg/dia, V0, dividido em 4 doses, por pelo menos 2 semanas, seguida por fluconazol (Zoltec®), 400-800 mg, V0 ou EV, por no mínimo 8 semanas Formulações lipídicas de anfotericina B (Ambisome®, 3-4 mg/kg/dia, EV; ou Abelcet®, 5 mg/kg/dia, EV), por pelo menos 2 semanas, podem substituir anfotericina B desoxicolato em pacientes com predisposição a disfunção renal ou com insuficiência renal instalada Na ausência de 5-fluorocitosina, a terapia combinada poderá ser feita com anfotericina B e fluconazol (Zoltec®), 800 mg/dia
Pacientes transplantados	 Para doença do SNC, administrar formulação lipídica de anfotericina (Ambisome®, 3-4 mg/kg/dia, EV; ou Abelcet®, 5 mg/kg/dia, EV) + 5-fluorocitosina (Ancotil® ou Ancobon®), 100 mg/kg/dia, VO, divididos em 4 doses, por pelo menos 2 semanas, seguida por fluconazol (Zoltec®), 400-800 mg, VO ou EV, por no mínimo 8 semanas Fazer terapia de supressão com fluconazol (Zoltec®), 200-400 mg/dia, VO, por 6-12 meses Na ausência de 5-fluorocitosina, a terapia combinada poderá ser feita com anfotericina B e fluconazol (Zoltec®), 800 mg/dia Para doença leve a moderada sem comprometimento de SNC, considerar fluconazol (Zoltec®), 400 mg/dia, por 6-12 meses

HISTOPLASMOSE

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O Histoplasma capsulatum é um fungo estritamente relacionado a outros fungos dimórficos que causam doença pulmonar ou disseminada. O Histoplasma capsulatum var. duboisii existe no continente africano e casos dessa doença são relatados tanto nesse continente, quanto na Europa, quando os pacientes procuram serviços de saúde com maiores recursos diagnósticos; o Histoplasma capsulatum var. capsulatum ocorre frequentemente na América do Norte e Central, porém o microrganismo pode ser encontrado em várias partes do mundo.

EPIDEMIOLOGIA

A histoplasmose comporta-se como infecção endêmica em muitas regiões das Américas, Ásia e África. Sua prevalência é estimada pela intradermorreação com uso de histoplasmina, revelando que os resultados reatores são encontrados com maior frequência nas áreas centrais dos EUA.

No Brasil, os testes positivos levam a uma prevalência que varia em 2,6-93,2%, dependendo da região geográfica. Embora o fungo esteja distribuído em todo o território, áreas do Sudeste e do Sul comportam-se como endêmicas ou hiperendêmicas.

QUADRO CLÍNICO

Apresenta manifestações clínicas distintas que decorrem do tipo de hospedeiro (imunocompetente ou imunodeprimido) e do tamanho do inóculo. Dessa forma, a histoplasmose pode ser classificada didaticamente em:

histoplasmose pulmonar aguda: apresenta curso autolimitado que se manifesta principalmente em crianças e adultos jovens com histórico de exposição em cavernas e galinheiros. Os sintomas incluem febre, mialgias, cefaleia, tosse seca e dor retroesternal. Por vezes, é acompanhada de manifestações reumatológicas e dermatológicas como eritema nodoso, eritema multiforme, artralgia e artrite simétrica;

- histoplasmose pulmonar cavitária crônica: representa a única das doenças fúngicas com predileção por pessoas com idade mais avançada. Pode estar associada ao enfisema, sendo encontrada em pacientes com doença pulmonar preexistente. É facilmente confundida com a tuberculose, em especial no Brasil, onde esta doença se comporta como endemia. Febre, perda de peso e tosse crônica com expectoração são achados clínicos comuns;
- mediastinite granulomatosa: trata-se de uma complicação do comprometimento dos linfonodos mediastinais na infecção pulmonar. Leveduras de *Histoplasma capsulatum* podem ser vistas no material obtido do aspirado dos respectivos linfonodos. Muitos pacientes são assintomáticos e os linfonodos são descobertos em uma simples RX de tórax; no entanto, os linfonodos podem produzir sintomas relacionados a compressão da veia cava superior, brônquios, esôfago e pericárdio;
- mediastinite fibrosante: manifestação pouco comum, mas frequentemente letal. Fibrose excessiva e progressiva envolve as estruturas mediastinais. Compromete o paciente com idade de 20-40 anos, principalmente do sexo feminino. A fibrose parece ocorrer em um grupo específico de pacientes que, por razões desconhecidas, desenvolve uma cascata de produção de material fibrótico mediastinal;
- histoplasmose disseminada: observada nos indivíduos com comprometimento imunológico, com disseminação do fungo para os diversos órgãos do sistema reticuloendotelial. Costuma se manifestar em casos de Aids, malignidades hematológicas, transplantados de órgãos sólidos, uso de agentes imunossupressores (corticoterapia crônica e antagonistas do fator de necrose tumoral) e

-MRCM.indb 951 12/5/17 4:06 PM

na deficiência congênita de células T. O comprometimento pulmonar é frequente, acompanhado de hepatomegalia, esplenomegalia, adenopatias periféricas ou profundas, lesões cutâneas polimórficas que incluem celulites em pacientes transplantados e infiltração de medula óssea que se manifesta como bicitopenia ou pancitopenia.

EXAMES COMPLEMENTARES

O isolamento do fungo em meio de cultura é o padrão-ouro, porém apresenta limitações. As culturas são negativas nas formas mais leves da doença, porém costumam ser positivas nas formas disseminadas e na histoplasmose pulmonar crônica, todavia ainda há resultados falso-negativos elevados (20% e 50%, respectivamente).

Procedimentos invasivos podem ser necessários para obtenção de material biológico adequado, nem sempre estando disponíveis na maioria dos serviços. Os materiais biológicos para seu isolamento são os mais diversos, variando entre pele, escarro, lavado broncoalveolar, gânglio, liquor, sangue e medula óssea. Esses materiais devem ser semeados em meios de Mycosel, BHI e frascos de hemoculturas específicos para fungos (MYCO/F LYTIC). A hipótese diagnóstica de histoplasmose deve sempre ser lembrada para o laboratório com finalidade de semeadura em meios apropriados e nas temperaturas adequadas.

A histopatologia dos tecidos permite um diagnóstico mais rápido. Técnicas específicas para fungos são necessárias, como coloração pela prata (Gomori-Grocott) e ácido periódico de Schiff. Os patologistas devem ser experientes em reconhecer o fungo, evitando perder um pequeno número de microrganismos em pacientes paucinfectados.

Os testes sorológicos, baseados na detecção de anticorpos anti-histoplasma, são úteis nos pacientes imunocompetentes, que apresentam as formas pulmonares agudas, subagudas, crônicas e mediastinais. Baseiam-se na detecção de anticorpos contra antígenos H e/ou M, podendo ser realizados por meio de fixação do complemento, imunodifusão dupla, contraimunoeletroforese e, mais recentemente, pelo *western-blot*. Sua utilidade nos indivíduos imunossuprimidos pelo HIV e transplantados parece ser limitada.

Outros métodos baseados na detecção de antígenos do agente em sangue, urina, liquor e lavado broncoalveolar não estão disponíveis no Brasil, porém permitem diagnóstico rápido e acompanhamento do tratamento a partir da queda de seus títulos. As técnicas de biologia molecular, com o uso da reação em cadeia da polimerase (PCR), são inovadoras e não apresentam, ainda, validação quando comparadas à detecção de antígenos.

DIAGNÓSTICO

A suspeita diagnóstica de histoplasmose depende da forma clínica descrita, levando-se em consideração o hospedeiro (imunocompetente ou imunodeprimido pelo HIV, transplantes ou pelo uso de drogas imunobiológicas). Como o isolamento do agente é difícil, deve-se lançar mão sempre de todos os recursos diagnósticos descritos. Dessa forma, é importante solicitar sempre, na suspeita de histoplasmose:

- hemoculturas para fungos em frascos específicos (MYCO/F LYTIC);
- sorologia (imunodifusão dupla, contraimunoeletroforese, fixação pelo complemento);
- coleta de material biológico (fragmentos de lesões cutâneas, gânglios, lavado broncoalveolar, escarro, medula óssea etc.) com realização do micológico direto pelo Giemsa, cultura em meio BHI e Mycosel e, quando possível, enviar material para anatomopatologia para coloração por PAS e Grocott.

TRATAMENTO

A Tabela 3 evidencia as possíveis condições clínicas e os tratamentos adequados.

Tabela 3 Condições clínic	cas na histoplasmose e tratamento
Condição clínica	Tratamento (droga e posologia)
Aguda leve/moderada	Em geral, não é necessário tratamento Para pacientes com sintomas que persistem por mais de 1 mês, considerar uso de itraconazol, 200 mg, 3×/dia, por 3 dias, seguidos por 200 mg, 2×/dia, por 6-12 semanas
Aguda grave	Anfotericina B de formulação lipídica (Ambisome® ou Abelcet®), 3-5 mg/kg/dia, EV, 1×/dia, por 1-2 semanas, seguida por itraconazol, 200 mg, 3×/dia, por 3 dias, seguidos por 200 mg, 1 ou 2×/dia, por 12 semanas Metilprednisolona, 0,5-1 mg/kg/dia, EV, 1×/dia, por 1-2 semanas
Pulmonar cavitária crônica	Itraconazol, 200 mg, $3\times$ /dia, por 3 dias, seguido por 200 mg, $1-2\times$ /dia, por pelo menos 1 ano Alguns especialistas preferem o uso por 18-24 meses
Disseminada progressiva	Anfotericina lipossomal (Ambisome®), 3 mg/kg/dia, por 1-2 semanas, seguida por itraconazol, 200 mg, V0, $3\times$ /dia, por 3 dias, seguido por 200 mg, $2\times$ /dia, por pelo menos 12 meses

-MRCM.indb 952 12/5/17 4:06 PM

PARACOCCIDIOIDOMICOSE

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A paracoccidioidomicose é uma micose sistêmica endêmica causada pelo fungo termo-dimórfico *Paracoccidioides brasiliensis* que apresenta ampla distribuição na América Latina. Recentemente, foi descrita uma nova espécie, denominada *Paracoccidioides lutzii*, responsável por casos encontrados na região Centro-Oeste do país.

EPIDEMIOLOGIA

A paracoccidioidomicose ocorre na maioria dos países da América Latina e é considerada a infecção fúngica sistêmica mais significativa. Entre os países da América do Sul, tem maior incidência no Brasil (80% dos casos), Colômbia e Venezuela, seguidos por Argentina, Peru, Equador, Uruguai e Paraguai.

As profissões ou atividades relacionadas a manejo do solo, plantação de café e cana-de-açúcar são fatores de risco para aquisição da doença. A razão de acometimento da paracoccidioidomicose em adultos varia de 10-20:1 homens/mulher, exceto na infância, quando a doença se distribui uniformemente entre os gêneros. Tabagismo e etilismo estão associados à doença. Trata-se, ainda, de doença tipicamente dos imunocompetentes, embora sejam relatadas séries de casos em pacientes com Aids e raros casos em pacientes transplantados.

QUADRO CLÍNICO

Didaticamente, a paracoccidioidomicose pode ser classificada nas formas aguda/subaguda, crônica, unifocal, multifocal e forma residual ou sequelar. As formas agudas e crônicas são as mais importantes e são caracterizadas a seguir:

- forma aguda: predomínio em crianças e adolescentes, eventualmente ocorrendo em indivíduos até 35 anos de idade. Febre, linfadenomegalia com ou sem supuração, manifestações digestivas, hepatoesplenomegalia, dor óssea e lesões cutâneas são as principais manifestações clínicas;
- forma crônica: insônia, inapetência, disfagia, dispneia, rouquidão, tosse, hemoptise e perda de peso são frequentes. Linfadenopatia cervical pode estar presente, e a febre costuma ser esporádica. Os pulmões estão comprometidos em até 90% dos casos, além de as lesões bucais serem frequentes e ocorrerem simultaneamente em vários sítios anatômicos. Em geral, têm aspecto granular, eritematoso e ulcerado com um fino pontilhado hemorrágico, geralmente denominadas estomatite moriforme.

EXAMES COMPLEMENTARES

Exames inespecíficos como hemograma, velocidade de hemossedimentação, ALT, AST, gamaglutamiltransferase, fosfatase alcalina e eletroforese de proteínas são úteis para avaliação da atividade inflamatória e da resposta do hospedeiro. A avaliação renal e metabólica com sódio, potássio e glicemia pode ser útil na suspeita de insuficiência de adrenais.

RX simples de tórax (posteroanterior e perfil) pode evidenciar imagens de infiltrado nodular ou intersticial com fibrose dos lobos pulmonares médio e inferior. Pode ser observada a clássica lesão em asa de borboleta, em que os ápices e bases são poupados da doença. USG abdominal é útil na avaliação do comprometimento do sistema reticuloendotelial (fígado, baço e gânglios).

As prova sorológicas são de grande importância no diagnóstico e no acompanhamento terapêutico. Imunodifusão dupla, contraimunoeletroforese, imunofluorescência indireta, ensaio imunoenzimático (Elisa) e *imunoblot* podem estar disponíveis, a depender do serviço. Sua sensibilidade e especificidade variam em 85-100%. Reações falso-positivas podem ocorrer com soros de pacientes com histoplasmose e aspergilose.

A biópsia (pulmonar, gânglios, mucosa oral ou pele) é recomendada para o diagnóstico definitivo, mostrando um granuloma supurativo com células gigantes e estruturas leveduriformes com múltiplos brotamentos (roda de leme). As colorações pela prata (Groccott-Gomori) e ácido periódico de Schiff são empregadas para evidenciar o microrganismo. O exame micológico direto com hidróxido de potássio a 10-20% pode ser extremamente útil na visualização das estruturas leveduriformes em escarro ou outros fluidos biológicos, permitindo rápida realização do diagnóstico. Embora a cultura possa ser realizada, há o inconveniente de o agente apresentar crescimento lento.

DIAGNÓSTICO

Para o diagnóstico, deve-se levar em consideração os aspectos clínicos para diferenciação entre as formas aguda e crônica. É importante solicitar para o diagnóstico e o acompanhamento/estadiamento:

- RX de tórax e USG de abdome;
- sorologia para Paracoccidioides brasiliensis;
- coleta de escarro e/ou lavado broncoalveolar com pesquisa direta de fungos por hidróxido de potássio e cultura de fungos em meios de Mycosel e BH;
- biópsia de qualquer lesão de pele, mucosa oral, gânglio ou pulmão com realização de anatomopatológico com colorações pela prata ou ácido periódico de Schiff;

-MRCM.indb 953 12/5/17 4:06 PM

Tabela 4 Condições clír	Tabela 4 Condições clínicas da paracoccidioidomicose e tratamento		
Condição clínica	Tratamento (droga e posologia)		
Crônica leve a moderada	Itraconazol, 200 mg, VO, 1×/dia, por 9-12 meses nas formas leves Itraconazol, 200 mg, VO, 1×/dia, por 12-18 meses nas formas moderadas Sulfametoxazol + trimetoprima (Bactrim®), 800-1.200 mg de sulfametoxazol, VO, a cada 12 horas em adultos: tratar por 12 meses nas formas leves e 18-24 meses nas formas moderadas ou graves. Em geral, esse tratamento é mais prolongado, evitando-se o seu uso por menos de 12 meses		
Crônica grave	Anfotericina B desoxicolato (Fungizon®), 1 mg/kg/dia, ou sulfametoxazol + trimetoprima (Bactrim®), 800/160 mg, EV, a cada 8 horas, até melhora clínica do paciente que permita a introdução da medicação antifúngica oral		

- TC de crânio, hemoculturas e liquor apenas em casos de doença disseminada ou quando há quadro clínico neurológico que requer investigação;
- pesquisa de bacilos álcool-acidorresistentes (BAAR) em 3 amostras de escarro em pacientes com quadro de paracoccidioidomicose pulmonar, principalmente quando há febre e sudorese noturna;
- investigar possível infecção por HIV em pacientes com epidemiologia sugestiva ou nos casos com formas disseminadas graves.

TRATAMENTO

Na Tabela 4, são apresentadas as possíveis condições clínicas e seus respectivos tratamentos.

FUNGOS FILAMENTOSOS

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Infecções causadas por fungos filamentosos são originadas a partir de fontes ambientais exógenas e são adquiridas principalmente a partir de inalação, ingestão ou implantação traumática de propágulos fúngicos. Após o contato com o fungo, diversos aspectos inerentes ao hospedeiro (*status* imunológico, uso de antimicrobianos, doença de base etc.) e ao agente fúngico (virulência, produção de micotoxinas e tamanho do inóculo) determinarão se haverá infecção ou não.

Aspergillus spp., Fusarium spp. e agentes da mucormicose são os fungos filamentosos mais prevalentes tanto em populações de pacientes imunocompetentes, quanto imunodeprimidos.

EPIDEMIOLOGIA

A aspergilose compreende um espectro de doenças que variam desde as manifestações alérgicas até as formas mais graves, com angioinvasão no cenário da neutropenia. Todas as formas possuem ampla distribuição mundial, sendo a forma clínica dependente do *status* imunológico do hospedeiro. *Aspergillus* spp. representa o principal agente de hialo-hifomicose invasor no país.

A fusariose também está amplamente distribuída, com manifestações que variam desde lesões superficiais (onicomicoses, ceratites) até formas invasivas com disseminação hematogênica. Este último agente representa o 2º principal fungo filamentoso no cenário das doenças onco-hematológicas.

Finalmente, a mucormicose configura-se como doença grave, comprometendo populações de diabéticos, usuários de drogas EV e neutropênicos. Representa a 3ª causa de doença invasiva por fungos filamentosos em imunodeprimidos no Brasil.

QUADRO CLÍNICO

Aspergilose

- Aspergilose broncopulmonar alérgica: caracteriza-se por episódios repetidos de obstrução brônquica, inflamação e impactação mucoide, podendo levar a bronquiectasias, fibrose e comprometimento respiratório irreversível. Observam-se, em geral, episódios de asma aguda responsiva a corticosteroide ou asma corticosteroide-dependente, raramente com febre e hemoptise.
- Doença pulmonar cavitada com bola fúngica: o principal fator relacionado à doença é a presença de cavidade preexistente no pulmão secundária a tuberculose, bronquiectasias, bolhas e cistos brônquicos, neoplasias, entre outros. O sintoma mais comum é hemoptise, além de tosse, expectoração mucopurulenta, perda de peso, astenia, dor torácica e dispneia. Febre é rara, sendo vista apenas nas infecções bacterianas associadas.
- Aspergilose invasiva crônica ou doença semi-invasiva: é uma nova modalidade da doença observada nos últimos anos. Trata-se de uma forma granulomatosa crônica, caracterizada por um processo destrutivo crônico durante meses, com invasão lenta dos tecidos possibilitada por resposta imune incompleta. É observada em doentes com imunossupressão ligeira, como doenças debilitantes crônicas, desnutrição, alcoolismo, diabetes ou doença pulmonar obstrutiva crônica, terapêutica prolongada com corticosteroides. Não invade os vasos nem

-MRCM.indb 954 12/5/17 4:06 PM

se dissemina para outros órgãos. Os sintomas são arrastados e inespecíficos, como tosse e perda de peso.

■ Aspergilose pulmonar invasiva: resulta da angioinvasão dos tecidos, às vezes com disseminação hematogênica em doentes imunodeprimidos. Os principais grupos comprometidos são aqueles com doença hematológica maligna, transplante de medula óssea alogênica, imunossupressão por transplante de órgão sólido (pulmão, coração e fígado), corticoterapia crônica em dose elevada. Os sintomas são inespecíficos e podem ser representados apenas por febre ou tosse nos pacientes com fatores de risco. Nesse grupo, é importante valorizar queixas de vias aéreas superiores, pois a sinusopatia pode estar associada.

Fusariose

A doença invasiva é observada em pacientes com neutropenia prolongada que foram submetidos ao transplante de células-tronco e hematopoéticas ou naqueles que fazem uso de corticoterapia em altas doses para o tratamento da doença do enxerto contra o hospedeiro. As manifestações clínicas são febre, mialgias, tosse e lesões cutâneas que inicialmente são maculares e evoluem com necrose central.

As lesões cutâneas podem ser observadas em até 70-80% dos pacientes com a doença disseminada. Deve-se observar, nesse grupo de pacientes, se há porta de entrada representada por onicomicoses ou intertrigo.

Mucormicose

Trata-se de uma doença de manifestação clínica variada. Nos diabéticos com cetoacidose, as formas rino-orbitocerebrais são mais prevalentes, caracterizadas por lesões necróticas (escurecidas) do palato com invasão para seios da face (edema, dor à palpação) e formação de lesão cerebral. Pacientes transplantados podem evoluir com as mesmas características citadas, além de lesões pulmonares nodulares e, às vezes, derrame pleural. Transplantados de órgãos sólidos ou pacientes que sofreram traumas podem apresentar formas cutâneas que se caracterizam por grande área necrótica, escurecida e invasora.

EXAMES COMPLEMENTARES

Os exames a serem solicitados dependem do cenário estudado e das manifestações clínicas observadas. Em geral, exames de imagem como TC de tórax e seios da face são importantes para melhor definição das lesões e categorização da doença em um de seus espectros. Devem ser considerados:

• sorologia para *Aspergillus* por imunodifusão dupla: útil nas formas crônicas da doença, como na bola fúngica ou na aspergilose invasiva crônica (semi-invasiva);

- dosagem de IgE total e específica para Aspergillus (radioallergosorbent test – RAST): utilizada no diagnóstico da aspergilose broncopulmonar alérgica;
- pesquisa direta de fungos com hidróxido de potássio a 10-20% e cultura para fungos: utiliza material biológico como escarro, lavado broncoalveolar, líquido pleural, secreção de seios da face ou de tecido resultante de biópsia (pulmão, seios da face, pele etc.);
- galactomanana: antígeno de parede celular útil no diagnóstico da aspergilose invasiva. São necessárias 2 coletas consecutivas em dias distintos para o diagnóstico;
- hemoculturas em frascos específicos: úteis na fusariose disseminada. Aproximadamente 50-70% dos casos apresentam hemoculturas positivas.

TRATAMENTO

A Tabela 5 mostra as condições clínicas nas infecções por fungos filamentosos e o tratamento a ser seguido.

Tabela 5 Condições clínicas associadas a infecções por fungos filamentosos e tratamento			
Condição clínica	Tratamento (droga e posologia)		
Aspergilose broncopulmonar alérgica	Itraconazol, 200 mg, 2×/dia, V0, por 16 semanas + corticoterapia		
Bola fúngica por Aspergillus	Itraconazol ou voriconazol (Vfend®), por tempo prolongado Sempre que possível, avaliar possibilidade de cirurgia		
Aspergilose invasiva crônica ou semi-invasiva	Itraconazol ou voriconazol (Vfend®)		
Aspergilose invasiva	Voriconazol (Vfend®)		
Fusariose	Voriconazol (Vfend®) Anfotericina B lipossomal (Ambisome®)		
Mucormicose	Anfotericina B lipossomal (Ambisome®)		

PNEUMOCISTOSE

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Pneumocystis jirovecii é um fungo que causa infecções oportunistas, particularmente pneumonia, em pacientes com disfunção na imunidade celular. O principal local de acometimento é representado pelos pulmões, embora existam relatos de casos de pneumocistose extrapulmonar (p. ex., tireoide, fígado).

EPIDEMIOLOGIA

Embora o *Pneumocystis* ainda possa ser considerado um agente causador de pneumonia intersticial em crianças imunocompetentes, trata-se, classicamente, de

-MRCM.indb 955 12/5/17 4:06 PM

uma doença de pacientes com distúrbios da imunidade, em especial das células T CD4.

A pneumocistose continua a ser uma devastadora doença definidora de Aids, podendo ocorrer também em pacientes que recebem terapia imunossupressora no contexto das malignidades, doenças hematológicas como leucemias e linfomas, transplantes de órgãos sólidos e de células-tronco e hematopoéticas e doenças reumatológicas.

QUADRO CLÍNICO

A pneumocistose clássica apresenta início subagudo de dispneia progressiva, febre baixa, tosse seca ou com expectoração esbranquiçada e desconforto torácico que evolui com piora progressiva durante os dias ou semanas. Em geral, os pacientes portadores do HIV apresentam evolução de maior duração dos sintomas (21-28 dias) que outros imunocomprometidos (5-7 dias). Contudo, o comprometimento pulmonar geralmente é mais grave nos pacientes não infectados pelo HIV, como nos transplantados de células-tronco e hematopoiéticas.

O exame físico é inespecífico, sendo a ausculta pulmonar normal em grande parte dos casos, mesmo na vigência de doença grave com hipoxemia expressiva. As crepitações durante a inspiração torácica, quando presentes, são discretas. Dispneia aguda com dor torácica pode indicar o desenvolvimento de pneumotórax, sendo esta uma complicação observada em 2-4% dos pacientes.

EXAMES COMPLEMENTARES

Gasometria arterial deve ser realizada em qualquer paciente com suspeita de pneumocistose. A hipoxemia é a principal alteração laboratorial. Casos leves cursam com $PaO_2 > 70$ mmHg e gradiente alveoloarterial de oxigênio < 35 mmHg (em casos moderados, entre 35-45 mmHg e, finalmente, nos casos graves, > 45 mmHg, com $PaO_2 < 70$ mmHg).

Elevações séricas dos níveis de DHL (> 500 mg/dL) são comuns, porém inespecíficas, sendo seu grau de elevação diretamente correlacionado ao prognóstico da doença.

RX de tórax pode não evidenciar alterações parenquimatosas pulmonares em até 50% dos casos. Os acha-

dos clássicos são infiltrado bilateral peri-hilar ou difuso simétrico, com padrão intersticial, podendo ser finamente granular, reticular ou em vidro fosco. TC de tórax de alta resolução é mais sensível no diagnóstico de pneumocistose, evidenciando infiltrado em vidro fosco (ground-glass) com distribuição difusa, porém mais importantes na região peri-hilar.

A identificação de *Pneumocystis jirovecii* em amostras biológicas clinicamente relevantes ou em cortes anatomopatológicos de tecidos é necessária para um diagnóstico correto e definitivo. Amostras biológicas devem ser coradas com prata, Giemsa ou submetidas à imunofluorescência direta com anticorpos monoclonais. A PCR tem sido útil para o diagnóstico, porém não consegue diferenciar os casos de colonização. As formas tróficas de *Pneumocystis spp.* podem ser detectadas por certos corantes como Papanicolaou, Giemsa e Gram-Wright. Estruturas císticas podem ser observadas com colorações com prata (Gomori), violeta de cresil, O-toluidina ou calcoflúor.

DIAGNÓSTICO

Os pacientes apresentam história clínica de tosse seca ou com expectoração esbranquiçada de caráter subagudo, febre baixa e dispneia progressiva. Nenhuma combinação de achados clínicos, bioquímicos e radiológicos é diagnóstica de pneumocistose, porém a combinação desses achados permite muitas vezes o tratamento empírico. Para a identificação de *Pneumocystis jirovecii* em amostras biológicas, deve-se solicitar:

- lavado broncoalveolar ou escarro induzido com salina hipertônica com pesquisa do agente nas formas tróficas por Papanicolaou, Giemsa e Gram-Wright e nas formas císticas por prata (Gomori), violeta de cresil, O-toluidina ou calcoflúor. Se disponível, realizar imunofluorescência com anticorpos monoclonais anti-Pneumocystis ou PCR;
- biópsia transbrônquica ou a céu aberto com envio para anatomopatologia e coloração pela prata (Grocott).

TRATAMENTO

A Tabela 6 mostra o tratamento indicado para pneumocistose.

Tabela 6 Tratamento para pneumocistose				
Medicação	Dose	Via	Comentários	
1 ^a escolha: sulfametoxazol + trimetoprima	Sulfametoxazol, 75-100 mg/kg/dia Trimetoprima, 15-20 mg/kg/dia Dividir em 3-4 doses	EV	Esquema de 1ª escolha Contraindicado nos casos de alergia grave às sulfonamidas	

(continua)

-MRCM.indb 956 12/5/17 4:06 PM

Tabela 6 Tratamento par	a pneumocistose		
Medicação	Dose	Via	Comentários
Esquema alternativo, pneumocistose leve a	Clindamicina, 600 mg, $4\times$ /dia + primaquina, 30 mg/dia	EV/V0	Diarreia, <i>rash</i> cutâneo, neutropenia e meta-hemoglobinemia Contraindicado em casos de deficiência de G6PD
moderada	Dapsona, 100 mg/dia + trimetoprima, 15 mg/kg/dia, 3×/dia	, VO Possível reação alérgica cruzada com outras sulfonamida: (sulfametoxazol + trimetoprima) Contraindicado em casos de deficiência de G6PD Rash cutâneo, febre e meta-hemoglobinemia Esquema não disponível no Brasil, pela falta de trimetopr	
	Atovaquona, 750 mg, 2-3×/dia	VO	Febre, <i>rash</i> cutâneo, hepatite e distúrbio gastrointestinal Droga não disponível no Brasil
Esquema alternativo, pneumocistose moderada a grave	Pentamidina, 4 mg/kg/dia	EV	Hipotensão, arritmias cardíacas, disglicemias, hiperpotassemia, hipomagnesemia, pancreatite, insuficiência renal Droga não disponível no Brasil, necessitando de importação
	Clindamicina, 600 mg, 4×/dia + primaquina, 30 mg/dia	EV/V0	Diarreia, <i>rash</i> cutâneo, neutropenia e meta-hemoglobinemia Contraindicado em casos de deficiência de G6PD Esquema não aprovado para formas graves, porém utilizado nas situações de impossibilidade de uso de sulfametoxazol + trimetoprima ou pentamidina

G6PD: glicose-6-fosfato-desidrogenase.

BIBLIOGRAFIA

Catherinot E, Lanternier F, Bougnoux ME, Lecuit M, Couderc LJ, Lortholary O. Pneumocystis jirovecii pneumonia. Infect Dis Clin North Am 2010;24(1):107-38.

Cornely OA, Bassetti M, Calandra T, Garbino J, Kullberg BJ, Lortholary O, et al. ESCMID guideline for the diagnosis and management of Candida diseases 2012: non-neutropenic adult patients. Clin Microbiol Infect 2012;18(Suppl 7):19-37.

Ferreira MS, Borges AS. Histoplasmosis. Rev Soc Bras Med Trop 2009;42(2):192-8.

Fortún J, Meije Y, Fresco G, Moreno S. Aspergillosis: clinical forms and treatment. Enferm Infecc Microbiol Clin 2012;30(4):201-8.

Jarvis JN, Dromer F, Harrison TS, Lortholary O. Managing cryptococcosis in the immunocompromised host. Curr Opin Infect Dis 2008;21:596-603.

Krajicek BJ, Thomas CF Jr, Limper AH. Pneumocystis pneumonia: current concepts in pathogenesis, diagnosis, and treatment. Clin Chest Med 2009;30(2):265-78.

Nucci M, Queiroz-Telles F, Tobón AM, Restrepo A, Colombo AL. Epidemiology of opportunistic fungal infections in Latin America. Clin Infect Dis 2010;51(5):561-70.

Pappas PG, Kauffman CA, Andes D, Benjamin DK Jr, Calandra TF, Edwards JE Jr, et al. Clinical practice guidelines for the management of candidiasis: 2009 update by the Infectious Diseases Society of America. Clin Infect Dis 2009;48(5):503-35.

Perfect JR, Dismukes WE, Dromer F, Goldman DL, Graybill JR, Hamill RJ, et al. Clinical practice guidelines for the management of cryptococcal disease: 2010 update by the Infectious Diseases Society of America. Clin Infect Dis 2010;50(3):291-322.

Restrepo A, Benard G, de Castro CC, Agudelo CA, Tobón AM. Pulmonary paracoccidioidomycosis. Semin Respir Crit Care Med 2008;29:182-97.

Walsh TJ, Anaissie EJ, Denning DW, Herbrecht R, Kontoyiannis DP, Marr KA, et al. Infectious Diseases Society of America. Treatment of aspergillosis: clinical practice guidelines of the Infectious Diseases Society of America. Clin Infect Dis 2008;46(3):327-60.

Wheat LJ, Freifeld AG, Kleiman MB, Baddley JW, McKinsey DS, Loyd JE, et al. Clinical practice guidelines for the management of patients with histoplasmosis: 2007 update by the Infectious Diseases Society of America. Clin Infect Dis 2007;45(7):807-25.

223

ACIDENTES POR ANIMAIS PEÇONHENTOS

Francisco Oscar de Siqueira França, Marcelo Ribeiro Duarte, Pasesa Pascuala Quispe Torrez, Vidal Haddad Junior

ACIDENTES OFÍDICOS

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Acidente ofídico ou ofidismo é o quadro de envenenamento decorrente da inoculação de toxinas através do aparelho inoculador (presas) das serpentes. No Brasil, no ano de 2010, foram notificados pelo Ministério da Saúde 30.755 acidentes, com 147 mortes.

No Brasil, são registradas 386 espécies de serpentes, das quais 16% são consideradas peçonhentas. As serpentes de relevância clínica apresentam as seguintes características:

- família Viperidae: fosseta loreal, dentição solenóglifa, escamas quilhadas. Engloba 5 gêneros:
- complexo Bothrops: o nome popular mais conhecido é jararaca. Esse grupo apresenta fosseta loreal e cauda lisa. Engloba espécies distribuídas por todo o território nacional. Atualmente, são descritos 2 gêneros: Bothrops (26 espécies) e Bothrocophias (2 espécies);
- Crotalus: o nome popular mais conhecido é cascavel (1 espécie): Crotalus durissus;

-MRCM.indb 957 12/5/17 4:06 PM

- Lachesis: o nome popular mais conhecido é surucucu (1 espécie): Lachesis muta;
- família *Elapidae*: dentição proteróglifa, anéis pelo corpo e, na grande maioria das espécies, coloração avermelhada. Engloba 2 gêneros: *Micrurus* coral verdadeira (29 espécies) e *Leptomicrurus* (3 espécies).

ACIDENTE BOTRÓPICO

No Brasil, por ano, o acidente botrópico corresponde a aproximadamente 90% do total de envenenamentos por serpentes peçonhentas notificados pelo Ministério da Saúde. No ano de 2013, foram notificados 19.583 acidentes botrópicos. Didaticamente, são descritas 3 atividades fisiopatológicas do veneno botrópico: inflamatória aguda local, coagulante e hemorrágica.

Quadro clínico

Local

Após a picada, a região atingida pode evoluir com edema, que é caracteristicamente tenso, doloroso, apresentando, muitas vezes, tonalidade violácea em decorrência de sangramento SC. Posteriormente, podem surgir bolhas (Figura 1).



Figura 1 Acidente por *Bothrops*: edema, sangramento e equimose no local da picada, no membro inferior esquerdo. (Foto: Marcelo Ribeiro Duarte.)

Sistêmico

Na maioria dos envenenamentos botrópicos, ocorre uma coagulopatia de consumo acompanhada ou não de manifestações hemorrágicas (gengivorragia, epistaxe, hematúria microscópica e equimose) (Figura 2).



Figura 2 Acidente por *Bothrops* leve com gengivorragia. (Foto: Marcelo Ribeiro Duarte.)

Complicações

Locais

As principais complicações locais descritas são: infecção secundária (celulite, erisipela, abscesso), necrose (Figura 3), síndrome compartimental, déficit funcional e amputação, estando, muitas vezes, associadas a intervenções inadequadas como torniquete, sucção, incisão local e uso de substâncias tópicas contaminadas no local da picada.



Figura 3 Acidente por *Bothrops*. Necrose no local da picada. (Foto: Marcelo Ribeiro Duarte.)

-MRCM.indb 958 12/5/17 4:06 PM

Uma das mais frequentes complicações dos acidentes botrópicos são as infecções de partes moles. São isoladas com maior frequência nessas infecções as bactérias encontradas na cavidade oral das serpentes, como bacilos Gram-negativos, com predomínio de *Morganella morganii* e anaeróbios.

Sistêmicas

A maioria dos casos graves está relacionada a fenômenos sistêmicos como: hemorragia grave, choque e/ou injúria renal aguda.

- Hemorragia grave: caracteriza-se pela presença de sangramento extenso em órgão nobre, como sangramento pulmonar (hemoptise), digestivo (hematêmese, enterorragia e melena) e urinário (hematúria). A hemorragia no SNC (encefálico) é menos comum.
- Hipotensão e choque: a presença de hipotensão e choque caracteriza o caso como grave, cujas manifestações são observadas, em geral, nas primeiras horas após o acidente.
- Injúria renal aguda (IRA): não é infrequente e instala-se, em geral, nas primeiras 24 horas após a picada. A maioria dos pacientes tem como substrato anatomopatológico a necrose tubular aguda.

Exames complementares

- Tempo de coagulação: deve ser solicitado sempre que possível. Para este método, os valores são tempo de coagulação normal (≤ 9 minutos); prolongado (10-30 minutos); e incoagulável (> 30 minutos).
- Tempo de coagulação simplificado: pode-se colher 1 mL de sangue e deixar em tubo de ensaio na tem-

peratura ambiente. Nessa situação, o tempo de coagulação deve ser considerado normal se houver coagulação até 20 minutos após a coleta da amostra.

- Alteração do coagulograma: alargamento de TP,
 TTPa e tempo de trombina.
- Hemograma: pode-se observar anemia discreta, leucocitose com neutrofilia e trombocitopenia intensa na fase inicial.
- Ureia, creatinina e eletrólitos: encontram-se alterados nos pacientes que evoluem com comprometimento renal. Creatinofosfoquinase, DHL e AST podem estar elevadas em pacientes com processo inflamatório local acentuado com rabdomiólise.
- Urina tipo 1: pode-se observar hematúria, proteinúria e, mais raramente, hemoglobinúria.

Classificação quanto à gravidade e tratamento (Tabela 1)

A avaliação da gravidade deve ser feita imediatamente após a admissão do paciente no serviço de saúde, uma vez que determinará a quantidade de antiveneno que deverá ser administrada ao paciente.

São chamadas picadas secas quando o paciente relata ter sido picado, mas não apresenta evidência de envenenamento, seja clínico ou laboratorial.

O controle da eficácia do soro antibotrópico deve ser realizado pela determinação do tempo de coagulação 12 e 24 horas após o término da soroterapia. Se decorridas 12 horas e o resultado ainda permanecer incoagulável (> 30 minutos), ou se após 24 horas não estiver normalizado, recomenda-se dose adicional de 2 ampolas de soro antibotrópico.

		Classificação	
	Leve	Moderado	Grave
Quadro clínico	Edema local de até 1 segmento* e/ou Hemorragia sistêmica ausente ou discreta e/ou Tempo de coagulação [®] normal ou alterado	Edema de 2 segmentos* e/ou Hemorragia sistêmica ausente ou discreta Tempo de coagulação normal ou alterado	Edema de 3 segmentos (todo o membro)* e/ou Hemorragia grave e/ou Hipotensão/choque e/ou Injúria renal aguda Tempo de coagulação normal ou alterado
Soroterapia (número de ampolas) (SAB/SABC/SABL)	4	8	12
Via de administração	EV		

SAB: soro antibotrópico; SABC: soro antibotópico-crotálico; SABL: soro antibotrópico-laquético.

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de diagnóstico e tratamento dos acidentes por animais peçonhentos. Brasília: Ministério da Saúde; 2001

-MRCM.indb 959 12/5/17 4:06 PM

^{*} O membro picado é dividido didaticamente em 3 segmentos: no membro superior, mão/punho, antebraço/cotovelo e braço; no membro inferior, pé/tornozelo, perna/joelho e coxa.

[&] O tempo de coagulação não está relacionado com a gravidade.

Caso um paciente admitido com quadro definido como leve ou moderado evolua para quadro grave, deverá ser administrada dose adicional de soro compatível com a reclassificação do paciente.

Recomenda-se também profilaxia de tétano em todos os acidentes botrópicos após normalização do tempo de coagulação.

ACIDENTE LAQUÉTICO

No Brasil, o acidente laquético correspondeu a 3,5% do total de envenenamentos por serpentes notificados pelo Ministério da Saúde em 2010. Na literatura geral, 21 registros foram documentados até o ano 2000.

Mecanismo de ação do veneno

Semelhante ao descrito no acidente botrópico.

Quadro clínico

Semelhante ao descrito no acidente botrópico.

Exames laboratoriais

As alterações nos exames laboratoriais descritas no acidente botrópico também podem ocorrer no acidente laquético.

Diagnóstico diferencial

Como a captura e a identificação da serpente causadora de acidente é raramente realizada, a conduta clínica para acidente laquético e botrópico é muito semelhante.

Tratamento

A gravidade de um acidente laquético é avaliada segundo os sinais locais e também pela intensidade das manifestações cardiovasculares e gastrointestinais, sendo o acidente classificado como moderado ou grave. O Ministério da Saúde preconiza a administração de 10-20 ampolas (casos moderados a graves) de soro antilaquético ou antibotrópico-laquético, EV.

ACIDENTE CROTÁLICO

No Brasil, o acidente crotálico correspondeu a 8% do total de envenenamentos por serpentes peçonhentas notificados pelo Ministério da Saúde em 2010. Didaticamente, são descritas 3 atividades fisiopatológicas do veneno crotálico: neurotóxica, miotóxica e coagulante.

Quadro clínico

Local

O quadro local é discreto, podendo ocorrer edema leve e parestesia na região da picada.

Sistêmico

Os fenômenos neuroparalíticos decorrentes da ação neurotóxica do veneno crotálico são de aparecimento precoce. Ptose palpebral associada a flacidez da musculatura da face caracterizam a fácies neurotóxica ou miastênica e podem ser acompanhadas de distúrbios de acomodação visual, anisocoria e oftalmoplegia, que comumente se instalam nas primeiras 3-6 horas após a picada. Além disso, nos casos mais graves, observa-se insuficiência respiratória aguda (Figura 4).



Figura 4 Acidente crotálico: fácies miastênica com ptose palpebral bilateral. (Foto: Marcelo Ribeiro Duarte.)

A atividade miotóxica é traduzida por mialgia generalizada e escurecimento da cor da urina decorrente da presença de mioglobinúria. Atribui-se à miotoxicidade papel significativo no desencadeamento de IRA.

Exames laboratoriais

Do ponto de vista laboratorial, são observadas elevações dos níveis séricos de creatinoquinase (CK), DHL, AST e aldolase, cuja detecção pode ser útil ao diagnóstico. O aumento dos níveis séricos de CK é mais precoce, podendo atingir intensidade máxima 24 horas após a picada. Na presença de comprometimento da função renal, há elevação dos níveis séricos de ureia, creatinina, potássio e ácido úrico.

O hemograma é caracterizado por leucocitose com neutrofilia e desvio à esquerda.

Classificação quanto à gravidade e tratamento

Na Tabela 2, é apresentada a classificação dos acidentes crotálicos quanto à gravidade e seus respectivos tratamentos.

Tabela 2 Acidente crotálico: classificação quanto à gravidade e soroterapia recomendada					
		Gravidade (avaliação inicial)			
Manifestações e tratamento	Leve	Moderada	Grave		
Fácies miastênica/visão turva	Ausente ou tardia	Moderada ou evidente	Moderada ou evidente		
Mialgia	Ausente	Moderada ou intensa	Moderada ou intensa		
Urina vermelha ou marrom	Ausente	Pouco evidente ou ausente	Presente		
Injúria renal aguda	Ausente	Ausente	Presente		
Insuficiência respiratória aguda	Ausente	Ausente	Presente		
Tempo de coagulação*	Normal ou alterado	Normal ou alterado	Normal ou alterado		
Soroterapia (número de ampolas)	5	10	20		
Via de administração	EV	EV	EV		

^{*} O tempo de coagulação não está relacionado com a gravidade.

ACIDENTE ELAPÍDICO

No Brasil, o acidente elapídico correspondeu a 0,7% do total de envenenamentos por serpentes notificados pelo Ministério da Saúde em 2010.

Quadro clínico

Local

No local da picada, o paciente pode relatar dor e parestesia. Edema leve pode ser observado, mas não há equimose.

Sistêmico

O surgimento da sintomatologia geralmente é precoce, em virtude da rápida absorção do veneno, mas também pode ocorrer somente horas após o acidente.

Ptose palpebral, em geral bilateral, é o 1° sinal de neurotoxicidade, associada ou não a turvação visual que pode evoluir para diplopia. Oftalmoplegia, anisocoria, paralisia da musculatura velopalatina, da mastigação e da deglutição, sialorreia e diminuição do reflexo do vômito também podem ser observados, com frequência variável.

Em raros casos, tem-se observado diminuição generalizada da força muscular, que pode progressivamente acometer a musculatura intercostal e diafragmática, com consequente comprometimento da mecânica respiratória, evoluindo para insuficiência respiratória aguda.

Tratamento

O esquema proposto indica a utilização de 10 ampolas de soro antielapídico, considerando todos os acidentes deste grupo como potencialmente graves. Nos pacientes com insuficiência respiratória aguda, tem sido recomendada a utilização de anticolinesterásicos, do tipo

neostigmina, na tentativa de reverter os fenômenos neuroparalíticos, na dose de 0,05 mg/kg em crianças e 1 ampola (0,5 mg) no adulto, EV. Deve ser precedida da injeção de 0,6 mg de atropina, EV, para prevenir os efeitos muscarínicos da acetilcolina, principalmente bradicardia e hipersecreção. Em geral, a resposta é rápida, com melhora evidente do quadro em poucos minutos. Nesse caso, recomenda-se dose de manutenção de 0,05-0,1 mg/kg, EV, a cada 4 horas, sempre precedida da administração de atropina. Dependendo da resposta do paciente, pode haver espaçamento maior entre as doses até que ocorra a recuperação do quadro. Nos casos de insuficiência respiratória, também deve ser instituída ventilação mecânica.

SOROTERAPIA

Os antivenenos ofídicos brasileiros são apresentados na forma líquida, em ampolas com 10 mL, contendo imunoglobulinas heterólogas. Mantidos em geladeira, a 4°C-8°C, têm validade de 3 anos. Não devem ser congelados.

Recomenda-se a administração preferencial do soro específico (antibotrópico, anticrotálico, antilaquético, antielapídico), pois propicia neutralização mais rápida do veneno inoculado e tem menor risco potencial de causar reações de hipersensibilidade imediata. Usa-se o antiveneno diluído de 1:5-10 em soluções salina ou glicosada, infundido em 30-60 minutos.

Deve ser aplicada em dose única, EV. A dose de soro a ser administrada é definida pela avaliação da gravidade na admissão no serviço de saúde e não depende nem da idade nem do peso do paciente. Nos raros casos em que o paciente foi classificado como leve ou moderado à admissão e evoluiu, posteriormente, com manifestação sistêmica definidora de quadro grave, o paciente de-

-MRCM.indb 961 12/5/17 4:06 PM

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de diagnóstico e tratamento dos acidentes por animais peçonhentos. Brasília: Ministério da Saúde; 2001

verá receber dose adicional de soro, compatível com esse quadro.

O teste de sensibilidade é prática abolida, pois apresenta baixo valor preditivo para a ocorrência de reações imediatas.

As reações adversas decorrem da presença de proteínas heterólogas, de natureza equina, e devem ser tratadas como qualquer reação de hipersensibilidade imediata.

RECOMENDAÇÕES GERAIS

- Limpar cuidadosamente o local com água e sabão. Posteriormente, realizar limpeza local com antissépticos (p. ex., clorexedina a 2%).
- Tratar a dor (paracetamol), evitando o uso de ácido acetilsalicílico, pois aumenta o risco de sangramento, e de drogas de ação depressora do SNC.
- Após a admissão do paciente, mantê-lo em jejum até o término da soroterapia antiofídica.
- Se possível, evitar administrar medicações IM, pois há risco de formação de hematoma no local.
 - Monitorizar sinais vitais e volume urinário.
- Realizar hidratação vigorosa dos pacientes vítimas de acidente botrópico com o intuito de permitir um fluxo renal adequado. Recomenda-se, inicialmente, hidratação parenteral. Pode-se oferecer líquidos (água, chá, suco de frutas) se o paciente não apresentar náuseas e/ou vômitos.

ACIDENTES POR ESCORPIÕES

No Brasil, os acidentes escorpiônicos são notificados com frequência crescente. Atualmente, já são responsáveis pelo maior número de acidentes por animais peçonhentos no país. No ano de 2010, foram notificados pelo Ministério da Saúde 56.126 casos, com 88 óbitos. A maioria desses acidentes é classificada como leve (83,8%), não havendo necessidade de uso de antiveneno para o tratamento.

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O acidente escorpiônico ou escorpionismo é um envenenamento decorrente da picada de um escorpião. Notadamente, no Brasil, têm importância médica os acidentes causados pelo gênero *Tityus*. Habitam regiões quentes e temperadas, tendo preferência aos ambientes com baixa umidade relativa. Têm hábitos noturnos, escondendo-se durante o dia sob pedras e troncos ou enterrando-se na areia e no solo de florestas. As principais espécies de relevância clínica no Brasil são: *Tityus bahiensis, Tityus obscurus, Tityus serrulatus, Tityus stigmurus* e *Tityus trivittatus*.

EPIDEMIOLOGIA

A importância do escorpionismo como problema de saúde pública foi relatada inicialmente em Minas Gerais, com predomínio de *Tityus serrulatus* (Figura 5). Ao longo dos anos, verificou-se a presença desses acidentes também em outras regiões do país.



Figura 5 *Tityus serrulatus*. (Foto: Denise Cândido – Laboratório de Artrópodes do Instituto Butantan.)

Apresenta sazonalidade semelhante à dos acidentes ofídicos, com a maioria dos casos nos meses quentes e chuvosos, correspondentes ao período de setembro a março.

A letalidade, apesar de baixa (0,2%), mostra-se muito mais significativa na faixa etária pediátrica, uma vez que 90% dos óbitos no Brasil são registrados em menores de 14 anos de idade.

QUADRO CLÍNICO

O veneno escorpiônico constitui uma mistura complexa de proteínas básicas de baixo peso molecular com atividade sobre canais iônicos. Sua ação sobre canais de sódio voltagem-dependentes leva à despolarização de membranas de músculos e nervos (sensitivos e do sistema nervoso autônomo). A liberação maciça de neurotransmissores (epinefrina e acetilcolina) determina o quadro clínico sistêmico, dependente da predominância dos efeitos adrenérgicos e/ou colinérgicos. Também têm sido descritas toxinas que atuam em canais de potássio e cloro de membranas celulares.

A patogênese da miocardiopatia e do edema agudo de pulmão no acidente escorpiônico grave é complexa e tem sido atribuída a vários fatores, como estimulação adrenérgica e aumento da permeabilidade dos capilares pulmonares com a participação de mediadores da resposta inflamatória. Em alguns acidentes, também têm sido observadas manifestações neuromusculares.

Local

A dor no local da picada está presente e instala-se imediatamente, podendo ser intensa já nos primeiros minutos após a picada. Na quase totalidade dos casos, é intensa, podendo ser relatada como sensação de ardor, queimação ou agulhada. Frequentemente, há irradiação para a raiz do membro acometido, podendo este quadro permanecer por horas após o acidente. Outras manifestações locais podem estar presentes, como hiperestesia, parestesia, hiperemia, edema, sudorese e piloereção.

Sistêmico

Mais frequente em crianças, o quadro sistêmico ocorre após intervalo de minutos até as primeiras horas após o acidente. Classicamente, a evolução inicial é compatível com quadro de intoxicação adrenérgica, observando-se manifestações de aumento da resistência vascular periférica, com taquicardia e hipertensão arterial. Nessa fase, pode haver náuseas, vômitos, dor abdominal, cólica e diarreia, febre, sudorese e palidez cutânea.

Com a progressão do quadro, podem ocorrer manifestações decorrentes de insuficiência cardíaca congestiva de instalação aguda, decorrente da crescente resistência vascular arterial e venosa e, em uma fase subsequente, evidência de hipóxia. Nos acidentes muito graves, observam-se, ainda, hipotensão, arritmia cardíaca, bradicardia e choque, em razão do aumento da pressão capilar pulmonar e do extravasamento de líquido para os alvéolos, traduzidos clinicamente por taquipneia e dispneia. Manifestações neurológicas como agitação psicomotora, sonolência, tremores, confusão mental, contrações musculares, convulsões, hemiplegia, priapismo, lacrimejamento e sialorreia também têm sido descritas.

EXAMES LABORATORIAIS

As alterações laboratoriais, encontradas principalmente nos casos graves, são as seguintes:

- hemograma: leucocitose com neutrofilia;
- bioquímica: hiperglicemia, hiperamilasemia, acidose metabólica, elevação de CKMB e troponina;
- ECG: taquicardia sinusal, alterações da onda T e do segmento ST, onda U proeminente, marca-passo atrial mutável, extrassístoles e outras arritmias;
- RX de tórax: aumento da área cardíaca e infiltrado pulmonar intersticial bilateral;
- ecocardiograma: diminuição do desempenho sistólico do ventrículo esquerdo e da região septal, com graus variáveis de hipocinesia e regurgitação mitral.

Na maioria dos casos, são revertidas em cerca de 24-48 horas após tratamento adequado do acidente.

TRATAMENTO

Sintomático

Nos casos leves, que representam a grande maioria deles, recomenda-se o tratamento da dor local com compressas quentes e analgesia VO (paracetamol ou dipirona). Nos casos de dor moderada ou intensa (escala numérica com dor ≥ 7), recomenda-se infiltração local com anestésico, do tipo lidocaína a 2%, sem epinefrina, 2-4 mL/dose. Nos acidentes em dedos, recomenda-se a anestesia troncular.

Após 1 hora do tratamento, recomenda-se nova avaliação da intensidade da dor. Caso não haja contraindicação, pode-se repetir a infiltração com anestésico, nas mesmas doses, por mais 2 vezes. Analgésicos sistêmicos (opioides fracos como o tramadol) e compressas quentes no local podem ser úteis no tratamento. Raramente, em decorrência das dificuldades de controle da dor após a execução dessas medidas, pode haver necessidade de uso de opioides fortes.

Específico

A soroterapia (soro antiaracnídico ou escorpiônico) deve ser administrada o mais precocemente possível nos pacientes moderados e graves, quando as manifestações sistêmicas não regridem após a abordagem da dor, conforme a gravidade (Tabela 3). Os casos de maior gravidade devem ser acompanhados em UTI.

Tabela 3 Classificação do escorpionismo quanto à gravidade e propostas de tratamento			
Classificação	Manifestações clínicas	Tratamento específico	
Leve*	Dor, parestesia local	-	
Moderado	Dor local intensa associada a ≥ 1 manifestação, como náuseas, vômitos, sudorese e sialorreia discretos, agitação, taquipneia e taquicardia	2-3 amp**	
Grave	Além das manifestações relatadas no quadro moderado, vômitos profusos e incoercíveis, sudorese profusa, sialorreia intensa, prostração, convulsão, coma, bradicardia, insuficiência cardíaca, edema agudo de pulmão, choque	4-6 amp**	

^{*} Tempo de observação de 6-12 horas.

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de diagnóstico e tratamento de acidentes por animais peçonhentos. Brasília: Ministério da Saúde; 2001.

-MRCM.indb 963 12/5/17 4:06 PM

^{**} Soro antiaracnídico (SAAr) ou soro antiescorpiônico (SAEsc).

ACIDENTES POR ARANHAS

No Brasil, os acidentes por aranhas são notificados com frequência crescente. No ano de 2011, foram notificados pelo Ministério da Saúde 26.285 casos, com 15 óbitos. A maioria desses acidentes é classificada como leve.

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O acidente por aranha ou araneísmo é decorrente do envenenamento por aranhas. Das 30 mil espécies conhecidas, poucas possuem veneno ativo quando inoculado no homem.

As aranhas de importância médica causam quadros que se diferenciam tanto nos seus aspectos epidemiológicos como nos mecanismos de ação, devendo ser abordados como agravos distintos. No Brasil, existem 3 gêneros de aranhas responsáveis por envenenamentos humanos: *Loxosceles, Phoneutria e Latrodectus*.

GÊNERO LOXOSCELES

De dimensões reduzidas, a aranha *Loxosceles* (Figura 6) atinge 1,5 cm de corpo e até 4 cm na distância entre patas. Apresenta coloração marrom, que é uniforme entre as espécies, daí o nome popular de aranha-marrom. É um animal de hábito noturno e sedentário, que constrói teia irregular e algodonosa e não é considerado agressivo.

Essa espécie é encontrada no interior dos domicílios atrás de móveis e outros locais pouco iluminados; à noite, para alimentar-se, pode refugiar-se dentro do vestuário ou de roupas de cama, provocando, respectivamente, acidentes relacionados ao ato de se vestir ou no leito.



Figura 6 Aranha *Loxosceles*. (Foto: Denise Cândido – Laboratório de Artrópodes do Instituto Butantan.)

Quadro clínico

O componente mais importante do veneno loxoscélico é a esfingomielinase-D, que, ao ativar mecanismos moleculares e celulares, causa a obstrução do fluxo arterial em capilares e pequenos vasos no local da inoculação do veneno, gerando comprometimento da oxigenação tecidual com consequentes hipóxia e necrose local. Raramente, também se observa hemólise. O loxoscelismo pode apresentar-se nas formas cutânea e na cutaneovisceral:

• forma cutânea: o quadro local é de instalação lenta e progressiva. Dor, edema e eritema no local da picada são inicialmente pouco valorizados pelo paciente. Após as primeiras horas do acidente, surgem áreas de equimose, mescladas com palidez (placa marmórea). Geralmente, o diagnóstico é feito nesta oportunidade. A

Tabela 4 Loxoscelismo: classificação dos acidentes quanto a forma clínica e tratamento					
Loxoscelismo*	Manifestações clínicas	Tratamento			
Leve	 Loxosceles identificada como agente causador do acidente Lesão característica Sem comprometimento do estado geral Sem alterações laboratoriais 	Sintomático Acompanhamento até 72 horas após a picada‡			
Moderado	 Com ou sem identificação da Loxosceles no momento da picada Lesão sugestiva ou característica Alterações sistêmicas (rash cutâneo, petéquias) Sem alterações laboratoriais sugestivas de hemólise 	Soroterapia: 5 amp de SAAr, EV e/ou Prednisona: 40 mg/dia em adultos e 1 mg/kg/dia, por 5 dias, em crianças			
Grave	 Lesão característica Alteração no estado geral: anemia aguda, icterícia Evolução rápida Alterações laboratoriais indicativas de hemólise 	Soroterapia: 10 amp de SAAr, EV + Prednisona: 40 mg/dia em adultos e 1 mg/kg/dia, por 5 dias, em crianças			

SAAr: soro antiaracnídico (ou soro anitiloxoscélico - SALox), 1 amp = 5 mL.

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Tratamento de acidentes por animais peçonhentos. Brasília: Ministério da Saúde; 2001.

-MRCM.indb 964 12/5/17 4:06 PM

^{*} Com ou sem identificação da aranha.

^{*} Pode haver mudanças durante esse período.

lesão cutânea evolui, no decorrer da 1ª semana, para necrose seca, podendo ulcerar e ter bordas elevadas. Manifestações gerais inespecíficas, como febre, cefaleia, exantema e mal-estar, podem aparecer com variável frequência na fase aguda do envenenamento;

• forma cutaneovisceral: apresenta, além do comprometimento cutâneo, manifestações clínicas decorrentes da hemólise intravascular. Anemia, icterícia e hemoglobinúria manifestam-se, em geral, nas primeiras 72 horas após o acidente. Pode haver evolução para IRA e, com menor frequência, coagulação intravascular disseminada.

Exames laboratoriais

Na forma cutânea, as alterações dos exames laboratoriais são pouco expressivas e inespecíficas. Porém, na variante cutaneovisceral, têm sido descritas anemia aguda, diminuição de haptoglobina livre, elevação de bilirrubina indireta, hemoglobinemia, elevação da ureia e da creatinina.

GÊNERO PHONEUTRIA

É conhecida por aranha-armadeira ou aranha-da-banana. Coberto por pequenos pelos acinzentados ou marrons, o corpo atinge 3 cm de comprimento, e a largura entre as patas pode atingir até 10 cm. A fêmea costuma ser mais agressiva e, quando ameaçada, assume posição característica de defesa armada. Trata-se de um animal errático, que não constrói teia e vive próximo aos domicílios. O acidente é comumente observado no ato de calçar sapatos.

Quadro clínico

O veneno de *Phoneutria* atua sobre os canais de sódio, levando à despolarização de fibras musculares esqueléticas e de terminações nervosas sensitivas, desencadeando dor no local da picada e no sistema nervoso autônomo, com liberação de neurotransmissores (catecolaminas e acetilcolina), sendo responsável pelas raras manifestações sistêmicas.

O quadro local é de instalação imediata, sendo que a dor está presente na quase totalidade dos casos, é de intensidade crescente e variável e pode irradiar-se até a raiz do membro afetado. Edema, eritema e sudorese podem ocorrer no local da picada. As manifestações sistêmicas são raras e são semelhantes às descritas nos acidentes escorpiônicos.

Exames laboratoriais

Na grande maioria dos casos, ocorrem alterações laboratoriais discretas, como leucocitose com neutrofilia, hiperglicemia e acidose metabólica.

Tratamento

Recomenda-se a avaliação do fenômeno doloroso e o tratamento da dor conforme descrito no tratamento do acidente escorpiônico.

A soroterapia (soro antiaracnídico) deve ser administrada o mais precocemente possível nos pacientes moderados e graves, quando as manifestações sistêmicas não regridem após a abordagem da dor, conforme a gravidade (Tabela 5).

ACIDENTES POR ANIMAIS AQUÁTICOS

EPIDEMIOLOGIA

A ocorrência de acidentes por animais aquáticos no mundo é esporádica e sem sequência, em ambientes marinhos e fluviais. Os principais animais causadores de acidentes e as características clínicas só recentemente vêm recebendo maior atenção, o que cria maior possibilidade de se estabelecerem medidas terapêuticas mais efetivas.

Os dados aqui utilizados foram obtidos a partir de cerca de 1.000 acidentes por animais marinhos registrados em Ubatuba, no Estado de São Paulo, e causados principalmente por ouriços-do-mar (50%), cnidários (25%) e peixes venenosos de várias espécies (25%). Conjuntamente, cerca de 500 acidentes provocados por animais fluviais foram registrados nos rios Tietê, Paraná, Paraguai, Araguaia e Negro.

Tabela 5 Classificação quanto à gravidade no foneutrismo e propostas de tratamento					
Classificação	Manifestações clínicas	Tratamento geral	Tratamento específico		
Leve	Dor local na maioria dos casos; eventualmente, taquicardia e agitação	Observação até 6 horas	_		
Moderado	Dor local intensa associada a sudorese, vômitos ocasionais, agitação e/ou hipertensão arterial	Internação	2-4 amp de SAAr		
Grave	Além das manifestações do quadro moderado, apresenta ≥ 1 das seguintes manifestações: sudorese profusa, sialorreia, vômitos frequentes, hipertonia muscular, priapismo, choque e/ou edema pulmonar agudo	UTI	5-10 amp de SAAr		

SAAr: soro antiaracnídico, 1 amp = 5 mL

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Tratamento de acidentes por animais peçonhentos. Brasília: Ministério da Saúde; 2001.

-MRCM.indb 965 12/5/17 4:06 PM

Tabela 6 Identifi	Tabela 6 Identificação e tratamento de acidentados por animais aquáticos brasileiros					
Ferimentos puntiformes			Erupção cutânea		Ferimentos lacerados [#]	
Ferrão pode estar presente**	Espículas presentes no local*	Espículas raramente presentes**	Placas urticariformes, edema, eritema, vesículas, necrose**	Eczema*	Bordas cianóticas ou pálidas Fragmentos de ferrão**	Lacerações simples*
Bagres, mandis, arraias	Ouriços-do-mar	Peixes-escorpião (mangangá), peixes-sapo (niquim)	Águas-vivas, caravelas, corais, anêmonas	Esponjas, vermes marinhos, pepinos-do-mar	Arraias e bagres marinhos e fluviais (ocasionalmente, ferimentos puntiformes)	Cações, barracudas, moreias, piranhas, peixes-cachorro, traíras e outros peixes vulnerantes
1	1	1	2	2	1	3

^{*} Dor moderada.

Adaptada de Haddad Jr V. Atlas de animais aquáticos perigosos do Brasil: quia médico de identificação e tratamento de acidentes. São Paulo: Roca; 2000.

QUADRO CLÍNICO E TRATAMENTO

Os cnidários são animais de estrutura radial e tentáculos urticantes. As principais espécies associadas a acidentes no Brasil são as caravelas (*Physalia physalis*) (Figura 7), as cubomedusas (*Tamoya haplonema e Chiropsalmus quadrumanus*) e as relojinhos (*Olindias sambaquiensis*), pequenas medusas que causam acidentes menores, mas dolorosos, nas regiões Sudeste e Sul.

Esses animais apresentam células de defesa portadoras de toxinas neurotóxicas e cardiotóxicas, além de substâncias alergênicas. O envenenamento causa dor intensa instantânea e uma dermatite linear urticariforme que reproduz o formato dos tentáculos.

No Brasil, a maioria dos acidentes é controlada por analgesia por meio de compressas de água marinha gela-



Figura 7 Caravela (*Physalia physalis*) e acidente em banhista. (Fotos: Vidal Haddad Jr.)

da ou cubos de gelo recobertos aplicados na pele e compressas de vinagre, podendo haver necessidade de administração, p. ex., de dipirona (IM ou EV) para controle da dor. É importante não usar água doce (dispara células ainda íntegras de veneno), refrigerantes ou urina. Acidentes graves têm indicação de atendimento de urgência, pois a ação das toxinas pode causar choque cardiovascular e arritmias cardíacas.

Os ouriços-do-mar pretos (*Echinometra lucunter*) são os mais comuns no litoral brasileiro. Causam acidentes traumáticos, não havendo inoculação de peçonha. Acidentes por ouriços-do-mar peçonhentos são muito raros e causam processos de irritação cutânea. Em acidentes traumáticos, a retirada imediata das espículas deve ser feita sob anestesia local, pois há risco de infecções secundárias e formação de granulomas de corpo estranho. Deve-se escarificar superficialmente o ponto de entrada com agulha hipodérmica de grosso calibre e utilizar a própria agulha para retirada das espículas. É importante atentar para a profilaxia de tétano nesses casos.

Existem diversas espécies de peixes marinhos peçonhentos no Brasil. Os acidentes envolvem bagres (família *Ariidae*), arraias (vários gêneros), peixes-escorpião (*Scorpaena* sp.), peixes-sapo (*Thalassophryne* sp.), moreias (*Gimnothorax* sp.) e outros. Na sua maioria, são causados por bagres, em ambiente marinho ou fluvial (chamados de mandis). Na sequência, observam-se acidentes por arraias (também marinhas e fluviais) e, por fim, por peixes-escorpião. A gravidade é inversamente proporcional à frequência.

Não existe tratamento específico para esses envenenamentos. É indicada a imersão do ponto comprometi-

^{**} Dor intensa.

Em todos os casos de ferimentos lacerados, avaliar antibioticoterapia: cefalexina, 2 g/dia, por 10 dias; ou amoxicilina e clavulanato de potássio, 1,5 g/dia, por 10 dias.

^{1:} Imersão em água quente (cerca de 50°C, testar com a mão) por 30-90 minutos. Retirar espículas ou fragmentos de ferrão ou epitélio glandular e infiltrar anestésico local. Se houver persistência de sintomas em fases tardias, realizar exame radiológico. Fazer profilaxia de tétano.

^{2:} Lavar o local ou fazer compressas com água do mar gelada (não usar água doce). Aplicar vinagre (lavar o local ou fazer compressas). Realizar analgesia (dipirona, 1 amp, IM ou EV). 3: Lavar intensivamente e realizar exploração cirúrgica. Fazer antibioticoterapia e prevenção de tétano.

do em água quente, mas tolerável, por 30-90 minutos (a água quente interfere com a atividade dos venenos de peixes, que são termolábeis, e promove vasodilatação em áreas isquemiadas). Deve-se atentar para a possibilidade de retenção de fragmentos de espículas ou ferrões e para a infecção bacteriana.

ACIDENTES POR INSETOS VENENOSOS

ACIDENTES POR LEPIDÓPTEROS: TATURANA (LAGARTA) E MARIPOSA

Acidentes com taturanas (lagartas)

No ano de 2010, foram notificados pelo Ministério da Saúde 3.447 acidentes por taturanas, com 2 óbitos.

Definição e etiologia

São os acidentes provocados por insetos da ordem *Lepidoptera*. Quase todos os casos ocorrem na fase larval, decorrentes da penetração de cerdas ou espículas na pele e da consequente inoculação de toxinas. A maioria tem evolução benigna, sendo bastante comuns as chamadas queimaduras por taturana ou lagarta. O gênero *Lonomia* pode, diferentemente dos demais lepidópteros, causar manifestações sistêmicas, com risco potencial de complicações e óbitos.

Nas demais fases (adulto ou mariposa, ovo e pupa), o contato não determina nenhum tipo de lesão, com exceção do gênero *Hylesia* (Figura 8) que pode causar quadro de dermatite papulopruriginosa.

Acidente extremamente comum em todo o Brasil, resulta do contato da pele com lagartas urticantes. Diversos gêneros de lepidópteros nas formas larvárias podem causar acidentes com gravidade variável. Popularmente, são conhecidos como taturanas, lagartas-de-fogo, oruga e tapuru-de-seringueira e apresentam morfologia variada, seja com o corpo densamente recoberto por pelos longos e finíssimos (família *Megalopygidae*, gêneros *Megalopyge* e *Podalia*), ou com cerdas ou espículas pontiagudas e ramificadas (família *Saturniidae*, gêneros *Automeris*, *Dirphia* e *Lonomia*). O gênero *Lonomia* pode causar quadros graves.



Figura 8 Hylesia sp. (Foto: Marcelo Ribeiro Duarte.)

Quadro clínico

O veneno dos lepidópteros causa, no contato com a superfície cutânea, um quadro doloroso decorrente da presença de toxinas com atividade inflamatória local. A toxina da *Lonomia obliqua* leva a alteração na coagulação sanguínea, sendo observada ativação de fator X e protrombina.

- Local: as manifestações ocorrem predominantemente no local do contato com as espículas. Inicialmente, há dor local intensa, edema, eritema e, eventualmente, prurido local. Ocorre infartamento ganglionar regional característico e doloroso. Nas primeiras 24 horas, a lesão pode evoluir com vesiculação e, mais raramente, com formação de bolhas e necrose na área do contato.
- Sistêmico: é decorrente do contato com saturnídeos do gênero Lonomia sp. Além do quadro local, presente imediatamente após o contato, manifestações sistêmicas de envenenamento podem surgir, entre elas mal-estar, cefaleia, náuseas/vômitos e, nos casos mais graves, coagulopatia acompanhada ou não de sangramentos diversos, como púrpuras (equimoses, petéquias), gengivorragia, epistaxe, sangramento pós-traumático, hematúria, hematêmese, melena, hemorragias pulmonar e intracraniana. IRA pode estar presente nos casos graves e contribuir para o óbito. O distúrbio na coagulação sanguínea costuma anteceder o aparecimento do sangramento. Dessa forma, considera-se a presença de envenenamento sistêmico quando se detecta a incoagulabilidade sanguínea, mesmo na ausência de manifestações hemorrágicas. Têm influência no prognóstico a quantidade de lagartas, a profundidade do contato, o tempo decorrido entre o acidente e o tratamento, a idade do paciente e a presença de doenças prévias.

Exames laboratoriais

- Tempo de coagulação: frequentemente alterado. A reversão da incoagulabilidade sanguínea costuma ocorrer 24 horas após a administração do antiveneno específico, podendo o controle ser realizado pelas provas de coagulação, como tempo de coagulação ou coagulograma.
 - Hemograma: pode ser normal.
- Ureia e creatinina: encontram-se alteradas em casos que evoluem para IRA.

Tratamento

Nos acidentes por taturana, em geral, recomenda-se o tratamento sintomático para a remissão da dor. O tratamento de rotina consiste na lavagem da região com água fria ou o uso de compressas frias. Corticosteroides tópicos podem ser utilizados. A infiltração local com

-MRCM.indb 967 12/5/17 4:06 PM

Tabela 7 Acide	Tabela 7 Acidentes com Lonomia: classificação de gravidade e propostas de tratamento				
Gravidade	Quadro local	Tempo de coagulação	Sangramento	Tratamento	
Leve	Presente	Normal	Ausente	_	
Moderado	Presente ou ausente	Alterado	Presente em pele/mucosas	Sintomático Soroterapia: 5 amp de SALon EV	
Grave	Presente ou ausente	Alterado	Presente em vísceras Há risco de morte	Sintomático Soroterapia: 10 amp de SALon EV	

SALon: soro antilonômico.

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Tratamento de acidentes por animais peçonhentos. Brasília: Ministério da Saúde; 2001

anestésico tipo lidocaína a 2% poderá ser realizada se não houver controle da dor com água fria.

Para o quadro sistêmico por *Lonomia*, nos acidentes com coagulopatia e/ou manifestações hemorrágicas, o paciente deve ser mantido em repouso, evitando-se intervenções traumáticas, como injeções IM, punções e manipulações cirúrgicas, até a normalização da coagulopatia. O soro antilonômico (SALon) está indicado conforme a gravidade do envenenamento (Tabela 7).

ACIDENTES COM MARIPOSAS

Mariposas que causam acidentes de importância médica são raras e usualmente representadas pelo gênero *Hylesia*.

Podem causar quadros de dermatite. Lesões papulopruriginosas acometendo áreas expostas da pele são observadas cerca de poucas horas após o contato com as cerdas. Acompanhadas de intenso prurido, as lesões evoluem para cura em períodos variáveis de 7-14 dias após o início dos primeiros sintomas. O uso de anti-histamínicos, VO, está indicado para o controle do prurido, além de tratamento tópico com compressas frias, banhos de amido e, eventualmente, cremes à base de corticosteroides.

ACIDENTES POR HIMENÓPTEROS (ABELHAS, VESPAS, MARIMBONDOS, FORMIGAS)

No Brasil, foram notificados, no ano de 2010, 7.447 acidentes por abelhas, com 29 óbitos.

Definição e etiologia

São acidentes causados por insetos venenosos que pertencem à ordem dos himenópteros.

Esses insetos são divididos em 3 famílias: *Apidae* (abelhas, zangões, mamangavas), *Vespidae* (vespas, vespões, marimbondos, caçunungas) e *Formicidae* (formigas de fogo). Os acidentes são bastante comuns e, na maioria absoluta das vezes, não têm maior gravidade. Destacam-se os acidentes por abelhas, pois, ocasionalmente, podem ocorrer incidentes causados por centenas desses insetos.

A presença, nas fêmeas, de ovipositor modificado transformado em ferrão ou aguilhão é uma característica das abelhas. Nesse caso, os ferrões com as glândulas produtoras de veneno permanecem na pele após a picada, o que não ocorre com marimbondos e vespas.

Quadro clínico

O veneno de abelha é o melhor estudado dentre os venenos de himenópteros. O veneno de *Apipis mellifera* é uma mistura complexa de substâncias químicas, destacando-se entre eles a melitina e a fosfolipase A-2, que possuem atividades sobre diversas membranas celulares, causando hemólise e rabdomiólise nos acidentes por centenas de picadas.

O quadro clínico pode ser dividido didaticamente em:

- hipersensível: provocada por ≥ 1 picadas, quando o paciente apresenta hipersensibilidade ao veneno;
- tóxico: quando ocorre o envenenamento após centenas de picadas.

Manifestações alérgicas

As reações alérgicas podem ser locais ou sistêmicas. As locais (manifestações inflamatórias e prurido) ocorrem em poucos minutos após a picada.

As reações sistêmicas, quando presentes, surgem poucos minutos após a picada e variam em relação à intensidade, podendo ser observadas desde urticária, passando por broncoespasmo, edema de glote e até choque anafilático com risco de óbito.

Outras manifestações são: angioedema, exantema, náuseas, vômitos, cólicas abdominais, diarreia, arritmia cardíaca e hipotensão.

Manifestações tóxicas

O quadro clínico tóxico ocorre nos acidentes por múltiplas picadas, em geral > 100, mesmo em indivíduos não previamente sensibilizados. A rabdomiólise instalase precocemente, é intensa e provoca dores musculares generalizadas. Hemólise de intensidade variável está presente, acompanhada ou não de anemia e icterícia. A ex-

-MRCM.indb 968 12/5/17 4:06 PM

creção renal de pigmentos (mioglobina e Hb) é responsável pela coloração escura da urina e pode contribuir para o desenvolvimento da IRA. Outros fatores, como hipotensão e ação nefrotóxica direta do veneno, podem estar envolvidos.

Exames laboratoriais

Não existem alterações laboratoriais específicas.

Na presença de manifestações tóxicas, podem ocorrer: elevação de CK e outras enzimas musculares; hiperbilirrubinemia, à custa de bilirrubina indireta; diminuição de haptoglobina sérica livre; elevação de enzimas hepáticas; e alteração discreta no coagulograma.

Outras alterações podem advir em consequência de complicações específicas (IRA, coagulação intravascular disseminada).

Tratamento

É importante que os ferrões sejam removidos o mais rapidamente possível, com cuidado para que não haja compressão das glândulas contidas nos aguilhões, evitando-se uma eventual inoculação adicional de veneno no paciente.

O tratamento das reações alérgicas depende da gravidade dos sintomas clínicos e não difere do recomendado para as reações de hipersensibilidade imediata.

Nos casos de IRA, pode haver necessidade de diálise.

Manifestações tóxicas

Não existe antiveneno específico, portanto, no tratamento das manifestações tóxicas é recomendável a administração de anti-histamínico, corticosteroide e hidratação adequada (para facilitar a excreção de mio e Hb).

BIBLIOGRAFIA

- Antunes E, Málaque CMS. Mecanismo de ação do veneno de Phoneutria e aspectos clínicos do foneutrismo. In: Wen FH, França FOS, Cardoso JLC. Animais peçonhentos no Brasil. São Paulo: Sarvier; 2009. p.166-9.
- Barbaro KC, Costa CJL. Mecanismo de ação do veneno de Loxosceles e aspectos clínicos do loxocelismo. In: Cardoso JLC, França FOS, Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009. p.176-90.
- Brasil. Ministério da Saúde. Manual de diagnóstico e tratamento dos acidentes por animais peçonhentos. Brasília: Ministério da Saúde; 2001
- Cardoso JLC, França FOS, Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009.
- Cupo P, Azevedo-Marques MM, Hering SE. Escorpionismo. In: Cardoso JLC, França FOS, Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009. p.214-24.

- Cury Y, Picolo G. Venenos animais, dor e analgesia. In: Wen FH, França FOS, Cardoso JLC. Animais peçonhentos no Brasil. São Paulo: Sarvier; 2009. p.399-406.
- De Medeiros CR, França FOS. Acidente por abelhas e vespas. In: Cardoso JLC, França FOS Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009. p.259-67.
- De Medeiros CR. Himenópteros de importância médica. In: Cardoso JLC, França FOS, Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009. p.253-8.
- Fan HW, Candida DA. Acidente por Lonomia. In: Cardoso JLC, França FOS, Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009. p. 240-8.
- França FOS, Málaque CMS. Acidente botrópico. In: Cardoso JLC, França FOS, Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009. p.81-95.
- França FOS, Medeiros CR, Málaque CMS, Duarte MR, Chudzinski-Tavassi AM, Zannin M, et al. Acidentes por animais peçonhentos. In: Milton A, Martins Flair JC, Venâncio AFA, Euclides AC, Giovanni GC, Chao LW (orgs.). Clínica médica, vol. 2. Barueri: Manole; 2009. p.553-613.
- Haddad Jr V. Animais aquáticos de importância médica. Rev Soc Bras Med Trop 2003;36:591-7.
- Haddad Jr V. Animais aquáticos potencialmente perigosos do Brasil: guia médico e terapêutico. São Paulo: Roca; 2008.
- Haddad Jr V. Atlas de animais aquáticos perigosos do Brasil: guia médico de identificação e tratamento de acidentes. São Paulo: Roca; 2000.
- Haddad Jr V, Cardoso JLC. Eurismo e lepidopteros. In: Cardoso JLC, França FOS, Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009. p.236-9.
- Málaque CMS, Antunes E. Mecanismo de ação do veneno de Phoneutria e aspectos clínicos do foneutrismo. In: Cardoso JLC, França FOS, Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009. p.166-75.
- Pinto RHP. Lepidópteros de importância médica. In: Cardoso JLC, França FOS, Wen FH, Málaque CMS, Haddad Jr V (eds.). Animais peçonhentos no Brasil: biologia, clínica e terapêutica dos acidentes. 2.ed. São Paulo: Sarvier/Fapesp; 2009. p.227-35.

224

PARASITOSES INTESTINAIS

Ariane Melaré Ramos dos Santos, Ralcyon Francis Azevedo Teixeira

Trata-se da presença de parasitas na luz intestinal. As parasitoses podem ser causadas por diversos organismos, como protozoários, nematódeos, helmintos, cestódios e outros. Além dos intestinos, em seus ciclos evolutivos podem acometer pulmão, fígado e SNC.

Na Tabela 1, são apresentadas as etiologias e a forma de transmissão das principais parasitoses intestinais.

-MRCM.indb 969 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Principais p	arasitoses intestinais e via de transmissão	
Parasitose	Etiologia	Transmissão
Amebíase	Entamoeba histolytica	Ingestão de água e alimentos contaminados
Ancilostomíase	Ancylostoma duodenale, Necator americanus	Penetração na pele de larvas infectantes contidas em solo contaminado
Ascaridíase	Ascaris lumbricoides	Ingestão de água e alimentos contaminados
Cisticercose/teníase	Larva da <i>Taenia solium</i> /forma adulta da <i>Taenia solium</i> e da <i>Taenia saginata</i>	Ingestão de água e alimentos contaminados com os ovos/ingestão de carne mal cozida de boi ou de porco contendo a larva
Criptosporidíase	Cryptosporidium parvum	Ingestão de água e alimentos contaminados
Estrongiloidíase	Strongyloides stercoralis	Penetração na pele de larvas infectantes contidas em solo contaminado
Giardíase	Giardia lamblia	Ingestão de água e alimentos contaminados
Isosporíase	Isospora belli	Ingestão de água e alimentos contaminados
Microsporidiose	Encephalithozoon intestinalis, Encephalithozoon bieneusi	Ingestão de água e alimentos contaminados

A grande maioria das parasitoses intestinais apresenta bom prognóstico, com resultados favoráveis após o estabelecimento de tratamento adequado. Exceção é feita às formas complicadas ou que acometem imunocomprometidos.

AMEBÍASE

QUADRO CLÍNICO

A amebíase é caracterizada por quadros que podem variar de dor ou desconforto abdominal leve até diarreia aguda fulminante, com sangue e muco nas fezes. Pode ser acompanhada de mal-estar generalizado, febre e calafrios. Nas formas complicadas, podem surgir abscessos hepáticos, pulmonares ou cerebrais, granulomas em intestino grosso e colite fulminante, inclusive com perfuração de alças.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é determinado pelo achado de trofozoítos ou cistos em exame parasitológico de fezes (PPF), aspirados de abscessos ou cortes de tecidos. Anticorpos séricos e exames de imagem, como USG e TC, podem ser úteis, principalmente em formas extraintestinais.

TRATAMENTO

O tratamento da forma intestinal assintomática pode ser feito com etofamida, 500 mg, VO, 2 vezes ao dia, por 3 dias; ou teclosan, 100 mg, VO, 3 vezes ao dia, por 5 dias. Deve-se realizar controle de cura com 7, 14 e 21 dias.

Na forma sintomática ou extraintestinal, pode-se administrar metronidazol, 500-750 mg, VO, 3 vezes por dia, durante 10 dias (nas formas extraintestinais graves, EV); tinidazol, 2 g, VO, em dose única; nimorazol, 2 g,

VO, em dose única; ou secnidazol, 2 g, VO, em dose única. O controle de cura nas formas intestinais sintomáticas com PPF é realizado com 7, 14, 21 e 28 dias.

ANCILOSTOMÍASE

QUADRO CLÍNICO

Pode apresentar-se assintomática ou com quadros de diarreia, dor abdominal, náuseas e vômitos, além de anemia ferropênica e atraso do desenvolvimento neuropsicomotor em crianças, nos quadros mais graves ou arrastados.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é baseado no quadro clínico sugestivo, além da presença de ovos no exame parasitológico de fezes, por meio dos métodos de Lutz, Willis, Faust e Kato-Katz, para contagem dos ovos.

TRATAMENTO

O tratamento é feito com mebendazol, 100 mg, VO, 2 vezes por dia, durante 3 dias; albendazol, 400 mg, em dose única, repetindo-se a dose após 7 dias; ou palmoato de pirantel, 20-30 mg/kg/dia, durante 3 dias. Deve ser realizado controle de cura com PPF com 7, 14 e 21 dias.

ASCARIDÍASE

QUADRO CLÍNICO E DIAGNÓSTICO

Geralmente, é assintomática, mas dor abdominal, diarreia, náuseas e vômitos são sintomas possíveis. Em decorrência do ciclo evolutivo do parasita, que apresenta passagem pelo pulmão, podem ocorrer também dispneia, tosse, hemoptise e broncoespasmos (síndrome de Löefler). Como complicação do grande número de pa-

-MRCM.indb 970 12/5/17 4:06 PM

rasitas, pode ocorrer obstrução intestinal. Achado de ovos no PPF é o meio de diagnóstico mais utilizado.

TRATAMENTO

O tratamento é realizado com albendazol, 400 mg, VO, em dose única; mebendazol, 100 mg, VO, 2 vezes por dia, durante 3 dias consecutivos; ou levamizol, 150 mg, VO, em dose única. Casos com obstrução devem ser manejados com mebendazol, acrescido de piperazina, óleo mineral, antiespasmódicos, jejum e uso de SNG. Conduta cirúrgica pode ser necessária em casos graves. Deve ser realizado controle de cura com PPF com 7, 14 e 21 dias.

CISTICERCOSE/TENÍASE

QUADRO CLÍNICO

A teníase, por ser causada pela presença da forma adulta de *Taenia solium* ou *T. saginata* no intestino, pode apresentar sintomas como dor abdominal, diarreia, flatulência, perda de peso, náuseas e constipação.

Na cisticercose, por sua vez, o quadro clínico depende do local de implantação da larva. A forma mais grave ocorre com implantação no SNC, podendo ocorrer sintomas neurológicos como paralisias, convulsões, distúrbios de comportamento etc.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico da teníase, em geral, é realizado com a identificação de proglotes nas fezes. Exames sorológicos são utilizados para confirmação da suspeita de cisticercose após investigação por imagem (RX, TC e RNM). Pode-se realizar identificação da larva após biópsia de lesão sugestiva.

TRATAMENTO

Vários esquemas de antiparasitários podem ser utilizados, sendo os mais comuns na teníase o uso de mebendazol, 200 mg, VO, a cada 12 horas, por 3 dias; niclosamida ou clorossalicilamida, 2 g, VO, em dose única; praziquantel, 10 mg/kg, VO, em dose única; ou albendazol, 400 mg/dia, VO, por 3 dias.

O controle de cura da forma intestinal é feito com a tamização das fezes de 24 horas após o tratamento (procura-se por escólex) ou em 90 dias (procura-se por proglotes).

CRIPTOSPORIDÍASE

QUADRO CLÍNICO

Em imunocompetentes, apresenta-se com quadros diarreicos, autolimitados, com duração média de 10 dias.

Podem ocorrer dor abdominal, anorexia e mal-estar generalizado. A infecção costuma ser mais grave em imunodeprimidos, com quadros de diarreia aquosa, dor abdominal significativa, febre, náuseas e vômitos. Nesses pacientes, pode ocorrer a forma crônica, responsável por desnutrição, desidratação e até óbito. A forma grave da doença pode apresentar disseminação para outros órgãos, mais comumente pulmões e vias biliares.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é basicamente realizado pela presença de oocistos no PPF ou em biópsia de intestino. Pode ser realizada pesquisa de antígenos nas fezes (Elisa ou imunofluorescência direta).

TRATAMENTO

O tratamento é direcionado basicamente à hidratação e à correção de distúrbios hidroeletrolíticos e nutricionais. A doença é autolimitada em imunocompetentes, mas com baixos índices de cura parasitológica em imunodeprimidos. Pode haver melhora transitória com o tratamento, mas o fator principal é o aumento do CD4 por meio da terapia antirretroviral nos pacientes portadores de HIV/Aids. As medicações utilizadas são espiramicina, 1 g, VO, 3 vezes por dia, até melhora clínica; paramomicina, 500 mg, VO, 4 vezes por dia, até melhora do quadro; nitazoxanida, 500 mg, VO, 2 vezes por dia, durante 3 dias.

Nos pacientes HIV-positivos, apesar de ser utilizada, a nitazoxanida não demonstrou muito benefício isoladamente. É necessário o tratamento do HIV coadjuvante. Esquemas com paramomicina e azitromicina podem ser tentados. O controle de cura pode ser feito no final do tratamento, apesar da melhora do quadro ser o principal fator a ser observado.

ESTRONGILOIDÍASE

QUADRO CLÍNICO

Geralmente, não apresenta sintomas. O mais comum é o aparecimendo de alterações dermatológicas, como prurido e lesões maculopapulares ou serpiginosas nos locais de penetração da larva. Pode ocorrer síndrome de Löefler, em decorrência da passagem pelo pulmão em sua migração até o trato digestivo. Formas disseminadas podem ocorrer e normalmente são graves, com a presença de dores abdominais intensas, anorexia, náuseas, vômitos, diarreias, febre e sintomas pulmonares.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico se dá pela presença do agente no PPF, no escarro ou no lavado gástrico. Podem ser realizados tes-

-MRCM.indb 971 12/5/17 4:06 PM

tes como Elisa, hemaglutinação indireta ou imunoflorescência indireta para elucidação de formas disseminadas.

TRATAMENTO

Vários esquemas terapêuticos são propostos, entre eles o uso de tiabendazol, 25 mg/kg/dose, 2 vezes por dia, durante 2 dias (máximo de 3 g/dia); ivermectina, 20 mcg/kg, VO, em dose única; e cambendazol, 5 mg/kg, VO, em dose única. O tratamento é repetido após 2 semanas. Deve ser realizado controle de cura com PPF com 7, 14 e 21 dias. Nas hiperinfecções, o tempo de tratamento pode ser maior.

GIARDÍASE

QUADRO CLÍNICO

Na maioria dos casos, a infecção apresenta-se assintomática. No entanto, quando sintomática, é comum a presença de diarreia acompanhada de dor abdominal. Quadros crônicos são caracterizados por síndrome de má absorção, com anorexia e perda de peso, além de fezes amolecidas com aspecto gorduroso.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é realizado por PPF ou pela obtenção de fluido duodenal. A presença de cistos ou trofozoítos confirma a infecção. Testes sorológicos, como o Elisa, são utilizados para confirmação. Pela dificuldade de encontrar o agente, sensibilidade satisfatória só é obtida com, pelo menos, 3 amostras de fezes.

TRATAMENTO

O tratamento pode ser realizado com secnidazol ou tinidazol, 2 g, VO, em dose única; metronidazol, 250 mg, VO, a cada 8 horas, por 7-10 dias; nimorazol, 2 g, VO, em dose única; albendazol, 400 mg/dia, VO, por 5 dias; nitazoxanida, 500 mg, VO, 2 vezes por dia, durante 3 dias. Deve ser realizado controle de cura com PPF com 7, 14 e 21 dias.

ISOSPORÍASE

QUADRO CLÍNICO

Apresenta-se com formas assintomáticas ou de diarreia aquosa, sem sangue, autolimitada, em imunocompetentes. Pode ser acompanhada de mal-estar generalizado, náuseas, perda de peso e febre (geralmente baixa). Em imunocomprometidos, podem ocorrer quadros mais graves de diarreia crônica, havendo relatos, inclusive, de colites hemorrágicas e até mesmo acometimento extraintestinal, como em vias biliares.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é realizado por meio da pesquisa de oocistos nas fezes, sendo preconizada a realização de exames seguidos, uma vez que os oocistos são liberados em pequeno número durante as evacuações.

TRATAMENTO

Em pacientes imunocompetentes, pode-se administrar sulfametoxazol, 800 mg + trimetoprima, 160 mg, VO, 2 vezes por dia, por 7-10 dias. O tratamento em pacientes imunodeprimidos necessita de dose mais alta e de maior tempo de medicação. Um dos tratamentos é o uso de sulfametoxazol, 800 mg + trimetoprima + 160 mg, VO, a cada 6 horas, por 10 dias. Em razão do risco de recidiva de 50% em 6-8 semanas, deve-se utilizar dose de manutenção de 800 mg + 160 mg, diariamente ou 3 vezes por semana. Também pode-se utilizar sulfadiazina + pirimetamina associadas ao ácido folínico.

Pacientes alérgicos à sulfa podem utilizar pirimetamina, 75 mg + ácido folínico, 10-25 mg/dia, VO; ciprofloxacino, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 7 dias, seguidos de mesma dose 3 vezes por semana; ou nitazoxanida, 7,5 mg/kg, VO, a cada 12 horas, por 3 dias. Este agente pode promover melhora transitória com o tratamento, mas nos pacientes portadores de HIV/Aids o fator principal da melhora é o aumento do CD4 pela terapia antirretroviral. Deve ser realizado controle de cura com PPF com 7, 14 e 21 dias.

MICROSPORIDIOSE

QUADRO CLÍNICO

O grupo microsporia compreende uma série de espécies patogênicas ao homem que podem acometer diversos órgãos e sistemas. O quadro clínico varia, a depender do agente e do local da lesão. Diarreia é o principal sintoma, apresentando-se aquosa, sem a presença de sangue e autolimitada em pacientes com boa imunidade. Além disso, sintomas como mal-estar, febre, náuseas e dor abdominal também podem estar presentes. Perda de peso é comum em pacientes imunodeprimidos, que acabam evoluindo para formas mais graves e crônicas. Em razão do acometimento de outros órgãos e sistemas, podem ocorrer manifestações neurológicas, oculares, musculares, renais e ósseas.

DIAGNÓSTICO

O exame mais comumente realizado é o PPF, sendo que várias amostras são necessárias para aumentar a sensibilidade.

TRATAMENTO

Albendazol é efetivo para a maioria das espécies e é o tratamento de escolha na forma disseminada (comumente, por *Encephalitozoon* spp.). A dose preconizada é de 400 mg, VO, a cada 12 horas, por 2-4 semanas, mas a duração do tratamento em pacientes portadores de HIV/ Aids ainda não foi bem estabelecida, sendo a recomendação manter até reconstituição da imunidade (CD4 > 200 células/mm³ por período de 6 meses).

Na consulta

- Avaliar comprometimento imunológico e nutricional dos pacientes.
- Reforçar hábitos de higiene, de modo a evitar reinfecção ou infecção de indivíduos que convivem com o doente.
- É importante realizar o controle de cura, fato quase sempre esquecido na prática clínica. Isso é mais importante no tratamento das múltiplas infecções, quando a eficácia da medicação pode ser menor.
- Se possível, utilizar antiparasitário polivalente para tratar múltiplas infecções no mesmo paciente.
- Em geral, não é necessário realizar o tratamento dos seguintes agentes: Entamoeba coli, lodamoeba bütschlii, Endolimax nana, Chilomastix mesnili e Trichomonas hominis.
- Em grávidas, deve-se evitar o uso de antiparasitário, principalmente no 1° trimestre e com imidazólicos. Deve-se tratar somente se a sintomatologia for grave ou colocar em risco a gestação. A exceção é a infecção por *Taenia solium*.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Doenças infecciosas e parasitárias: guia de bolso. 8 ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.

King CH, Fairley JK. Cestodes (tapeworms). In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.3607-16.

McSorley HJ, Maizels RM. Helminth infections and host immune regulation. Clin Microbiol Reviews 2012;25(4):585-608.

Suh K, Kozarsky P, Keystone JS. Cyclospora cayetanensis, Isosporabelli, Sarcocystis Species, Balantidium coli, and Blastocystis hominis. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.3561-8.

Weiss LM. Microsporidiosis. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.3391-408.

225

DOENÇA DE CHAGAS

Nadielle Queiroz da Silva

AGENTE ETIOLÓGICO

O agente etiológico da doença de Chagas é o *Trypa-nosoma cruzi*, protozoário flagelado da classe *Mastigo-*

phora, ordem Kinetoplatida e família Trypanosomatida, que, no sangue dos vertebrados, apresenta-se sob a forma de tripomastigota e, nos tecidos, como amastigota (sem flagelo). Na forma tripomastigota, apresenta um flagelo terminal ou subterminal e uma organela autorreplicável que contém DNA – o cinetoplasto.

TRANSMISSÃO

Apresenta diversas formas de transmissão:

- vetorial: passagem do protozoário das excretas dos triatomíneos através da pele lesada ou mucosas do ser humano, durante ou logo após o repasto sanguíneo;
- oral: ingestão de alimentos contaminados com *Trypanosoma cruzi*;
- transfusional: hemoderivados ou transplante de órgãos ou tecidos provenientes de doadores contaminados:
- vertical: passagem do *Trypanosoma cruzi* de mulheres infectadas para seus conceptos, durante a gestação ou o parto;
- acidental: contato de material contaminado com a pele lesada ou com mucosas, geralmente durante manipulação laboratorial sem equipamento de biossegurança.

VETORES

Os vetores do *Trypanosoma cruzi* são triatomíneos hematófagos de meios silvestre, peri ou intradomiciliar. Há várias espécies envolvidas, como *Triatoma brasiliensis, Pastrongylus megistus, Triatoma pseudomaculata, Triatoma sordida*. A mais importante era a transmissão pelo *Triatoma infestans*, mas é considerada controlada desde 2006 no Brasil.

RESERVATÓRIOS

São reservatórios da doença o homem, mamíferos domésticos e silvestres. Os mais importantes são os que coabitam ou estão próximos do homem (gatos, cães, porcos, ratos), além de tatus, gambás, primatas não humanos e morcegos. A infecção é mais benigna em animais silvestres, mamíferos idosos ou de grande porte, como bovídeos e equinos.

PERÍODO DE INCUBAÇÃO

O período de incubação varia conforme a forma de transmissão:

- vetorial: 4-15 dias;
- oral: 3-22 dias;
- transfusional: 30-40 dias;
- vertical: durante a gestação, em qualquer período, ou durante o parto;
 - acidental: até aproximadamente 20 dias.

-MRCM.indb 973 12/5/17 4:06 PM

PERÍODO DE TRANSMISSIBILIDADE

O homem pode albergar o protozoário durante toda a vida, sendo um reservatório para os vetores com os quais tiver contato.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico é dependente da fase ou da forma de apresentação, que pode ser aguda ou crônica.

DOENÇA DE CHAGAS AGUDA

As manifestações clínicas mais frequentes são febre prolongada e recorrente, cefaleia, mialgias, astenia, edema de face ou membros inferiores, *rash* cutâneo, linfonodomegalia, hepatoesplenomegalia e ascite.

Acometimento do sistema cardiovascular pode ocorrer sob as formas de miocardite, pericardite, derrame pericárdico, tamponamento cardíaco, cardiomegalia, insuficiência cardíaca congestiva, derrame pleural ou até mesmo alterações eletrocardiográficas e ecocardiográficas assintomáticas.

Manifestações digestivas (p. ex., diarreia, vômitos, epigastralgia significativa) são comuns em casos de transmissão oral, com relatos de icterícia e sangramento digestivo.

Na transmissão vetorial, podem ser observados sinais de porta de entrada, como sinal de Romaña ou complexo oftalmolinfonodal (edema bipalpebral unilateral), chagoma de inoculação ou complexo cutâneo linfonodal (lesão de aparência furunculoide não supurativa), que são róseo-violáceos, indolores, com edema adjacente e linfadenite-satélite.

Em lactentes ou imudeprimidos (por reativação), há maior possibilidade de ocorrer meningoencefalite.

Alterações laboratoriais incluem anemia, leucocitose, linfocitose, elevação de enzimas hepáticas, aumento de marcadores de atividade inflamatória, como proteína C-reativa e velocidade de hemossedimentação, plaquetopenia e alterações de coagulação.

DOENÇA DE CHAGAS CRÔNICA

Ocorre redução espontânea da parasitemia, que pode ser precedida ou não por sinais/sintomas clínicos de fase aguda. Pode manifestar-se de diversas maneiras:

• indeterminada: forma crônica mais frequente, em que há sorologia positiva sem nenhuma outra alteração detectável por exames específicos de aparelhos cardiovascular ou digestivo. Pode permanecer dessa forma ao longo da vida, ou evoluir para demais formas após cerca de 10 anos;

- cardíaca: podem ocorrer desde alterações eletrocardiográficas assintomáticas até insuficiência cardíaca de diversos graus, progressiva ou fulminante, arritmias, acidentes tromboembólicos, aneurisma de ponta e morte súbita. Ao exame físico, pode-se constatar desdobramento de bulhas, sopro sistólico e hipofonese de 2ª bulha; ao ECG, pode-se observar bloqueio completo de ramo direito, hemibloqueio anterior esquerdo, bloqueios atrioventriculares (de 1°, 2° e 3° graus), extrassístoles ventriculares, sobrecarga de câmaras e alterações de repolarização;
- digestiva: em razão das lesões nos plexos nervosos ao longo do sistema digestivo (destruição neuronal simpática), há prejuízo da motilidade e da morfologia dos órgãos, sendo megaesôfago e megacólon as apresentações mais comuns. Disfagia de condução, regurgitação, epigastralgia, odinofagia, soluços, salivação excessiva e hipertrofia de parótidas são os sintomas mais comuns no megaesôfago; em casos mais graves, pode ocorrer esofagite, fístulas esofágicas e alterações pulmonares decorrentes de doença do refluxo gastroesofágico. No megacólon, geralmente ocorre constipação intestinal insidiosa, meteorismo e distensão abdominal; volvos e torções, além de fecalomas, podem complicar o quadro. Exames radiológicos contrastados são importantes no diagnóstico;
- cardiodigestiva: associação da doença cardíaca e da digestiva;
- congênita: a doença pode passar despercebida em 60% dos casos, e nos sintomáticos pode haver baixo peso ao nascer, hepatoesplenomegalia, prematuridade e febre, além de icterícia, equimoses, convulsões por hipoglicemia e meningoencefalite.

Imunodeprimidos (portadores de neoplasias hematológicas, usuários de drogas imunodepressoras, ou coinfectados pelo HIV) podem apresentar reativação/forma com exacerbações da doença de Chagas, com repercussões orgânicas graves, especialmente encefálicas e cardíacas. É necessária confirmação por exames parasitológicos diretos no sangue periférico, outros fluidos orgânicos ou tecidos. A forma mais grave em pacientes com Aids é uma encefalite multifocal grave, necro-hemorrágica, com intenso parasitismo tecidual, descrita em cerca de 80% dos casos fatais.

Miocardite aguda também é frequente nesses pacientes, entre os quais > 50% dos pacientes apresentam *Trypanosoma cruzi* no sangue circulante e no liquor.

-MRCM.indb 974 12/5/17 4:06 PM

DIAGNÓSTICO

A fase aguda é determinada pela presença de Trypanosoma cruzi circulantes em exames parasitológicos diretos de sangue periférico (exame a fresco, esfregaço, gota espessa). Quando houver presença de sintomas por período > 30 dias, são recomendados métodos de concentração em razão do declínio da parasitemia (teste de Strout, micro-Ht, quantitative buffy coat - QBC); se não forem encontrados parasitos em pelo menos 2 tentativas diferentes, a presença, no sangue, de anticorpos IgM anti-Trypanosoma cruzi por imunofluorescência indireta, em títulos ≥ 1:10, indica doença aguda quando associada a fatores clínicos e epidemiológicos. Essa pesquisa está sujeita a reações falso-positivas pela presença de fator reumatoide e problemas de reatividade cruzada; assim, para corroborar a sorologia, podem ser empregadas técnicas de multiplicação do parasita (xenodiagnóstico, hemocultivo ou PCR).

Na fase crônica, detectam-se anticorpos IgG anti--Trypanosoma cruzi em 2 testes sorológicos de princípios distintos, sendo a imunofluorescência indireta (IFI), a hemoaglutinação (HE) e o ensaio imunoenzimático (Elisa) os métodos recomendados. Por serem de baixa sensibilidade, os métodos parasitológicos são desnecessários para o manejo clínico, no entanto, testes de multiplicação do parasita podem indicar a doença crônica.

TRATAMENTO

Deve ser precoce. É indicado em fase aguda ou crônica recente (crianças < 12 anos) ou doença congênita, e discutido nas reativações. É feito com benznidazol (comp 100 mg), na dose de 5 mg/kg/dia em adultos, e 5-10 mg/kg/dia em crianças, divididos em 2-3 tomadas, por 60 dias. É contraindicado em gestantes. O tratamento sintomático é realizado conforme as manifestações clínicas (insuficiência cardíaca congestiva, arritmias, dietas, laxativos ou, até, intervenção cirúrgica nas formas digestivas graves).

A doença de Chagas aguda deve ser notificada imediatamente, mediante a suspeita, ao sistema de saúde pública.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Doença de Chagas. In: Doenças infecciosas e parasitárias: guia de bolso. 8.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2010. p.145-51.

Ferreira MS, Lopes ER, Silva AM, Andrade ZA, Dias JCP, Ostermayer AL. Doença de Chagas. In: Focaccia R, Diament D, Ferreira MS, Siciliano RF (eds.). Veronesi-Foccacia: tratado de infectologia. 4.ed. São Paulo: Atheneu; 2010. p.1633-79.

226 ESQUISTOSSOMOSE MANSÔNICA

Nadielle Queiroz da Silva, Ralcyon Francis Azevedo Teixeira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A esquistossomose mansônica é uma doença parasitária causada pelo trematódeo *Schistosoma mansoni* cujas formas adultas habitam os vasos mesentéricos do hospedeiro definitivo (humanos) e as formas intermediárias se desenvolvem em caramujos gastrópodes aquáticos do gênero *Biomphalaria*.

Seu agente etiológico, o *Schistosoma mansoni*, é um helminto pertencente à classe Trematoda, família *Schistosomatidae* e gênero *Schistosoma*.

TRANSMISSÃO

Os ovos do *Schistosoma mansoni* são eliminados pelas fezes do hospedeiro infectado (homem) e eclodem em contato com a água doce, liberando larvas ciliadas (miracídios) que penetram no caramujo, onde se multiplicam. Após 4-6 semanas, as larvas abandonam o caramujo, principalmente quando estão sob ação de calor e luminosidade, na forma de cercárias. As cercárias penetram ativamente no homem por meio da pele e/ou das mucosas, frequentemente pelos membros inferiores (áreas do corpo que ficam em maior contato com águas contaminadas).

O homem é o principal hospedeiro definitivo do parasita. Primatas, marsupiais (gambá), ruminantes, roedores e lagomorfos (lebres e coelhos) são considerados hospedeiros permissivos ou reservatórios, porém não está clara a participação desses animais na transmissão.

No Brasil, o hospedeiro intermediário são os caramujos gastrópodes aquáticos pertencentes à família *Planorbidae* e ao gênero *Biomphalaria*. São caramujos pulmonados e hermafroditas que habitam coleções de água doce com pouca correnteza ou parada. Três espécies são hospedeiros naturais: *Biomphalaria glabrata*, *Biomphalaria tenagophila* e *Biomphalaria straminea*. Esses organismos possibilitam a reprodução assexuada do helminto.

O período de incubação médio é de 2-6 semanas após a infecção (período entre a fase de penetração das cercárias e a instalação dos vermes adultos no interior do hospedeiro definitivo).

O homem pode eliminar ovos viáveis de *Schistoso-ma mansoni* nas fezes a partir de 5 semanas após a infec-

-MRCM.indb 975 12/5/17 4:06 PM

ção e por um período de 6-10 anos (pode ser > 20 anos). Os hospedeiros intermediários começam a eliminar cercárias 4-7 semanas após a infecção pelos miracídios, e, a partir daí, durante toda a sua vida, que é de aproximadamente 1 ano. O período de vida das cercárias é de cerca de 2 dias, porém sua infectividade diminui progressivamente durante o tempo em que permanecem livres a partir do momento da eliminação.

EPIDEMIOLOGIA

A esquistossomose mansônica é uma doença de ocorrência tropical registrada em 54 países, principalmente na África, leste do Mediterrâneo e América. Na América do Sul, destacam-se a região do Caribe, Venezuela e Brasil. Na África e no leste do Mediterrâneo, atinge as regiões do Delta do Nilo e países como Egito e Sudão. No Brasil, é considerada uma endemia que atinge 19 unidades federadas e está presente, de forma endêmica, do Maranhão até Minas Gerais, com focos no Pará, Piauí, Rio de Janeiro, São Paulo, Paraná, Santa Catarina, Goiás, Distrito Federal e Rio Grande do Sul.

Possui baixa letalidade, e as principais causas de óbito estão relacionadas às formas clinicamente graves. Estima-se que cerca de 25 milhões de pessoas vivem em áreas sob o risco de contrair a doença.

É considerada doença de notificação compulsória nas áreas não endêmicas, segundo o Ministério da Saúde; entretanto, recomenda-se que todas as formas graves na área endêmica sejam notificadas.

CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS

A sintomatologia clínica depende do estágio de evolução no homem.

Na fase inicial, as manifestações alérgicas predominam, sendo mais intensas nos indivíduos hipersensíveis e nas reinfecções. As formas agudas podem ser assintomáticas ou sintomáticas (dermatite cercariana e febre de Katayama).

Em geral, o 1° contato com os hospedeiros intermediários da esquistossomose ocorre na infância. Na maioria dos portadores, a doença é assintomática. Geralmente, é diagnosticada nas alterações encontradas nos exames laboratoriais de rotina (eosinofilia e ovos viáveis de *Schistosoma mansoni* nas fezes).

Nas formas sintomáticas, a dermatite cercariana corresponde à fase de penetração das larvas através da pele. Pode ocorrer prurido imediato, além de surgimento de micropápulas eritematosas e pruriginosas, semelhantes a picadas de inseto e eczema de contato, com duração descrita de até 5-15 dias após a infecção, mas que em geral permanecem durante as primeiras horas (12-72 horas).

Pode ocorrer a febre de Katayama em um período variável de 3-7 semanas depois da exposição. Acredita--se que esteja relacionada à migração das formas imaturas do parasita, à hipersensibilidade aos antígenos do esquistossoma e aos complexos imunes circulantes, e coincide com as primeiras 2 semanas de produção de ovos, momento em que a carga de antígeno aumenta dramaticamente. É caracterizada por alterações gerais que compreendem: linfadenopatia, febre, calafrios, cefaleia, artralgia, anorexia, dor abdominal e, com menor frequência, queixas de diarreia, náuseas, vômitos e tosse seca. Ao exame físico, pode ser encontrada hepatoesplenomegalia, e podem ser observadas opacidades irregulares em RX de tórax. O achado laboratorial de eosinofilia elevada é bastante sugestivo, especialmente quando associado aos dados epidemiológicos; os ovos são raramente excretados em quantidades detectáveis nessa fase, e os testes de anticorpos são geralmente negativos.

A fase tardia da doença desenvolve-se 6 meses após a infecção e pode durar muitos anos. Podem surgir sinais de progressão da doença para diversos órgãos, chegando a atingir graus extremos de gravidade, ou o indivíduo pode permanecer assintomático. As manifestações clínicas dependem da localização e da intensidade da carga parasitária, da capacidade de resposta do indivíduo ou do tratamento instituído.

As formas crônicas podem ser descritas como:

- hepatointestinal: sintomas inespecíficos como desânimo, apatia, tonturas, cefaleia e sintomas distônicos. Os sintomas digestivos podem predominar (sensação de plenitude, flatulência, dor epigástrica e hiporexia). Observam-se surtos diarreicos e, por vezes, disenteriformes intercalados com constipação intestinal crônica. Ao exame físico, o paciente pode apresentar fígado palpável, com nodulações que, nas fases mais avançadas, correspondem a áreas de fibrose decorrentes de granulomatose periportal ou fibrose de Symmers. Na USG, verifica-se a presença de fibrose hepática moderada ou intensa;
- hepática: a apresentação clínica é similar à forma hepatointestinal. Ao exame físico, também se encontra um fígado palpável e endurecido;
- hepatoesplênica compensada: presença de hipertensão portal levando a esplenomegalia e ao aparecimento de varizes de esôfago. Sinais e sintomas podem ser inespecíficos, como dores abdominais atípicas, alterações do hábito intestinal e sensação de peso ou desconforto no hipocôndrio esquerdo, em decorrência do crescimento do baço. Às vezes, o 1° sinal de descompensação da doença é a hemorragia digestiva, como hematêmese e/ou melena. Ao exame físico, o fígado encontra-se au-

mentado. O baço aumentado pode estar endurecido e indolor à palpação;

- hepatoesplênica descompensada: é considerada uma das formas mais graves da doença. Caracteriza-se por progressão da insuficiência hepática e possibilidade de hemorragia digestiva. O fígado apresenta-se volumo-so ou pequeno (contraído por causa da fibrose); o baço é em geral palpável até ou além da cicatriz umbilical. É comum observar-se ascite e circulação colateral. Podem ser encontradas, também, sérias perturbações respiratórias, desnutrição acentuada e até mesmo caquexia. Evidencia quadro terminal do paciente;
- pseudoneoplásica: a esquistossomose pode provocar tumores similares a neoplasias.
- neurológica: a mielorradiculopatia esquistossomótica (esquistossomose medular) é a forma ectópica mais comum e causa grandes incapacidades, caracterizada pela presença de ovos e de granulomas esquistossomóticos no SNC. O diagnóstico correto depende do alto nível de suspeição clínica de esquistossomose em pacientes com história epidemiológica compatível associada a dor lombar, distúrbios esfincterianos e alterações sensitivas dos membros inferiores;
- vasculopulmonar (hipertensiva e cianótica): apresenta-se com hipertensão pulmonar e obstrução dos vasos provocada por ovos e vermes mortos e/ou vasculite pulmonar por imunocomplexos. Os sintomas clínicos manifestam-se como a síndrome de *cor pulmonale*, entre os quais estão a síncope aos esforços e sinais de insuficiência cardíaca. A forma cianótica é de pior prognóstico e está associada à forma hepatoesplênica;
- renal: acometimento renal manifesta-se em 10--15% dos doentes com a forma hepatoesplênica, geralmente como glomerulonefrite por imunocomplexos;
- outras formas ectópicas: presença de vermes e/ou ovos nos tecidos fora do sistema portal, menos frequente. As mais importantes localizações são órgãos genitais femininos, testículos, pele, retina, tireoide e coração.

Algumas doenças associadas podem modificar o curso da esquistossomose, como salmonelose prolongada (salmonelose septicêmica prolongada), abscesso hepático em imunossuprimidos (Aids, infecção pelo HTLV)/ pessoas em uso de imunossupressores e outras hepatopatias (virais, alcoólica).

DIAGNÓSTICO

Além do quadro clinicoepidemiológico, achados inespecíficos de eosinofilia e alteração de função hepática em algumas formas, deve ser realizado exame para-

sitológico de fezes (3-6 amostras), preferencialmente com o uso de técnicas quantitativas de sedimentação, destacando-se a técnica de Kato-Katz, que permite a visualização e a contagem dos ovos por grama de fezes. A USG auxilia o diagnóstico de fibrose e nos casos de hepatoesplenomegalia. Biópsia retal ou hepática não são recomendadas de rotina, mas podem ser úteis nos casos suspeitos e na presença de exame parasitológico negativo. Testes sorológicos podem ser úteis em complementação aos exames parasitológicos nas áreas de baixa prevalência e com cargas parasitárias pequenas.

TRATAMENTO

Administra-se praziquantel (comp 600 mg), VO, em dose única de 50 mg/kg de peso para adultos e 60 mg/kg de peso para crianças. Como 2ª escolha, opta-se pela oxamniquina (cap 250 mg), na dose de 15 mg/kg para adultos (solução de 50 mg/mL) e de 20 mg/kg para crianças, VO, em dose única, 1 hora após uma refeição.

Os casos graves geralmente requerem internação hospitalar e intervenção cirúrgica/endoscópica. Não se recomenda a administração de medicação durante a gestação e a amamentação, em crianças < 2 anos de idade, e em portadores de insuficiência hepática grave, insuficiência renal ou outras situações graves de descompensação clínica.

No caso de tratamento da nutriz, a amamentação deverá ocorrer 72 horas após o tratamento. O risco/benefício do tratamento deve ser avaliado pelo médico.

O acompanhamento do paciente é feito por meio do exame parasitológico de fezes a partir do 4° mês pós-tratamento e as complicações clínicas devem ser seguidas e tratadas conforme o acometimento clínico.

BIBLIOGRAFIA

- Brasil. Ministério da Saúde. Esquistossomose. In: Cadernos de atenção básica, n. 21: vigilância em saúde – dengue, esquistossomose, hanseníase, malária, tracoma e tuberculose. 2.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2008.
- Brasil. Ministério da Saúde. Esquistossomose mansônica. In: Doenças infecciosas e parasitárias: guia de bolso. 8.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.
- Brasil. Ministério da Saúde. Vigilância e controle de moluscos de importância epidemiológica: diretrizes técnicas – Programa de Vigilância e Controle da Esquistossomose (PCE). Brasília: Ministério da Saúde; 2007
- Leder K, Weller PF. Epidemiology, pathogenesis, and clinical features of schistosomiasis. 2013. UpToDate. Disponível em: http://www.upto-date.com/contents/epidemiology-athogenesis-and-clinical-features-of-schistosomiasis?source=search_result&search=schistosoma+mansoni&selectedTitle=1~13.
- Souza FPC, Vitorino RR, Costa AP, Faria Jr FC, Santana LA, Gomes AP. Esquistossomose mansônica: aspectos gerais, imunologia, patogênese e história natural. Rev Bras Clin Med 2011;9(4):300-7.

-MRCM.indb 977 12/5/17 4:06 PM

227 LEISHMANIOSE VISCERAL

Nadielle Queiroz da Silva

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A leishmaniose visceral é uma doença crônica sistêmica de caráter insidioso que causa febre, síndrome consumptiva e visceromegalias. Deixou de ser uma doença com predomínio em áreas rurais para alcançar as áreas urbanas, caracterizando uma endemia em expansão. Apresenta altas taxas de letalidade se não tratada.

Seu agente etiológico é o protozoário da família *Try- panosomatidae*, do gênero *Leishmania*, parasita intracelular obrigatório das células do sistema fagocítico mononuclear, com 2 formas evolutivas, uma flagelada ou
promastigota, encontrada no tubo digestivo do inseto
vetor, e outra aflagelada ou amastigosta, vista nos tecidos dos hospedeiros vertebrados. Nas Américas, *Leish- mania* (*Leishmania*) *chagasi* (ou também chamada de *Leishmani infantum*) é a espécie isolada na maioria dos
casos dos pacientes com leishmaniose visceral.

No Brasil, sabe-se que a transmissão para humanos é feita pela picada das fêmeas de insetos flebotomíneos infectadas (vetores). Duas espécies, até o momento, estão relacionadas com a transmissão da doença: *Lutzomyia longipalpis* e *Lutzomyia cruzi*.

A principal fonte de infecção (reservatório) na área urbana são os cães. No ambiente silvestre, os reservatórios são as raposas (*Dusicyon vetulus* e *Cerdocyon thous*) e os marsupiais (*Didelphis albiventris*). Questiona-se a possibilidade de o homem ser fonte de infecção.

No homem, o período de incubação pode variar de 10 dias a 24 meses, sendo o mais comum de 2 a 6 meses.

EPIDEMIOLOGIA

O Ministério da Saúde determina, desde 2011, que todo caso de leishmaniose visceral é de notificação obrigatória às autoridades locais de saúde. Deve-se realizar a investigação epidemiológica em até 48 horas após a notificação, avaliando-se a necessidade de adoção de medidas de controle pertinentes. A investigação deverá ser encerrada até 60 dias após a notificação. A unidade de saúde notificadora deve utilizar a ficha de notificação/investigação do Sistema de Informação de Agravos de Notificação (Sinan) e encaminhá-la para ser processada conforme o fluxo estabelecido pela Secretaria Municipal de Saúde.

Atualmente, sua ocorrência está distribuída em 21 unidades da federação, nas 5 regiões brasileiras. A região Nordeste é a maior representante do número de notificações.

É mais frequente no sexo masculino (62,2%) e em crianças com idade < 10 anos (46,2%).

QUADRO CLÍNICO

Do ponto de vista didático e considerando a evolução clínica da doença, pode-se dividi-la em períodos: inicial, de estado e final (Figura 1).

De uma forma geral, a hepatomegalia é menos pronunciada que a esplenomegalia, que na fase aguda dificilmente ultrapassa 5 cm do rebordo costal esquerdo. À palpação, o baço tem consistência firme e pode ser doloroso, pela distensão de sua cápsula em decorrência do crescimento significativo em tempo relativamente curto.

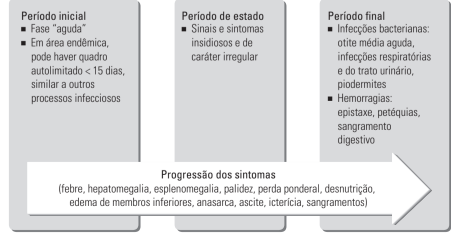


Figura 1 Associação entre evolução dos sintomas e os períodos da leishmaniose visceral, com suas principais características.

-MRCM.indb 978 12/5/17 4:06 PM

Complicações

As complicações mais frequentes são bacterianas. Os sangramentos são frequentemente decorrentes da plaquetopenia. Hemorragia digestiva e icterícia indicam gravidade do caso.

Os doentes coinfectados com leishmaniose visceral e HIV, na grande maioria dos casos, apresentam essas manifestações clínicas. Entre aqueles com imunodepressão acentuada (p. ex., CD4 < 50/mm³), infecção parasitária em locais menos comuns pode ser vista, incluindo trato gastrointestinal (envolvimento do esôfago, com disfagia e odinofagia, motivo pelo qual deve ser feito diagnóstico diferencial com outras doenças oportunistas), cavidade peritoneal, pulmão, pleura, pele e mucosas (as lesões podem simular sarcoma de Kaposi ou estar sobrepostas a estas, ou sobre lesões de herpes simplex e herpes-zóster).

EXAMES COMPLEMENTARES

 Histopatologia e cultura: a visualização de parasitas requer coleta de material por punção aspirativa por agulha ou biópsia dos órgãos afetados - em ordem de sensibilidade, aspirado esplênico, aspirado ou biópsia de medula óssea, biópsia hepática e punção aspirativa ou biópsia de linfonodos. Usualmente, aspirado de medula óssea ou esplênico é realizado, com descrição de sensibilidade, respectivamente, de 70% e 96% em uma análise comparativa. Aspirado esplênico é associado a risco de hemorragia e perfuração intestinal, sendo tais riscos reportados como baixos em mãos experientes e com as novas técnicas de radiodiagnóstico, devendo ser realizado apenas na ausência de coagulopatias. O aspirado de medula óssea costuma ser mais seguro e também apresenta ótima sensibilidade. O material aspirado pode ser inoculado em cultura, e o restante deve ser usado para preparar esfregaço corado com Giemsa, Wright, Leishman ou Panóptico. Recomenda-se a preparação de pelo menos 4 lâminas, e 200 campos devem ser observados antes de considerar lâmina negativa. Formas amastigotas do parasita, inoculadas em meios especiais, contendo ágar e sangue de coelho, transformam--se em promastigotas. A cultura pode ser realizada no meio de Novy-McNeal-Nicolle (NNN) ou em outro meio que permita crescimento parasitário, sendo o material inoculado no meio e a cultura verificada semanalmente por microscopia para detectar a presença de promastigotas até 4 semanas após a inoculação. A utilização de meio líquido sobre o NNN, como o meio LIT ou de Schneider, aumenta e acelera a positividade da cultura. O crescimento geralmente ocorre dentro de 2 semanas, mas pode levar mais tempo se o material utilizado contiver poucos parasitas. A sensibilidade da cultura varia em 60-85%.

- Sorologias: imunoflorescência indireta (IFI) e Elisa são úteis como ferramentas diagnósticas. O resultado da IFI é normalmente expresso em diluições. São consideradas positivas diluições a partir de 1:80. Títulos de 1:40 são duvidosos e recomenda-se a solicitação de nova amostra em 30 dias. O teste Elisa tem resultado expresso em unidades de absorvância a um raio de luz e pode ser determinado em diluições ou apenas como reagente ou não reagente. O teste de aglutinação direta pode ser lido a olho nu, portanto, é de execução mais fácil. A sensibilidade e a especificidade dos testes sorológicos variam, dependendo do antígeno e do teste utilizado. Em geral, os ensaios que utilizam os antígenos de parasitas inteiros possuem alta sensibilidade e especificidade relativamente baixa em decorrência de reação cruzada com doença de Chagas, malária e outras infecções, bem como reatividade cruzada não específica. O antígeno recombinante de cinesina (rK39) é de grande valor em Elisa, com boa sensibilidade e elevada especificidade em pacientes imunocompetentes (variam em 61,5% e 91 a > 93-95%, respectivamente). Esse antígeno também foi adaptado para a realização de testes imunocromatográficos. A precisão do uso de rK39 é comparável ao teste de aglutinação.
- Testes antigênicos urinários: o mais difundido para pesquisa de antígenos de *Leishmania* é o teste de aglutinação em látex. Tem alta especificidade, mas sensibilidade < 70%, limitando sua utilidade diagnóstica. Ao contrário dos testes sorológicos, torna-se negativo rapidamente após tratamento adequado. Ainda não é empregado no Brasil.
- Técnicas moleculares: a reação em cadeia da polimerase (PCR) tem sensibilidade mais elevada que esfregaço ou cultura, mas é variável, dependendo do material coletado, sendo mais elevada nos tecidos (p. ex., baço e medula óssea), e de resultado mais variável ainda no sangue periférico, provavelmente porque a sensibilidade é proporcional à carga parasitária circulante, que está relacionada à gravidade da doença. Muitos métodos de visualização, *primers* e protocolos ainda estão em avaliação.
- Teste de Montenegro: a reação intradérmica de Montenegro é utilizada para avaliar o grau de exposição e de imunidade da população. Pacientes imunocompetentes sem doença ativa têm fortes respostas ao teste; coinfecção com HIV está associada a anergia a antígenos de leishmania. Nos pacientes com calazar, o teste é quase uniformemente negativo; uma resposta positiva desenvolve-se geralmente 2-24 meses após a recuperação clínica. Portanto, não tem papel diagnóstico.

-MRCM.indb 979 12/5/17 4:06 PM

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico histopatológico requer visualização de amastigotas, que normalmente são encontradas no interior de macrófagos, mas também podem estar fora das células. A presença de cinetoplasto é a característica que mais claramente distingue amastigotas de *Leishmania* de histoplasma, que possuem tamanho similar. A carga parasitária pode ser quantificada com base em uma escala de 0 (sem parasitas em 1.000 campos microscópicos) a 6+ (> 100 parasitas por campo).

Em regiões onde a leishmaniose visceral é endêmica, os resultados dos testes sorológicos podem ser positivos em indivíduos assintomáticos e com infecção subclínica. Os pacientes com recuperação clínica após tratamento com êxito continuam a ter sorologia positiva durante meses ou anos, apesar de frequentemente apresentarem queda. As sorologias não podem ser usadas como controle de cura em curto prazo. Por essas razões, sorologia positiva não significa leishmaniose visceral ativa, e tais resultados devem ser interpretados no contexto da informação clínica e epidemiológica.

PCR pode ser utilizada para diagnóstico, podendo ser realizada nos aspirados esplênicos, de medula óssea, em materiais de biópsias e em sangue periférico, lembrando das limitações de cada método.

Diagnóstico em pacientes coinfectados pelo HIV

Pacientes coinfectados tendem a ter títulos de anticorpos relativamente baixos; em contrapartida, as técnicas de biologia molecular apresentam sensibilidade relativamente elevada, uma vez que a carga parasitária em sangue periférico em grande parte das vezes é alta. Os estudos de validação de testes para diagnóstico rápido da leishmaniose visceral, em formato de fitas imunocromatográficas com antígenos recombinantes (p. ex., rK39) em população sem infecção pelo HIV demonstraram sensibilidade e especificidade > 93%. O desempenho desse tipo de teste em população com a coinfecção Leishmania-HIV poderá ser inferior ao observado na população não coinfectada, no entanto, as fitas devem ser utilizadas com o objetivo de acelerar o diagnóstico dos casos suspeitos sem deixar de insistir no diagnóstico de leishmaniose visceral nos casos em que as fitas mostrarem resultado negativo. Em decorrência da possibilidade de visceralização de espécies dermotrópicas ou de manifestação cutânea na leishmaniose visceral, isolamento e caracterização da espécie são recomendados. Esses métodos não são fundamentais para o diagnóstico das leishmanioses, que é definido, na maioria das vezes, por métodos diretos; no entanto, são importantes quando é necessário identificar a espécie do agente etiológico envolvido. Existem vários métodos empregados na identificação específica de *Leishmania*, mas a eletroforese de enzimas e o perfil de reatividade com anticorpos monoclonais encontram-se mais bem padronizados.

Exames e resultados que auxiliam no diagnóstico

No período inicial, o hemograma revela anemia, geralmente com Hb > 9 g/dL. A contagem de leucócitos apresenta-se sem alterações significativas, com predominância de linfócitos e monócitos; a contagem de plaquetas pode estar normal; com VHS elevado, além de hiperglobulinemia. Com a evolução da doença, há evidência de anemia mais grave, trombocitopenia, leucopenia com linfomonocitose e inversão da relação albumina/globulina. Pode haver aumento de enzimas hepáticas (2-3 vezes o valor normal), alterações da função hepática, e aumento de ureia e creatinina.

TRATAMENTO

No Brasil, os medicamentos utilizados são o antimonial pentavalente e a anfotericina B. O Ministério da Saúde recomenda o antimoniato de meglumina como fármaco de 1ª escolha; a anfotericina B deoxicolato é considerada 1ª escolha no tratamento de gestantes e coinfectados com *Leishmania*-HIV, sendo a anfotericina B lipossomal a 1ª escolha em pacientes com idade > 50 anos, insuficiência renal, refratariedade ao deoxicolato, transplantados renais, cardíacos e hepáticos.

Existem no mercado, atualmente, 2 formulações de antimoniais pentavalentes (Sb+5) disponíveis: estibogliconato de sódio e antimoniato de meglumina, sem descrição de diferenças quanto à eficácia terapêutica. No Brasil, a única formulação disponível é o antimoniato de meglumina (Glucantime®), que vem sendo distribuído pelo Ministério da Saúde em ampolas de 5 mL, contendo 405 mg de Sb+5 (1 mL = 81 mg). Recomenda-se dose de 20 mg de Sb+5/kg/dia, com aplicação EV ou IM, por no mínimo 20-30 dias e no máximo 40 dias, utilizando-se o limite máximo de 3 ampolas/dia do produto com bons índices de cura. Para facilitar a infusão, pode ser diluída em SG5%.

Antes de se iniciar o tratamento, deve-se realizar avaliação e estabilização de condições clínicas e tratamento de infecções concomitantes; e também é indicada a realização de ECG em todos os casos. O ECG é obrigatório em pacientes com idade > 50 anos, no início, durante e após o tratamento (ECG semanal após 20° dia de tratamento). O principal efeito colateral é tempo e dose-dependente e se traduz por distúrbios de repolarização (inversão e achatamento de onda T e aumento do intervalo QT). Qualquer evidência de arritmia deve levar

-MRCM.indb 980 12/5/17 4:06 PM

a interrupção do tratamento e mudança para esquemas alternativos. Pode também causar artralgias, adinamia, anorexia e aumento da diurese por perda da capacidade de concentração urinária, que geralmente é transitória. Alteração dos níveis de amilase sem repercussão clínica não requer suspensão do tratamento, apenas se > 4 vezes o limite máximo para amilase e 15 vezes para lipase.

Tratamentos alternativos

No Brasil, estão incluídos nesta categoria anfotericina B deoxicolato e suas formulações "lipídicas" (anfotericina B lipossomal e anfotericina B dispersão coloidal). Nos casos de resposta insatisfatória ou contraindicação/toxicidade aos antimoniais, coinfecção Leishmania-HIV e em gestantes, a anfotericina B deoxicolato deve ser utilizada na dose de 1 mg/kg/dia, por 14-20 dias consecutivos. Por conta da baixa solubilidade, deve ser reconstituída em 10 mL de água destilada no momento do uso, podendo ser mantida em refrigeração (2-8°C) por até 7 dias. Deve ser diluída em SG5% na proporção de 1 mg para 10 mL para ser administrada. Em razão do risco de precipitação, a anfotericina B não pode ser misturada a outros medicamentos ou soluções que contenham eletrólitos. Sempre deve ser administrada por EV, em infusão lenta de 4-6 horas, com limite máximo de 50 mg/dose/dia. A anfotericina B lipossomal, apesar de apresentar ótima resposta e menor tempo de tratamento, apresenta custo muito elevado, impossibilitando atualmente seu uso de rotina. Está sendo indicada aos pacientes graves de leishmaniose visceral, que desenvolveram insuficiência renal ou toxicidade cardíaca durante o uso de antimoniato de meglumina; pacientes com > 50 anos de idade; transplantados renais, cardíacos e hepáticos; e aqueles refratários à anfotericina B, na dose de 3 mg/kg/ dia, durante 7 dias, ou 4 mg/kg/dia, durante 5 dias. Para administração, deve-se reconstituir o pó em 12 mL de água destilada para injeção; obtém-se uma solução contendo 4 mg/mL de anfotericina B lipossomal, que pode ser guardada por até 24 horas a 2-8°C. Deve-se rediluir a dose calculada na proporção de 1 mL (4 mg) de anfotericina B lipossomal para 19 mL de SG5%. A infusão deverá ser iniciada em, no máximo, 6 horas após a diluição em SG5%, e o tempo de infusão é em média de 60 minutos.

Os efeitos colaterais da formulação deoxicolato são flebite, cefaleia, febre, calafrios, astenia, mialgias, vômitos e hipotensão durante a infusão. Ao longo do tratamento, pode surgir sobrecarga hídrica e hipopotassemia. Alterações pulmonares são menos descritas, ao passo que complicações renais em graus variados ocorrem em praticamente todos os pacientes. Com a formulação li-

possomal, os eventos adversos são febre, cefaleia, náuseas, vômitos, tremores, calafrios e dor lombar, com menos efeito adverso renal.

A eficácia de profilaxia secundária após o 1° episódio de leishmaniose visceral em pacientes portadores de HIV não foi estabelecida definitivamente e é muito controversa, bem como os critérios de suspensão. Os esquemas propostos na literatura são: anfotericina B, 1 mg/kg, a cada 2 semanas; antimoniato de meglumina, 810 mg de Sb⁺⁵, a cada 2 semanas; isetionato de pentamidina, 4 mg/kg do sal, a cada 2-4 semanas; e anfotericina B lipossomal, 3 m/kg, a cada 2 semanas, até CD4 > 350/mm³.

BIBLIOGRAFIA

Bern C. Clinical manifestations and diagnosis of visceral leishmaniasis. UpToDate. 2013. Disponível em: www.uptodate.com/contents/clinical-manifestations-and-diagnosis-of-visceral-leishmaniasis?source=search_result&search=leishmania+visceral&selectedTitle=1~150.

Brasil. Ministério da Saúde. Leishmaniose visceral. In: Doenças infecciosas e parasitárias: guia de bolso. 8.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2010. p.277-83.

Brasil. Ministério da Saúde. Leishmaniose visceral. In: Guia de vigilância epidemiológica. 7.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2009. p.31-64. Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para diagnóstico,

rasii. Ministerio da Saude. Manuai de recomendações para diagnostico, tratamento e acompanhamento de pacientes com a coinfecção Leishmania-HIV. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

228

LEPTOSPIROSE

Antonio Carlos Nicodemo

DEFINIÇÃO

A leptospirose é uma doença infecciosa aguda causada por espiroquetas patogênicas do gênero *Leptospira*. É uma zoonose transmitida ao homem principalmente pelo contato com água ou solo contaminado com urina de ratos infectados. No homem, pode provocar manifestações clínicas variadas, desde infecções assintomáticas até formas graves, como a síndrome de Weil.

EPIDEMIOLOGIA

O principal reservatório é o rato, embora animais como cães, equinos, bovinos e suínos possam transmitir o agente. A transmissão ocorre principalmente por meio do contato com coleções de água contaminada, embora possa ocorrer também por natação recreacional ou acidental; contato profissional com urina, sangue, tecidos ou órgãos de animais infectados (abatedouros); contato acidental (mordedura) e por via transplacentária.

-MRCM.indb 981 12/5/17 4:06 PM

Parece cada vez mais importante a urbanização da doença, em razão dos grandes aglomerados urbanos deficientes em saneamento básico.

VIGILÂNCIA EPIDEMIOLÓGICA

A leptospirose é uma doença de notificação compulsória no Brasil. Foram confirmados 3.790 em 2010 e de 4.832 casos no ano de 2011. A maioria dos casos confirmados é proveniente das regiões Sudeste e Sul. É importante lembrar que a doença é subnotificada, já que a maioria dos casos corresponde a formas não graves, anictéricas, que muitas vezes são consideradas síndromes virais benignas ou autolimitadas.

QUADRO CLÍNICO

Cerca de 90% dos casos corresponde a formas benignas autolimitadas, confundidas com gripe, viroses ou meningites linfomonocitárias benignas.

O quadro clínico relacionado às formas graves geralmente cursam com icterícia, insuficiência renal, fenômenos hemorrágicos (pneumonite). É comumente chamado de forma íctero-hemorrágica ou síndrome de Weil.

Após período de incubação de, em média, 5-14 dias, as leptospiras atingem a circulação, provocando a fase de leptospiremia. O paciente apresenta quadro de início súbito com febre, cefaleia, hiperemia conjuntival, mialgia difusa (principalmente na panturrilha), náuseas e vômitos.

No período de estado (geralmente, 3-7 dias após o início dos sintomas), pode aparecer icterícia de intensidade variável (icterícia rubínica), injúria renal aguda, fenômenos hemorrágicos e insuficiência respiratória. O comprometimento renal ocorre na forma de uma glomerulite leve, podendo haver nefrite intersticial e necrose tubular aguda. A injúria renal aguda muitas vezes é multifatorial, decorrente de desidratação, altos níveis de bilirrubina e rabdomiólise.

No pulmão, pode ocorrer pneumonite hemorrágica com capilarite septal, determinando insuficiência respiratória de grau variável que, quando grave, é a principal responsável pelos óbitos na doença (Figura 1). Outros fatores podem também estar relacionados ao quadro hemorrágico pulmonar, como a presença de depósitos de imunoglobulinas IgM, IgG, IgA e C3 complemento ao longo da membrana basal alveolar.

DIAGNÓSTICO

Diagnóstico laboratorial inespecífico

O hemograma geralmente apresenta anemia leve a moderada, leucocitose com desvio à esquerda e principalmente neutrofilia.

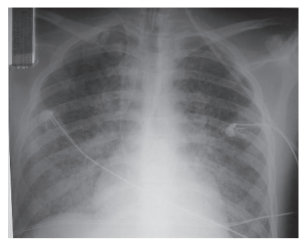


Figura 1 Pneumonite hemorrágica na leptospirose.

As transaminases estão pouco elevadas, já que ocorre pouca necrose hepatocelular com níveis quase sempre < 200 UI/L. As bilirrubinas estão elevadas em decorrência da coléstase intra-hepática, com predominância de bilirrubina direta e enzimas de coléstase, como fosfatase alcalina e gamaglutamil transferase. A CPK pode estar elevada em níveis variáveis, com a possibilidade de miosite grave em casos com importante rabdomiólise. A amilase pode estar elevada como consequência da pancreatite causada pela própria doença.

Os testes de função renal como ureia, creatinina, fração de excreção de sódio e *clearance* de creatinina podem estar alterados em relação direta com a gravidade da injúria renal aguda. O coagulograma pode mostrar alterações dos TP ou TTPa e plaquetopenia de grau variável até números muito baixos, que podem ser fatores adjuvantes ao quadro hemorrágico. A plaquetopenia parece ocorrer por adesão de plaquetas ao endotélio vascular ativado, sem formação de trombos verdadeiros e sem ocorrência de coagulação intravascular disseminada (CIVD).

O exame do líquido cefalorraquidiano pode apresentar pleocitose, geralmente < 500 células/mm³, com predomínio de linfomonócitos, proteínas de 50-100 mg/mL e glicose normal. O ECG mostra alterações compatíveis com miocardite aguda, como bloqueio atrioventricular de 1° grau, depressão do segmento ST, inversão de onda T, prolongamento de QT e arritmias. Pode ocorrer insuficiência cardíaca congestiva ou mesmo choque cardiogênico.

Diagnóstico laboratorial específico

As leptospiras são cultiváveis em meios artificiais. Os mais utilizados são os meios de Korthoff, Fletcher e Stuart, que contêm soro de coelho ou o meio EMJH, que contém albumina e ácidos graxos no lugar do soro de coelho. A temperatura considerada ótima para incubação é de 28-30°C. Pesquisa-se o crescimento bacteriano em sangue, urina ou liquor semanalmente em microscopia de campo escuro.

A soroaglutinação microscópica (MAT) é realizada com antígenos representando diferentes sorogrupos, que são misturados com soros e examinados por microscopia de campo escuro para avaliar aglutinação. A interpretação da reação de MAT é complicada, pois geralmente ocorrem reações cruzadas entre os diferentes sorogrupos, especialmente na fase aguda, por causa da presença de antígenos comuns entre as diferentes leptospiras. Na fase de convalescença, geralmente há melhor definição do sorogrupo.

A reação de Elisa com pesquisa de anticorpos da classe IgM é interessante e útil no diagnóstico mais rápido da doença, já que esses anticorpos geralmente podem ser detectados a partir do 4° dia da doença.

O método imuno-histoquímico pode ser utilizado para identificação de antígenos de leptospira nos tecidos fixados em parafina. A reação de PCR pode ser útil para detecção precoce da infecção, podendo ser realizada em soro, urina, liquor ou tecidos.

Na Figura 2, demonstra-se como deve ser utilizada a reação de Elisa no diagnóstico da leptospirose.

Diagnóstico diferencial

O diagnóstico diferencial da forma anictérica deve ser feito com gripe, dengue benigna e outras doenças virais autolimitadas.

A forma meníngea tem como diagnóstico diferencial as meningites linfomonocitárias.

As formas graves, por sua vez, devem ser diferenciadas de sepse bacteriana, forma hemorrágica da dengue, síndrome hemorrágica pelo vírus Hantaan, malária por *Plasmodium falciparum*, febre amarela, hepatites virais graves, colangites e colecistites, infecções bacterianas agudas em hepatopatas crônicos, forma ictérica da febre tifoide e da hepatite alcoólica.

TRATAMENTO ESPECÍFICO

Casos leves sintomáticos devem ter acompanhamento ambulatorial, repouso relativo, hidratação adequada e orientação para observação quanto à evolução dos sintomas (função renal, icterícia, sintomas respiratórios) e para retorno imediato em caso de piora.

As formas moderadas ou graves devem ser tratadas em UTI. Deve ser realizado tratamento de suporte como reposição volêmica com SF e reposição de eletrólitos. A função respiratória deve ser avaliada e acompanhada, evitando-se o desenvolvimento de edema pulmonar. Se o paciente mantiver hipotensão após hidratação adequada, deve-se administrar drogas vasoativas. Em caso de insuficiência respiratória grave, os pacientes devem ser intubados e submetidos a ventilação mecânica invasiva utilizando pressão expiratória positiva (PEEP) mais alta. As hemorragias alveolares necessitam, via de regra, de Peep > 10 para sua contenção. De qualquer maneira, a indicação de PEEP e o ajuste do valor devem ser feitos individualmente para cada paciente. Na injúria renal aguda não revertida, deve-se indicar diálise (hemodiálise) o mais precocemente possível.

Para os pacientes com sangramento, pode-se administrar plaquetas, principalmente quando a contagem é < 30.000/mm³; se o coagulograma estiver alterado, administra-se vitamina K/plasma fresco. Outras complica-

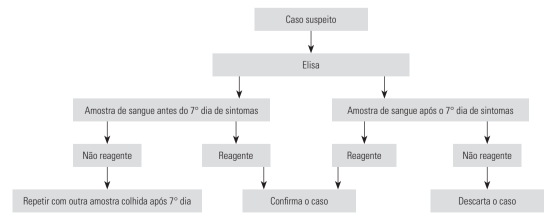


Figura 2 Algoritmo para utilização da reação de Elisa no diagnóstico da leptospirose.

-MRCM.indb 983 12/5/17 4:06 PM

ções devem ser tratadas dentro do manejo habitual em UTI.

Antibioticoterapia deve ser sempre prescrita para os casos moderados ou graves, independentemente do tempo de doença, e pode ser feita com penicilina G cristalina na dose de 1.000.000 UI, EV, a cada 4 horas ou ampicilina, 1 g, EV, a cada 6 horas ou mesmo ceftriaxona, 1 g, EV, a cada 12 ou 24 horas.

PROFILAXIA

A profilaxia medicamentosa para situações de exposição pode ser feita com doxiciclina, 100 mg, VO, a cada 12 horas, por 5-7 dias; para indivíduos que vão permanecer em área de risco de aquisição da infecção, é feita com doxiciclina, 200 mg, VO, 1 vez por semana.

A vacina para doença animal pode prevenir a doença, mas não a leptospirúria e, consequentemente, a transmissão a humanos.

A vacina para doença humana é produzida com bactérias mortas, porém a proteção é sorotipo-específica, com baixa imunidade, além de poder apresentar efeitos colaterais e risco de induzir autoimunidade (p. ex., uveíte).

BIBLIOGRAFIA

- Abdulkader RC, Daher EF, Camargo ED, Spinosa C, da Silva MV. Leptospirosis severity may be associated with the intensity of the humoral imune response. Rev Inst Med Trop Sao Paulo 2002;44(2):79-83.
- Bulach DM, Zuerner RL, Wilson P, Seemann T, McGrath A, Cullen PA, et al. Genome reduction in Leptospira borgpetersenii reflects limited transmission potential. Proc Natl Acad Sci USA 2006;103(39):14560-
- Cerqueira TB, Athanazio DA, Spicher AS, Seguro AC. Renal involvement in leptospirosis: new insights into pathophysiology and treatment. BJID 2009;12(3):248-52.
- Cinco M, Banfi E, Giani M, Gundelach ML, Galanos C. Chemical and biological properties of a phenol-water extract from Leptospira interrogans: evidence for the absence of lipopolysaccharide. Infection 1988;16(4):238-41.
- Croda J, Duarte Neto A, Brasil R, Pagliari C, Nicodemo A, Duarte MI. Leptospirosis pulmonary hemorrhage syndrome is associated with linear deposition of immunoglobulin and complement on the alveolar surface. Clin Microbiol Infect 2010;16:593-9.
- Matsunaga J, Barocchi MA, Croda J, Young TA, Sanchez Y, Siqueira I, et al. Pathogenic Leptospira species express surface-exposed proteins belonging to the bacterial immunoglobulin superfamily. Mol Microbiol 2003;49(4):929-45.
- Nally JE, Chantranuwat C, Wu XY, Fishbein MC, Pereira MM, Da Silva JJ, et al. Alveolar septal deposition of immunoglobulin and complement parallels pulmonary hemorrhage in a guinea pig model of severe pulmonary leptospirosis. Am J Pathol 2004;164(3):1115-27.
- Nascimento AL, Ko AI, Martins EA, Monteiro-Vitorello CB, Ho PL, Haake DA, et al. Comparative genomics of two Leptospira interrogans serovars reveals novel insights into physiology and pathogenesis. J Bacteriol 2004;186(7):2164-72.
- Nicodemo AC, Del Negro G, Amato Neto V. Thrombocytopenia and leptospirosis. Rev Inst Med Trop Sao Paulo 1990;32(4):252-9.

- Nicodemo AC, Duarte MI, Alves VA, Takakura CF, Santos RT, Nicodemo EL. Lung lesions in human leptospirosis: microscopic, immuno-histochemical, and ultrastructural features related to thrombocytopenia. Am J Trop Med Hyg 1997;56(2):181-7.
- Nicodemo AC, Medeiros N, Del Negro G, Amato Neto V. Alterações hematológicas na leptospirose. Rev Inst Med Trop São Paulo 1989; 31(2):71-9.
- Picardeau M, Bulach DM, Bouchier C, Zuerner RL, Zidane N, Wilson PJ, et al. Genome sequence of the saprophyte Leptospira biflexa provides insights into the evolution of Leptospira and the pathogenesis of leptospirosis. PLoS One 2008;3(2):e1607.
- Ren SX, Fu G, Jang XG, Zeng R, Miao YG, Xu H, et al. Unique physiological and pathogenic features of *Leptospirainterrogans* revealed by whole genome sequencing. Nature 2003;422:888-93.

229 TÉTANO

Ricardo Tapajós Martins Coelho Pereira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Tétano é uma intoxicação causada pela tetanospasmina, potente exotoxina produzida pelo *Clostridium tetani*, bactéria anaeróbica.

EPIDEMIOLOGIA

Trata-se de doença de notificação compulsória. A distribuição dos casos registrados pelo Ministério da Saúde é apresentada na Tabela 1.

Tabela 1	Distribuição dos casos de tétano no Brasil			
Anos	Total de casos	Média	Variação	
1990-1999	10.993	1.099 casos/ano	705-1.548 casos/ano	
2000-2009	4.560	456 casos/ano	315-608 casos/ano	

Os dados do estado de São Paulo mostram tendência semelhante, com predomínio do sexo masculino e das faixas etárias > 50 anos (Tabela 2).

Tabela 2 Casos de tétano no estado de São Paulo						
Anos	Total de casos	Média	Incidência anual por 100 mil habitantes			
1980-1989	1.540	154 casos/ano	0,44-0,70			
1990-1999	969	96,9 casos/ano	0,16-0,43			
2000-2010	328	32,8 casos/ano	0,05-0,12			

-MRCM.indb 984 12/5/17 4:06 PM

O tétano é doença potencialmente grave. Dados de letalidade do tétano no Estado de São Paulo mostram índices de 38% (entre 1980 e 1989), 36% (entre 1990 e 1999) e 35% (entre 2000 e 2009). Apesar da incidência decrescente de tétano ao longo das décadas, a letalidade mantém-se alta. Nas faixas etárias > 50 anos, pode facilmente alcançar os 100%.

FOCO TETÂNICO

É o ferimento, seja perceptível ou não, no qual foi inoculado o esporo tetânico. Qualquer ferimento pode ser foco tetânico. Quanto maiores forem as condições de anaerobiose do ferimento, maior será sua capacidade de suportar o crescimento do clostrídeo e, portanto, maior será seu poder tetanogênico.

São focos tetânicos particularmente importantes: queimaduras, fraturas expostas, mordeduras de animais, ferimentos com corpo estranho, necrose e/ou infecção, entre outros.

PERÍODO DE INCUBAÇÃO

O período de incubação compreende o período decorrido entre o foco e o 1° sinal de tétano, qualquer que seja ele, geralmente uma hipertonia masseteriana. Pode variar bastante e costuma ser preditivo de gravidade: períodos de incubação < 7 dias indicam tétano mais grave, enquanto períodos de incubação > 10 dias estão relacionados a tétano mais ameno.

QUADRO CLÍNICO

O tétano cursa com hipertonias de toda a musculatura, com instalação progressiva e geralmente descendente, levando à instalação de uma postura antigravitacional axial e apendicular. A instalação axial precede a apendicular. A rigidez axial compreende a instalação progressiva das hipertonias na seguinte ordem:

- trismo ou hipertonia masseteriana: costuma ser a 1ª a se instalar. O paciente terá dificuldade progressiva de abrir a boca;
- hipertonia da musculatura da deglutição: leva a engasgos e dificuldade de engolir a saliva;
- hipertonia da musculatura facial: o paciente passa a exibir uma mímica típica com a contração da face e manutenção do lábio superior tracionado para os lados, em linha reta (riso sardônico);
- hipertonia da musculatura cervical (rigidez de nuca);
- rigidez da musculatura paravertebral (opistótono);
 - rigidez da parede abdominal (abdome em tábua).

A rigidez apendicular que se segue é caracterizada pelas seguintes posturas, nas quais predomina a musculatura antigravitacional:

- contração de membros superiores em flexão e adução;
- contração dos membros inferiores em hiperextensão.

O local de ação da toxina é central, inibindo pré-sinapticamente a extrusão de neuromediadores inibitórios (Gaba e glicina) de neurônios internunciais da medula espinal e do tronco cerebral. Por não permitir a inibição sobre o neurônio motor inferior, produz fenomenologia hipertônica e tetania.

A preservação do nível de consciência é a característica mais importante para o diagnóstico diferencial com outras afecções neurológicas.

Depois de instaladas as hipertonias, podem ocorrer espasmos após um período de tempo, que pode ser de horas a dias. São involuntários e incontroláveis pelo paciente, além de dolorosos. Trata-se de exacerbações paroxísticas da hipertonia de toda a musculatura simultaneamente:

- musculatura agonista e antagonista: lesam ossos e tendões e têm complicações ortopédicas;
- musculatura respiratória: durante o espasmo, o paciente não respira. Essa insuficiência respiratória aguda restritiva e obstrutiva é a causa de óbito precoce mais significativa no tétano;
- masseter: pode haver mordedura e lesão grave da língua.

Estímulos como dor e tato podem desencadear espasmos. Assim, o espasmo dói, e a dor espasma, levando a um ciclo de difícil controle.

Denomina-se período de progressão aquele que vai do 1° sinal (geralmente, o trismo) ao 1° espasmo. É um aspecto altamente prognóstico: períodos de progressão < 48 horas indicam tétano mais grave, enquanto períodos de progressão > 48 horas estão relacionados a tétano mais ameno.

Alguns pacientes tetânicos podem manifestar, ainda, disautonomia, geralmente na 2ª semana da doença. Essa disautonomia caracteriza-se pelo aumento simultâneo dos tônus simpatomimético e parassimpatomimético. Em 5% dos casos, predomina o tônus parassimpático, com bradiarritmias e bloqueios atrioventriculares graves. Em 95%, predomina o tônus simpático, com o aparecimento de taquicardia, hipertensão, sudorese, febre, taquiarritmias e, eventualmente, episódios de labi-

-MRCM.indb 985 12/5/17 4:06 PM

lidade pressórica, com alternância entre hipertensão e hipotensão grave.

Apesar de ser uma doença hipertônica (em decorrência da ação central da toxina), em algumas situações aparecem paresias (manifestações paréticas periféricas) pela ação periférica e secundária da toxina na junção neuromuscular. Assim, podem aparecer pares cranianos paréticos (o mais frequente é um VII par periférico ipsilateral a um foco em segmento cefálico) e hemiparesia diafragmática, complicando a ventilação ou o desmame.

EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser realizados conforme sejam necessários, para as complicações possíveis, como infecção, insuficiência respiratória e trauma ortopédico.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico do tétano é clínico e não necessita de exames subsidiários. Deve-se fazer o diagnóstico com doenças otorrinolaringológicas ou bucomaxilofaciais (luxação de articulação temporomandibular, abscessos e outras causas de trismo), neurológicas (meningites, encefalites, hemorragia meníngea, intoxicações exógenas, isquemia, hipercalcemia, entre outras) e psiquiátricas (estados catatônicos e transtornos conversivos).

TRATAMENTO

O tratamento de suporte deve ser instituído a fim de manter a vida do paciente por meio de manutenção das vias aéreas pérvias, assistência ventilatória e hemodinâmica.

Relaxamento muscular é uma medida emergencial e prioritária. Visa restabelecer a capacidade ventilatória, espontânea ou assistida. O grau de relaxamento desejado é aquele que permitir ao paciente oxigenação, mesmo que para tal seja necessária IOT.

Deseja-se a indução do relaxamento e, posteriormente, sua manutenção.

Para a indução, usam-se relaxantes musculares centrais ou periféricos, sempre EV, e com material de intubação disponível. Podem ser utilizados:

- relaxantes musculares centrais EV ou benzodiazepínicos: diazepam, em *bolus* de 10 mg (1 frasco) e repetição da dose até obter o efeito desejado; ou midazolam, em *bolus* de 15 mg e repetição até se obter o efeito desejado;
- relaxantes musculares periféricos EV ou curares: succinilcolina, em *bolus* de 0,5-1 ampola, para ação rápida e realização de procedimentos, como IOT no paciente com trismo. A intubação é obrigatória nesses casos.

Para a manutenção do relaxamento muscular, usam-se infusões contínuas de:

- benzodiazepínico: diazepam, em SF, EV, contínuo em bomba de infusão na dose necessária para o efeito desejado. Não ultrapassar 10 mg/kg de diazepam;
- curare (pancurônio, vecurônio, rocurônio, atracúrio, cisatracúrio), como em qualquer paciente de terapia intensiva.

Já que o tétano preserva o nível de consciência, é necessária sedação. Pode ser feita como em qualquer paciente de terapia intensiva, com opioides, propofol ou combinações.

O paciente tetânico frequentemente precisa de IOT e ventilação mecânica. Após a IOT, deve-se proceder à traqueostomia, sempre eletiva nas primeiras 24 horas após o procedimento. A presença do tubo orotraqueal, mas não da cânula de traqueostomia, provoca intensificação dos espasmos.

Tratamento etiológico

O tratamento etiológico deve ser feito com antídoto, já que se trata de envenenamento. Utilizam-se anticorpos antitoxina tetânica, IM, o mais rapidamente possível:

- imunoglobulina antitetânica, 500-5.000 UI (2-20 ampolas), em dose única;
- na ausência da imunoglobulina, pode-se usar soro antitetânico, heterólogo, 5.000-20.000 UI.

O debridamento cirúrgico do foco é realizado eletivamente 1-6 horas após a aplicação do antídoto, de modo a sanar as condições de anaerobiose local. Deve ser um debridamento rigoroso e bem feito.

Além disso, institui-se antibioticoterapia EV com:

- metronidazol, 500 mg, a cada 8 horas, por 7-10 dias;
- penicilina cristalina, 1.000.000 UI, diluídas em solução salina, a cada 4 horas, por 7-10 dias.

PROGNÓSTICO

O tétano é doença grave com grande letalidade se não tratada; entretanto, evolui com restauração total, sem sequelas, se bem assistida do ponto de vista de intensivismo e pronto-atendimento.

PROFILAXIA

A profilaxia representa a principal medida a ser adotada para se evitar a doença. O esquema de profilaxia de acordo com o tipo de ferimento e situação vacinal é mostrado na Tabela 3.

-MRCM.indb 986 12/5/17 4:06 PM

Tabela 3 Profilaxia para o tétano							
	Ferimento limpo ou superficial*		Todos os outros ferimentos**				
História de imunização contra o tétano	Vacina	TIG ou SADT***	Vacina	TIG ou SADT***			
< 3 doses ou ignorado	Sim	Não	Sim	Sim			
Vacinação primária completa (> 3 doses)****							
■ Última dose há < 5 anos	Não	Não	Não	Não			
■ Última dose há 5-10 anos	Não	Não	Sim	Não			
■ Última dose há > 10 anos	Sim	Não	Sim	Sim			

TIG: imunoglobulina antitetânica: SADT: soro antitetânico.

BIBLIOGRAFIA

Lisboa T, Ho Y, Henriques-Filho GT, Brauner JS, Valiatti JLS, Verdeal JC, et al. Diretrizes para o manejo do tétano acidental em pacientes adultos. RBTI 2011;23(4):394-409.

Tapajós R. Trismo, opistótono e riso sardônico: quem se lembra dessa doença? RBTI 2011;23(4):383-7.

230

FEBRE TIFOIDE

Ariane Melaré Ramos dos Santos, André Machado de Sigueira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A febre tifoide é uma síndrome febril entérica caracterizada por quadro agudo sistêmico, que cursa com febre, dor abdominal, cefaleia, erupções cutâneas e outros sinais e sintomas não específicos. É causada por bactéria Gram-negativa, da família das *Enterobacteriaceae*, a *Salmonella typhi*. Quadro semelhante é descrito na infecção pela *Salmonella paratyphi* A, B e C, denominado febre paratifoide.

EPIDEMIOLOGIA

Trata-se de doença mundialmente distribuída, que ocorre principalmente em áreas com condições sanitárias precárias. Sua transmissão ocorre por via oral, pela ingestão de água e alimentos contaminados, especialmente se manuseados sem higiene adequada por portadores da doença, com risco, ainda, a cuidadores e profissionais de saúde que entrem em contato com fezes, urina ou secreções de pessoas infectadas, sintomáticas ou não.

No Brasil, permanece como doença endêmica nas regiões Norte e Nordeste, que concentram 95% dos casos. Mesmo considerando que a doença é subnotificada, tem-se observado declínio em sua incidência (864 novos casos registrados em 2002×146 casos em 2010).

Sabe-se que a febre tifoide não tem preferência por sexo, mas costuma acometer predominantemente adolescentes e adultos jovens. Guarda relação com ocupações específicas, em geral aquelas nas quais se tem manipulação de alimentos, como açougueiros, cozinheiros, leiteiros etc. Há relatos de contaminação em profissionais da saúde, tanto no manejo com pacientes contaminados e seus dejetos, quanto pela manipulação laboratorial.

A vacinação tem baixa eficácia (50-80%) e não é disponível na rede pública.

QUADRO CLÍNICO

Classicamente, a febre tifoide evolui de um período inicial inespecífico, caracterizado por febre, calafrios, cefaleia e tosse seca, passando na 2ª semana ao período de estado, quando ocorre aumento da febre, prostração, diarreia (principalmente em crianças) ou constipação, podendo-se observar o sinal de Faget (dissociação pulso-temperatura), hepatoesplenomegalia e exantema em membros superiores e pápulas eritematosas em tronco (as roséolas tíficas). Entre a 3ª e a 4ª semanas, mesmo sem tratamento específico, inicia-se o período de declínio, com remissão progressiva dos sintomas, seguido de um período de convalescência, em que pode ocorrer descamação da pele e síndrome da fadiga crônica. Apesar do quadro clássico, pode ocorrer apresentação inicial de uma forma mais grave como sepse grave ou choque séptico.

EXAMES COMPLEMENTARES

Pode-se observar achados laboratoriais inespecíficos, como anemia, leucopenia (mais frequente que leu-

-MRCM.indb 987 12/5/17 4:06 PM

^{*} Ferimentos superficiais, limpos, sem corpos estranhos ou tecidos desvitalizados.

^{**} Ferimentos profundos ou superficiais sujos; com corpos estranhos ou tecidos desvitalizados; queimaduras; feridas puntiformes ou por armas brancas e de fogo; mordeduras; politraumatismos e fraturas expostas.

^{***} Não realizar a dose da vacina e da TIG (ou SADT) no mesmo grupo muscular.

^{****} Deve-se lembrar de realizar 1 dose rotineira de reforço da vacina dT (difteria e tétano) a cada 10 anos de vida.

cocitose), coagulopatia, elevação de creatinoquinase e aumento de transaminases. A função renal geralmente está normal, mas há relatos de poucos casos de proteinúria e glomerulonefrite por imunocomplexos. Alterações eletrocardiográficas são incomuns.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é realizado por meio do isolamento da Salmonella typhi ou da Salmonella paratyphi nas culturas:

- hemocultura: tem sensibilidade de 40-80%, que pode cair após a administração de antibióticos. Tem maior positividade durante a 1ª semana;
- mielocultura: tem sensibilidade de 55-90% e não sofre interferência da administração de antimicrobianos;
- urocultura: tem valor diagnóstico reduzido e apresenta maior sensibilidade durante a 3ª semana;
- coprocultura: é positiva predominantemente na 3ª semana. Apresenta maior sensibilidade em crianças do que em adultos. É útil para o diagnóstico de portadores crônicos, que apresentam coprocultura positiva contínua e intermitente:
- antibiograma: é importante em razão do aumento de resistência em certas regiões;
- outros: *punch* de roséolas tifilíticas, liquor, secreção brônquica, líquido articular e bile.

Os métodos sorológicos, como a reação de Widal, têm utilidade limitada por conta da baixa sensibilidade e especificidade.

TRATAMENTO

Ainda que o cloranfenicol seja indicado como tratamento de escolha, cada vez mais são observadas cepas resistentes. Nesses casos, as quinolonas, em especial ciprofloxacino, 500 mg, a cada 12 horas, por 7-10 dias, é o tratamento de escolha. Como 2ª escolha, pode-se utilizar um betalactâmico, como ceftriaxona, 2 g/dia. Outras alternativas são: ampicilina, sulfametoxazol + trimetroprima, amoxicilina e ofloxacino. O tratamento é realizado, de preferência, ambulatorialmente, mas casos graves necessitam de internação. Medidas de suporte, como hidratação, sintomáticos, garantia de permeabilidade de vias aéreas e tratamento de complicações, devem ser asseguradas.

PROGNÓSTICO

Evolução para doença grave ocorre em 15% dos casos, geralmente na 3ª semana de evolução, sendo as complicações mais comuns enterorragia (10-20%) e perfuração intestinal (1-3%), devendo-se atentar, ainda, para o risco de encefalite, miocardite, osteomielite e colecistite alitiásica.

Altas taxas de letalidade ocorriam antes do uso de antibióticos específicos, mas na atualidade < 1% dos casos evoluem para morte. Fatores associados à resistência às drogas e ao adiamento do tratamento específico também contribuem para a mortalidade.

Indivíduos assintomáticos que permanecem eliminando *Salmonella typhi* nas fezes ou na urina por período > 1 ano são considerados portadores crônicos. Mais de 10% dos pacientes que não foram tratados ainda eliminam a bactéria por período de 3 meses, mas apenas 1-4% evoluem para a condição de portador crônico, com maior risco para mulheres, lactentes e portadores de doenças da vesícula biliar. Esse estado deve ser tratado com uso de antibiótico por tempo prolongado e, em certos casos, realização de colecistectomia.

Na consulta

- Atentar para formas graves e complicações
- Notificar o caso à vigilância epidemiológica.
- Avaliar adesão e resposta ao tratamento.
- Realizar acompanhamento para caracterizar a resolução para forma de portador crônico assintomático.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Doenças infecciosas e parasitárias: guia de bolso. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.

Hohmann EL. Treatment and prevention of typhoid fever. UpToDate, 2013. Disponível em: www.uptodate.com.

Pegues DA, Miller SI. Salmonella species, including Salmonella typhi. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier; 2010. p.2887-904.

231 INFECÇÕES DO TRATO URINÁRIO (ITU)

Daniele Audi Galindo, Ralcyon Francis Azevedo Teixeira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Tratam-se de processos infecciosos que acometem as vias urinárias, geralmente causados por bactérias. Os agentes etiológicos mais frequentes são *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis*, *Klebsiella pneumoniae*, *Staphylococcus saprophyticus* e *Enterococcus*.

As ITU podem ser classificadas em:

altas: envolvem o parênquima renal (pielonefrite) e/ou os ureteres (ureterites);

-MRCM.indb 988 12/5/17 4:06 PM

- baixas: envolvem a bexiga (cistite) e a uretra (uretrite). Nos homens, eventualmente, podem acometer a próstata (prostatite) e o epidídimo (epididimite), situação em que precisam ser diferenciadas de infecções por agentes transmitidos sexualmente como as clamídias e os micoplasmas –, que apresentam fisiopatologia, curso clínico e tratamento distintos das ITU;
- bacteriúria assintomática: é caracterizada pela presença de bactérias (> 100.000 unidades formadoras de colônias UFC) na cultura de urina de jato médio, sem que haja sinais e sintomas de infecção. Para culturas de urina colhida com sonda de alívio em condições assépticas adequadas, são valorizadas contagens > 100 UFC. É importante ressaltar que, embora a leucocitúria seja um parâmetro importante para avaliar a presença de processo inflamatório nas vias urinárias, não faz parte da definição da bacteriúria assintomática, não devendo, portanto, ser considerada isoladamente para a recomendação de tratamento.

EPIDEMIOLOGIA

As ITU estão entre as doenças infecciosas mais comuns na prática clínica, principalmente em crianças, adultos jovens e mulheres sexualmente ativas, podendo atingir, entretanto, qualquer faixa etária ou grupo populacional. São menos frequentes apenas que as infecções do trato respiratório. Entre as mulhares, 10-20% apresentarão, durante a vida, pelo menos 1 episódio de ITU.

Mulheres jovens com bacteriúria assintomática apresentam risco de até 50% de desenvolverem infecção sintomática quando iniciam a atividade sexual ou durante a gravidez. Portanto, a presença de bacteriúria na infância define a população de risco em relação ao desenvolvimento de ITU na fase adulta.

Na fase adulta até os 65 anos, a incidência de ITU em homens é extremamente baixa (< 0,1%), de modo que os casos habitualmente se associam com anormalidades anatômicas, doença ou infecção da próstata, bem como com instrumentação das vias urinárias.

A prevalência de ITU é um pouco maior (1,5%) em homens jovens atendidos em serviços de DST.

Idosos (idade > 65 anos) apresentam prevalência de ITU com menores diferenças entre os sexos. Os fatores responsáveis pela incidência elevada de ITU nos idosos incluem:

- doença de base associada;
- doenças ou condições que dificultam o esvaziamento normal da bexiga (p. ex., cistocele e hipertrofia prostática);

- instrumentação das vias urinárias;
- manejo da incontinência urinária com sondagem vesical;
- diminuição da atividade bactericida da secreção prostática;
- diminuição do glicogênio e aumento do pH vaginal.

QUADRO CLÍNICO

A diferenciação entre ITU baixa ou alta (cistite e pielonefrite) pode ser díficil em alguns casos. Dessa maneira, é interessante analisar alguns sinais e sintomas que possam caracterizar a infecção como complicada ou não:

- nos quadros de cistite, em geral, são comuns disúria, polaciúria, poliúria, urgência miccional e dor suprapúbica;
- na pielonefrite, além dos sintomas já descritos, pode haver febre, naúseas, vômitos, dor em flancos e/ou na região lombar (caracterizada pelo sinal de Giordano). Podem ocorrer má perfusão periférica e outros sinais de sepse grave. É importante ressaltar que, quando há evidência de pielonefrite, há maior risco de progressão para sepse grave e complicações, podendo ser necessária hospitalização.

EXAMES COMPLEMENTARES

Nos casos de ITU baixa não complicada em mulheres não grávidas, não são necessários exames laboratoriais.

Já nos casos suspeitos de pielonefrite, em pessoas que apresentem ITU recorrente e/ou comorbidades e naquelas em que haja anormalidades anatômicas do trato urinário, devem ser coletadas urina tipo 1 e urocultura:

- urina tipo 1: a leucocitúria é o marcador de que há um processo inflamatório em andamento na via urinária. Não existe proporção direta entre a quantidade de leucócitos na urina e a gravidade da infecção. A hematúria e o nitrito positivo são achados adjuvantes, e não precisam estar presentes para a confirmação do diagnóstico. Embora seja comum a visualização de bactérias no sedimento urinário na vigência de ITU, esse dado isoladamente não é sinônimo de infecção, uma vez que pode representar apenas contaminação no momento da coleta;
- urocultura: permite a quantificação e a identificação do agente etiológico e seu perfil de sensibilidade, para posterior adequação antimicrobiana. Para máxima sensibilidade, deve ser colhida, preferencialmente, antes da administração do antibiótico. O resultado final junto com o antibiograma costuma ficar pronto em 48-72 horas.

-MRCM.indb 989 12/5/17 4:06 PM

Podem ser solicitados, ainda:

- hemocultura: recomenda-se colher 2-3 amostras (ideal: 20 mL de sangue no total) de sítios diferentes, principalmente para pacientes com evidência de pielonefrite e/ou que apresentem sinais de sepse grave/choque séptico;
- ureia e creatinina: para avaliar a função renal nos casos de complicação ou de pielonefrite, em razão do risco de progressão com lesão renal;
- hemograma e provas de atividade inflamatória (proteína C-reativa, velocidade de hemossedimentação): devem ser coletados nos casos de pielonefrite ou de suspeita de complicações. Pode haver leucocitose e aumento das provas de atividade inflamatória;
- USG de rins e vias urinárias: nos casos de pielonefrite, é possível verificar aumento dos rins, eventualmente com alterações heterogêneas da ecogenicidade de seu parênquima, ou abscesso renal. Cabe enfatizar que, em muitos casos de pielonefrite, mesmo com complicações, não se visualizam alterações ecográficas; contudo, esse exame continua sendo um bom método de triagem;
- TC de abdome, com ênfase no aparelho renal (TC de rins e vias urinárias): é o método de imagem mais sensível para confirmar o diagnóstico de pielonefrite, avaliar as complicações renais ou perirrenais, como abscessos, e visualizar cálculos renais, que podem ser fator predisponente para ITU complicada.

TRATAMENTO

Além do tratamento antimicrobiano, deve-se atentar para a correção de anormalidades funcionais ou estruturais do trato urinário, bem como para o tratamento da litíase renal, a fim de se evitar a persistência ou a recorrência das infecções.

Infecções baixas comunitárias

Deve-se iniciar antibioticoterapia VO empírica. Podem ser utilizados:

- sulfametoxazol + trimetoprima (1 comp 800 mg/160 mg ou 2 comp 400 mg/80 mg), 1 comprimido, a cada 12 horas, por 3 dias. É crescente a prevalência de resistência de *Escherichia coli* a essa droga na comunidade, de modo que sua indicação deve ser feita com cautela em determinadas áreas, observando-se a resposta terapêutica. É importante evitar o uso em pacientes com comorbidades ou suspeita de complicações, a menos que haja antibiograma confirmando a suscetibilidade do agente;
 - norfloxacino, 400 mg, a cada 12 horas, por 3 dias;
- ciprofloxacino, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 3 dias;

- nitrofurantoína, 100 mg, a cada 6 horas, por 5 dias;
- fosfomicina, 3 g, VO, em dose única;
- amoxicilina + clavulanato, 875 mg/125 mg, a cada
 horas, por 5-7 dias;
- cefalexina, 500 mg, VO, a cada 6 horas, por 5-7 dias. Por conta da superioridade das quinolonas para o tratamento de ITU com altas concentrações urinárias, deve-se reservar a cefalexina para o tratamento de gestantes, para as quais está contraindicado o uso de quinolonas (evitar, se possível, o tratamento com cefalosporina de 1ª geração nos demais casos).

Infecções altas

Recomenda-se o tratamento por 10-14 dias, sendo necessária hospitalização em alguns casos. Sempre se deve avaliar a clínica do paciente e verificar se há sinais de sepse grave ou falhas na administração VO para indicar internação hospitalar. O ideal é reavaliar o paciente em 72 horas nos casos de tratamento ambulatorial.

O tratamento VO de escolha é com ciprofloxacino, 500 mg, a cada 12 horas. Nos casos de hospitalização, o antibiótico de escolha é uma cefalosporina de 3ª geração, habitualmente ceftriaxona, 1 g, EV, a cada 12 horas, embora a cefotaxima possa ser igualmente empregada. As alternativas são os aminoglicosídeos (amicacina ou gentamicina) ou as quinolonas EV (ciprofloxacino ou levofloxacino). A administração do antibiótico EV deve ser precoce e feita preferencialmente no serviço de emergência.

Para todos esses casos, a urocultura é imprescindível, de maneira que a terapia escolhida possa ser reavaliada em 72 horas, com base no antibiograma, para adequação ao perfil de sensibilidade do agente, se necessário.

No homem, a cistite deve ser tratada como infecção alta. É importante afastar a hipótese de prostatite com coleta de antígeno prostático específico (PSA).

Bacteriúria assintomática

Deve ser tratada no pacientes com alto risco de desenvolvimento de complicações como bacteriemia. São estes os pacientes transplantados, neutropênicos, gestantes, em pré-operatório de cirurgias urológicas ou na colocação de próteses. O tratamento deve ser feito de acordo com o antibiograma, por 5 dias.

BIBLIOGRAFIA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Tratamento das principais infecções comunitárias e relacionadas à assistência à saúde e a profilaxia antimicrobiana em cirurgia. Disponível em: www.anvisa.gov.br/ servicosaude/controle/rede_rm/cursos/atm_racional/modulo3/ trato_urinario.htm.

Kalpana G, Thomas MH, Kurt GN, Bjorn W, Richard C, Loren GM, et al.

-MRCM.indb 990 12/5/17 4:06 PM

International clinical practice guidelines for the treatment of acute uncomplicated cystitis and pyelonephritis in women: a 2010 update by the Infectious Diseases Society of America and the European Society for Microbiology and Infectious Diseases. Clin Infect Dis 2011;52(5):e103-20

Lindsay E, Nicolle SB, Richard C, James CR, Anthony S, Thomas MH. Infectious Diseases Society of America guidelines for the diagnosis and treatment of asymptomatic bacteriuria in adults. Clin Infect Dis 2005:40:643-54

232

CELULITE E ERISIPELA

Daniele Audi Galindo, Ralcyon Francis Azevedo Teixeira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Infecções que envolvem a pele e/ou tecido subcutâneo são, em geral, causadas por *Streptococcus pyogenes* ou *Staphylococcus aureus*. Erisipela e celulite são as formas disseminadas dessas infecções bacterianas e, muitas vezes, na prática, são difíceis de serem distinguidas clinicamente.

Na definição clássica, entende-se que:

- erisipela é uma infecção da epiderme, com acometimento dos vasos linfáticos, causada por espécies de *Streptococcus*, classicamente o *Streptococcus pyogenes* (*Streptococcus* do grupo A de Lancefield) e mais raramente por *Staphylococcus aureus*;
- celulite é uma infecção aguda mais profunda que a erisipela, envolvendo a derme e o tecido gorduroso subcutâneo; pode ser causada por diversos agentes, mas é geralmente causada por *Staphylococcus aureus*.

Clinicamente, pode-se diferenciar a erisipela da celulite, pois, na erisipela, as lesões são elevadas, superficiais e há delimitação clara entre os tecidos acometidos e sadios.

EPIDEMIOLOGIA

São relativamente comuns e não apresentam predileção por sexo.

Ambas acometem todas as faixas etárias, porém a erisipela é observada principalmente em crianças e idosos.

Costumam ocorrer mais frequentemente nos membros inferiores ou na face.

São mais frequentes em indivíduos imunossuprimidos, obesos ou com deficiências vasculares ou linfáticas.

Lesões de pele, unha ou trauma costumam ser a porta de entrada para a infecção.

QUADRO CLÍNICO

Ambas são clinicamente caracterizadas por rápida disseminação de edema, hiperemia e calor local, podendo ser acompanhados de dor, linfangite e inflamação dos linfonodos regionais. A superfície cutânea pode apresentar-se com aspecto de casca de laranja, e vesículas, bolhas, petéquias ou equimoses podem surgir e posteriormente evoluir para crostas.

As manifestações sistêmicas costumam ser leves a moderadas, mas podem evoluir rapidamente com sinais de sepse grave, sendo a bacteriemia descrita em 5% dos casos.

Nos casos de celulite, deve-se ficar atentos para tromboflebite, necrose e formação de abscessos locais.

EXAMES COMPLEMENTARES

O diagnóstico é clínico.

Hemoculturas são positivas em \leq 5% dos casos (deve-se colher apenas nos casos que requerem internação para tratamento ou sinais de bacteriemia).

Biópsia local com cultura do fragmento pode ser feita e a identificação do agente é possível em < 30% dos casos, não sendo uma prática rotineira.

A coleta do material purulento para realização de bacterioscópio (Gram) e cultura deve ser realizada sempre que houver material disponível.

Leucocitose, desvio à esquerda e aumento de provas inflamatórias podem estar presentes.

TRATAMENTO

O tratamento segue algumas medidas gerais:

- cuidados locais da área acometida;
- repouso e elevação do membro afetado a 45°;
- tratamento da causa de base (trauma, ferimentos, onicomicose grande fator de risco –, eczema, úlcera venosa, xerodermia, entre outros);
- drenagem do abscesso sempre que possível, com envio do material para Gram e cultura;
 - profilaxia antitetânica em todos os casos.

Tratamento medicamentoso

Não existe uma regra fixa para o tratamento de erisipela e celulite. As medicações envolvidas no tratamento devem ser eficazes contra os agentes mais comumente envolvidos (*Streptococcus pyogenes* e/ou *Staphylococcus aureus*) e com boa penetração em pele e tecido celular subcutâneo. A decisão de realizar o tratamento ambulatorial ou hospitalizado depende da situação clínica do paciente e do grau de acometimento da doença. Progressão rápida da doença pode ocorrer em 24 horas, princi-

-MRCM.indb 991 12/5/17 4:06 PM

palmente quando o agente envolvido é o *Staphylococcus* aureus.

As medicações (algumas instituições têm protocolos que envolvem outras drogas) e doses habitualmente usadas no tratamento desses quadros são:

- cefalexina, 0,5-1 g, VO, a cada 6 horas (preferir doses mais altas em pacientes obesos);
- cefadroxila, 0,5-1 g, VO, a cada 8 ou 12 horas (preferir doses mais altas em pacientes obesos);
- amoxicilina + clavulanato, 500 mg/125 mg, VO, a cada 8 horas;
- clindamicina, 600 mg, VO, a cada 6 ou 8 horas (a dose a cada 6 horas costuma provocar mais intolerância gástrica, por isso é recomendável usá-la em casos de infecções mais extensas e paciente obeso);
 - azitromicina, 500 mg, VO, 1 vez ao dia;
- outras medicações VO podem ser usadas conforme avaliação caso a caso (levofloxacino, moxifloxacino, gemifloxacino, linezolida, sulfametoxazol + trimetoprima, doxiciclina): deve-se ter cuidado no uso empírico com sulfametoxazol + trimetoprima, pois não apresenta boa cobertura para *Streptococcus pyogenes*. Pelo mesmo motivo, o tratamento empírico com ciprofloxacino deve ser evitado, preferindo-se o uso de uma fluorquinolona.

Não se deve usar penicilina benzatina IM no tratamento, pois não apresenta cobertura para *Staphylococcus aureus* e tem baixa concentração sérica. Para casos de erisipela, penicilina procaína, 400.000 UI, IM, a cada 12 horas, também pode ser usada.

As medicações EV são habitualmente usadas para casos hospitalizados:

- cefazolina, 1-2 g, EV, a cada 8 horas;
- penicilina cristalina, 4.000.000 UI, EV, a cada 4 horas (cuidado com flebite medicamentosa quando realizado em veia periférica);
- oxacilina, 2 g, EV, a cada 4 horas (cuidado com flebite medicamentosa quando realizado em veia periférica);
 - ceftriaxona, 1 g, EV, a cada 12 horas;
 - clindamicina, 600 mg, EV, a cada 6 horas;
 - linezolida, 600 mg, EV, a cada 12 horas;
 - daptomicina, 4 mg/kg, EV, 1 vez ao dia.

Em casos de hospitalização, a fim de garantir uma ótima cobertura empírica para *Staphylococcus aureus* e *Streptococcus pyogenes*, principalmente quando é difícil a diferenciação entre erisipela e celulite e nos casos graves, é comum realizar as seguintes associações medicamentosas ao se usar no esquema as medicações penicilina cristalina, oxacilina e ceftriaxona:

- penicilina cristalina + oxacilina (deve-se ter extremo cuidado com flebite medicamentosa quando realizado em veia periférica): é difícil de ser tolerado muitos dias pelos pacientes;
 - ceftriaxona + oxacilina;
- linezolida e daptomicina podem ser usadas em associação com outro antibiótico, por conta da boa cobertura tanto para estafilococos quanto para estreptococos.

O tempo de tratamento deve ser o mínimo necessário até a resolução da infecção. Em geral, infecções menos graves são resolvidas com 7-10 dias de tratamento. Infecções mais graves devem usar antibióticos até a resolução do processo infeccioso, o que pode durar até ≥ 3 semanas, principalmente nos casos com complicações. Recomenda-se a demarcação da extensão da infecção nos primeiros dias de tratamento para avaliar a resposta clínica, principalmente se não houver acompanhamento médico diário.

É normal que a lesão inicial passe da cor avermelhada para cor arroxeada durante o processo de melhora da infecção. Esse fato por vezes assusta o paciente e o médico assistente. Caso haja isolamento do agente, o ajuste da antibioticoterapia deve ser realizado conforme resultado de cultura e antibiograma. A cobertura de Gram-negativos deve ser feita com cautela e com base em fatores de risco do paciente (p. ex., diabéticos). Após o 1º quadro de infecção, aumentam os riscos de o paciente vir a ter novas infecções.

No acompanhamento ambulatorial, o tratamento das situações clínicas que propiciam a infecção é primordial para que se tente evitar novos episódios da doença. Nos casos de infecções de repetição, principalmente de erisipela, a profilaxia medicamentosa é controversa, mas pode ser tentada com as seguintes medicações: penicilina benzatina, 1.200.000 UI, IM, a cada 21 dias; ou azitromicina, 500 mg, VO, 3 vezes por semana, por 3-6 meses.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Tratamento das principais infecções comunitárias e relacionadas à assistência à saúde e a profilaxia antimicrobiana em cirurgia. Disponível em: http://www.anvisa.gov.br.

Gilbert DN, Moelleringer Jr RC, Eliopoulos GM, Chambers HF, Saag MS. The Sanford guide to antimicrobial therapy. 43.ed. Antimicrobial Therapy; 2013.

Stevens DL, Bisno AL, Chambers HF, Everett ED, Dellinger P, Goldstein EJC, et al. Practice guidelines for the diagnosis and management of skin and soft-tissue infections. Clin Infect Dis 2005;41:1373-406.

-MRCM.indb 992 12/5/17 4:06 PM

233

ARTRITE SÉPTICA

Ana Lúcia Lei Munhoz Lima, Priscila Rosalba Domingos Oliveira, Vladimir Cordeiro de Carvalho

A pioartrite caracteriza-se por ser um processo inflamatório intra-articular que tem um microrganismo invasor como causa presumida ou confirmada. A artrite bacteriana tem mortalidade de 10-15% e promove perda irreversível da função articular em 25-50% dos sobreviventes. O joelho é a articulação mais acometida.

A doença pode ocorrer em todas as faixas etárias, tendo predileção por neonatos, crianças e idosos.

VIAS DE CONTAMINAÇÃO

As bactérias, bem como outros microrganismos, podem atingir a articulação de diversas formas, p. ex.:

- disseminação hematogênica (bacteriemia): é a forma mais frequente de invasão articular. A bactéria atinge os capilares sinoviais via corrente sanguínea, proveniente de um foco infeccioso à distância como otite, amidalite, endocardite, infecção do trato urinário, entre outros, ou, ainda, em decorrência do uso de drogas ilícitas EV. Nos pacientes portadores de infecção gonocócica, a disseminação ocorre a partir do local de aquisição do gonococo, mais frequentemente cérvix uterino, uretra, reto e orofaringe. A instalação ou não da infecção depende diretamente dos fatores locais da articulação e da defesa imunológica do hospedeiro, visto que nem todos os pacientes que apresentam bacteriemia pelas mais diversas causas evoluem com pioartrites;
- inoculação direta: os traumatismos perfurocortantes da articulação, assim como procedimentos diagnósticos (punção articular) ou terapêuticos (artroscopia, artrotomia), podem propiciar a introdução direta da bactéria na articulação. Os traumatismos fechados geram condições locais predisponentes à instalação da bactéria, como processo inflamatório que se instala com a fase de hiperemia permitindo maior exposição aos microrganismos. As lesões anatômicas decorrentes do trauma levam à diminuição das barreiras imunológicas locais e à formação de hematoma que constitui um meio de cultura para as bactérias;
- contiguidade: a partir de um foco infeccioso de partes moles como celulites, abscessos, bursites sépticas ou tenossinovite infecciosa, as bactérias podem invadir a cápsula articular diretamente, chegando em alguns casos a criar trajetos fistulosos;

 contaminação articular por osteomielite na metáfise adjacente: mais comumente encontrada em crianças de baixa idade, é rara em indivíduos adultos.

FATORES PREDISPONENTES

Entre os pacientes que apresentam algum fator predisponente para pioartrite, devem-se destacar:

- portadores de doença articular prévia: nos pacientes potadores de artrite reumatoide, p. ex., a incidência de pioartrite pode chegar a 3%, pois além do processo inflamatório crônico da articulação que produz hiperemia e da neovascularização permitindo maior exposição ao microrganismo, ocorrem graus variados de destruição articular que diminuem os mecanismos de defesa local, associado ao uso de corticoterapia sistêmica e outras drogas imunossupressoras por tempo prolongado. Os riscos aumentam pelas punções diagnósticas e constantes infiltrações intra-articulares;
- extremos de idade: pacientes com idade > 60 anos ou neonatos são mais suscetíveis às infecções articulares em razão da variação da função imune articular e, no idoso, também das alterações degenerativas da cartilagem;
- ocorrência de trauma local, procedimentos diagnósticos ou terapêuticos;
 - doenças crônicas;
 - alcoolismo;
 - Aids:
 - neoplasias;
 - DM; anemia falciforme;
 - uso de corticoterapia ou drogas imunossupresso-
- desnutrição.

ras;

Além desses fatores, é importante salientar algumas situações que acarretam pior prognóstico na evolução das pioartrites, entre elas:

- virulência do agente etiológico: é sabido que o *Staphylococcus aureus* possui grande capacidade de aderência e destruição da cartilagem articular, o que muitas vezes dificulta o tratamento medicamentoso;
- diagnóstico tardio: persistência do processo infeccioso articular sem abordagem terapêutica;
 - hemoculturas positivas;
- persistência de culturas positivas do líquido sinovial ao longo do tratamento.

AGENTES ETIOLÓGICOS

O predomínio de um tipo de microrganismo na pioartrite dependerá da faixa etária do paciente, da existência de comorbidades e de fatores epidemiológicos, ou

-MRCM.indb 993 12/5/17 4:06 PM

seja, se a infecção foi adquirida na comunidade ou em ambiente hospitalar.

Os agentes mais frequentes em adultos são: *Staphylococcus aureus*, presente em > 50% dos casos; seguido por *Streptococcus* do grupo A e *Streptococcus pneumoniae*. A incidência de infecção por *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina (MRSA) é crescente na atualidade, particularmente em indivíduos idosos ou com antecedentes de uso de drogas EV ou cirurgia ortopédica.

Ressalta-se, ainda, a alta frequência de *Neisseria go-nhorreae* durante a adolescência, que representa a maior causa de artrites sépticas em mulheres jovens nos EUA.

Nos pacientes idosos, a queda na atividade do sistema imune, muitas vezes associada a comorbidades, faz com que aumente a incidência de bacilos Gram-negativos como *Escherichia coli* e *Pseudomonas aeruginosa*, além da importância do *Staphylococcus aureus*.

Os usuários de drogas ilícitas injetáveis e os portadores de anemia falciforme também têm frequência aumentada de bacilos Gram-negativos, enquanto os pacientes esplenectomizados apresentam maior risco de desenvolver pioatrite por bactérias capsuladas como Streptococcus pneumoniae.

As infecções adquiridas no meio hospitalar têm um perfil bastante diferente em relação às da comunidade, não só pelo tipo de agente envolvido, mas também pela resistência aos antimicrobianos e pela possibilidade de infecções polimicrobianas.

Em pacientes imunodeprimidos, independentemente da causa, não deve ser desvalorizada a possibilidade de infecção fúngica, sendo relevantes *Candida albicans* e *Cryptococcus neoformans*.

No comprometimento articular crônico, > 30 dias, devem ser consideradas etiologias tuberculosa ou fúngica mesmo em pacientes imunocompetentes.

Cerca de 25% dos casos não têm agente etiológico identificado, talvez pelo uso de antibioticoterapia prévia, semeadura de material em meios não adequados, entre outros fatores.

FISIOPATOLOGIA

Após bacteriemia, as bactérias provenientes de um foco infeccioso à distância instalam-se na membrana sinovial da articulação. O futuro dessas bactérias dependerá da sua própria virulência e dos mecanismos imunes do hospedeiro. A presença de bactérias na articulação desencadeia reação inflamatória com hiperemia e aumento na produção de líquido sinovial, distendendo a articulação.

A reação inflamatória que agudamente tem a função de controlar a infecção e remover microrganismos

acaba, assim, por colaborar com a destruição da articulação. O líquido sinovial torna-se purulento por conta da presença maciça de leucócitos, os quais liberam enzimas proteolíticas que, somadas às enzimas bacterianas provocam destruição da cartilagem articular. Logo nos primeiros 5 dias de instalação da infecção, ocorre perda da matriz, tornando a cartilagem mais amolecida e mais suscetível à lesão. A destruição ocorre inicialmente nas regiões centrais, por ser área de maior contato articular. Em alguns dias, esse processo pode evoluir rapidamente para erosão articular, com o tecido de granulação depositando-se sobre a superfície articular formando o denominado pannus, que evolui para erosão articular e anquilose fibrosa com completa destruição articular; por essa razão, preconizam-se a remoção rápida do pus da articulação e o desbridamento precoce.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico típico da pioartrite manifesta-se de maneira aguda independentemente do microrganismo causador, com exceção da etiologia gonocócica, apresentando febre que varia de 37,5-40°C, toxemia, mal-estar generalizado, artralgia e anorexia; ao exame físico, constata-se marcha antálgica, edema, calor local e limitação de movimentos.

Nos pacientes idosos e imunodeprimidos, seja por doenças neoplásicas, Aids ou uso de medicamentos imunossupressores, o quadro clínico pode ser atípico, sem febre e com pobres sinais inflamatórios locais.

Qualquer sinal deve servir de alerta para o diagnóstico precoce, evitando-se a progressão do quadro infeccioso e sequelas articulares. É importante lembrar que o uso de antimicrobiano prévio pode mascarar o quadro clínico e diminuir a positividade do isolamento do microrganismo em culturas.

A artrite gonocócica caracteriza-se por acometimento poliarticular migratório, podendo ser monoarticular, sendo que a articulação do joelho é a mais acometida em adultos com vida sexual ativa. Pode ser acompanhada de quadro sistêmico com febre, calafrios, tenossinovites e lesões cutâneas disseminadas, eritematosas e petequiais.

As lesões crônicas articulares manifestam-se geralmente com quadro sistêmico discreto e arrastado, com febre baixa, emagrecimento e sinais evidentes de acometimento articular prolongado.

DIAGNÓSTICO

Qualquer apresentação com sintomas agudos de artrite monoarticular deve ser abordada como possível artrite séptica bacteriana. O diagnóstico de pioartrite pode ser inespecífico ou específico. O diagnóstico inespecífico é realizado com base em vários dados que sugerem a invasão bacteriana da articulação e o específico consiste na identificação do microrganismo causador.

Para o diagnóstico inespecífico, são necessários:

- história clínica:
- exame físico:
- análise bioquímica do líquido sinovial;
- leucometria periférica: os pacientes frequentemente apresentam leucocitose no sangue periférico com aparecimento de formas jovens (desvio à esquerda);
- velocidade de hemossedimentação, proteína C--reativa e alfa-1 glicoproteína ácida: geralmente elevadas;
- RX: no início da pioartrite, pode apresentar-se normal, mas deve ser realizada, de preferência comparando-se com a do joelho oposto. O achado inicial consiste, em geral, em distensão da cápsula articular. Nota-se um deslocamento da sombra da gordura e da musculatura periarticular. Também pode ser notado aumento do espaço articular. Deve-se sempre procurar por alguma evidência de osteomielite no osso adjacente, p. ex., áreas radiolucentes na região metafisária. Com o atraso no diagnóstico, pode-se visualizar em RX: erosão óssea subcondral, osteopenia periarticular (secundária à hiperemia ou desuso), diminuição do espaço articular (decorrente da destruição da cartilagem) e complicações como destruição da epífise, fise ou subluxação;
- cintilografia: exame baseado na captação da atividade osteoblástica, diretamente influenciado pelo fluxo sanguíneo regional. Na pioartrite, demonstra-se aumento de captação periarticular em razão da inflamação da membrana sinovial, com consequente hiperemia e aumento do fluxo sanguíneo local. Trata-se de um exame útil para o diagnóstico precoce de osteomielite, principalmente quando em múltiplos focos e para diferenciação com celulite, visto que esta só apresenta hipercaptação na fase de fluxo. Na impossibilidade de obtenção desse exame na urgência e na suspeita de diagnóstico de pioartrite, a punção articular deve ser feita para não retardar o diagnóstico, fato que não inviabiliza a posterior realização da cintilografia.

A punção articular tem importância vital para o diagnóstico específico. Deve ser realizada o mais precocemente possível, sendo realizada sob técnica estritamente asséptica (Capítulo 301), evitando-se a abordagem da articulação por áreas de pele ou partes moles infectadas. Utiliza-se agulha de calibre 18 ou 20 para permitir a aspiração de exsudatos densos. A aspiração geralmente é dolorosa, sendo aconselhável o uso de anestésico local para suprimir a dor ao transpassar a pele e a cápsula ar-

ticular. No caso de não obtenção de quantidade adequada de material, ou de a articulação apresentar pouco fluido, pode-se introduzir pequena quantidade de solução fisiológica estéril por via intra-articular e aspirá-la novamente para análise. É importante observar aparência, cor e viscosidade do líquido obtido, que na fase inicial da pioartrite pode estar serossanguinolento. Com a evolução, torna-se purulento e com viscosidade alterada.

O material obtido na punção deve ser prontamente encaminhado para:

- contagem de células (citológico);
- exame bacterioscópico com coloração de Gram, micológico direto e pesquisa direta de bacilos álcool-ácido-resistentes (BAAR);
 - determinação de glicose e proteína;
- cultura para bactérias aeróbias, anaeróbias, fungos e BAAR;
- contraimunoeletroforese para pesquisa de antígenos de *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae* e *Neisseria meningitidis*.

Em geral, a análise do líquido sinovial em uma pioartrite demonstra contagem elevada de leucócitos (25.000-250.000), com predomínio de polimorfonuclerares (90%) e diminuição da glicose intra-articular em relação à plasmática em decorrência da ação glicolítica dos leucócitos ou do seu consumo pelas bactérias. A pesquisa direta de bactérias no líquido sinovial através da coloração de Gram tem positividade de 50-75% nas artrites não gonocócicas e 25% nas gonocócicas, podendo demonstrar rapidamente a presença do agente etiológico e suas características tintoriais: cocos Gram-positivos, bacilos Gram-negativos, e assim por diante, orientando a escolha de um esquema antimicrobiano. O diagnóstico definitivo e a adequação dos antimicrobianos serão realizados com o resultado final da cultura e o antibiograma.

Em pacientes nos quais a etiologia fúngica ou por micobactéria possa existir, o exame micológico direto, a cultura para fungos, a pesquisa direta de BAAR e a cultura para micobactérias devem ser solicitados, pois podem confirmar o diagnóstico.

A cultura de líquido sinovial em meios adequados tem positividade de 85% em artrites não gonocócicas e 25% nas gonocócicas, sendo que se o meio de cultura utilizado for enriquecido para o crescimento de gonococo, a positividade pode atingir 50%.

Em casos nos quais a cultura do material obtido é negativa e a determinação do agente etiológico é prioritária para a terapêutica, pode ser realizada biópsia sinovial, de preferência pela via artroscópica.

-MRCM.indb 995 12/5/17 4:06 PM

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

- Osteomielite em ossos adjacentes: quadro muito similar, podendo muitas vezes cursar com derrame articular reacional; difere da pioartrite, pois a dor é localizada na região metafisária e o movimento articular é menos restrito ou doloroso.
- Artrite reumatoide juvenil: o início é gradual e o estado geral não está tão comprometido. A pesquisa direta (Gram) e a cultura são negativas e não há predomínio de polimorfonucleares no líquido sinovial.
- Febre reumática: caracteriza-se por acometimento migratório das articulações e com manifestações extra-articulares.
 - Sinovite traumática.
- Celulites: apresentam eritema, edema e dor mais localizados, com mobilidade articular mais preservada, podendo ser acompanhada de linfadenopatia.
- Hemofilia: em alguns casos, a hemoartrose pode ser a 1ª manifestação, particularmente no joelho.
- Artrites induzidas por cristais (gota): a presença do cristal no líquido sinovial não exclui o diagnóstico de pioartrite, pois, ao diminuir o pH, a infecção reduz a solubilidade do urato, provocando sua precipitação.
- Síndrome de Reiter: distúrbio caracterizado pela associação da artrite com uretrite, conjuntivite e lesões mucocutâneas.
- Doença de Lyme: infecção pela *Borrelia* sp., que pode gerar em sua evolução comprometimento monoarticular de grandes articulações como o joelho.
 - Anemia falciforme.

TRATAMENTO

Tratamento clínico

O uso de antibióticos é fundamental para otimizar os resultados do tratamento, e a droga utilizada deve preferencialmente ser bactericida. A escolha dos antimicrobianos a serem utilizados no tratamento da pioartrite é realizada de maneira empírica antes do diagnóstico final das culturas, devendo ser orientada pelo resultado das pesquisas diretas com o uso da coloração de Gram. A droga deve ter ação contra os agentes etiológicos mais frequentes para a faixa etária do caso em análise e estar adequada à ação contra agentes adquiridos na comunidade ou no hospital.

Quando se obtiver o resultado da cultura, o esquema deverá ser adaptado para maximizar seu efeito e diminuir os riscos para o paciente. Nos adolescentes e adultos em que a etiologia gonocócica estiver fundamentada, deve-se optar por penicilina ou cefalosporinas de 3ª geração. De maneira geral, a etiologia estafilocócica predomina em todas as faixas etárias, sendo o uso da oxacilina, 2 g, a cada 4 horas, amplamente indicado.

Em casos particulares nos quais os bacilos Gram-negativos possam estar envolvidos (anemia falciforme, neoplasias, uso de drogas injetáveis, imunodeprimidos e idosos), sempre deve ser avaliada a utilização de aminoglicosídeos ou cefalosporinas de 3ª geração.

Essas opções terapêuticas estão indicadas nas infecções adquiridas na comunidade, pois na maioria das vezes os microrganismos intra-hospitalares são resistentes a tais antimicrobianos. Os serviços de controle de infecção hospitalar possuem dados relativos à flora microbiana do hospital em questão, bem como sobre a sensibilidade aos antimicrobianos, devendo ser consultados em tais situações para a avaliação da necessidade do uso de antimicrobianos como vancomicina, teicoplanina, cefalosporinas de 3ª geração anti-*Pseudomonas*, cefalosporinas de 4ª geração, carbapenem, entre outros.

Em infecções fúngicas, as opções terapêuticas disponíveis são anfotericina B e fluconazol, e na tuberculose articular o esquema com drogas de 1ª linha (isoniazida, rifampicina etambutol e pirazinamida) deve ser mantido por tempo mais prolongado (9 meses-1 ano).

Além da escolha do antimicrobiano a ser utilizado, são de grande importância a via de administração da droga e o tempo de tratamento. O uso de antimicrobianos por via intra-articular é prejudicial em razão do excesso de dosagem e do risco de sinovite química.

Por ser considerada infecção com grande potencial de disseminação e de gerar sequelas graves, é aconselhável a terapêutica parenteral por no mínimo 2 semanas. O tempo total de tratamento varia em 4-6 semanas, podendo ser concluído com antimicrobianos VO.

Para que a terapêutica seja modificada para via oral é necessário que tenha havido boa resposta clínica e laboratorial ao tratamento inicial, e que o agente etiológico isolado tenha sensibilidade comprovada por antibiograma aos antimicrobianos de uso oral.

Tratamento ortopédico

O objetivo do tratamento inclui a esterilização da articulação, sua descompressão, a remoção de todas as células inflamatórias e corpos estranhos, a eliminação do tecido de granulação (*pannus*) que se deposita e, por fim, a reabilitação funcional.

A agressividade do tratamento depende em parte do microrganismo causador e das condições gerais do paciente. Uma pioartrite gonocócica pode ser tratada de modo suficiente apenas com antimicrobianos, entretanto aquelas causadas por *Staphylococcus aureus*, bacilos Gram-negativos ou as que afetam pacientes de risco para

-MRCM.indb 996 12/5/17 4:06 PM

complicações devem ser drenadas cirurgicamente com lavagem articular o mais precocemente possível.

Em relação ao método de tratamento, não há consenso na literatura. Alguns autores defendem o uso de artrocenteses com lavagem articular de repetição com agulhas de grosso calibre, principalmente em adultos e em casos nos quais o líquido obtido é serossanguinolento, e não purulento. Apontam como vantagem que o método diminui o tempo de hospitalização, descarta a necessidade de anestesia e não apresenta problemas relacionados à ferida operatória. No entanto, trata-se de método bastante combatido por outros autores, que demonstram altos índices de falha (31%), além de ser traumático e dificultoso em crianças e não possibilitar debelar lojas purulentas e aderências.

A drenagem com o uso da artrotomia é um método consagrado, porém, atualmente, nos grandes centros, está sendo substituída pela limpeza articular por via artroscópica. A via artroscópica permite a inspeção de todos os compartimentos do joelho, a realização de boa descompressão com lavagem e o desbridamento da articulação, desfazendo lojas e septos melhor que a artrotomia, com as vantagens de apresentar menor morbidade e reduzir acentuadamente a permanência no hospital. Além disso, pode ser utilizada para eventual biópsia ou, se necessário, sinovectomia. As desvantagens desse método, além da necessidade de tecnologia própria e de experiência individual do cirurgião, é que, no caso de uma osteomielite na metáfise adjacente, deve-se realizar artrotomia para exploração e drenagem do foco ósseo.

Outra controvérsia é a respeito do tempo de imobilização. Na fase aguda, a movimentação é dolorosa e pode-se optar pelo uso de órtese ou tala gessada para alívio inicial. No pós-operatório, o uso de tração cutânea abaixo do joelho é bastante eficaz, pois alivia o espasmo muscular, diminui a dor e mantém separadas as superfícies articulares, prevenindo a compressão da cartilagem articular. Além disso, facilita a inspeção da cicatriz, permite a movimentação precoce e a restauração da função da articulação e, desde que usada sem coxim na fossa poplítea, evita e corrige a deformidade em flexão.

A imobilização prolongada tem efeito deletério nas articulações sinoviais, podendo causar rigidez articular, atrofia muscular, osteoporose de desuso e artrite degenerativa tardia.

Para o joelho, a movimentação ativa precoce ou, se possível, o uso de *continuous passive motion* (CPM) previne as aderências e a formação de tecido de granulação (*pannus*), melhora a nutrição da cartilagem por difundir melhor o líquido sinovial e estimula os condrócitos a sintetizarem a matriz.

O joelho, por ser uma articulação de carga, deve ser protegido pelo uso de muletas na fase reparativa até que tenha boa força muscular e função normal. Pode ser usada órtese noturna para evitar deformidade em flexo.

COMPLICAÇÕES

A pioartrite passou a ter prognóstico mais favorável com o advento da antibioticoterapia, porém se trata de doença inócua. Deve-se salientar a necessidade de diagnóstico precoce, associado à remoção urgente do líquido purulento e ao uso adequado de antimicrobianos para prevenir danos à articulação.

Entre as complicações mais frequentes, podem ser citados graus variáveis de déficit do movimento articular; deformidades em varo, valgo e *recurvatum*; aparecimento de abscessos; osteomielite crônica; sepse grave; e até mesmo o óbito.

BIBLIOGRAFIA

Essen R. Culture of joint specimens in bacterial arthritis. Scan J Rheumatol 1997;26:293-300.

Esterhai JL, Gelb I. Adult septic arthritis. Orthop Clin North Am 1991;22: 503-14.

Jackson RW. The septic knee arthroscopy treatment. Arthroscopy 1985; 1:194-7.

Kaandorp CJE, Krijnen P, Moens HB. The outcome of bacterial arthritis. Arth Rheum 1997;40:884-92.

Mathews CJ, Weston VC, Jones A, Field M, Coakley G. Bacterial septic arthritis in adults. Lancet 2010;375:846-55.

Norden C, Gillespie WJ, Nade S. Infectious arthritis. In: Norden C, Gillespie WJ, Nade S. Infections in bone and joints. Massachusetts: Backwell; 1994. p.320-51.

Sack K. Monarthritis: differential diagnosis. Am J Med 1997;102:30S-4S.Shaw B, Kasser L. Acute septic arthritis in infancy and childhood. Clin Orthop 1990;257:142-5.

Smith JW. Infectious arthritis. In: Mandell GL, Douglas RG, Benett JE. Infectious diseases. New York: Churchill Livingstone; 1990. p.911-8. Vincent GM, Amirault JD. The septic arthritis in the ederly. Clin Orthop 1990;251:42-5.

234

ESPONDILODISCITES

Ana Lúcia Lei Munhoz Lima, Priscila Rosalba Domingos Oliveira, Vladimir Cordeiro de Carvalho

EPIDEMIOLOGIA

A espondilodiscite, que abrange osteomielite vertebral, espondilite e discite, é a manifestação mais comum de osteomielite hematogênica em adultos, representando 3-5% do total de casos de osteomielite. Sua distribuição caracteriza-se por um padrão bimodal, com picos de

-MRCM.indb 997 12/5/17 4:06 PM

incidência nas faixas etárias < 20 anos e de 50-70 anos. Tem predomínio no gênero masculino, com proporção de 2 homens:1 mulher. A apresentação clínica é muitas vezes indefinida e o diagnóstico pode ser demorado.

O fator de risco mais prevalente é o DM. Outros fatores de risco incluem uso de drogas ilícitas EV, imunos-supressão, idade avançada, antecedente de neoplasia ou doença reumatológica, insuficiência renal, cirrose hepática e infecção do trato urinário. São descritos casos de inoculação direta do agente causador da infecção após ferimentos por armas de fogo ou armas brancas, procedimentos diagnósticos como mielograma ou arteriografia, ou, ainda, após procedimentos cirúrgicos com manipulação da coluna vertebral.

A tuberculose é a principal etiologia da espondilodiscite no mundo, particularmente nos países em desenvolvimento. Cerca de 1-3% dos pacientes com infecção pelo *Mycobacterium tuberculosis* desenvolvem acometimento osteoarticular, e, entre estes, 50% têm acometimento espinal.

Com relação às etiologias bacterianas, em hospedeiros imunocompetentes, o *Staphylococus aureus* é a bactéria mais identificada, sendo o agente responsável por cerca de 50% dos casos. *Staphylococcus* sp. coagulase-negativos são menos frequentes, sendo responsáveis por 5-16% dos casos. Sua ocorrência é mais relacionada a pacientes com infecções de cateteres vasculares e endocardite. As infecções por bactérias do gênero *Streptococcus* são também menos frequentes, porém assumem importância nos pacientes com antecedentes de pneumonia (*S. pneumoniae*) ou manipulação dentária ou da cavidade oral (*S. intermedius*, *S. constellatus* e *S. anginosus*).

As enterobactérias, principalmente *Escherichia coli*, *Proteus* sp., *Klebsiella* sp. e *Enterobacter* sp., são responsáveis por até 33% dos casos de espondilodiscite piogênica, sendo isolados principalmente nos casos associados a idade avançada e presença de infecção do trato urinário. As infecções por *Salmonella* sp. são raras, mas este agente é importante nos casos de pacientes portadores de anemia falciforme. *Pseudomonas aeruginosa*, um bacilo Gram-negativo não fermentador, é um agente importante em casos de usuários de drogas.

Os anaeróbios são raramente isolados nas infecções da coluna vertebral, sendo responsáveis por cerca de 4% dos casos. Dentre eles, os mais importantes são *Propionibacterium acnes* e *Bacteroides fragilis*.

Em áreas endêmicas, um agente que deve ser sempre considerado é a *Brucella melitensis*, causadora da brucelose. A infecção é secundária ao consumo de laticínios não pasteurizados ou ao contato com animais infectados. A espondilodiscite está presente em até 30% dos casos de brucelose.

Outros agentes raramente relatados como causadores de espondilodiscite são *Kingella kingae*, *Actinomyces* sp. e *Nocardia* sp.

As espondilodiscites de etiologia fúngica são bastante incomuns e, quando ocorrem, geralmente estão associadas a condições imunossupressoras, incluindo uso de corticosteroides, neutropenia e doença crônica granulomatosa. *Candida* sp., *Aspergillus* sp. e *Cryptococcus neoformans* são os agentes mais importantes.

APRESENTAÇÃO CLÍNICA

A apresentação clínica mais comum em adultos caracteriza-se por dor lombar, enquanto as crianças apresentam dificuldade para andar, sentar ou permanecer em pé. Dor abdominal pode ocorrer em razão do envolvimento dos segmentos nervosos do cordão espinal (torácico e lombar) ou até por extensão do processo infeccioso, levando à inflamação do retroperitônio.

Sinais meníngeos podem ser detectados, embora o fluido espinal seja normal.

O envolvimento da região cervical ou torácica pode culminar em disfagia, dor de garganta e torácica. A dor pode ser insidiosa, progredindo durante semanas ou até meses. Febre e leucocitose estão presentes em 50% dos casos, enquanto a anemia é detectada também em > 50% dos pacientes. A velocidade de hemossedimentação (VHS) geralmente está elevada, podendo ser utilizada como guia prognóstico. A dosagem da proteína C-reativa tem maior especificidade, por isso é considerada como o melhor marcador de resposta ao tratamento, quando comparada à VHS.

O diagnóstico de osteomielite vertebral pode ser dificultado pela ausência de febre no início da evolução clínica em até 50% dos casos.

A complicação mais diagnosticada é o abscesso, que pode localizar-se nas regiões epidural, subdural, meníngea, retrofaríngea, mediastinal, subfrênica ou retroperitoneal.

Em pacientes com osteoporose que apresentam fraturas compressivas vertebrais e febre inexplicada, dor grave e constante ou bacteriemia sem um foco de infecção evidente, deve-se aventar a possibilidade do diagnóstico de osteomielite vertebral.

DIAGNÓSTICO

A frequência com que RX é positiva na osteomielite vertebral é variável, sendo este exame solicitado na maioria das vezes como método de rastreio. As alterações levam 2-8 semanas para se tornarem aparentes nesse exame.

A TC, por sua vez, atinge índices de eficiência que oscilam em 80-95% e é considerada o melhor exame para delineação das alterações ósseas. É, ainda, utilizada como guia para a realização de biópsias percutâneas das lesões.

A RNM é, na atualidade, o melhor exame para esse tipo de afecção, pois permite estabelecer o diagnóstico precoce, além de ser extremamente sensível na detecção e na melhor caracterização da infecção. Sua grande vantagem é a capacidade superior de prover informações anatômicas, particularmente com relação ao espaço epidural e à medula espinal. Entre as limitações da RNM, destacam-se a dificuldade de auxiliar a realização de biópsia dirigida e a baixa especificidade para distinguir mielite granulomatosa de neoplasia intramedular.

As técnicas de mapeamento são úteis, mas limitadas no diagnóstico, pois, embora extremamente sensíveis, não são tão específicas, podendo confundir processos infecciosos com doenças neoplásicas e degenerativas. TC por emissão de pósitrons FDG (PET-FDG) é uma modalidade promissora para o diagnóstico, e parece ser bastante sensível até o momento. Estudos têm mostrado que esse exame seria capaz de distinguir alterações secundárias a infecção daquelas secundárias a processos degenerativos mesmo em quadros nos quais a RNM se mostra inconclusiva.

Além disso, é fundamental a identificação do agente etiológico para que se utilize o esquema antimicrobiano adequado. As hemoculturas e culturas dos materiais obtidos em biópsias de osso e disco vertebral são métodos utilizados na confirmação do agente causal. O material para biópsia pode ser obtido por meio de procedimento percutâneo, guiado por TC, ou aberto, em centro cirúrgico. É fundamental o envio desse material para cultura aeróbia, anaeróbia e para pesquisa e cultura de fungos e micobactérias (não pode ser em formol). A realização de exame anatomopatológico no material obtido por biópsia também tem grande valor no diagnóstico.

A realização de sorologia é importante nos casos de suspeita de brucelose.

TRATAMENTO

Os objetivos do tratamento na osteomielite vertebral são eliminação da infecção, restauração e preservação da função da coluna e alívio da dor. O tratamento conservador inclui o uso de antimicrobianos associado a tratamentos não farmacológicos como a fisioterapia e a imobilização. As indicações de intervenção cirúrgica incluem casos em que há compressão de estruturas nervosas, instabilidade, cifose grave e aqueles em que houve falha do tratamento conservador. Alguns autores também consideram a dor que não responde ao tratamento

clínico e a presença de abscessos epidurais como critérios para indicação de abordagem cirúrgica.

A antibioticoterapia empírica deve cobrir os agentes mais frequentes, que são o Staphylococcus aureus e os bacilos Gram-negativos. O tratamento antimicrobiano deve sempre ser revisto após os resultados de culturas e readequado conforme os resultados destas e dos antibiogramas. Nos casos não associados à manipulação cirúrgica recente e em pacientes sem antecedente recente de infecções, a associação de clindamicina e ciprofloxacino é eficaz para tratamento empírico, até que se obtenham resultados de culturas. Casos associados a procedimentos cirúrgicos da coluna ou pacientes com histórico recente de outros focos infecciosos devem ser analisados individualmente e, preferencialmente, com a participação de especialistas para a decisão do melhor regime antimicrobiano a ser adotado empiricamente até que se obtenham resultados de culturas.

Durante o tratamento, o paciente deve ser monitorizado laboratorialmente tanto com coleta de provas de atividade inflamatória (as mais utilizadas são proteína C-reativa, VHS e alfa-1-glicoproteína ácida), que devem apresentar tendência de queda, quanto com exames de monitorização de possíveis efeitos colaterais relacionados ao uso prolongado dos antimicrobianos. O prognóstico é bom, com mortalidade < 5%, e sequelas neurológicas em aproximadamente 6% dos pacientes.

BIBLIOGRAFIA

- Butler JS, Shelly MJ, Timlin M, Poderly WG, O'Byrne JM. Nontuberculous pyogenic spinal infection in adults: a 12-year experience from a tertiary referral center. Spine (Phila Pa 1976) 2006;31:2695-700.
- de Lucas EM, González-Mandly A, Gutiérrez A, Pellón R, Martín-Cuesta L, Izquierdo J, et al. CT-guided fine-needle aspiration in vertebral osteomyelitis: true usefulness of a common practice. Clin Rheumatol 2009;28:315-20.
- Enoch DA, Cargill JS, Laing R, Herbert S, Corrah TW, Brown NM. Value of CT-guided biopsy in the diagnosis of septic discitis. J Clin Pathol 2008;61:750-3.
- Fouquet B, Goupille P, Gobert F, Cotty P, Roulot B, Valat JP. Infectious discitis diagnostic contribution of laboratory tests and percutaneous discovertebral biopsy. Rev Rhum Engl Ed 1996;63:24-9.
- Gouliouris T, Aliyu SHB. Spondilodiscitis: update on diagnosis and management. J Antimicrob Chemother 2010;65 Suppl 3:iii11-24.
- Hopkinson N, Stevenson J, Benjamin S. A case ascertainment study of septic discitis: clinical, microbiological and radiological features. QJM 2001;94:465-70.
- Karadimas EJ, Bunger C, Lindblad BE, Hansen ES, Høy K, Helmig P, et al. Spondylodiscitis. A retrospective study of 163 patients. Acta Orthop 2008;79:650-9.
- Lehovsky J. Pyogenic vertebral osteomyelitis/disc infection. Baillieres Best Pract Res Clin Rheumatol 1999;13:59-75.
- Lima ALLM. Infecção de ossos e articulações. In: Focaccia R, Diament D, Ferreira MS, Siciliano RF (eds.). Veronesi-Foccacia: Tratado de infectologia. 4.ed. São Paulo: Atheneu; 2010.
- Lima ALLM. Osteomielites. In: Martins HS, Damasceno MCT, Awada SB. Pronto-socorro. 2.ed. Barueri: Manole; 2008.

-MRCM.indb 999 12/5/17 4:06 PM

Lima ALLM, Oliveira PRD. Uso de antimicrobianos em pacientes ortopédicos. In: Associação Paulista de Estudos e Controle de Infecção Hospitalar. Melhorando o uso de antimicrobianos em hospitais. São Paulo: APECIH: 2007.

Lima ALLM, Zumiotti AV. Aspectos atuais do diagnóstico e tratamento das osteomielites. Acta Ortop Bras 1999;7(3):135-41.

McHenry MC, Easley KA, Locker GA. Vertebral osteomyelitis: long-term outcome for 253 patients from 7 Cleveland-area hospitals. Clin Infect Dis 2002;34:1342-50.

Mylona E, Samarkos M, Kakalou E, Fanourgiakis P, Skoutelis A. Pyogenic vertebral osteomyelitis: a systematic review of clinical characteristics. Semin Arthritis Rheum 2009;39:10-7.

Sobottke R, Seifert H, Fatkenheuer G, Schmidt M, Gossman A, Eysel P. Current diagnosis and treatment of spondylodiscitis. Dtsch Arztebl Int 2008;105:181-7.

Staatz G, Adam GB, Keulers P, Vorwerk D, Günther RW. Spondylodiskitic abscesses: CT-guided percutaneous catheter drainage. Radiology 1998;208:363-7.

235

OSTEOMIELITES

Ana Lúcia Lei Munhoz Lima, Priscila Rosalba Domingos Oliveira, Vladimir Cordeiro de Carvalho

O termo osteomielite é mundialmente aceito para descrever uma infecção que envolva o osso.

As particularidades do tecido ósseo, a aderência bacteriana ao osso e a resistência bacteriana aos antimicrobianos dificultam a erradicação dessa infecção que se tornou tão temida.

As osteomielites da coluna vertebral são descritas no Capítulo 234.

As osteomielites têm sido classificadas de várias formas, levando-se em consideração critérios como localização do processo, extensão do acometimento ósseo, estado imunológico do hospedeiro, comorbidades e tipo de agente etiológico causador.

No Instituto de Ortopedia e Traumatologia do HC--FMUSP, adota-se a classificação das osteomielites em pós-traumáticas, de disseminação hematogênica ou por contiguidade, a depender do mecanismo de infecção óssea, e como agudas ou crônicas, de acordo com o tempo de evolução dos sintomas.

Do ponto de vista microbiológico, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus* coagulase-negativo e bacilos Gram-negativos aeróbios são, nessa ordem, os agentes mais frequentemente isolados, mas com percentual relativo variando de acordo com o estudo analisado. Nas osteomielites de disseminação hematogênica, é comum achado de único agente como causador da infecção, enquan-

to nas infecções por contiguidade é comum achado de infecção polimicrobiana.

OSTEOMIELITE HEMATOGÊNICA AGUDA

A osteomielite hematogênica aguda é uma doença que acomete fundamentalmente crianças e, embora possa ocorrer em qualquer fase da vida e atingir qualquer osso do corpo, as metáfises de crescimento de ossos longos (tíbia e fêmur) são as mais envolvidas.

O Staphylococcus aureus é o patógeno responsável pelo maior número de casos. A maioria dos pacientes com bacteriemia estafilocócica confirmada, excluídos os hospedeiros imunodeprimidos, apresenta infecções ósseas ou articulares. Vários focos infecciosos iniciais são relatados, incluindo cateterização venosa, onfalites, infecções de pele, tonsilites e otites médias. Apesar disso, em quase metade dos pacientes com diagnóstico de osteomielite hematogênica não se identifica a porta de entrada do processo, presumindo-se que portadores nasais de Staphylococcus aureus apresentem uma incidência maior de infecção óssea e articular.

Outras bactérias identificadas são *Streptococcus agalactiae*, *Escherichia coli*, *Streptococcus pyogenes* e *Haemophilus influenzae*, cuja incidência depende da faixa etária envolvida.

O quadro clínico em neonatais é caracterizado por sintomas e sinais pouco exuberantes, incluindo dor, febre de início abrupto, irritabilidade, letargia e sinais locais de inflamação. Efusão articular adjacente à infecção óssea está presente em 60% dos casos. Adultos relatam sintomas vagos, como dor não característica e alguns sintomas constitucionais, podendo ocorrer febre, calafrios, edema e eritema local.

Os abscessos iniciais na metáfise podem permanecer contidos pelos mecanismos de defesa do hospedeiro, mas eventualmente persistem na forma subaguda e crônica, estendendo-se, em alguns casos, a estruturas adjacentes. Esses achados parecem confirmar que o grau e a duração da resposta inflamatória determinam a magnitude da destruição óssea. A rota de disseminação do processo infeccioso é controversa, podendo ocorrer da medula metafiseana ao espaço subperiosteal via canais de Volkmann.

O diagnóstico pode ser realizado a partir de história e exame clínico, a despeito da sofisticação atual dos métodos de imagem.

Muitas vezes, nas formas mais importantes da doença, a presença de edema e eritema em partes moles pode dificultar o diagnóstico diferencial entre osteomielite e celulite. Se não há confirmação, na presença de características clínicas sugestivas de osteomielite hematogêni-

-MRCM.indb 1000 12/5/17 4:06 PM

ca, o aspirado ósseo deve ser realizado, guiado por USG ou TC. A lavagem do local com 5 mL de solução salina pode ser útil, em especial se não houver secreção suficiente na fase inicial. O agente pode ser isolado por aspiração em > 70% dos pacientes. Técnicas modernas de identificação de fragmentos de antígenos bacterianos aumentam a utilidade dessa técnica. As culturas de sangue e a dosagem da proteína C-reativa auxiliam no diagnóstico. Na fase aguda da doença, contagem global de leucócitos, velocidade de hemossedimentação e dosagem da alfa-1 glicoproteína ácida estão aumentadas.

RX convencional na fase inicial da doença não apresenta alterações, embora seja necessário para excluir outras hipóteses diagnósticas como tumor de Ewing ou leucemia e para estabelecer a base da interpretação das alterações subsequentes.

As alterações radiológicas das periostites e da destruição óssea tornam-se aparentes entre o 10° e o 14° dia do início da doença.

TC e RNM identificam as alterações que se seguem ao desenvolvimento da lesão inflamatória. A TC demonstra abscessos subperiosteais, enquanto a RNM pode ser útil na detecção de alterações precoces, como microabscessos intraósseos.

Embora os exames com substâncias radioativas, incluindo os leucócitos marcados, possam ser positivos na fase inicial da osteomielite hematogênica, o objetivo principal é identificar o agente infeccioso e determinar o esquema antimicrobiano mais apropriado, reiterando a indicação da aspiração com coleta de material.

Após a coleta dos exames, deve-se iniciar a terapêutica conforme os agentes mais prováveis e a faixa etária. A 1ª escolha para o tratamento empírico é a associação de oxacilina (2 g, a cada 4 horas) e gentamicina (240 mg, 1 vez ao dia) ou ceftriaxona. O tratamento deve durar 4-6 semanas, preferindo-se a via parenteral por todo o período, embora após 2 semanas de tratamento com melhora seja possível completar a terapia com antibióticos VO que sejam adequados ao agente isolado em culturas. Durante o tratamento, o paciente deve ser monitorizado laboratorialmente tanto com coleta de provas de atividade inflamatória (as mais utilizadas são proteína C--reativa, velocidade de hemossedimentação e alfa-1 glicoproteína ácida), que devem apresentar tendência de queda, quanto com exames de monitorização de possíveis efeitos colaterais relacionados ao uso prolongado dos antimicrobianos.

OSTEOMIELITES PÓS-TRAUMÁTICAS

A implantação de microrganismos no tecido ósseo pode ocorrer por via hematogênica; por via direta no

momento de trauma espontâneo ou cirúrgico, como nas fraturas expostas; ou por contiguidade a partir de infecções das partes moles adjacentes.

As osteomielites pós-traumáticas são decorrentes, na maioria das vezes, da implantação de bactérias por via direta no osso e são classicamente representadas pela infecção na evolução das fraturas expostas ou pelas osteomielites pós-operatórias.

Quanto às fraturas expostas, observa-se, muitas vezes, a contaminação pela microbiota intra-hospitalar resultante da manipulação peri ou pós-operatória. A classificação de Gustilo hierarquiza as fraturas expostas levando em consideração a gravidade do ferimento, sugerindo o potencial de infecção para cada um dos graus de fratura, conforme demonstrado na Tabela 1.

Tabela 1 Risco de infecção em fraturas expostas			
Tipo de fratura (classificação de Gustilo)	Risco de infecção	Esquema antibiótico	
Tipo I (exposição < 1 cm; pequeno comprometimento de partes moles)	< 2%	Cefazolina, 1 g, a cada 8 horas, por 14 dias*	
Tipo II (exposição > 1 cm; maiores lesões de partes moles)	2-7%	Clindamicina, 600 mg, a cada 6	
Tipo III (exposição > 10 cm; grave lesão de partes moles; alta contaminação)		horas, associada a gentamicina, 240 mg, 1×/dia, por	
Illa (é possível obter boa cobertura do foco de fratura com tecidos moles e pele)	7%	14 dias*	
IIIb (sem possibilidade de cobertura)	10-50%	-	
Illc (sem possibilidade de cobertura associada a lesão arterial)	25-50%	-	

^{*} Se alta hospitalar, tratamento com cefalexina, VO, 0,5-1 g, a cada 6 horas.

Na maioria das vezes, os pacientes apresentam febre, sinais inflamatórios locais e drenagem de secreção purulenta pela ferida cirúrgica ou pelo ferimento ainda exposto. A exemplo das outras apresentações clínicas das osteomielites, é necessário o isolamento dos agentes etiológicos para realização de antibioticoterapia adequada. Sempre associado à antibioticoterapia correta, o desbridamento cirúrgico de todo o tecido mole e ósseo desvitalizado, bem como a avaliação da retirada de materiais de síntese, é de fundamental importância para o controle da infecção. Quanto mais rapidamente for restabelecida a cobertura cutânea desses ferimentos por meio de retalhos convencionais ou microcirúrgicos, melhor será o prognóstico em relação às infecções ósseas crônicas.

-MRCM.indb 1001 12/5/17 4:06 PM

As osteomielites agudas pós-operatórias não são citadas claramente na literatura mundial, mas devem ser abordadas de maneira diferenciada do ponto de vista clínico e ortopédico. Geralmente, essas infecções são complicações de cirurgias ortopédicas eletivas ou de urgência nas quais houve a utilização de materiais de síntese. A apresentação clínica dessa entidade é, via de regra, aguda, precoce e toxêmica, com sinais locais evidentes. Em relação à etiologia, observa-se, ainda, uma predominância discreta do Staphylococcus aureus, porém o crescente número de cirurgias ortopédicas com uso de implantes e o aumento nos casos de traumas de alta energia associados a fraturas expostas fazem com que as infecções por bacilos Gram-negativos ganhem importância cada vez maior. Embora representem uma parcela menor no total de osteomielites, sua importância clínica é grande em razão das particularidades dos padrões de resistência antimicrobiana de tais agentes, do risco de surgimento de resistência durante o longo tratamento demandado e das comorbidades geralmente apresentadas pelos pacientes.

A partir da análise da sensibilidade das bactérias supostamente envolvidas na etiologia da infecção associada à fratura exposta, faz-se a escolha empírica da antibioticoterapia imediata a ser instituída até que o desbridamento cirúrgico seja realizado com obtenção de fragmento ósseo para cultura e antibiograma. Sugere-se iniciar a terapêutica conforme os agentes mais prováveis, levando-se em conta a probabilidade de infecção por agentes com elevado perfil de resistência. Assim, deve--se sempre consultar a comissão de controle de infecção do serviço onde foi feita a cirurgia inicial para saber quais os agentes mais prevalentes relacionados a essa complicação e seus perfis de sensibilidade. Assim como descrito na osteomielite hematogênica aguda, o tratamento deve durar 4-6 semanas, preferindo-se a via parenteral por todo o período.

OSTEOMIELITE CRÔNICA

As osteomielites crônicas representam grande problema de saúde em razão da significativa morbidade associada com o quadro, embora tenha baixa mortalidade.

Essa infecção ocorre em aproximadamente 5-50% das fraturas expostas, < 1% das fraturas fechadas com osteossíntese e 5% dos casos de doença hematogênica aguda.

O principal problema da infecção crônica no osso é a persistência prolongada de microrganismos patogênicos.

O *Staphylococcus aureus* é o agente mais isolado, mas outros organismos, em particular os Gram-negativos e

anaeróbios, são cada vez mais relatados. Em 1/3 dos casos, há mais de um agente envolvido.

Pacientes com osteomielite crônica apresentam insuficiência da imunidade mediada por célula, da fagocitose neutrofílica e da capacidade de morte microbiana.

Desnutrição crônica, diabetes descompensado e a presença de outras comorbidades são frequentemente associadas ao processo infeccioso crônico.

Alguns fatores locais, como alterações da pele e do tecido mole, presença de escaras e de ulcerações crônicas, falta de irrigação e oxigenação dos tecidos, favorecem a cronicidade do processo. Quando tais infecções crônicas estão relacionadas a implantes ortopédicos, geralmente são causadas por microrganismos relacionados à produção de biofilme, que representa um mecanismo de sobrevivência pelo qual conseguem resistir à ação do sistema imunológico e dos antimicrobianos.

A maioria das alterações ósseas, como osteólise, periostite e sequestros, podem ser identificadas em RX simples, mas a extensão da doença e detalhes, particularmente com respeito ao sequestro e alterações ósseas, devem ser obtidos por TC ou RNM.

A importância da cintilografia no diagnóstico da osteomielite crônica ainda é discutível. Utilizando-se 99mTc-MOP, com 3-4 fases de estudos, obtém-se alta sensibilidade, mas baixa especificidade. O gálio é amplamente utilizado, mas tem demonstrado resultados não específicos. Os resultados obtidos com a utilização de leucócitos marcados com tecnécio (Tc) ou índio 111 parecem ser mais favoráveis. As técnicas cintilográficas com imunoglobulinas e antibióticos marcados encontram-se ainda em investigação. Mais recentemente, a TC com emissão de pósitrons (PET-TC-scan) tem demonstrado alta sensibilidade e especificidade para detecção de atividade das infecções osteoarticulares, podendo auxiliar no diagnóstico pré-operatório de casos particularizados com a finalidade de melhorar o planejamento cirúrgico.

A despeito de alguns relatos otimistas, a experiência clínica e trabalhos experimentais têm confirmado que antimicrobianos empregados sem critérios preestabelecidos não produzem resultados definitivos. A antibioticoterapia empírica deve ser utilizada em condições especiais, quando, p. ex., o paciente está gravemente doente ou é imunocomprometido, levando-se em consideração os agentes mais frequentemente relacionados às osteomielites crônicas, além de contemplar a possibilidade de polimicrobiota. A associação de clindamicina, 600 mg, a cada 6 horas, e ciprofloxacino, 400 mg, a cada 12 horas, nesses casos, tem ação na maioria dos

possíveis agentes relacionados a essa situação, esquema que deverá ser mantido até os resultados das culturas.

Infecções relacionadas a procedimentos cirúrgicos, especialmente na presença de materiais de síntese, podem estar relacionadas a agentes com elevado perfil de resistência. Esses agentes também devem ser lembrados na escolha do tratamento para pacientes que fazem uso crônico de antibióticos ou com múltiplas comorbidades e usuários frequentes dos serviços de saúde ou moradores de instituições de longa permanência. Nesses casos, sugere-se a associação de glicopeptídeos e carbapenêmicos, aminoglicosídeos ou cefalosporinas de 4ª geração até que se obtenham resultados de culturas.

O tratamento empírico sempre deve ser reavaliado após os resultados das culturas de materiais obtidos em desbridamento cirúrgico. A duração total do tratamento deve ser de 3-6 meses.

Durante o tratamento, o paciente deve ser monitorizado laboratorialmente com provas de atividade inflamatória e monitorização de possíveis efeitos colaterais relacionados ao uso prolongado dos antimicrobianos.

A indicação concomitante de cirurgia objetiva a cura. Se isso não é possível, deve-se discutir alternativas de tratamento.

Os princípios de terapêutica operatória incluem extenso desbridamento do osso desvitalizado, bem como de todas as partes moles comprometidas e pouco vascularizadas, e obliteração do espaço morto, seguidos por reparo de revestimento cutâneo e restauração óssea e funcional do segmento afetado.

A amputação deve ser indicada em condições especiais, devendo trazer benefícios que superem as restrições da osteomielite crônica, ou quando for detectada degeneração neoplásica nas bordas das fístulas.

Além do desbridamento cirúrgico agressivo e da antibioticoterapia dirigida, alguns adjuvantes podem ser utilizados, como curativos especiais, incorporação de antibiótico no cimento ortopédico e oxigenoterapia hiperbárica.

BIBLIOGRAFIA

Carvalho VC, Oliveira PR, Dal-Paz K, Paula AP, Félix CS, Lima AL. Gramnegative osteomyelitis: clinical and microbiological profile. Braz J Infect Dis 2012;16:63-7.

Clawson DK, Dunn AW. Management of common bacterial infections of bones and joints. J Bone Joint Surg 1967;49:164-82.

Frommelt L. Principles of systemic antimicrobial therapy in foreign material associated infection in bone tissue, with special focus on periprosthetic infection. Injury 2006;37:S87-94.

Health Protection Agency. Mandatory surveillance of surgical site infection in orthopaedic surgery: April 2004 to March 2005. London: Health Protection Agency; 2005.

Johnson EN, Burns TC, Hayda RA, Hospenthal DR, Murray CK. Infectious complications of open type III tibial fractures among combat casualties. Clin Infect Dis 2007;45:409-15. Levin ASS, Dias MBG, Oliveira MS, Lobo RD, Garcia CP. Guia de utilização de anti-infecciosos e recomendações para a prevenção de infecções hospitalares. 5.ed. São Paulo: HC-FMUSP; 2011.

Lew DP, Waldvogel FA. Osteomyelitis. Lancet 2004;364:369-79.

Lima ALLM, Oliveira PR, Paula AP. Acinetobacter infection. N Engl J Med 2008;358:2846-7.

Lima ALLM, Zumiotti AV. Aspectos atuais do diagnóstico e tratamento das osteomielites. Acta Ortop Bras 1999;7(3):135-41.

Oliveira PR, Paula AP, Felix CS, Rossi F, Silva JS, Lima AL. Incidence and microbiological profile of surgical site infections following management of open fractures. In: Proceedings of 21st Annual Scientific Meeting of the Society for Healthcare Epidemiology of America. Dallas: 2011.

Patzakis MJ, Wilkins J. Factors influencing infection rate in open fracture wounds. Clin Orthop 1989;243:36-40.

Tan Y, Wang X, Li H, Zheng Q, Li J, Feng G, Pan Z. The clinical efficacy of the vacuum-assisted closure therapy in the management of adult osteomyelitis. Arch Orthop Trauma Surg 2011;131(2):255-9.

Zumiotti AV, Ohno PE, Guarnieri M. Tratamento das fraturas expostas da tíbia grau III com emprego de retalhos microcirúrgicos. Acta Ortop Bras 1994;(2)1:13-8.

236

PNEUMONIA ADQUIRIDA NA COMUNIDADE E INFLUENZA

Claudia Figueiredo Mello, Ralcyon Francis Azevedo Teixeira, Maria Aparecida Barone Teixeira

PNEUMONIA ADQUIRIDA NA COMUNIDADE (PAC)

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Pneumonia é uma doença inflamatória aguda de causa infecciosa que acomete os pulmões e pode ser causada por vírus, bactérias, fungos e, mais raramente, micobactérias.

EPIDEMIOLOGIA

A pneumonia representa um importante problema de saúde pública, figurando entre as principais causas de óbito no Brasil.

A doença se manifesta durante o ano todo, com maior incidência no final do outono e durante o inverno.

Segundo dados do Ministério da Saúde, entre 2010 e 2015, a principal causa de internação (excluindo-se gestação, parto e puerpério) foi a pneumonia, responsável por aproximadamente 4 milhões de eventos no período. Houve um leve predomínio do sexo masculino, e as maiores taxas de internação ocorreram nos extremos de idade (< 5 e > 70 anos).

-MRCM.indb 1003 12/5/17 4:06 PM

QUADRO CLÍNICO

O paciente apresenta-se com sintomas de doença aguda do trato respiratório inferior: tosse, expectoração, falta de ar, dor torácica.

Observam-se os seguintes achados focais no exame físico de tórax (sugestivos de consolidação): expansibilidade torácica reduzida, frêmito toracovocal aumentado, submacicez ou macicez à percussão, estertores crepitantes e subcrepitantes consonantes, sopro brônquico ou tubário, broncofonia aumentada e pectoriloquia.

Entre as manifestações sistêmicas, podem ser citadas: prostração, *delirium*, cefaleia, sudorese, calafrios, artralgias, mialgias e febre.

A ausência de alterações nos sinais vitais e de qualquer anormalidade no exame físico reduz significativamente a probabilidade de pneumonia, contudo as manifestações da doença podem ser mais frustras em indivíduos idosos ou imunossuprimidos.

É importante lembrar que os sintomas da traqueobronquite bacteriana se confundem com os da pneumonia, porém sem alteração radiológica relevante. Geralmente, também precisam de antibiótico como composição do tratamento.

DIAGNÓSTICO

A pneumonia adquirida na comunidade refere-se à doença adquirida fora do ambiente hospitalar ou de unidades especiais de atenção à saúde ou, ainda, que se manifesta em até 48 horas após a admissão em unidade assistencial.

Segundo as diretrizes brasileiras para pneumonia adquirida na comunidade em adultos imunocompetentes, o diagnóstico dessa condição baseia-se na presença de tosse $e \ge 1$ dos seguintes sinais e sintomas:

- expectoração;
- falta de ar;
- dor torácica.

O diagnóstico deve ser corroborado por uma alteração radiológica nova.

EXAMES COMPLEMENTARES

• Radiológicos: a presença de uma alteração radiológica nova é essencial para corroborar o diagnóstico de pneumonia, já que os sintomas são inespecíficos e podem estar presentes em infecções de vias aéreas superiores (IVAS).

RX de tórax nas incidências posteroanterior e de perfil (não se pode esquecer de solicitar RX, incidências anteroposterior e perfil) é o exame mais indicado, por ser amplamente disponível e apresentar poucos riscos. Fornece valiosas informações, incluindo extensão do acometimento pulmonar e presença de achados como opacidades, consolidações, infiltrados, cavitações, níveis hidroaéreos e derrame pleural. A característica da alteração radiológica não é suficiente para distinguir entre as diferentes etiologias da pneumonia.

Se houver dúvidas quanto à imagem obtida por meio de RX ou em determinados grupos de pacientes imuno-deprimidos (p. ex., neutropênicos), TC de tórax deve ser solicitada para complementação das informações.

Segundo o consenso brasileiro de pneumonia, em caso de derrame pleural com altura > 5 cm, estimada a partir do recesso posterior em RX de tórax obtida na projeção lateral em ortostatismo, ou no caso de derrame loculado, deve-se considerar a realização de toracocente-se (Capítulo 298) para excluir o diagnóstico de empiema ou de derrame parapneumônico complicado. Essa conduta está fortemente indicada no caso de derrames que ocupem > 20% do hemitórax (Capítulo 12).

RX de tórax deve ser repetida em todo paciente tabagista com idade > 50 anos, para afastar o diagnóstico de câncer de pulmão associado ou mimetizando o quadro da infecção.

• Análises hematológicas e bioquímicas: em geral, não estão indicadas para pacientes que farão tratamento ambulatorial, mas têm valor no acompanhamento de pacientes internados.

O hemograma fornece dados relevantes para determinar a decisão terapêutica e o prognóstico. Ht é um dos parâmetros considerados no escore de gravidade *pneumonia severity index*. Leucopenia e trombocitose estão associados a pior prognóstico em pacientes com pneumonia bacteriana.

A dosagem de ureia sérica tem importante valor prognóstico, sendo considerada no *pneumonia severity index* e no escore de gravidade CURB-65. Os valores de sódio sérico e glicose sérica são também parâmetros do *pneumonia severity index*.

DHL é uma enzima intracelular liberada após dano tecidual, e seu aumento em casos de pneumonia denota amplo acometimento do parênquima pulmonar.

A proteína C-reativa (PCR) é um marcador de atividade inflamatória e deve ser seriada para complementar a avaliação da resposta ao tratamento.

- SatO₂ periférica: deve ser determinada sempre que disponível. Pode inferir o diagnóstico de pneumonia em pacientes sem sinais claros da doença e auxiliar no diagnóstico de insuficiência respiratória. Indica a necessidade de suplementação de oxigênio.
- Gasometria arterial: é um exame que avalia a concentração de oxigênio, a ventilação e distúrbios acidobá-

-MRCM.indb 1004 12/5/17 4:06 PM

sicos. É útil para avaliar parâmetros como a relação entre pressão arterial de oxigênio e fração inspirada de oxigênio (PaO_2/FiO_2) ou gradiente alveoloarterial (G_{A-a}). Sua coleta está indicada em casos graves, particularmente em casos de sepse grave ou hipóxia ($SatO_2 < 90\%$).

■ Investigação etiológica: a identificação e a caracterização dos principais agentes causadores da pneumonia deve ser feita regionalmente para embasar as recomendações sobre terapia empírica. Para isso, são necessários estudos epidemiológicos prospectivos e retrospectivos que avaliem a etiologia das pneumonias.

Embora a investigação epidemiológica tenha esse papel essencial, não está claro seu benefício individual. Isso decorre de diversos motivos:

- baixa sensibilidade dos métodos: a análise de estudos epidemiológicos mostra que até 50% dos casos de pneumonia ficam sem etiologia definida;
- a terapia empírica recomendada geralmente é efetiva contra os microrganismos mais comuns;
 - existe a possibilidade de infecção polimicrobiana;
- em casos de pneumonia por Streptococcus pneumoniae com bacteriemia, há provável benefício da antibioticoterapia combinada com macrolídeos, o que dificultaria o descalonamento dos antibióticos.

Ainda assim, nos casos de maior gravidade é recomendado realizar a investigação do agente etiológico. Nesses casos, parece haver maior sensibilidade nos métodos:

- hemoculturas: são importantes no isolamento do agente e na identificação do perfil de sensibilidade. Estão indicadas para todos os pacientes internados e devem ser colhidas antes do início do uso de antimicrobianos (preferência de 2-3 amostras de sítios diferentes);
- amostra de secreção respiratória: exames diretos e culturas podem ser realizados, mas devem ter seus resultados interpretados com cautela por conta do alto risco de contaminação. Antes de semear o escarro, é necessário realizar o exame de qualidade da amostra, que deve ter > 25 polimorfonucleares e < 10 células epiteliais por campo. Outras amostras respiratórias que podem ser obtidas a depender do estado clínico do paciente são: aspirado traqueal, secreção traqueal e lavado broncoalveolar:
- PCR: tem potencial para identificação de microrganismos atípicos, mas tem aplicabilidade limitada pelo alto custo;
- sorologias: podem firmar o diagnóstico de infecção por microrganismos atípicos, mas têm disponibilidade limitada, sendo geralmente realizadas somente em casos de interesse para vigilância epidemiológica. A maioria dos testes baseia-se em comparação de títulos na fase

aguda e de convalescença (colhidas com intervalo de 14 dias), fato que limita a aplicabilidade e só traz resultados quando a maioria dos casos está resolvida;

– antígenos urinários: disponíveis para investigação de Streptococcus pneumoniae e Legionella pneumophila sorogrupo I. São exames com boa sensibilidade e especificidade, com resultado rápido, de fácil realização, que não se alteram com o uso de antibióticos, mas com utilização limitada em larga escala por conta de seu alto custo.

Em quadros mais graves ou pneumonias de repetição, é recomendada triagem sorológica para HIV (com autorização do paciente), uma vez que esse grupo de pessoas tem maior suscetibilidade a esse tipo de infecção.

Apesar dos critérios apresentados, não há uma forma segura de confirmar ou excluir o diagnóstico de pneumonia, já que outras condições podem se manifestar de forma semelhante. Sendo assim, é importante ter em mente os seguintes diagnósticos diferenciais:

- infecções virais;
- traqueobronquite;
- tuberculose;
- infecção fúngica/pneumocistose;
- abscesso pulmonar;
- tromboembolismo pulmonar;
- alergias respiratórias;
- neoplasia;
- insuficiência cardíaca congestiva descompensada;
- vasculites;
- doenças intersticiais pulmonares.

CLASSIFICAÇÃO

Todo episódio de pneumonia deve ser classificado de acordo com sua gravidade, já que isso orientará o local de tratamento e a terapêutica empírica.

O escore de preferência das diretrizes brasileiras e britânicas é o CURB-65, que traz como principal vantagem a simplicidade. Seu cálculo e interpretação estão dispostos na Tabela 1.

Para situações em que não será coletado nenhum exame de sangue, uma simplificação do escore CURB--65 pode ser utilizada, também com boa correlação com mortalidade (Tabela 2).

Outro escore interessante é o *pneumonia severity in-dex* (Tabela 3), validado por mais estudos que o CURB--65. Esse escore leva em consideração mais parâmetros, resultando em uma análise mais complexa, que pode, porém, subestimar a gravidade em pacientes jovens e sem comorbidades.

Ao se utilizar qualquer escore de gravidade, não se pode deixar de considerar outros aspectos que influen-

-MRCM.indb 1005 12/5/17 4:06 PM

SEÇÃO 22 DOENÇAS INFECCIOSAS

Tabela 1	CURB-65	
1 ponto par	a cada 1 dos aspectos	
С	Confusão mental	
U	Ureia > 50 mg/dL	
R	Frequência respiratória > 30 ipm	
В	PA sistólica < 90 mmHg ou PA diastólica ≤ 60 mmHg	
65	Idade > 65 anos	
Pontuação	Mortalidade	Local de escolha para o tratamento
0-1	Baixa (1,5%)	Provável candidato ao tratamento ambulatorial
2	Intermediária (9,2%)	Considerar tratamento hospitalar
≥ 3	Alta (22%)	Tratamento hospitalar 4 ou 5: avaliar internação em UTI

Tabela 2 0	CURB-65 simplificado			
1 ponto para	1 ponto para cada 1 dos aspectos			
С	Confusão mental			
R	Frequência respiratória > 30 ipm			
В	PA sistólica < 90 mmHg ou PA diastólica ≤ 60 mmHg			
65	Idade > 65 anos			
Pontuação	Mortalidade	Local de escolha para o tratamento		
0	Baixa (1,2%)	Provável candidato ao tratamento ambulatorial		
1 ou 2	Intermediária (8,15%)	Considerar tratamento hospitalar		
3 ou 4	Alta (31%)	Tratamento hospitalar		

ciam a decisão sobre o local de tratamento de cada paciente, como doenças associadas, capacidade de entendimento da prescrição, aceitação da medicação VO, acesso ao serviço de saúde, suporte domiciliar e julgamento clínico.

TRATAMENTO

Apesar de a pneumonia adquirida na comunidade ser causada por diversos agentes etiológicos, um número limitado deles é responsável pela maioria dos casos.

Em todos os panoramas clínicos, o principal agente é o *Streptococcus pneumoniae*. Outros agentes frequentes

são: microrganismos atípicos (*Chlamydophila pneumoniae*, *Legionella pneumophila* e *Mycoplasma pneumoniae*), *Haemophilus influenzae* e vírus respiratórios (influenza A e B, adenovírus, vírus sincicial respiratório e parainfluenza). São menos comuns e mais associados a gravidade: *Staphylococcus aureus* e bacilos Gram-negativos, incluindo *Pseudomonas aeruginosa*.

Conforme as diretrizes brasileiras, macrolídeos (eritromicina, claritromicina e azitromicina) são a 1ª opção para tratamento empírico de pacientes ambulatoriais sem comorbidades. Existe a possibilidade de se usar amoxicilina, com a ressalva de que há falha na cobertura de microrganismos atípicos. Com isso, a amoxicilina deve ser usada em pacientes previamente hígidos e com orientação de retornar ao serviço médico caso não melhorem ou piorem. A amoxicilina + clavulanato pode ser usada pensando-se no aumento do espectro para Gram-negativos (*Klebsiela*, *Haemophilus*), porém não aumenta a atividade para o pneumococo. Não é adequado realizar o tratamento com cefalexina ou ciprofloxacino.

As recomendações encontradas na maioria dos consensos nacionais e internacionais para casos de tratamento ambulatorial são:

- amoxicilina, 500 mg, VO, a cada 8 horas, por 7 dias;
 - azitromicina:
 - 500 mg, VO, 1 vez ao dia, por 3 dias;
 - 500 mg, VO, 1° dia; 250 mg, VO, por mais 4 dias;
- claritromicina, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 7 dias;
 - gemifloxacino, 320 mg, VO, por 5 dias;
 - levofloxacino:
 - 500 mg, VO, por 10 dias;
- 750 mg, VO, por 5 dias (existe discussão de deixar doses maiores de levofloxacino 750 mg para garantir MIC adequados para pneumococo);
 - moxifloxacino, 400 mg, VO, por 7-10 dias.

Para os pacientes internados e que não necessitam de cuidados intensivos, existe a opção de tratamento com associação de betalactâmico com macrolídeo ou quinolona respiratória (levofloxacino ou moxifloxacino). Todas as medicações devem ser preferencialmente EV. Os betalactâmicos preferenciais são: ceftriaxona, cefotaxima e ampicilina.

Para pacientes internados em UTI, a preferência é sempre pela associação de antibióticos, podendo ser um betalactâmico com um macrolídeo, ou um betalactâmico com uma quinolona respiratória. Nesses casos, os betalactâmicos preferenciais são: ceftriaxona, cefotaxima e ampicilina + sulbactam.

-MRCM.indb 1006 12/5/17 4:06 PM

Idade < 50 anos		+		
	des consideradas (neoplasia, insuficiência ça cerebrovascular, doença renal e doença	+		
125 bpm, PA sistólica < 90	cantes no exame físico (frequência cardíaca mmHg, temperatura < 35°C ou > 39,9°C, I e frequência respiratória ≥ 30 ipm)	≥	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Classe I
Caso o paciente não sej	a classificado na classe I, deve-se proce	eder o cál	lculo da pontuação conforme o	escore a seguir
Fatores demográficos			Achados laboratoriais e radiológi	icos
■ Homens	1 ponto/ano de idade		■ pH < 7,35	+30
■ Mulheres	idade — 10		■ Ureia > 65 mg/dL	+20
■ Procedentes de asilos	idade + 10		■ Sódio < 130 mEq/L	+20
			■ Glicemia > 250 mg/dL	+10
Comorbidades			■ Ht < 30%	+10
■ Neoplasia	+30		■ PaO ₂ < 60 mmHg	+10
■ Insuficiência cardíaca co	ngestiva +10		■ Derrame pleural	+10
■ Doença cerebrovascular	+10		Exame físico	
■ Doença renal	+10		■ Alteração do estado mental	+20
■ Doença hepática	+10		■ Frequência respiratória ≥ 30 ipr	m +20
			■ PA sistólica < 90 mmHg	+20
			■ Temperatura < 35°C ou > 39,9°	C +15
			■ Frequência cardíaca ≥ 125 bpm	+10
Classe	Pontos	Morta	alidade (%)	ocal de escolha para o tratamento
I	_	0,1	А	mbulatório
II	≤ 70	0,6	A	mbulatório

Classe	Politos	Mortalidade (%)	Local de escolha para o tratamento
I	-	0,1	Ambulatório
II	≤ 70	0,6	Ambulatório
III	71-90	2,8	Ambulatório ou internação breve
IV	91-130	8,2	Internação
V	> 130	29,2	Internação

Tabela 4 Tratamento empírico		
Ambulatoriais	Macrolídeo (2ª opção: amoxicilina)	
Internados não UTI	Betalactâmico + macrolídeo (2ª opção: quinolona respiratória)	
UTI	Betalactâmico + macrolídeo (2ª opção: betalactâmico + quinolona respiratória)	

Algumas condições determinam diferenças na frequência e no perfil de resistência dos agentes etiológicos e, portanto, a escolha empírica da antibioticoterapia deve ser alterada.

Na presença de condições que aumentam o risco para aspiração, como rebaixamento do nível de consciência, déficits na deglutição e alcoolismo e, principalmente, em casos de aspiração presenciada, deve-se garantir a cobertura para agentes anaeróbios. Em casos ambulatoriais, administra-se amoxicilina + clavulanato ou clindamicina.

Doença pulmonar estrutural grave, hospitalizações frequentes e uso de antibióticos nos últimos 6 meses são fatores de risco para pneumonia por patógenos portadores de resistência. Nesses casos, pode ser necessário tratar de acordo com o perfil etiológico das pneumonias nosocomiais.

Pacientes com pneumonia podem apresentar diversos tipos e graus de imunossupressão causados, p. ex., por infecção pelo HIV ou terapias antineoplásicas. É importante guiar a terapia de acordo com os tipos de infecção mais prováveis conforme as características da imunossupressão.

As infecções por fungos são incomuns, mas história epidemiológica minuciosa pode sugerir micose endêmica, dentre as quais se destacam a histoplasmose e a paracoccidioidomicose.

A aspergilose pulmonar invasiva deve ser considerada em pacientes com fatores de risco, principalmente os que apresentam neutropenia prolongada.

-MRCM.indb 1007 12/5/17 4:06 PM

Pneumocystis carinii é um agente comu em pacientes infectados pelo HIV com baixa contagem de linfócitos T CD4 (< 200/mm³). A droga de escolha para o tratamento dessa condição é a combinação sulfametoxazol + trimetoprima.

Deve-se suspeitar de tuberculose pulmonar em todo paciente com tosse > 2 semanas seguidas.

Diante de um caso com suspeita de tuberculose, deve-se ter um cuidado maior ao prescrever quinolona, já que existem estudos que mostram que essa classe de antibióticos está associada a atraso no início do tratamento em casos de tuberculose e aumento de resistência do microrganismo. Além disso, o uso sem critérios dessa classe de antibiótico pode levar ao surgimento de resistência também em bactérias.

O tempo ideal de tratamento da pneumonia ainda é muito discutido. A maioria dos pacientes internados apresenta boa resposta, com estabilidade dos sinais vitais até 72 horas de internação. Nesses casos, o clínico está autorizado a tratar com o tempo mínimo recomendado – 7 dias, ou 5 dias no caso dos macrolídeos. Não é necessário observar o paciente internado até o final do tratamento se ele estiver em boas condições clínicas e aceitação oral adequada.

Deve-se sempre dirigir a terapia quando um agente for isolado, buscando o descalonamento e evitando pressão de resistência desnecessária. Em casos de bactérias com perfil de resistência, é recomendada a avaliação em conjunto com um infectologista.

Em todos os casos de pneumonia, deve-se considerar as seguintes medidas de suporte:

- reposição volêmica, protocolo de sepse;
- início o mais precoce possível do antibiótico EV em caso de internação hospitalar (se possível, dentro das 6 primeiras horas pós-admissão do paciente no hospital ou na 1ª hora em casos de sepse grave/choque séptico). A dose deve ser iniciada ainda no setor de emergência.

A terapia adjuvante com corticosteroides tem sido estudada em recentes ensaios clínicos e metanálises. Os dados parecem suportar a recomendação de uso por um curto período em pacientes graves, mas ainda há um debate sobre quais pacientes se beneficiariam dessa associação e qual seria a dose recomendada.

Pacientes com pneumonia levando a hipoxemia podem se beneficiar de VNI, respeitando-se as condições de estabilidade hemodinâmica e bom nível de consciência. Esses pacientes devem ser reavaliados em no máximo 2 horas para que, na impossibilidade de se melhorar a frequência respiratória, a oxigenação ou a hipercarbia, seja realizada IOT seguida de ventilação mecânica.

Para os pacientes acamados e sem contraindicações, é importante prescrever profilaxia para tromboembolismo e, assim que possível, estimular a deambulação.

PROGNÓSTICO

Em um episódio de pneumonia, a estabilidade clínica é geralmente atingida em 48-72 horas. Se nesse período não houver melhora clínica, é importante considerar:

- presença de outros microrganismos (p. ex., fungos ou micobactérias);
- terapia empírica inadequada (p. ex., bactérias multirresistentes);
 - focos fechados (p. ex., abscesso ou empiema);
- diagnósticos diferenciais (p. ex., atelectasia, tromboembolismo pulmonar, neoplasia, vasculite);
 - outros focos de infecção.

Para pacientes internados, deve-se avaliar a possibilidade de troca para antibiótico VO e alta hospitalar assim que o paciente estiver clinicamente estável, aceitando bem a dieta e os comprimidos (geralmente, isso ocorre após um mínimo de 48-72 horas de internação). Os critérios necessários para tal conduta são: melhora clínica, ausência de febre, sem sinais de insuficiência respiratória e estabilidade hemodinâmica. Na alta, é importante orientar que o período de convalescença após episódio de pneumonia pode durar até 1 mês.

São consideradas medidas de prevenção da pneumonia e devem ser abordadas sempre que cabíveis:

- cessação do tabagismo;
- vacinação para influenza: pode ser administrada para todos aqueles que desejarem reduzir os riscos de contrair gripe. Sua aplicação anual sistemática está indicada e disponibilizada pelo Ministério da Saúde para os grupos de risco (idosos, indígenas, crianças com idade de 6 meses-2 anos, gestantes, profissionais de saúde, obesos, portadores de doenças crônicas, puérperas e detentos do sistema prisional);
- vacinação antipneumocócica: está indicada para todos os indivíduos > 65 anos de idade, para indivíduos de 2-64 anos de idade que apresentarem doenças crônicas de alto risco para aquisição ou complicação de pneumonia (p. ex., insuficiência cardíaca congestiva, doença pulmonar obstrutiva crônica, DM, alcoolismo, hepatopatia e asplenia), para indivíduos imunossuprimidos ou residentes em asilos.

-MRCM.indb 1008 12/5/17 4:06 PM

À beira do leito

- Reavaliar condições de estabilidade clínica: temperatura ≤ 37,8°C, frequência cardíaca ≤ 100 bpm, frequência respiratória ≤ 24 ipm e PA sistólica ≥ 90 mmHg.
- Reavaliar resultados da investigação etiológica.
- Reavaliar antibioticoterapia: possibilidade de descalonamento, via de administração e tempo de tratamento.
- Se não houver resposta clínica em até 72 horas, considerar outros diagnósticos.

INFLUENZA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A influenza (gripe) é uma infecção viral aguda do trato respiratório causada pelo vírus influenza. Possui distribuição mundial e elevada taxa de transmissibilidade. Apesar de existirem 3 tipos de vírus (A, B e C), somente os tipos A e B são relevantes nas infecções em humanos.

EPIDEMIOLOGIA

Apesar de ser mais comum no outono e no inverno, essa infecção pode ocorrer em qualquer momento do ano

As regiões Sul e Sudeste apresentam maior frequência de casos e ainda são observadas altas taxas de mortalidade por influenza no Brasil. Em 2015, observou-se um predomínio do influenza A(H1N1)pdm09 e do influenza B.

Atualmente, devem ser notificados casos suspeitos de influenza por novo subtipo viral, síndrome respiratória aguda grave com hospitalização e surtos de síndrome gripal.

QUADRO CLÍNICO

O período de incubação é de 1-4 dias.

A transmissibilidade em adultos ocorre principalmente 24 horas antes do início dos sintomas e em até 3 dias após o final da febre. Nas crianças, pode durar em média 10 dias, e nos pacientes imunossuprimidos, mais tempo.

Apresenta-se como infecção aguda das vias aéreas, com quadro febril (temperatura ≥ 37,8°C), com a curva térmica usualmente declinando após o período de 2-3 dias e normalizando em torno do 6° dia de evolução. O aumento da temperatura corporal é geralmente mais acentuado em crianças do que em adultos.

Sinais e sintomas comuns são o desenvolvimento súbito de calafrios, mal-estar, cefaleia, mialgia, dor de garganta, artralgia, prostração, rinorreia e tosse seca.

Podem estar presentes diarreia, vômito, fadiga, rouquidão e hiperemia conjuntival.

As queixas respiratórias tornam-se mais evidentes com a progressão da doença e mantêm-se, em geral, por 3-4 dias após o desaparecimento da febre.

A rouquidão e a linfadenopatia cervical são mais comuns em crianças.

A tosse, a fadiga e o mal-estar podem persistir pelo período de 1-2 semanas ou até por > 6 semanas.

Outras manifestações possíveis são: diarreia, dor abdominal e conjuntivite, relatadas nos quadros de infecção por influenza A (H1N1).

DIAGNÓSTICO

A pneumonia causada por vírus, entre os quais se destaca o influenza, costuma se manifestar acompanhada de sintomas do trato respiratório superior e manifestações sistêmicas. Segundo o protocolo de tratamento de influenza, o diagnóstico de síndrome gripal (idade > 6 meses) se faz com a detecção de febre de início súbito, mesmo que relatada tosse ou dor de garganta, e pelo menos 1 dos sintomas:

- cefaleia:
- mialgia;
- artralgia.

No caso de infecção pelo vírus influenza, a avaliação da gravidade se faz por meio da definição de síndrome respiratória aguda grave em indivíduos com síndrome gripal e alguns dos seguintes critérios de gravidade:

- dispneia;
- SatO₂ < 95% em ar ambiente;
- sinais de desconforto respiratório; ou
- aumento da frequência respiratória de acordo com a idade; ou
- piora nas condições clinicas de base em cardiopatias e pneumopatias crônicas; ou
 - hipotensão em relação à PA habitual do paciente.

Também são avaliados indivíduos de qualquer idade com quadro de insuficiência respiratória aguda durante o período sazonal.

Além disso, são considerados fatores de risco para complicações:

- grávidas em qualquer idade gestacional e puérperas até 2 semanas após o parto (incluindo as que tiveram aborto ou perda fetal);
- indivíduos que apresentem: pneumopatias (incluindo asma), tuberculose, cardiovasculopatias (excluindo HAS), nefropatias, hepatopatias, doenças hematológicas (incluindo anemia falciforme), distúrbios metabólicos (incluindo DM descompensado), transtornos neurológicos que podem comprometer a função

-MRCM.indb 1009 12/5/17 4:06 PM

respiratória ou aumentar o risco de aspiração, imunossupressão (incluindo medicamentosa ou pelo HIV) ou obesidade:

- indivíduos com idade < 19 anos em uso prolongado de ácido acetilsalicílico (risco de síndrome de Reye);
 - adultos com idade ≥ 60 anos ou crianças < 5 anos;
 - população indígena.

EXAMES COMPLEMENTARES

No hemograma, em casos de infecção pelo vírus influenza, são comuns leucopenia com linfocitose e trombocitopenia.

RX de tórax pode evidenciar infiltrado intersticial localizado ou difuso ou presença de área de consolidação.

Em casos de síndrome respiratória aguda grave, recomenda-se realizar gasometria arterial, ECG, dosagem de CPK, DHL e função renal como acompanhamento clínico.

Em todos os casos de síndrome respiratória aguda grave deve-se colher amostras de secreção de nasofaringe e/ou orofaringe para detecção do vírus respiratório. Esse exame pode ser colhido em casos de síndrome gripal também, conforme disponibilidade do serviço.

A melhor técnica para coleta é o aspirado de nasofaringe, porém se não for possível usar essa técnica pode ser coletado um *swab* combinado de nasofaringe e orofaringe.

Existem laboratórios de referência cadastrados para receber as amostras de todo o Brasil. Os vírus são pesquisados por meio de métodos de reação em cadeia da polimerase, sendo possível a detecção de influenza A e B (com ou sem identificação do subtipo) e outros vírus respiratórios, conforme disponibilidade dos exames.

Outros métodos laboratoriais, principalmente por meio da imunofluorescência indireta, podem ser usados para pesquisar outros vírus respiratórios.

TRATAMENTO

Na suspeita de infecção por influenza, oseltamivir, 75 mg, VO, a cada 12 horas, por 5 dias, deve ser prescrito nas seguintes condições:

- síndrome respiratória aguda grave;
- síndrome gripal com fatores de risco para complicações;
- síndrome gripal sem fatores de risco a critério clínico.

O zanavir, antiviral inalatório, está indicado em casos de impossibilidade clínica do uso do oseltamivir. Trata-se de medicamento contraindicado em pacientes com doença respiratória crônica pelo risco de broncoespasmo grave. Não pode ser administrado para paciente em ventilação mecânica, já que pode obstruir os circuitos do ventilador.

É recomendada a internação dos casos de síndrome respiratória aguda grave.

O uso do oseltamivir, 75 mg/dia, VO, por 10 dias, para profilaxia está indicado nas seguintes situações:

- profissionais de laboratório não vacinados que tenham manipulado amostras clínicas de origem respiratória que contenham o vírus influenza sem o uso adequado de equipamento de proteção individual;
- trabalhadores de saúde não vacinados que estiveram envolvidos na realização de procedimentos invasivos (geradores de aerossóis) ou manipulação de secreções de caso suspeito ou confirmado de infecção por influenza, sem o uso adequado de equipamento de proteção individual;
- indivíduos com fator de risco para complicações para influenza, não vacinados, e com exposição a pacientes suspeitos de influenza nas últimas 48 horas;
- pessoas com graves deficiências imunológicas ou outros fatores que possam interferir na resposta à vacinação após contato com pessoa com infecção por influenza;
- residentes de alto risco em instituições fechadas e hospitais de longa permanência, durante surtos na instituição.

PROGNÓSTICO

A maioria dos casos tem boa evolução. Deve-se sempre ter em mente os conceitos de síndrome gripal e síndrome respiratória aguda grave, pois o início precoce do tratamento em casos de influenza diminui a possibilidade de complicações e o tempo total da doença. A vacinação contra influenza pode ser administrada para todos aqueles que desejarem reduzir os riscos de contrair gripe. Sua aplicação anual sistemática está indicada e disponibilizada pelo Ministério da Saúde para os grupos de risco. É sempre bom lembrar que a vacina para influenza é incapaz de causar a doença, uma vez que é fragmentada e inativada. Não deve ser administrada em pessoas com história de reação anafilática prévia ou alergia grave relacionada a ovo de galinha e seus derivados, assim como a qualquer componente da vacina.

BIBLIOGRAFIA

American Thoracic Society; Infectious Diseases Society of America. Guidelines for the management of adults with hospital-acquired, ventilator-associated, and healthcare-associated pneumonia. Am J Respir Crit Care Med 2005;171(4):388-416.

Brasil. Ministério da Saúde. Doenças infecciosas e parasitárias: guia de bolso. 8.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.

-MRCM.indb 1010 12/5/17 4:06 PM

Brasil. Ministério da Saúde. Protocolo de tratamento de influenza. 2013. Disponível em: http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/protocolo_tratamento_influenza_2013.pdf.

Corrêa RA, Lundgren FLC, Pereira-Silva JL, et al. Diretrizes brasileiras para pneumonia adquirida na comunidade em adultos imuno-competentes – 2009. J Bras Pneumol 2009;35(6):574-601.

Kalil AC, Metersky ML, Klompas M, Muscedere J, Sweeney DA, Palmer LB, et al. Management of adults with hospital-acquired and ventilatorassociated pneumonia: 2016 clinical practice guidelines by the Infectious Diseases Society of America and the American Thoracic Society. Clin Infect Dis 2016.

Mandell LA, Wunderink RG, Anzueto A, Bartlett JG, Campbell GD, Dean NC, et al. Infectious Diseases Society of America/American Thoracic Society consensus guidelines on the management of communityacquired pneumonia in adults. Clin Infect Dis 2007;44(Suppl 2):S27-72

237

TUBERCULOSE

Nadielle Queiroz da Silva, Felipe Augusto Souza Gualberto

DEFINIÇÕES E ETIOLOGIA

A tuberculose representa uma série de manifestações clínicas causadas principalmente pelo *Mycobacterium tuberculosis*. É uma doença infecciosa crônica que atinge preferencialmente o pulmão, transmitida pessoa a pessoa por meio da inalação de partículas contaminadas com o bacilo de Koch.

O Mycobacterium tuberculosis é o principal agente da doença em humanos. O complexo Mycobacterium tuberculosis compreende 7 espécies do gênero Mycobacterium, da família das micobactérias (Mycobacteriaceae), da ordem dos actinomicetos (Actinomycetales): Mycobacterium tuberculosis, Mycobacterium bovis, Mycobacterium africanum, Mycobacterium canetti, Mycobacterium caprae, Mycobacterium pinnipedii e Mycobacterium microti.

A doença causada por *Mycobacterium bovis* em gado é transmitida aos humanos pelo contato com o animal e pelo consumo de leite não pasteurizado. Também há evidências de transmissão inter-humana. As outras micobactérias da família estão envolvidas muito raramente com doença em humanos.

As micobactérias caracterizam-se por serem bacilos com presença de lipídeos de alto peso molecular em sua parede celular, como o ácido micólico, por isso possuem propriedades específicas de coloração que os caracteriza como bacilos álcool-acidorresistentes (BAAR).

TRANSMISSÃO

É transmitida por via aérea em praticamente todos os casos. Um doente com tuberculose ativa de vias aéreas (pulmonar ou laríngea) exterioriza os bacilos por meio da tosse, fala ou espirro, e as gotículas contaminadas (gotículas de Flügge) desidratadas e de pequeno diâmetro (até 5 micra) contendo 1-2 bacilos em suspensão atingem bronquíolos e alvéolos. Essas são as partículas infectantes, chamadas de núcleos de Wells. As partículas de tamanho médio são retidas pelas vias aéreas superiores e removidas por mecanismo mucociliar, e, geralmente, são inativadas quando entram em contato com secreções digestivas após a deglutição. As partículas mais densas que se depositam sobre fômites e superfícies geralmente não possuem características infectantes, pois dificilmente se dispersam em aerossóis.

Os doentes bacilíferos (que apresentam baciloscopia de escarro positiva) são a principal fonte de infecção. Indivíduos com tuberculose pulmonar com baciloscopia negativa e diagnóstico por cultura de escarro podem transmitir a doença, porém é menos comum. Calcula-se que, durante 1 ano, 1 indivíduo bacilífero pode infectar 10-15 pessoas.

Sabe-se que pacientes com formas exclusivamente extrapulmonares não transmitem a doença.

O reservatório principal do agente etiológico é o homem. Em algumas regiões, como já citado, também pode-se citar gado bovino doente. Aves, primatas e outros mamíferos também são citados como reservatórios.

Após a infecção pelo *Mycobacterium tuberculosis*, transcorrem, em média, 4-12 semanas para a detecção das lesões primárias. A maioria dos casos de doença pulmonar ocorre em torno de 12 meses após a infecção inicial.

Após a primoinfecção, o indivíduo corre risco de adoecer ao longo de toda sua vida, no entanto, esse risco é maior nos primeiros 2 anos e em situações de imunodepressão (HIV, câncer, doença autoimune, tratamento com agentes imunossupressores etc.). O exame para diagnóstico de HIV deve ser oferecido a todo paciente com diagnóstico de tuberculose.

A transmissão pode ocorrer desde os primeiros sintomas. Sabe-se que ocorre redução significativa na transmissibilidade após início de tratamento adequado. Após 15 dias de tratamento com boa resposta clínica, o paciente pode ser considerado não infectante – nos casos em que o indivíduo não tenha realizado tratamento anterior nem apresenta risco de resistência –, porém, recomenda-se que seja documentada a negativação da baciloscopia com base em evidências de transmissão da tuberculose resistente a drogas para que as precauções

-MRCM.indb 1011 12/5/17 4:06 PM

com o contágio sejam corrigidas, em especial para biossegurança nos serviços de saúde.

Segundo o Ministério da Saúde, deve-se utilizar o conceito de sintomático respiratório na busca ativa de casos de tuberculose. O corte da duração dos sintomas respiratórios, como a tosse, é de 3 semanas para fins operacionais, mas 2 semanas pode ser o prazo considerado em casos especiais.

EPIDEMIOLOGIA

Segundo a OMS, houve diminuição do número de casos novos de tuberculose nos últimos anos, caindo a uma taxa de 2,2% entre 2010 e 2011. A taxa de mortalidade diminuiu em 41% desde 1990, e o mundo está a caminho de atingir uma meta global de 50% de redução até 2015.

As taxas de mortalidade e incidência estão caindo em todas as 6 regiões da OMS, e também nos 22 países considerados de alta carga de tuberculose, que representam mais de 80% dos casos mundiais. Apesar disso, a carga global continua enorme. Em 2011, havia estimativa de 8,7 milhões de novos casos da doença (13% coinfectados com HIV) e 1,4 milhão de óbitos por tuberculose, incluindo cerca de 1 milhão de mortes entre os indivíduos HIV-negativos e 430 mil entre as pessoas HIV-positivas.

A tuberculose é uma das principais causas de morte em mulheres, com 300 mil mortes em HIV-negativas e 200 mil mortes entre HIV-positivas em 2011.

Embora o número de casos notificados de tuberculose multidrogarresistente (TB-MDR) nos 27 países com alta carga de TB-MDR tenha aumentado e alcançado quase 600 mil casos em todo o mundo em 2011, estimase que sejam notificados apenas 20% dos pacientes com TB-MDR. O Brasil é o 17° país em número de casos e o 22° em taxa de incidência e mortalidade.

No Brasil, a tuberculose representa a 4ª causa de morte por doenças infecciosas e a 1ª causa de morte dentre as doenças infecciosas definidas dos pacientes com Aids.

Dados brasileiros da Secretaria de Vigilância em Saúde apontam que os seguintes grupos têm maior vulnerabilidade para contrair a doença: indígenas (3 vezes), população privada de liberdade (28 vezes), pacientes com HIV (35 vezes) e moradores de rua (67 vezes).

QUADRO CLÍNICO

Na maioria dos casos, observam-se mal-estar; febre baixa a moderada, vespertina, persistente (em geral > 15 dias); sudorese geralmente profusa e noturna; anorexia e perda ponderal. Se o comprometimento for pulmonar, pode haver dor torácica, tosse produtiva (sintoma mais

frequente) e escarros hemoptoicos. À ausculta, diminuição do murmúrio vesicular e sopro cavitário podem ser percebidos. Principalmente em crianças, o exame clínico pode ser inespecífico.

Em pacientes HIV-positivos, a forma extrapulmonar mais comum é a ganglionar. Em comparação com os imunocompetentes, também são mais frequentes as formas miliar, meningoencefálica e pericárdica.

Na primoinfecção, o foco primário (geralmente, em terço médio do pulmão: parte inferior do lobo superior, lobo médio e ápice do lobo inferior) associado aos gânglios-satélite é denominado complexo primário de Ranke. O foco pulmonar controlado pode ser visto à RX e chama-se foco ou nódulo de Gohn. Aproximadamente 90% das pessoas infectadas não desenvolvem tuberculose ativa. Nos pacientes adultos, com idade > 15 anos, a tuberculose atinge os pulmões em cerca de 90% dos casos; naqueles com idade < 15 anos, este percentual é de 75%.

A tuberculose primária evolui em 5% dos primoinfectados, geralmente no foco pulmonar, além de outros locais (pleura e linfonodos, p. ex.). Em geral, ocorre nos 3 primeiros anos após a infecção (com maior frequência no 1° ano). É mais comum em crianças, nas quais também é frequente o envolvimento de gânglios mediastinais e cervicais. É comum apresentar-se de forma insidiosa, como uma pneumonia de evolução lenta ou adenopatia cervical/axilar em que não há melhora com antibioticoterapia.

A tuberculose pós-primária, por sua vez, ocorre no organismo que desenvolveu imunidade na primoinfecção, mas apresenta uma reativação do foco latente ou uma nova infecção por *M. tuberculosis*. Entre os primoinfectados, 5% adoecerão tardiamente em decorrência de reativação endógena. Pode ocorrer nova infecção quando o indivíduo previamente exposto entrar em contato com nova carga bacilar.

Outra apresentação possível é a tuberculose miliar, mais comum em crianças e adultos jovens, e principalmente em indivíduos HIV-positivos em fase de Aids. É caracterizada pela presença de diminutas e difusas lesões percebidas no exame radiológico do pulmão e/ou de outros órgãos, secundárias à disseminação hematogênica do bacilo. Classicamente, é de apresentação aguda. Há grande risco de meningite associada (30% dos casos ocorrem com acometimento do SNC). Trata-se de forma grave, com comprometimento sistêmico e toxemia. Pode evoluir com visceromegalias (hepatomegalia em 35% dos casos) e erupções cutâneas.

Na Tabela 1, são descritos aspectos clínicos de algumas formas de tuberculose extrapulmonar.

Local	Aspectos importantes
SNC	Associada à forma pulmonar em ± 60% dos casos Meninigite exsudativa: é mais comum e ocorre principalmente em pacientes com idade < 6 anos. Sua apresentação principal é subaguda ou crônica (2-4 semanas). Observam-se anorexia, dor abdominal, febre, cefaleia holocraniana, irritabilidade em crianças,
	alterações de comportamento, sonolência, fotofobia, vômitos, rigidez de nuca, sinais focais decorrentes da isquemia local ou do envolvimento de pares cranianos (II, III, IV, VI e VII), hipertensão intracraniana Tuberculomas: apresentam alta letalidade e podem gerar sequelas neurológicas graves e incapacitantes em até 30% dos casos. Têm quadro clínico de um processo expansivo intracraniano de evolução lenta, com sinais e sintomas de hipertensão intracraniana. Febre pode estar ausente
Pleural	Forma extrapulmonar mais comum em HIV-negativos Pode ser tuberculose primária, a partir de infecção contígua à inflamação do parênquima pulmonar, ou pós-primária (ativação de foco pleural) Apresenta derrame leve ou volumoso, com febre, dor torácica e dispneia, de evolução lenta Observa-se empiema tuberculoso quando há ruptura de caverna tuberculosa para o espaço pleural
Pericárdica	Decorrente de foco primário em pericárdio, reativação ou ruptura de um linfonodo adjacente ou está associada à forma pleural Geralmente, não se associa à tuberculose pulmonar Comumente, é subaguda
	Observam-se dor retroesternal, derrame pericárdico, tosse seca, dispneia, febre, atrito pericárdico, perda ponderal, tontura, edema de membros inferiores, dor no hipocôndrio direito (congestão hepática), aumento do volume abdominal com ascite Pode ocorrer tamponamento cardíaco (mais raro) e complicar com pericardite constritiva Sem tratamento, evolui para óbito na maioria dos pacientes, com taxa de letalidade de cerca de 40%
Ganglionar	Forma extrapulmonar mais frequente em crianças e adultos com idade < 40 anos Observa-se linfonodomegalia subaguda, indolor, assimétrica, endurecida ou amolecida, aderente, coalescente, que pode evoluir com flutuação e fistulização com acometimento de pele adjacente — comumente, cervicais anteriores, posteriores e supraclaviculares Em paciente HIV-positivos, o acometimento geralmente é bilateral
Geniturinária	Pode ser assintomática e envolver qualquer porção do trato urinário > 1/3 dos pacientes apresentam doença pulmonar concomitante Os principais sintomas são polaciúria, disúria, nictúria, hematúria, dor abdominal e em flancos Observam-se piúria estéril ou hematúria típicas de tuberculose renal, e culturas positivas para patógenos bacterianos podem levar a diagnóstico errado, às vezes por longos períodos Urografia excretora está indicada nos casos de urina positiva para bacilo de Koch, podendo-se realizar também USG e cistoscopia À urografia, os sinais iniciais são inespecíficos, mas podem evoluir com quadros sugestivos, incluindo necrose de papila, hidronefrose e estenoses ureterais, ureter com aspecto de "saca-rolhas", cavitação grosseira do parênquima, dilatações císticas dos cálices (aspecto em "margarida"), autonefrectomia; calcificação focal é muito sugestiva A função renal geralmente está preservada e a hipertensão não é uma característica da tuberculose renal A tuberculose genital é mais frequente em mulheres, principalmente em trompas e endométrio, levando a infertilidade, dor pélvica e alterações menstruais Em homens, acomete o epidídimo, produzindo massa que pode fistulizar; também pode causar orquite e prostatite. Cerca de metade do casos cursa com doença concomitante no trato urinário
Osteoarticular	Mais frequente em crianças (10-20% das lesões extrapulmonares na infância) ou em pessoas com 30-40 anos de idade, e associada à tuberculose pulmonar Observam-se dor local, postura antálgica, alterações da marcha, limitação de movimentos, paresias ou plegias, gibosidade e sinais sistêmicos Acomete principalmente coluna vertebral torácica baixa e/ou lombar (mal de Pott − cerca de 1% dos casos de tuberculose e < 50% dos casos de tuberculose óssea), envolvendo ≥ 2 corpos vertebrais adjacentes, articulação coxofemoral e joelho
Gastrointestinal	Forma incomum Íleo terminal e ceco são os locais mais envolvidos Dor abdominal (às vezes, semelhante à dor associada à apendicite), edema, obstrução, hematoquezia e massa palpável no abdome são achados comuns, assim como os sinais sistêmicos de tuberculose Pode ocorrer doença peritoneal e ascite No Brasil, a tuberculose peritoneal representa uma das grandes causas de ascite em pacientes jovens não cirróticos
Cutânea	Pode ser pós-primária, infecção primária por inoculação direta ou por contiguidade da forma linfonodal, após fistulização Apresenta-se com abscessos, úlceras crônicas, escrofulodermia, nódulos, placas, fissuras e lesões miliares

-MRCM.indb 1013 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1	Principais formas de apresentação de tuberculose extrapulmonar
Local	Aspectos importantes
Laríngea	É altamente infecciosa Na era pré-tratamento, ocorria acometimento laríngeo em > 1/3 dos pacientes que morriam por tuberculose pulmonar, muitas vezes causado por disseminação broncogênica terminal Atualmente, a maioria dos casos é decorrente da disseminação hematogênica Podem ocorrer lesões como eritemas, ulcerações e massas exofíticas, lembrando carcinoma Sintomas incluem tosse, sibilos, hemoptise, disfagia, odinofagia e otalgia
Ocular	Apresenta-se com coriorretinite, uveíte, panoftalmite e hipersensibilidade dolorosa relacionada à conjuntivite flictenular Pode ser por ação direta do bacilo ou causa imunomediada
Auricular e nasal	Forma rara Apresenta-se com otorreia, perfuração da membrana timpânica e perda auditiva ou nasofaringite de duração prolongada, que não responde às medidas terapêuticas habituais

EXAMES COMPLEMENTARES

Exame microscópico direto (baciloscopia direta)

Realiza-se exame microscópico direto (baciloscopia direta) do material proveniente do órgão acometido. A sensibilidade do exame depende do material utilizado, do sítio acometido e da carga bacilar.

A pesquisa de BAAR é realizada na maioria dos laboratórios do país utilizando o método de Ziehl-Nielsen.

Segundo o Ministério da Saúde, desde que executada corretamente em todas as suas fases, a baciloscopia de escarro permite detectar 60-80% dos casos de tuberculose pulmonar. Deve-se colher no mínimo 2 amostras, sendo 1 na 1ª consulta, para aproveitar a presença do doente, e outra na manhã seguinte, preferencialmente ao despertar.

O exame é solicitado àqueles com suspeita clínica, sintomáticos respiratórios e/ou com imagem radiológica sugestiva, independentemente do tempo de tosse. Pacientes que não são capazes de produzir amostras adequadas de escarro, com alta suspeição de tuberculose, podem ser submetidos à indução de escarro ou à broncoscopia para realização de bióspia e lavado broncoalveolar; analisando os resultados obtidos a partir da baciloscopia, a sensibilidade entre os 2 métodos é muito semelhante (escarro induzido e lavado broncoalveolar). Alguns trabalhos apontam sensibilidade < 50% para o exame direto no lavado broncoalveolar.

A técnica do escarro induzido deve ser sempre realizada em condições adequadas de biossegurança, com controle ambiental garantido pela equipe responsável pelo controle de infecções da instituição de saúde, utilizando nebulizador ultrassônico e solução salina hipertônica (5 mL de NaCl a 3-5%). Pode ser usada em pacientes com forte suspeita de tuberculose sem escarro satisfatório. Para a obtenção da solução a 3%, utiliza-se 4,5 mL de SF + 0,5 mL de NaCl a 20%.

A baciloscopia deve ser sempre solicitada em todos os espécimes clínicos (liquor, líquido pleural, derrame pericárdico etc.) em que há suspeita de tuberculose; no entanto, em decorrência da baixa carga bacilar, o rendimento de uma baciloscopia de líquido pleural é geralmente < 5% e em líquido ascítico está em torno de 2%. Há diversas descrições quanto à positividade da baciloscopia em líquido cefalorraquidiano, mas sabe-se que a chance de positividade aumenta com análise de maior volume de liquior e repetidas punções lombares. Alguns poucos estudos apontam para positividade > 30% no exame inicial e > 90% a partir de 4 grandes volumes de líquido cefalorraquidiano, coletados em punções lombares repetidas.

Cultura

É o padrão-ouro no diagnóstico da tuberculose. Nos casos pulmonares com baciloscopia negativa, a cultura do escarro pode aumentar em até 30% o diagnóstico bacteriológico da doença. Sua sensibilidade depende de algumas variáveis clínicas, como o sítio do material coletado.

Os métodos clássicos para cultura de micobactérias utilizam a semeadura da amostra em meios de cultura sólidos (os mais comuns são Lowenstein-Jensen e Ogawa-Kudoh). São baratos e apresentam baixo índice de contaminação, mas o tempo de detecção do crescimento bacteriano é longo, em média de 14-30 dias, podendo estender-se por até 8 semanas. A sensibilidade da cultura de material de lavado broncoalveolar é em torno de 60% (aumenta para aproximadamente 80% quando associada a cultura e exame direto do material de biópsia transbrônquica). A cultura do líquido pleural costuma ser positiva em 40% dos casos e, quando associada ao exame histopatológico do fragmento pleural, permite o diagnóstico em até 90% dos casos. No líquido ascítico, a positividade da cultura varia em 25-50% dos casos; em derrame pericárdico tuberculoso, fica em torno de 50%.

-MRCM.indb 1014 12/5/17 4:06 PM

Na suspeita de tuberculose renal, a cultura do sedimento centrifugado (3-6 amostras de urina coletadas da 1ª diurese da manhã) estabelece o diagnóstico em 80-90% dos casos. Quando as culturas urinárias são negativas, mas há uma anormalidade sugestiva presente, exame citológico e cultura de material obtido de biópsia podem fechar o diagnóstico.

O teste de sensibilidade às drogas antimicobacterianas pode ser realizado pelo método das proporções, com resultado após 42 dias de incubação nos meios sólidos e em 5-13 dias pelos métodos que utilizam o meio líquido.

A cultura para micobactéria é indicada nos seguintes casos: suspeita clínica e/ou radiológica de tuberculose com baciloscopia repetidamente negativa; suspeita de tuberculose em pacientes com amostras paucibacilares (poucos bacilos); pacientes HIV-positivos e imunodeprimidos; suspeita de tuberculose em pacientes com dificuldades na obtenção da amostra (p. ex., crianças); suspeita de tuberculose extrapulmonar e casos suspeitos de infecções causadas por micobactérias não tuberculosas.

Cultura com identificação e teste de sensibilidade, independentemente do resultado da baciloscopia, estão indicados nos seguintes casos: contatos de casos de tuberculose resistente; pacientes com antecedentes de tratamento prévio, independentemente do tempo decorrido; pacientes imunodeprimidos, principalmente portadores de HIV; pacientes com baciloscopia positiva no final do 2º mês de tratamento; falência do tratamento para tuberculose; investigação de populações com maior risco de albergarem cepa de *Mycobacterium tuberculosis* resistente (profissionais de saúde, população de rua, privados de liberdade, pacientes internados em hospitais que não adotam medidas de biossegurança e instituições de longa permanência) ou com difícil abordagem subsequente (indígenas).

RX de tórax

RX de tórax deve ser solicitada para todo paciente com suspeita clínica de tuberculose pulmonar. Até 15% dos casos não apresentam alterações na RX simples de tórax, principalmente os imunocomprometidos. É indispensável a solicitação do exame bacteriológico. É importante a avaliação radiológica evolutiva dos pacientes, notadamente se o indivíduo não apresentar boa resposta terapêutica. Naqueles com baciloscopia positiva, RX de tórax é utilizada para excluir doença pulmonar associada.

Na tuberculose primária, o foco pulmonar primário costuma se apresentar como opacidade parenquimatosa única, unilateral, frequentemente no pulmão direito, de diâmetro pequeno, nos lobos superiores na criança e nos lobos médio e inferior nos adultos. Pode, ainda, apre-

sentar-se sob forma de derrame pleural. Nas crianças, é possível perceber adenomegalias na maioria dos casos, presente também algumas vezes nos adultos, entre o hilo e a região paratraqueal direita, com compressão extrínseca de via aérea e formação de atelectasias se o comprometimento for importante. Os segmentos mais comprometidos são: anterior dos lobos superiores e medial do lobo médio (síndrome do lobo médio). A disseminação broncogênica leva a opacidade acinar similar à pneumonia bacteriana. A disseminação hematogênica leva a um padrão miliar. O foco primário, ao drenar o material caseoso liquefeito para a árvore brônquica, pode permitir visualização de cavitação.

Já na tuberculose pós-primária, cavitação única ou múltipla, geralmente sem nível hidroaéreo, com diâmetro médio de 2 cm e que não costuma ultrapassar 5 cm, é muito sugestiva. Opacidades acinares, heterogêneas, imagens segmentares ou lobares, pequenos nódulos e/ ou opacidades lineares também falam a favor do diagnóstico. As localizações típicas incluem os segmentos posteriores dos lobos superiores e segmentos superiores dos lobos inferiores de 1 ou ambos os campos pulmonares. Outras formas menos comuns são a forma nodular, que faz diagnóstico diferencial com neoplasia, e a cavitação localizada atipicamente em lobo inferior, simulando abscesso pulmonar. Assim como na tuberculose progressiva primária, pode ocorrer uma consolidação pneumônica similar à pneumonia bacteriana. Geralmente, não há linfonodomegalia hilar-satélite, exceto em pacientes com Aids, em que os achados radiológicos dependem do grau de imunossupressão. Se a contagem de linfócitos CD4 for < 200 células/mm³, RX de tórax pode não apresentar alterações significativas e parecer sem anormalidades.

O aspecto miliar em RX de tórax pode ocorrer tanto na tuberculose primária quanto na tuberculose pós--primária, associando-se com opacidades parenquimatosas e linfonodomegalias, principalmente em crianças.

É possível identificar, ainda em RX de tórax, sequelas de tuberculose. Nesses casos, observam-se nódulos pulmonares com ou sem calcificação, em lobos superiores e região hilar, acompanhados de cicatriz fibrótica que geralmente cursa com perda volumétrica do segmento, e bronquiectasias de lobos superiores. Espessamento pleural, uni ou bilateral, pode ser visto.

TC de tórax

É útil quando RX simples de tórax deixa dúvidas. É mais sensível que a RX para o diagnóstico, especialmente por detectar lesões menores. Pode demonstrar cavidades ou opacidades, derrame pleural, lesões fibróticas

-MRCM.indb 1015 12/5/17 4:06 PM

causando distorção do parênquima, elevação de fissuras e hilo, aderências pleurais e formação de bronquiectasias de tração. O exame de alta resolução é o exame de escolha para detectar disseminação broncogênica precocemente. Os achados mais comuns são nódulos centrolobulares e lesões lineares ramificadas representando necrose caseosa intrabronquiolar e peribronquiolar.

RNM de tórax pode ser útil para evidenciar linfadenopatia intratorácica, espessamento pericárdico, derrame pericárdico e pleural.

TC ou RNM de crânio

Exames com contraste devem ser realizados precocemente na suspeita de tuberculose no SNC. Os achados mais característicos são: espessamento/realce meníngeo basal, hidrocefalia, infartos do parênquima cerebral e imagens nodulares sugestivas de tuberculomas.

Exames de imagem de estruturas ósseas

Nos casos de tuberculose óssea, os exames de imagem de estruturas ósseas podem detectar lesões císticas, infiltrativas ou de osteólise. Na tuberculose de coluna vertebral, pode haver envolvimento de partes moles, esclerose óssea e destruição dos elementos posteriores do corpo vertebral. A RNM é capaz de avaliar o envolvimento precoce.

Prova tuberculínica

A prova tuberculínica é a inoculação intradérmica de um derivado proteico do *Mycobacterium tuberculosis* (no Brasil, é usado o PPD-RT 23), para medir a resposta imune celular a esse antígeno. É aplicada no terço médio do antebraço esquerdo, na dose de 0,1 mL (2 UI de tuberculina). A leitura deve ser realizada 48-72 horas após a aplicação, podendo ser estendida para até 96 horas. O maior diâmetro da enduração que surge na pele deve ser medido e registrado em milímetros. É utilizada, em adultos e crianças, para o diagnóstico de infecção latente pelo *Mycobacterium tuberculosis*.

Broncoscopia

A broncoscopia e os procedimentos a ela associados (lavado brônquico, lavado broncoalveolar, escovado brônquico, biópsia brônquica, biópsia transbrônquica e punção aspirativa por agulha) podem ser úteis no diagnóstico da tuberculose com pesquisa de BAAR negativa no escarro ou na impossibilidade de coleta deste; na doença difusa, para descartar outros diagnósticos; e, segundo alguns autores, na investigação de pacientes imunodeprimidos, como os HIV-positivos. Como o único método diagnóstico de certeza de tuberculose é a cultura, além do envio do material de biópsia para exame histopatológico (imerso em formol), deve--se separar um fragmento em SF para a baciloscopia e a cultura de BAAR.

Histopatologia

A histopatologia é útil na investigação das formas extrapulmonares ou nas formas pulmonares atípicas ou difusas, como na tuberculose miliar ou em indivíduos imunodeprimidos. Neles, é menos frequente a presença de granuloma, porém é mais frequente a positividade da baciloscopia no material de biópsia, quando comparados aos imunocompetentes. A partir do fragmento obtido, também é possível a realização de testes moleculares para auxiliar na identificação do agente.

Testes imunológicos

Ensaios para detecção de interferon-gama (IGRAS) são baseados na estimulação da resposta celular, utilizando peptídeos ausentes no bacilo de Calmette-Guérin (BCG) e em outras micobactérias atípicas. Não distinguem a infecção da doença.

Alguns estudos sugerem que o contexto epidemiológico influencia o seu desempenho, não sendo aconselhado para regiões de alta prevalência de infecção, como o Brasil. Seu valor preditivo em indivíduos com suspeita de tuberculose latente ainda não foi bem estabelecido.

A eficácia desses testes em populações especiais, crianças e indivíduos HIV-positivos ainda está sendo estudada.

Testes imunossorológicos

Não estão recomendados até o momento, por conta da grande variabilidade de desempenho dos materiais disponíveis e da maior sensibilidade apresentada em indivíduos com baciloscopia positiva. A maioria se fundamenta na detecção de anticorpos produzidos contra antígenos do *Mycobacterium tuberculosis*.

Testes fenotípicos

Entre eles, estão testes de detecção de consumo de oxigênio (não radiométricos manuais e automatizados), que permitem a obtenção de resultados em torno de 10 dias, mas são de alto custo, o que dificulta sua incorporação como métodos rotineiros disponíveis de fácil acesso na maior parte do país.

A detecção do fator-corda consiste na identificação de colônias de micobactéria formando cordões de serpentinas após 8 dias de crescimento em meio de cultura. Apesar de reduzir o tempo de obtenção do resultado, requer técnicos de laboratório com elevado grau de pro-

ficiência e de biossegurança, grande desvantagem para sua utilização em larga escala.

Adenosina deaminase (ADA)

É de grande auxílio diagnóstico nos casos em que amostras clínicas de fluidos orgânicos podem ser coletadas. A detecção da adenosina deaminase, enzima intracelular presente particularmente no linfócito ativado, baseia-se em teste colorimétrico de fácil execução. É interessante destacar, no entanto, que a adenosina deaminase também pode ser detectada em outras doenças, como as neoplasias hematológicas.

Amplificação de bacteriófagos

Estudos custo-efetividade precisam ser realizados em países em desenvolvimento para avaliar seu uso na rotina diagnóstica de tuberculose. Utilizam micobacteriófagos que se replicam do interior de micobactérias do complexo *Mycobacterium tuberculosis* e formam placas de inibição no crescimento de bactérias de crescimento rápido como célula indicadora (*Mycobacterium smegmatis*), indicando a presença de *Mycobacterium tuberculosis* viáveis no espécime clínico.

Testes moleculares

São baseados na amplificação e na detecção de sequências específicas de ácidos nucleicos do complexo *Mycobacterium tuberculosis* em espécimes clínicos, fornecendo resultados em 24-48 horas.

Os testes disponíveis têm valores preditivos negativos baixos, ou seja, resultados negativos não afastam a possibilidade de doença, apesar de permitirem o diagnóstico precoce de tuberculose em cerca de 60% dos casos com BAAR negativo. Um resultado positivo em regiões de baixa prevalência de micobactérias não tuberculosas sugere diagnóstico da doença, sendo necessário repetir o teste para confirmação. Foram aprovados apenas para uso em amostras respiratórias em pacientes adultos sem história prévia de tratamento, embora seja comum o uso em outros espécimes. Não devem ser utilizados para o monitoramento do tratamento e não substituem o exame de cultura.

Entre os testes moleculares, a reação em cadeia da polimerase (PCR) em tempo real possui a vantagem de maior rapidez (o resultado é liberado cerca de 2 horas após a extração do DNA) e no baixo risco de contaminação. Entre eles, destaca-se atualmente o GeneXpert*, método comercial já utilizado em larga escala em vários centros do mundo e inclusive no Brasil. Ele permite a identificação rápida do *M. tuberculosis* no escarro associada à detecção de resistência à rifampicina. Apesar dos

esforços para reduzir o valor de cada teste, ainda apresenta como desvantagem o alto custo. A sensibilidade em amostras respiratórias negativas à baciloscopia e em amostras não respiratórias varia de 78-90%, e a especificidade é > 95%.

Em outros estudos, com esfregaços de amostras respiratórias com positividade na pesquisa de BAAR, a sensibilidade e a especificidade dos métodos de amplificação são de 95 e 98%, respectivamente; nas amostras negativas, a sensibilidade e a especificidade são de 75-88 e 95%, respectivamente.

No liquor, testes moleculares parecem ter alta especificidade, mas moderada sensibilidade. Isso sugere que podem ser utilizados para confirmar o diagnóstico de acometimento do SNC, quando em conjunto com estudos tradicionais do líquido cefalorraquidiano, porém não podem ser usados para descartar meningoencefalite tuberculosa. Em geral, a sensibilidade da PCR é baixa; tem sido relatada como positiva em 60-90% dos casos que eventualmente têm cultura positiva.

DIAGNÓSTICO

Não raramente, a tuberculose pode manifestar-se sob diferentes apresentações clínicas, dependendo do órgão acometido; por isso, além de exames laboratoriais inespecíficos que auxiliam no diagnóstico, os sinais e sintomas compatíveis devem ser valorizados em uma investigação diagnóstica individualizada. Destacam-se a seguir algumas características casualmente encontradas na análise do líquido coletado em alguns locais acometidos pela tuberculose:

líquido pleural no derrame pleural tuberculoso: tem coloração amarelo-citrino em 80% dos casos; é um exsudato com concentração de proteínas > 3 g/dL em 70% dos casos e 5 g/dL em 77% dos casos. O DHL está elevado em cerca de 75% dos casos, com níveis geralmente > 500 UI/L. O pH ácido e a baixa concentração de glicose podem ser observados, sendo mais característicos do empiema pleural tuberculoso. O pH é quase sempre < 7,40; e < 7,30 em cerca de 20% dos casos. A glicose geralmente é de 60-100 mg/dL, e níveis < 50 mg/dL são observados em 7-20% dos derrames. A contagem de células nucleadas é geralmente de 1.000-6.000 células/ mm³, com predomínio de linfócitos em 60-90% dos pacientes; o restante dos casos tem predomínio de neutrófilos (nos primeiros dias, os neutrófilos predominam), e frequentemente contém < 5% de células mesoteliais. Infiltração de eosinófilos é incomum e a presença de > 10% de eosinófilos geralmente exclui o diagnóstico de pleurite tuberculosa, a menos que o paciente tenha apresentado pneumotórax ou hemotórax no momento da cole-

-MRCM.indb 1017 12/5/17 4:06 PM

ta para análise do líquido pleural. A adenosina deaminase é útil em pacientes com moderada a forte suspeita de tuberculose pleural, principalmente se histologia e culturas forem negativas. Algumas séries sugerem que um valor > 45-60 UI/L é 100% sensível e 97% específico para diagnóstico de derrame pleural tuberculoso; outras séries descrevem sensibilidade e especificidade mais baixas, em torno de 78% e 85-89%, respectivamente. Níveis < 40 UI/L praticamente afastam o diagnóstico de tuberculose;

- líquido ascítico na tuberculose peritoneal: há uma celularidade elevada (150-4.000 células/mL), com predomínio de linfócitos (exceto nas fases precoces), glicose normal ou ligeiramente baixa, gradiente albumina soro-ascite < 1,1 g/dL (exsudato), proteínas > 3 g/dL. A adenosina deaminase, em metanálise de 12 estudos prospectivos com 264 pacientes, apresentou altas sensibilidade (100%) e especificidade (97%), utilizando valores de corte de 36-40 UI/L; no entanto, a sensibilidade é significativamente mais baixa em pacientes com cirrose (cerca de 30%), em razão da fraca resposta humoral e mediada por células T em pacientes cirróticos;
- derrame pericárdico tuberculoso: geralmente, apresenta celularidade moderadamente aumentada (500-2.500 células/mm³), com predomínio de linfócitos na maioria dos casos, além de proteína e DHL aumentados. Diferentes pontos de corte para adenosina deaminase são sugeridos como indicativo da doença, com valores de 30-60 UI/L. Estudo com 64 pacientes na África do Sul mostrou mediana dos níveis de adenosina deaminase de 72 UI/L (10-304 UI/L) em pacientes com pericardite tuberculosa. Se o ponto de corte for 30 UI/L, os autores calcularam uma sensibilidade de 94%, especificidade de 68% e valor preditivo positivo de 80%. Baixos níveis de adenosina deaminase podem ser observados em HIV-positivos com contagem de linfócitos T CD4 muito baixas;
- líquido cefalorraquidiano na meningoencefalite tuberculosa: tipicamente, tem níveis elevados de proteína, baixos de glicose, e pleocitose mononuclear. A hiperproteinorraquia está na faixa de 100-500 mg/dL em muitos pacientes; no entanto, pacientes com bloqueio subaracnoide podem apresentar níveis extremamente elevados, em torno de 2-6 g/dL. A glicorraquia é < 45 mg/dL em 80% dos casos, com celularidade de 100-500 células/mm³. No início da doença, há predomínio de polimorfonucleares, com mudança precoce para uma resposta à custa de linfomononucleares. Após o início da quimioterapia tuberculosa, alguns pacientes apresentarão nova reversão para um padrão polimorfonuclear, associado à deterioração clínica transitória (paradoxo terapêutico).

Imagem

RX de tórax deve ser solicitada para todo caso suspeito de tuberculose pulmonar. Outros métodos podem ser realizados à medida que o diagnóstico por exames mais simples não permitir elucidação do quadro.

Microbiológico

A pesquisa bacteriológica nos espécimes clínicos em que há suspeita de tuberculose é fundamental para o diagnóstico e o tratamento. A pesquisa direta de BAAR, com a visualização de bacilos no esfregaço, pode representar *Myobacterium tuberculosis* ou micobactérias não tuberculosas. A cultura permite identificação da espécie e muitos autores apresentam que idealmente todo o material em que há suspeita de tuberculose devia ser submetido à cultura. O Ministério da Saúde, como já exposto, seleciona os casos de indicação de cultura. Técnicas moleculares são de grande auxílio diagnóstico em decorrência da elevada especificidade.

Prova tuberculínica

A prova tuberculínica é utilizada para o diagnóstico de infecção latente por *Myobacterium tuberculosis*, a interpretação e a conduta diante do resultado dependem:

- da probabilidade de infecção (critério epidemiológico);
 - do risco de adoecimento por tuberculose;
 - do tamanho da enduração na pele;
 - da idade.

A indicação para quimioprofilaxia com isoniazida em adultos e adolescentes é apresentada na Tabela 2.

TRATAMENTO

A quimioprofilaxia para infecção latente por *Myobacterium tuberculosis* é realizada com isoniazida na dose de 5-10 mg/kg de peso até a dose máxima de 300 mg/dia, por período mínimo de 6 meses. Há evidências de que o uso por 9 meses protege mais do que por 6 meses, principalmente em pacientes com HIV/Aids. Antes do início da quimioprofilaxia, deve-se descartar a possibilidade de tuberculose ativa, considerar a viabilidade operacional e a adesão do paciente.

Em gestantes, recomenda-se postergar o tratamento da infecção latente por *M. tuberculosis* para depois do parto. Se a gestante for infectada pelo HIV, recomenda-se tratar a infecção latente após o 3° mês de gestação.

Em HIV/Aids, após descartada a infecção ativa por tuberculose, recomenda-se tratar infecção latente por *Myobacterium tuberculosis* nos seguintes casos: $PT \geq 5$ mm ou contatos intradomiciliares ou institucionais de pacientes

Risco	PT ≥ 5 mm	PT ≥ 10 mm	Conversão*
Maior (indicado tratamento	HIV/Aids**	Silicose	Contatos de tuberculose bacilífera
em qualquer idade)	Contatos adultos e contatos < 10 anos não vacinados com BCG ou vacinados há > 2 anos***	Contato < 10 anos vacinados com BCG há < 2 anos	Profissional de saúde
	Uso de inibidores de TNF-alfa	Neoplasia de cabeça e pescoço	Profissional de laboratório de micobactéria
	Alterações radiológicas fibróticas sugestivas de sequela de tuberculose	Insuficiência renal em diálise	Trabalhador do sistema prisional
	Transplantados em terapia imunossupressora		Trabalhadores de instituições de longa permanência
Moderado (indicado tratamento em < 65 anos)	Uso de corticosteroides (> 15 mg de prednisona por > 1 mês)*	DM	
Menor**** (indicado		Baixo peso (< 85% do peso ideal)	-
tratamento em < 50 anos)		Tabagistas (≥ 1 maço/dia)	
		Calcificação isolada (sem fibrose) em RX	-

BCG: bacilo de Calmette-Guérin; PT: prova tuberculínica.

bacilíferos, independentemente da PT ou PT < 5 mm com registro documental de ter tido PT ≥ 5 mm e não submetido a tratamento ou quimioprofilaxia na ocasião. Também em pacientes HIV/Aids, trata-se infecção latente por *Myobacterium tuberculosis* se RX de tórax apresentar cicatriz radiológica de tuberculose, sem tratamento anterior (afastada a possibilidade de tuberculose ativa por meio de exames de escarro, RX de tórax e, se necessário, TC de tórax), independentemente do resultado da PT.

A Tabela 3 mostra o esquema preconizado para o tratamento de tuberculose.

O paciente deve ser orientado sobre a ocorrência dos principais eventos adversos e a necessidade de retornar ao serviço de saúde caso haja sintomas. Hemograma e bioquímica devem ser realizados ao menos mensalmente em pacientes com sinais/sintomas relacionados e naqueles com maior risco para desenvolver eventos adversos (> 40 anos, ingestão diária de álcool > 80 g, perda > 15% do peso corporal, história de doença hepática prévia e coinfecção pelo vírus HIV, em fase avançada de imunossupressão). Se o esquema básico não puder ser

Tabela 3 Esquema básico para tratamento de tuberculose em adultos e adolescentes				
Regime	Fármacos	Faixa de peso (kg)	Unidade/dose	Meses
2 RHZE	RHZE	20-35	2 comp	2
(fase intensiva)	150/75/400/275 mg	36-50	3 comp	_
	comp em dose fixa combinada	> 50	4 comp	_
4 RH RH (fase de manutenção) comp ou cap de 300/200 mg ou 150/100 mg	20-35	1 comp ou cap de 300/200 mg ou 2 comp de 150/75 mg	4	
	ou comp de 150/75 mg	36-50	1 comp ou cap de 300/200 mg + 1 comp ou cap de 150/100 mg ou 3 comp de 150/75 mg	
		> 50	2 comp ou cap de 300/200 mg ou 4 comp de 150/75 mg	

RHZE: rifampicina (R), isoniazida (H), pirazinamida (Z) e etambutol (E).

O esquema com RHZE pode ser administrado nas doses habituais para gestantes. Está recomendado o uso de piridoxina (50 mg/dia) durante a gestação para evitar danos neurológicos ao recém-nascido. O uso da piridoxina também é recomendado em pacientes com HIV/Aids, imunodeprimidos, alcoolistas e desnutridos.

As apresentações de RH de 150/75 mg estão substituindo as apresentações de RH 300/200 mg e 150/100 mg.

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para o controle da tuberculose no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde, 2011.

-MRCM.indb 1019 12/5/17 4:06 PM

^{*} Conversão da PT: 2ª PT com incremento de 10 mm em relação à 1ª PT.

^{**} Especificidades na condução do paciente HIV/Aids.

^{***} Essas recomendações se aplicam às populações indígenas.

^{****} O programa de controle de tuberculose deve avaliar a viabilidade operacional para disponibilizar PT a esta população, garantindo acesso ao tratamento em casos referenciados. Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para o controle da tuberculose no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

Tabela 4 Eventos adversos menores no tratamento de TB				
Efeito adverso	Provável(is) fármaco(s) responsável(is)	Conduta		
Náusea, vômito, dor abdominal	■ Rifampicina	■ Reformular o horário da administração da medicação (2		
	Isoniazida	horas após o café da manhã ou com o café da manhã);		
	■ Pirazinamida	considerar o uso de medicação sintomática; avaliar		
	■ Etambutol	função e enzimas hepáticas		
Suor/urina de cor avermelhada	■ Rifampicina	■ Orientar		
Prurido ou exantema leve	■ Isoniazida	■ Medicar com anti-histamínico		
	■ Rifampicina			
Dor articular	■ Pirazinamida	■ Medicar com analgésicos ou AINH		
	■ Isoniazida			
Neuropatia periférica	■ Isoniazida (comum)	■ Medicar com piridoxina, 50 mg/dia (vitamina B6)		
	■ Etambutol (incomum)			
Hiperuricemia sem sintomas	■ Pirazinamida	 Orientar dieta hipopurínica 		
Hiperuricemia com artralgia	■ Pirazinamida	Orientar dieta hipopurínica e medicar com alopurinol e		
	■ Etambutol	colchicina, se necessário		
Cefaleia, ansiedade, euforia, insônia	■ Isoniazida	■ Orientar		

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para o controle da tuberculose no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

Efeito adverso	Provável(eis) fármaco(s) responsável(eis)	Conduta
Exantema ou hipersensibilidade moderada a grave	RifampicinaIsoniazidaPirazinamidaEtambutolEstreptomicina	 Suspender o tratamento Reintroduzir os medicamentos individualmente após a resolução do quadro Substituir o esquema, nos casos reincidentes ou graves, por esquemas especiais sem a medicação causadora do efeito
Psicose, crise convulsiva, encefalopatia tóxica ou coma	■ Isoniazida	 Suspender a isoniazida Reiniciar esquema especial com fármaco substituto (consultar especialista para a definição do melhor esquema e duração do tratamento)
Neurite ótica	■ Etambutol	 Suspender o etambutol e reiniciar esquema especial (consultar especialista para a definição do melhor esquema e duração do tratamento) É dose-dependente, e quando detectada precocemente, reversível Raramente, desenvolve toxicidade ocular durante os 2 primeiros meses com as doses recomendadas
Hepatotoxicidade	PirazinamidaIsoniazidaRifampicina	 Suspender o tratamento Aguardar melhora dos sintomas e redução dos valores de enzimas hepáticas Reintroduzir 1 a 1 após a avaliação da função hepática Considerar continuidade do esquema básico ou do esquema substituto, conforme o caso – caso não seja possível, consultar especialista para definição de esquema alternativo
Hipoacusia, vertigem, nistagmo	■ Estreptomicina	Suspender a estreptomicinaReiniciar esquema especial sem essa medicação
Trombocitopenia, leucopenia, eosinofilia, anemia hemolítica, agranulocitose, vasculite	■ Rifampicina	■ Suspender a rifampicina ■ Reiniciar esquema especial sem essa medicação
Nefrite intersticial	■ Rifampicina	■ Suspender a rifampicina ■ Reiniciar esquema especial sem essa medicação
Rabdomiólise com mioglobinúria e insuficiência renal	■ Pirazinamida	■ Suspender a pirazinamida ■ Reiniciar esquema especial sem essa medicação

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para o controle da tuberculose no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

-MRCM.indb 1020 12/5/17 4:06 PM

Tabela 6 Esquemas especiais para a substituição dos medicamentos de 1ª linha		
Intolerância medicamentosa	Esquema	
Rifampicina	2 HZES/10 HE	
Isoniazida	2 RZES/4 RE	
Pirazinamida	2 RHE/7 RH	
Etambutol	2 RHZ/4 RH	

E: etabutol; H: isoniazida; R: rifampicina; S: estreptomicina; Z: pirazinamida. Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para o controle da tuberculose no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde: 2011.

reintroduzido após a resolução dos eventos adversos, deverá ser substituído por esquemas especiais, preferencialmente contando com a opinião de um especialista.

Via de regra, os casos de tuberculose são tratados ambulatorialmente; entretanto, nos casos em que o paciente apresenta sinais de insuficiência respiratória, hemoptise maciça, tuberculose em SNC, tuberculose pericárdica, tuberculose miliar ou sinais de gravidade clínica é recomendado o início do tratamento com o paciente internado em ambiente hospitalar.

Para controle do tratamento em adultos, deve-se realizar mensalmente baciloscopia, nos casos de tuberculose pulmonar, sendo indispensáveis as do 2°, 4° e 6° meses no esquema básico. Se a baciloscopia for positiva no final do 2° mês de tratamento, deve-se solicitar cultura para micobactérias com identificação e teste de sensibilidade. Quando o paciente relatar que não apresenta expectoração, o escarro pode ser induzido com salina a 3% por 15 minutos, seguido por tapotagem e respeitando as medidas de biossegurança recomendadas.

O acompanhamento clínico é mensal, com monitorização do peso para ajuste das doses. É importante avaliar eventos adversos e queixas/sinais clínicos. Se disponível, pode ser realizada RX de tórax a partir do 2° mês de tratamento, periodicamente. Pacientes que apresen-

Tabela 7 Dose dos medicamento	os para composição dos esquemas	s especiais	
Fármaco	Dose por faixa de peso		
	20-35 kg	36-50 kg	> 50 kg
Rifampicina, 300 mg	1 cap	1-2 cap	2 cap
Isoniazida, 100 mg	2 comp	2-3 comp	3 comp
Rifampicina + isoniazida - 150/100 mg e 300/200 mg	1 comp ou cap de 300/200 mg	1 comp ou cap de 300/200 mg + 1 comp de 150/100 mg	2 comp ou comp de 300/200 mg
Pirazinamida, 500 mg	2 comp	2-3 comp	3 comp
Etambutol, 400 mg	1-2 comp	2-3 comp	3 comp
Estreptomicina, 1 g	1/2 amp	1/2-1 amp	1 amp

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para o controle da tuberculose no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

Doença hepática	Condições associadas	Alterações laboratoriais	Esquema terapêutico
 Com doença hepática prévia Hepatite viral aguda Hepatopatia crônica (viral, autoimune e criptogênica) Hepatopatia alcoólica (esteatose hepática, hepatite) 	■ Sem cirrose	■ AST/ALT > 3 × LSN	■ 2 SRE/7 RE ■ 2 SHE/10 HE ■ 3 SE0/9 E0
		■ AST/ALT < 3 × LSN	■ Esquema básico
	■ Com cirrose		■ 3 SEO/9 EO
Sem doença hepática prévia (hepatotoxicidade após o início do tratamento)	■ Icterícia	■ AST/ALT > 5 × LSN (ou 3 × LSN com sintomas)	■ Reintrodução progressiva do esquema básico conforme a seguinte ordem: RE → H → Z — caso não seja tolerado, introduzir esquema alternativo
		■ Persistência de AST/ALT = 5 × LSN por 4 semanas ou casos graves de tuberculose	■ 3 SEO/9 EO

E: etabutol; H: isoniazida; LSN: limite superior da normalidade; O: ofloxacino; R: rifampicino; S: estreptomicina; Z: pirazinamida. O ofloxacino pode ser substituído pelo levofloxacino, 750 mg.

Adaptada de Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para o controle da tuberculose no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

-MRCM.indb 1021 12/5/17 4:06 PM

tam cultura de micobactéria com capa resistente aos fármacos de 1ª linha devem ser encaminhados para acompanhamento terapêutico com especialista.

Pacientes bacilíferos devem ter pelo menos 2 baciloscopias negativas para comprovar cura, 1 na fase de acompanhamento e 1 ao final do tratamento.

Para tratamento de meningoencefalite tuberculosa, segue-se o modelo do esquema básico, porém a fase de manutenção é realizada por 7 meses. Nos casos de concomitância desta forma com tuberculose em qualquer outra localização, deve-se usar o esquema da forma meningoencefálica. Na meningoencefalite tuberculosa, os corticosteroides devem ser associados ao tratamento, como prednisona, 1-2 mg/kg/dia, por 4 semanas, ou, em casos graves, dexametasona EV, 0,3-0,4 mg/kg/dia, por 4-8 semanas, com redução gradual da dose em 3-4 semanas.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de recomendações para controle da tuberculose no Brasil. Brasília: Ministério da Saúde; 2011.

Brasil. Ministério da Saúde. Tuberculose. In: Brasil. Ministério da Saúde. Doenças infecciosas e parasitárias: guia de bolso. 8.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2010. p.412-28.

Brasil. Ministério da Saúde. Tuberculose. In: Brasil. Ministério da Saúde. Guia de vigilância epidemiológica. 7.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2009. p.39-60.

Fitzgerald DW, Sterling TR, Haas DW. Mycobacterium tuberculosis. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7.ed. Philadelphia: Elsevier: 2010. p.3129-59.

Frye MD, Sahn SA. Tuberculous pleural effusions in HIV-negative patients. UpToDate. 2013. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/tuberculous-pleural-effusions-in-hiv-negative-patients?source=search_result&search=pleural+effusion+tuberculosis&selectedTitle=1~21.

Leonard J. Central nervous system tuberculosis. UpToDate. 2013. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/central-nervous-system-tuberculosis?source=search_result&search=meningitis+tuberculosis&selectedTitle=1~41.

Organização Mundial da Saúde. Global tuberculosis report, 2012. Brasilia: OMS; 2012.

ACIDENTE OCUPACIONAL COM RISCO BIOLÓGICO

Ariane Melaré Ramos dos Santos, Ralcyon Francis Azevedo Teixeira

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Acidentes ocupacionais com risco biológico são definidos como um tipo de exposição a material biológico com potencial de soroconversão principalmente para HIV e hepatites B e C. Essa exposição acidental seria por

intermédio de sangue e fluidos orgânicos potencialmente infectantes (sêmen, secreção vaginal, liquor e líquidos sinovial, pleural, peritoneal, pericárdico e amniótico). Pode-se considerar, ainda, os fluidos orgânicos potencialmente não infectantes (fezes, secreção nasal, saliva, escarro, suor, lágrima, urina e vômitos) quando estiverem contaminados com sangue.

Esse tipo de acidente tem maior incidência em profissionais da área da saúde. Atualmente, estudos sugerem que um total de 60 patógenos podem ser transmitidos por meio de acidentes com sangue ou fluidos potencialmente infectantes, porém a principal preocupação recai sobre o potencial de transmissão do HIV e das hepatites B e C.

EPIDEMIOLOGIA

A Organização Mundial da Saúde (OMS) estima ocorrência mundial de 2-3 milhões/ano de acidentes percutâneos com agulhas contaminadas por material biológico entre trabalhadores da área da saúde, sendo 2 milhões com exposição ao vírus da hepatite B, 900 mil ao vírus da hepatite C e 170 mil ao HIV.

Nos EUA, aproximadamente 38 mil casos de acidentes percutâneos são registrados por ano. Dados nacionais sugerem valores aproximados aos internacionais, em relação ao número de notificações de exposições a materiais biológicos.

São relacionados a maior probabilidade de infecção:

- exposição a grande quantidade de material biológico;
- prolongada ou extensa exposição de pele não intacta ou de mucosa;
- doença avançada ou alta carga viral do paciente-fonte;
- acidente percutâneo profundo e/ou com agulhas de grosso calibre ou com lúmen.

Tabela 1 Riscos de transmissão		
Pacientes com infecção conhecida	Risco de transmissão (aproximadamente)	
HIV	0,3% em exposição percutânea 0,09% em exposição de mucosas	
Vírus da hepatite B		
■ AgHBs+ e AgHBe+	37-62%	
■ AgHBs+ e AgHBe-	23-37%	
Vírus da hepatite C	1,8 (0-7%)	

Para facilitar a memorização, diz-se que o risco de transmissão do HIV é de 0,3%, do vírus da hepatite C é de 3% e do vírus da hepatite B é de 30%, lembrando-se que existem variações.

AgHBe: antígeno E do vírus da hepatite B; AgHBs: antígeno de superfície do vírus da heoatite B.

-MRCM.indb 1022 12/5/17 4:06 PM

O maior risco de contaminação é com o vírus da hepatite B, porém para esse agente já existe vacina altamente eficaz disponível nos postos de vacinação. Por isso, há grande insistência na vacinação e na testagem da soroconversão nos profissionais com esse risco biológico.

TRATAMENTO

Inicialmente, deve-se lavar a área exposta com água e sabão (pele) ou com água ou SF (mucosas). É contraindicada a fricção da área ou a aplicação de antissépticos, desinfetantes ou soluções cáusticas. Também não se recomenda realizar a expressão do local ferido, pois esse procedimento pode aumentar a área lesada e a exposição ao material infectante.

Em seguida, deve-se:

- identificar data e tempo de exposição, bem como tipo de acidente (perfurocortante, contato com mucosa, contato com pele com solução de continuidade);
- descrever o acidente (p. ex., perfurou o 2º dedo mão direita);
- em caso de acidente com perfurocortante, identificar o tipo de material (agulha, lâmina);
- determinar as características do fluido (tipo e quantidade).

Deve-se notificar imediatamente a chefia do local sobre o ocorrido (geralmente, cada instituição tem um fluxo de atendimento para esses casos). A medicina ocupacional do local de trabalho deve ser notificada para realizar uma comunicação de acidente de trabalho (CAT). O caso também deve ser notificado através do Sistema Nacional de Agravos de Notificação.

Chama-se de acidentado a pessoa que se acidentou com o material biológico de um paciente-fonte (também chamado de fonte). É muito comum a confusão desses termos para quem não está acostumado ao tema. Torna-se necessário o conhecimento do status sorológico da fonte e do acidentado. Para o acidentado, deve-se colher sorologias de base até 72 horas para HIV (preferencialmente, ensaio imunoenzimático - Elisa) e vírus das hepatites B e C. Para a fonte, deve-se colher sorologias para HIV (preferencialmente, teste rápido) e vírus das hepatites B e C. É importante lembrar que a fonte deve ser comunicada sobre o ocorrido e que só é permitido realizar o teste de HIV da fonte com sua autorização prévia (recomenda-se deixar registrado em prontuário). É raro acontecer a negativa da coleta das sorologias pela fonte após explicações do ocorrido, mas caso isso aconteca o acidente deve ser tratado como acidente com fonte desconhecida.

EXPOSIÇÃO AO VÍRUS DA HEPATITE B

A profilaxia para vírus da hepatite B após exposição ocupacional a material biológico é descrita na Tabela 2.

EXPOSIÇÃO AO VÍRUS DA HEPATITE C

Não há, até o momento, recomendações para profilaxia pós-exposição para acidentes com risco potencial de infecção pelo vírus da hepatite C. Acidentados devem ser aconselhados, testados e acompanhados para identificação de possível soroconversão. Imunoglobulinas não se mostraram efetivas na profilaxia.

Apesar de não haver recomendação do Ministério da Saúde, é possível realizar o rastreamento com reação em cadeia da polimerase após 4 semanas. Durante o acompanhamento pós-acidente, há recomendação des-

Tabela 2 Profilaxia de infecção por vírus da hepatite B			
Situação sorológica do acidentado	Paciente-fonte AgHBs +	Paciente-fonte AgHBs –	Paciente-fonte AgHBs desconhecido ou não testado
Não vacinado	Administrar 1 dose de HBIG e iniciar vacinação para VHB	Iniciar vacinação para VHB	Iniciar vacinação para VHB Se há alto risco da fonte, tratar como se fosse AgHBs +
Vacinado com resposta conhecida e adequada (anti-HBs > 10 mUI/mL)	Nenhum tratamento	Nenhum tratamento	Nenhum tratamento
Vacinado com resposta inadequada (anti-HBs < 10 mUI/mL)	Administrar HBIG e 1 dose de vacina para VHB	Nenhum tratamento Considerar revacinação com acompanhamento ambulatorial	Se há alto risco da fonte, tratar como se fosse AgHBs +
Vacinado com resposta sorológica desconhecida	Testar acidentado para anti-HBs: se adequado: nenhum tratamento; se inadequado: administrar 1 dose de HBIG e realizar vacinação de reforço	Nenhum tratamento	Testar acidentado para anti-HBs: se adequado: nenhum tratamento se inadequado e alto risco: administrar HBIG e realizar vacinação de reforço

AgHBs: antígeno de superfície da hepatite B; anti-HBs: antícorpos para o antígeno de superfície da hepatite B; HBIG: imunoglobulina humana para hepatite B; VHB: vírus da hepatite B. Dose habitual de HBIG: 0,06 mL/kg, IM, feita preferencialmente até 72 horas e no máximo 1 semana após acidente.

Pacientes que completaram as 3 doses da 2º etapa de vacinação e, ainda assim, não responderam são preferencialmente tratados com 2 doses de imunoglobulina.

-MRCM.indb 1023 12/5/17 4:06 PM

Tabela 3 Acompanhamento de acidentado com paciente-fonte positivo para vírus da hepatite C			
Exame	Momento da exposição	90 dias depois	180 dias após
ALT	Realizar	Realizar	Realizar
Anti-VHC	Realizar	Não realizar	Realizar
PCR-RNA VHC	Não realizar	Realizar	Não realizar

Anti-VHC: sorologia para hepatite C.

te exame nos controles de 90 dias em locais que dispõem do método.

O acompanhamento ambulatorial para vírus da hepatite C após exposição ocupacional a material biológico é feito conforme a Tabela 3.

EXPOSIÇÃO AO HIV

A profilaxia para HIV após exposição ocupacional a material biológico é feita conforme a Tabela 4. A duração da profilaxia é de 28 dias.

A profilaxia para HIV, quando indicada, deve ocorrer o mais rapidamente possível, idealmente nas primeiras 2 horas após o acidente, apesar de poder ser feita até 72 horas. Inicialmente, deve-se testar o profissional acidentado. Caso o exame retorne reagente para HIV, deve ser encaminhado para acompanhamento da infecção sem ralizar profilaxia. Teste rápido, com consentimento, deve ser realizado no paciente-fonte quando conhecido. Deve-se evitar o uso de efavirenz como profilaxia por causa dos efeitos adversos neurológicos apresentados nas primeiras 2 semanas de uso da medicação. Outros esquemas ou combinações de medicações podem ser discutidos caso a caso com um especialista, principalmente quando o paciente-fonte for soropositivo e já fizer uso de antirretroviral.

Em todos os casos, a prevenção de infecção secundária é essencial. Deve-se orientar o acidentado a não realizar doação de sangue, de órgãos, de plasma, de tecidos ou de sêmen. Sugere-se adotar práticas sexuais seguras e evitar engravidar. Nos casos de possível infecção por vírus da hepatite B ou HIV, o aleitamento materno deve ser interrompido. O acompanhamento ambulatorial deve ser realizado mesmo nos casos em que não haja indicação de uso de antirretroviral e sorologias devem ser solicitadas após 30 e 90 dias.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

No momento do acidente, o mais importante é manter a calma e relatar imediatamente o acidente.

O risco de transmissão é muito baixo para HIV, sobretudo se o atendimento foi feito adequadamente.

Os profissionais de saúde devem estar com as vacinações em dia e ter feito a dosagem de anti-HBs para verificar a resposta à vacina.

É importante que seu local de trabalho tenha um fluxo de atendimento para os casos de acidente com material biológico.

As sorologias e profilaxias mencionadas são as habitualmente recomendadas pelo Ministério da Saúde; no entanto, existem serviços com fluxos diferentes, como a triagem sorológica para doença de Chagas. Não se recomenda na rotina a triagem sorológica para sífilis e HTLV, em razão da baixa probabilidade de infecção.

A adesão ao acompanhamento ambulatorial até a finalização do caso (até 6 meses ou 1 ano) é muito importante, mas infelizmente o número de pacientes que não acabam o acompanhamento é grande.

O trabalho de prevenção e educação continuada para evitar esse tipo de acidente é muito importante.

Tabela 4 Recomendações para profilaxia de HIV após exposição ocupacional a material biológico, manter por 28 dias			
Paciente-fonte	Profilaxia	Alternativa	
Teste rápido reagente para HIV ou sabidamente soropositivo ou desconhecido	TDF + 3TC + ATV + RTV	TDF contraindicado: AZT + 3TC + ATV/RTV ATV contraindicado: TDF + 3TC + LPV/RTV ou AZT + 3TC + TDF	
Teste rápido não reagente e sem história de exposição ao vírus do HIV nos últimos 30 dias ou exposição > 72 horas	Não realizar	Não realizar	

Doses: TDF + 3TC - 300 mg + 300 mg (1 comp), V0, 1x/dia; ATV - 300 mg (1 comp), V0, 1x/dia; ATV - 100 mg (1 comp), V0, 1x/dia; AZT + 3TC - 300 mg + 150 mg (1 comp), V0, a cada 12 horas; LPV/RTV - 200 mg + 50 mg (2 comp), V0, a cada 12 horas.

3TC: lamivudina; ATV: atazanavir; AZT: zidovudina; LPV: lopinavir; RTV: ritonavir; TDF: tenofovir.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Exposição a materiais biológicos. Brasília: Ministério da Saúde: 2006.

Brasil. Ministério da Saúde. Protocolo clínico e diretrizes terapêuticas para profilaxia antirretroviral pós-exposição de risco à infecção pelo HIV. Brasília: MInistério da Saúde; 2015.

Brasil. Ministério da Saúde. Recomendações para terapia antirretroviral em adultos infectados pelo HIV, 2008. Suplemento III: tratamento e prevenção. Brasília: Ministério da Saúde; 2010.

Centers for Disease Control and Prevention. Updated U.S. public health service guidelines for the management of occupational exposures to HBV, HCV, and HIV and recommendations for postexposure prophylaxis. 2001. Disponível em: www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/rr5011a1.htm.

Morbidity and Mortality Weekly Report. Updated U.S. public health service guidelines for the management of occupational exposures to HIV and recommendations for postexposure prophylaxis, 2005. MMWR 2005;54(RR-9). Disponível em: http://aidsinfo.nih.gov/contentfiles/HealthCareOccupExpoGL.pdf.

Tarantola A, Abiteboul D, Rachline A. Infection risks following accidental exposure to blood or body fluids in health care workers: a review of pathogens transmitted in published cases. Am J Infect Control 2006;34:367-75.

RESISTÊNCIA EM GRAM-NEGATIVOS

Daniel Wagner de Castro Lima Santos

BETALACTAMASES

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A resistência antimicrobiana é definida como a capacidade de adaptação de um microrganismo para sobreviver em um ambiente pouco favorável em razão dos antibióticos, a partir do desenvolvimento de mecanismos de troca genética que resultam em adaptações físicas e químicas para destruir, inativar ou impedir a ação desses antibióticos. Um microrganismo é considerado resistente a um determinado antibiótico quando a concentração mínima para inibir o crescimento bacteriano daquele antibiótico *in vitro* é maior do que o parâmetro estabelecido no sangue ou no tecido-alvo.

O principal mecanismo de resistência dos bacilos Gram-negativos aos betalactâmicos é a produção de betalactamases. Inicialmente, as cefalosporinas de 3ª geração (ceftriaxona, cefotaxima e ceftazidima) eram quase universalmente ativas contra agentes da família *Enterobacteriaceae*. Ceftazidima também se mostrava ativa contra *Pseudomonas aeruginosa* e, muitas vezes, contra *Acinetobacter baumannii*. A resistência surgiu pela 1ª vez

em bactérias do gênero *Enterobacter*, *Citrobacter freundii* e *Serratia* spp.

CLASSIFICAÇÃO

As betalactamases foram divididas em 4 classes de Ambler (A, B, C e D), de acordo com as suas estruturas primárias. Posteriormente, conforme as diferenças em seus mecanismos catalíticos, essas classes foram classificadas dentro de 2 grupos: serina-betalactamases (classes A, C e D) e metalo-betalactamases (classe B).

Assim, existem definições, epidemiologia e antimicrobianos específicos relacionados à presença dessas betalactamases em diferentes microrganismos.

Betalactamases de espectro estendido (ESBL ou BLEE)

Sua definição não é consensual, porém, de modo prático, englobam enzimas transmitidas/codificadas por plasmídeos, pertencentes às famílias TEM, SHV e CTM-M. Essas variantes são as mais isoladas, mas nos últimos anos houve uma expansão no aparecimento de outras ESBL em microrganismos das famílias PER, VEB, GES, TLA e BES. Na América Latina, a principal ESBL encontrada em Gram--negativos pertence à família CTM-M (cefotaximase). Essas enzimas são encontradas primordialmente em enterobactérias, em especial Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca e Proteus mirabilis. No entanto, por se tratar de enzimas codificadas por genes plasmidiais, podem ser encontradas em todos os outros Gram--negativos fermentadores (Enterobacter spp., Citrobacter spp., Providencia spp., Serratia spp. etc.) e não fermentadores (*Pseudomonas aeruginosa* e *Acinetobacter* spp.).

Os antimicrobianos comprometidos compreendem ampicilina, penicilinas de largo espectro, cefalosporinas de 1ª geração além da cefuroxima, cefalosporinas de 3ª geração (ceftriaxona, ceftazidima e cefotaxima) e aztreonam. Classicamente, não são comprometidas as cefamicinas (cefoxitina e cefotetana), carbapenens (meropeném, imipeném e ertapeném) e as combinações com inibidores de betalactamases (amoxicilina + clavulanato, piperacilina + tazobactam e ampicilina + sulbactam). Caso qualquer um desses agentes classicamente não comprometidos seja relatado no antibiograma como resistente, trata-se de provável resistência por mecanismo distinto ao da produção de betalactamase.

AmpC ou cefalosporinases

São betalactamases de espectro estendido (grupo 1 ou C) comumente isoladas em bactérias Gram-negativas, em especial nas pertencentes ao grupo CESP (*Citrobacter*, *Enterobacter*, *Serratia*, *Providencia* etc.). Nes-

-MRCM.indb 1025 12/5/17 4:06 PM

se grupo bacteriano, sua ocorrência é cromossomal e normalmente induzível, embora possa haver hiperexpressão. Nos casos de indução de sua produção, a suspensão do agente indutor promove o retorno à produção basal e uma falsa sensação de recuperação da sensibilidade. Os agentes não fermentadores, como Pseudomonas e Acinetobacter, também possuem AmpC cromossomal. Esse tipo de enzima pode ser encontrado em

outros Gram-negativos fermentadores, como Escherichia coli e Klebsiella spp., porém nesses casos sua codificação é plasmidial.

Ao contrário das ESBL, as betalactamases do tipo AmpC são capazes de hidrolisar as cefamicinas (cefoxitina e cefotetana), porém não são inibidas pelos inibidores de betalactamases, como ácido clavulânico, tazobactam e sulbactam. Os antimicrobianos comprometidos

Tabela 1 Enzimas e seu tratamento

Enzima

Observações

Betalactamases de espectro estendido (ESBL ou BLEE)

- Encontradas principalmente em Escherichia coli, Klebsiella spp. e Proteus mirabilis
- Encontra-se manutenção da sensibilidade, no antibiograma, para cefamicinas (cefoxitina e cefotetana), carbapenens (meropeném, imipeném e ertapeném) e combinações com inibidores de betalactamases (amoxicilina + clavulanato, piperacilina + tazobactam e ampicilina + sulbactam)
- Nos últimos anos, o Clinical and Laboratory Standards Institute propôs o uso de cefalosporinas de 3^a ou 4^a geração caso se mostrassem sensíveis no antibiograma, mesmo com um teste laboratorial que confirmasse a produção de ESBL. Não existem, no entanto, estudos clínicos baseados em trials que suportem o uso de cefepima nas infecções citadas
- O uso de betalactâmicos com inibidores de betalactamase (clavulanato, tazobactam e sulbactam) não tem grau de evidência suficiente para que seja indicado no tratamento de infecções por agentes produtores de ESBL que se mostrem sensíveis a tais combinações no antibiograma. Alguns estudos suportam o uso de piperacilina + tazobactam no tratamento de infecções não graves (ITU e traqueobronquites)

Tratamento

- Infecções graves (corrente sanguínea, pneumonias, pielonefrites): carbapenêmicos
- meropeném, 1-2 g, EV, a cada 8 horas
- imipeném, 500 mg, EV, a cada 6 horas ou 1 g, EV. a cada 8 horas
- − ertapeném, 1 g, EV, 1×/dia
- Infecções não graves (traqueobronquites, cistites, pele e partes moles): possibilidade de uso de drogas não betalactâmicas (quinolonas, aminoglicosídeos)

AmpC ou cefalosporinases

- Detectadas principalmente como enzimas cromossômicas e induzíveis em Citrobacter spp., Enterobacter spp., Serratia, Providencia spp. e Morganella spp.
- Os antimicrobianos comprometidos compreendem todos os betalactâmicos, exceto imipeném, meropeném e ertapeném. Além disso, as cefalosporinas de 4ª geração (cefepima) são mais estáveis em relação à sua atividade hidrolítica, podendo ser utilizadas nas infecções não graves quando se mostrarem sensíveis no antibiograma
- A sensibilidade à piperacilina + tazobactam no antibiograma dos agentes com desrepressão de AmpC deve ser interpretada com cautela, pois consensualmente o inibidor de betalactamase não recupera tal sensibilidade Assim, seu uso deve ser desencorajado mesmo quando se mostrar sensível no
- Infecções graves (corrente sanguínea, pneumonias etc.): carbapenêmicos
- meropeném, 1-2 g, EV, a cada 8 horas
- imipeném, 500 mg, EV, a cada 6 horas ou 1 g, EV, a cada 8 horas
- ertapeném, 1 g, EV, 1×/dia
- cefepima, 2 g, EV, a cada 12 horas ou a cada 8
- Infecções não graves (traqueobronquites, ITU, pele e partes moles): possibilidade de uso de drogas não betalactâmicas (quinolonas, aminoglicosídeos)

Carbapenemases

- São de classes diversas e com ampla distribuição nos Gram-negativos. Existem diferentes formas de detecção, que variam conforme a carbapenemase estudada
- Nos últimos anos, o Clinical and Laboratory Standards Institute propôs o uso de carbapenêmicos caso se mostrassem sensíveis no antibiograma, mesmo com um teste laboratorial que confirmasse a produção de tais enzimas (EDTA, Hodge). No entanto, não existem estudos clínicos baseados em trials randomizados que suportem o uso dos carbapenêmicos nas infecções citadas
- Colistina ou polimixina B (checar manual da comissão de controle de infecção hospitalar com as doses recomendadas conforme a apresentação disponível na instituição), em geral: polimixina B, 15.000-25.000 UI/kg/dia, fracionados a cada 12
- Não existem evidências de terapia combinada com outras drogas não betalactâmicas nas infecções causadas por Pseudomonas e Acinetobacter, porém, nas infecções por Klebsiella pneumoniae produtora de carbapenemase (KPC), o uso de polimixina B ou colistina associada a tigeciclina e aminoglicosídeos pode ser benéfico nos casos de infecção de corrente sanguínea

-MRCM.indb 1026

compreendem todos os betalactâmicos, exceto imipeném, meropeném e ertapeném. Além disso, as cefalosporinas de 4ª geração (cefepima) são mais estáveis em relação à sua atividade hidrolítica, podendo ser utilizadas nas infecções não graves quando se mostrarem sensíveis no antibiograma.

Carbapenemases

Trata-se da família mais versátil e variável de betalactamases, apresentando capacidade hidrolítica ampla (hidrolisam quase todos os betalactâmicos, incluindo carbapenêmicos) e não são inibidas pelos inibidores de betalactamases. Estão distribuídas nas classes A, B e D de Ambler:

- as carbapenemases da classe A pertencem ao grupo 2f de Bush, podendo ser plasmidiais (KPC, GES) ou cromossômicas (IMI, NMC e SME). Epidemiologicamente, as plasmidiais são mais preocupantes no Brasil;
- as carbapenemases da classe B são as metalobetalactamases que apresentam maior diversidade molecular e representam uma grande ameaça clínica. Comumente, são cromossômicas e hidrolisam todos os betalactâmicos, exceto os monobactâmicos (aztreonam). As principais enzimas são IMP e VIM (com ampla distribuição mundial), porém no Brasil a enzima SPM está amplamente distribuída e é a principal metalobetalactamase encontrada. Pseudomonas aeruginosa, Klebsiella pneumoniae e Acinetobacter são as principais bactérias produtoras de tais enzimas. Mais recentemente, New Delhi metallo-beta-lactamase (NDM), amplamente distribuída na Índia, Pasquistão e Europa, foi detectada no Panamá e na cidade de Porto Alegre (Brasil). Essa enzima representa um sério problema, uma vez que sua disseminação é rápida e seu perfil de hidrólise é extenso, incluindo aztreonam e, às vezes, com resistência à polimixina B;
- as carbapenemases das classe D (oxacilinases) apresentam baixa atividade hidrolítica contra os carbapenêmicos e formam um grupo heterogêneo de acordo com suas propriedades estruturais e bioquímicas. *Acinetobacter baumannii* é a principal bactéria, com mecanismos de resistência que envolvem a produção de oxacilinases, podendo ser encontradas também em *Klebsiella pneumoniae* e menos comumente em *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli* e *Proteus* spp.

TRATAMENTO

A forma de tratamento para essas enzimas pode ser encontrada na Tabela 1.

BIBLIOGRAFIA

Barbier F, Wolff M. Multi-drug resistant Pseudomonas aeruginosa: towards a therapeutic dead end? Med Sci (Paris) 2010;26(11):960-8.

Bush K. Bench-to-bedside review: the role of beta-lactamases in antibioticresistant Gram-negative infections. Crit Care 2010;14(3):224.

Drawz SM, Bonomo RA. Three decades of beta-lactamase inhibitors. Clin Microbiol Rev 2010;23(1):160-201.

Jacoby GA. AmpC beta-lactamases. Clin Microbiol Rev 2009;22(1):161-82.
Kanj SS, Kanafani ZA. Current concepts in antimicrobial therapy against resistant gram-negative organisms: extended-spectrum beta-lactamase-producing Enterobacteriaceae, carbapenem-resistant Enterobacteriaceae, and multidrug-resistant Pseudomonas aeruginosa.
Mayo Clin Proc 2011;86(3):250-9.

Lee GC, Burgess DS. Treatment of Klebsiella pneumoniae carbapenemase (KPC) infections: a review of published case series and case reports. Ann Clin Microbiol Antimicrob 2012;13:11-32.

Rossi F. The challenges of antimicrobial resistance in Brazil. Clin Infect Dis 2011;52(9):1138-43.

Seral C, Gude MJ, Castillo FJ. Emergence of plasmid mediated AmpC β -lactamasas: origin, importance, detection and therapeutical options. Rev Esp Quimioter 2012;25(2):89-99.

Thomson KS. Extended-spectrum-beta-lactamase, AmpC, and Carbapenemase issues. J Clin Microbiol 2010;48(4):1019-25.

Trecarichi EM, Cauda R, Tumbarello M. Detecting risk and predicting patient mortality in patients with extended-spectrum β -lactamase-producing Enterobacteriaceae bloodstream infections. Future Microbiol 2012;7(10):1173-89.

240

PRECAUÇÃO HOSPITALAR

Daniel Soares de Sousa Dantas, Amaury Pachione Martins, Ralcyon Francis Azevedo Teixeira

As medidas de precaução visam impedir a transmissão de microrganismos. Devem ser instituídas logo na suspeita de infecção ou colonização por aqueles capazes de disseminação para outros pacientes ou profissionais de saúde. Apesar de haver regras gerais de precaução, o serviço de controle de infecção hospitalar de cada local pode optar por acrescentar ou modificar uma regra vigente, visando uma melhoria do controle de infecção no local.

A lavagem das mãos deve ser amplamente estimulada entre todos os envolvidos no cuidado da saúde como principal forma de prevenção das infecções relacionadas à saúde. Todos os profissionais envolvidos no cuidado do paciente devem ficar atentos quanto à necessidade de se instalarem precauções adicionais, sempre consultando o serviço de controle de infecção hospitalar em caso de dúvidas, tanto para a indicação quanto para a suspensão de uma precaução.

-MRCM.indb 1027 12/5/17 4:06 PM

Campanhas de educação continuada explicando a importância da implantação e do cumprimento das medidas de controle de infecção hospitalar são de extrema importância.

Após a instalação da precaução adicional, algum membro da equipe de saúde deve realizar uma visita a pacientes relacionados e acompanhantes para fazer as seguintes orientações:

- explicar sobre o motivo da precaução adicional;
- orientar sobre higiene das mãos;
- orientar sobre equipamentos de proteção individual utilizados pelos profissionais de saúde;
- orientar sobre cuidados específicos de acordo com o tipo de precaução;
 - orientar a evitar contato com outros pacientes;
 - limitar visitas;
 - esclarecer possíveis dúvidas.

ORIENTAÇÕES

Orientações aplicadas a todos os pacientes têm por objetivo evitar a transmissão de infecções (conhecidas ou não) do paciente para o profissional do saúde. Podem ser citadas:

- realizar a lavagem das mãos com água e sabão ou solução alcoólica em 5 momentos: antes do contato com o paciente, antes da realização de procedimento asséptico, após a exposição a líquidos corporais, após contato com o paciente e após contato com as áreas próximas ao paciente. É importante utilizar técnica adequada de limpeza, aplicando sabão líquido ou solução alcoólica nas mãos e friccionando vigorosamente. Deve-se atentar para a região interdigital e unhas;
- utilizar luvas de procedimento quando houver potencial contato com sangue ou secreções. Máscaras, óculos e avental também devem ser utilizados se houver potencial contato com sangue ou secreções nos olhos e no rosto (p. ex., intubação, drenagem de abscessos etc.);
- manusear e descartar corretamente os materiais perfurocortantes, além de artigos e roupas contaminados;
- limpar e desinfectar corretamente as superfícies ambientais;
- transportar corretamente o paciente (p. ex., sempre levar luvas no bolso para usar em caso de intercorrência.

As precauções de contato são indicadas em situações de suspeita ou confirmação de doenças ou presença de microrganismos transmitidos por contato direto ou indireto (p. ex., pacientes com diarreia incontinente, infecção ou colonização por microrganismos multirresistentes e escabiose). São elas:

- quarto privativo ou compartilhado com pacientes infectados com o mesmo microrganismo;
- utilizar luvas durante o contato com o paciente ou com material infectante, descartá-las imediatamente após o uso e seguir com higienização das mãos;
- usar avental de manga longa sempre que houver possibilidade de contato da roupa do profissional com paciente, leito, mobiliário ou material infectante;
- evitar transporte do paciente e, se este for necessário, proteger lesões abertas com curativo. O profissional que faz o transporte deve usar luvas e avental de manga longa;
- utilizar artigos e equipamentos como estetoscópio, esfigmomanômetro e termômetro exclusivos para cada paciente.

As precauções respiratórias podem ser divididas em:

- risco de transmissão por aerossóis:
- quarto privativo com porta fechada;
- sistema de ventilação com pressão negativa e mínimo de 6 trocas de ar por hora;
- uso obrigatório de máscaras tipo N95 ou PFF2 por qualquer profissional que atender o paciente: essas máscaras não têm vida útil determinada, devendo ser substituídas se estiverem sujas, úmidas ou com danos estruturais (p. ex., haste quebrada, elástico frouxo);
- se for necessário transportar o paciente, este deve utilizar máscara cirúrgica;
 - risco de transmissão por gotículas:
- quarto privativo obrigatório: pode ser compartilhado entre pacientes com o mesmo microrganismo isolado;
 - manter a porta fechada;
- todos que entrarem no quarto deverão portar máscara cirúrgica;
- se for necessário transportar o paciente, este deve utilizar máscara cirúrgica.

Há, ainda, precauções específicas para a contaminação por *Clostridium difficile*:

- paciente com diarreia incontinente deve ser mantido em quarto privativo com banheiro individual;
- profissionais que atendem o paciente devem utilizar luvas e avental de manga longa e higienizar as mãos com água e sabão após retirar as luvas (álcool não elimina os esporos de *Clostridium*);
- artigos e equipamentos devem ser exclusivos de cada paciente;

-MRCM.indb 1028 12/5/17 4:06 PM

- somente investigar *Clostridium* em contactantes sintomáticos (diarreia);
- deve-se suspender precauções de contato após 48 horas sem diarreia.

Existe a possibilidade de combinar as precauções:

- contato + respiratório por gotícula;
- contato + respiratório por aerossol.

Alguns serviços possuem orientações adicionais para pacientes imunodeprimidos, principalmente onco-hematológicos (p. ex., pacientes com < 500 neutrófilos por período > 14 dias – período longo de neutropenia), por conta do riso de infecção por *Aspergillus* sp. Além de limitar a circulação desses pacientes pelo hospital, eles devem permanecer em ambiente com filtragem absoluta de ar (pressão positiva), e nenhuma pessoa portadora de doença potencialmente transmissível (p. ex., gripe, resfriado, herpes labial) deve entrar em contato com o paciente, seja da equipe de saúde, acompanhante ou visitante. Não se deve confundir essas orientações com isolamento reverso, prática que não é mais recomendada.

Tabela 1 Principais orientações de preca acordo com cada doença	aução utili	izadas de
Infecção/condição/microrganismo		cauções mendadas
	Tipo	Período
Abscessos		
■ Drenando com curativo oclusivo contido	Р	DS
■ Drenando sem curativo ou com curativo não contido	С	DS
Aids	Ver HIV	
Actinomicose	Р	
Adenovírus, infecção por (lactente – 28 dias-2 anos de idade e pré-escolar – 2-6 anos)	Rg + C	DD
Amebíase	Р	
Angina de Vincent	Р	
Antrax (cutâneo e pulmonar)	P	
Ascaridíase	Р	
Aspergilose	Р	
Babesiose	Р	
Bactérias multirresistentes (em caso de colonização/infecção, solicitar avaliação da comissão de controle de infecção hospitalar)	C*	
Botulismo	Р	
Bronquiolite	Ver infecç respiratór e pré-esco	ias em lactentes

(continua)

Tabela 1 Principais orientações de predacordo com cada doença	caução uti	lizadas de
Infecção/condição/microrganismo	Precauções recomendadas	
	Tipo	Período
Brucelose	Р	
Cancro mole (<i>Chlamydia trachomatis</i>): conjuntivite, genital e respiratória	Р	
Candidíase (todas as formas)	Р	
Caxumba	Rg	Início TU por 9 dias
Celulite P	С	DD
Cisticercose	Р	
Citomegalovirose (neonatal ou em imunossuprimido)	Р	
Clostridium botulinum	Р	
Clostridium difficile	С	DD
Clostridium perfringens (intoxicação alimentar e gangrena gasosa)	Р	
Cólera	С	
Colite associada a antibiótico	С	DD
Conjuntivite		
■ Bacteriana aguda e gonocócica	Р	DD
■ Viral aguda (hemorrágica aguda)	С	DD
Coqueluche	Rg	TE 5 dias
Creutzfeldt-Jacob, doença	Р	
Criptococose	Р	
Dengue	Р	
Dermatofitose	Р	
Diarreia	Ver gast	roenterite
Difteria		
■ Cutânea	С	TA + 2CN**
■ Faríngea	Rg	TA + 2CN**
Doença de mão, pé e boca	Ver ente	rovirose
Donovanose (granuloma inguinal)	Р	
Encefalite	Ver ager	nte específico
Endometrite	Р	
Enterobíase	Р	
Enterocolite (<i>Clostridium difficile</i>)	С	DD
Enterocolite necrotizante	Р	
Enterovirose (coxsackie e echovírus)		
■ Adulto	Р	DD
Lactente e pré-escolar	С	DD
Epiglotite	Rg	TE 24 horas
Eritema infeccioso	Ver parv	ovírus B19
Escabiose	С	TE 24 horas

(continua)

-MRCM.indb 1029 12/5/17 4:06 PM

(continuação) Tabela 1 Principais orientações de precaução utilizadas de acordo com cada doença Infecção/condição/microrganismo Precauções recomendadas Tipo Período Р Esporotricose Р Esquistossomose Estafilococcia (Staphylococcus aureus) ■ Pele, ferida e queimadura С - com secreção não contida Р - com secreção contida **P**1 ■ Enterocolite ■ Multirresistente Ver bactérias multirresistentes ■ Pneumonia Р ■ Síndrome da pele escaldada Р ■ Síndrome do choque tóxico Estreptococcia (Streptococcus do grupo A) ■ Endometrite (sepse puerperal) Р ■ Escarlatina: lactente e pré-escolar Rg TE 24 horas Rg TE 24 horas ■ Faringite: lactente e pré-escolar ■ Pneumonia: lactente e pré-escolar Rg TE 24 horas ■ Pele, ferida e queimadura - com secreção não contida С Р - com secreção contida Р Estreptococcia (Streptococcus do grupo B neonatal) Estreptococcia (Streptococcus exceto grupo não A não B) Estreptococos multirresistentes (pneumococo Ver bactérias multirresistentes e enterococo)

Р

P P

Р

Р

Р

Р

С

Р

С

Ver gastroenterite

DD

DD

(continua)

Infecção/condição/microrganismo	Precauções recomendadas	
	Tipo	Períod
Clostridium difficile	С	DD
Escherichia coli (entero-hemorrágica 0157:4H e outras espécies)		DD
– diarreia contida	Р	DD
– diarreia não contida	С	DD
Giardia lamblia	Р	DD
■ Rotavírus	С	DD
Salmonella spp. (inclusive S. typhi)	P ¹	DD
Shigella spp.	P ¹	DD
■ Vibrio parahaemolyticus	P	DD
■ Viral (outros vírus)		
– diarreia contida	P	DD
– diarreia não contida	С	DD
■ <i>Yersinia</i> enterocolítica	P	DD
Giardíase	Ver gastro	enterite
Gonorreia	P	
Guillain-Barré, síndrome de	 P	
Hanseníase	P	
Hantavírus pulmonar	 P	
Helicobacter pylori	<u>.</u> Р	
Hepatite viral		
■ Vírus A	P	
uso de fralda ou incontinente	C ²	
■ Vírus B (AgHBs positivo), vírus C e outros	0	
- com sangramento, não contido	C	
- sem sangramento	P	
■ Vírus E	P	
Herpangina	Ver entero	viroso
	vei eiitelü	VIIUSE
Herpes simples • Encefalite	P	
Mucocutânea, disseminada ou primária e	C	DD
grave		טט
 Mucocutânea, recorrente (pele, oral e genital) 	Р	
Neonatal	C ₃	DD
Herpes-zóster		
Disseminado (mais de 1 dermátomo)	Ra+C***	DD (LC)
Localizado em imunocompetente	Р	
Localizado em imunossuprimido	Ra+C***	DD (LC)
200an2aao om manoccapininao		
Hidatidose	Р	

(continua)

Estrongiloidíase

Exantema súbito

Febre amarela

Febre recorrente

Febre reumática Febre tifoide

pré-escolares)

Gangrena gasosa

Gastroenterite

• Campylobacter spp.,

Febre por arranhadura do gato

moniliformis ou Spirilum minus)

Febre por mordedura do rato (Streptobacillus

Furunculose estafilocóccica (lactentes e

Cholera spp., Criptosporidium spp.

Infecção/condição/microrganismo	Precauções recomendadas	
	Tipo	Período
HIV, infecção por	•	
Com sangramento não contido	С	
Sem sangramento	Р	
Impetigo	С	TE 24 horas
Infecção de cavidade fechada	Р	
Infecção de ferida cirúrgica	Р	
Infecção do trato urinário	Р	
Infecção do trato respiratório em lactentes e pré-escolares ou bronquiolite (vírus sincicial respiratório e vírus <i>parainfluenzae</i>)	С	
Influenza A, B e C	Rg	DD
Intoxicação alimentar por Clostridium botulium, Clostridium perfringens, Clostridium welchii e estafilocócica	Р	
Kawasaki, síndrome de	Р	
Legionelose	Р	
Leptospirose	Р	
Listeriose	Р	
Lyme, doença de	Р	
Linfogranuloma venéreo	Р	
Malária	Р	
Melioidose	Р	
Meningite		
Asséptica (não bacteriana e não viral)	Р	
Bacteriana Gram-negativos entéricos, em neonatos	Р	
■ Fúngica	Р	
 Haemophilus influenzae (suspeita ou confirmada) 	Rg	TE 24 horas
Listeria monocytogenes	Р	
 Neisseria meningitidis (suspeita ou confirmada) 	Rg	TE 24 horas
■ Pneumocócica	Р	
■ Tuberculosa	P ⁴	
Outra bactéria não citada acima	Р	
Meningococcemia	Rg	TE 24 horas
Microrganismos multirresistentes	Ver bact	érias sistentes
Molusco contagioso	Р	
Mononucleose infecciosa	Р	
Mucormicose	P	

(continua)

(continuação)

Tabela 1 Principais orientações de prec	aução utili	zadas de
acordo com cada doença Infecção/condição/microrganismo	Pre	cauções
meo çuo, conta çuo, meror gumano		mendadas
	Tipo	Período
Micobacteriose atípica	Р	
(não <i>Mycobacterium tuberculosis</i>): pulmonar e cutânea		
Nocardiose	Р	
Oxiúros, infecção por	Р	
Paracoccidioidomicose (<i>Paracoccidioides</i> brasiliensis): pulmonar ou cutânea	Р	
Parvovírus B19		
■ Crise aplástica transitória ou de células vermelhas	Rg	7 dias
■ Doença crônica em imunossuprimido	Rg	DI
Pediculose	С	TE 24 horas
Pertussis (coqueluche)	Rg	TE 5 dias
Peste		
■ Bubônica	Р	
■ Pneumônica	Rg	TE 3 dias
Pleurodínea	Ver enter	ovirose
Pneumonia		
■ Adenovírus	Rg + C	DD
■ <i>Burkholderia</i> cepacia em fibrose cística incluindo colonização do trato respiratório	P ⁵	
■ Chlamydia	Р	
■ Fúngica	Р	
■ Haemophilus influenzae		
- adultos	Р	
– lactentes e crianças de qualquer idade	Rg	TE 24 horas
■ Legionella spp.	Р	
■ Meningocócica	Rg	TE 24 horas
■ Mycoplasma (pneumonia atípica primária)	Rg	DD
■ Pneumocócica	Р	
■ Pneumocystis jiroveci	P ⁶	
■ Pseudomonas cepacia: ver pneumonia por <i>Burkholderia cepacia</i>	Р	
Staphylococcus aureus	Р	
■ Streptococcus do grupo A		
- adultos	Р	
– lactentes e pré-escolares	Rg	TE 24 horas
■ Viral		
- adultos	Р	
– lactentes e pré-escolares	С	
 Outras bactérias não listadas (incluindo Gram-negativos) 	Р	

(continua)

12/5/17 4:06 PM -MRCM.indb 1031

nfecção/condição/microrganismo	Precauções recomendadas	
	Tipo	Período
Poliomielite	Р	
Psitacose (ornitose)	Р	
Raiva	С	
Reye, síndrome de	Р	
Ritter (síndrome da pele escaldada estafilocócica)	Р	
Riquetsiose	Р	
Rubéola	Rg	IR 7 dias
■ Congênita	C ⁷	
Salmonelose	Ver gast	roenterite
Sarampo	Ra	DD
Shigelose	Ver gast	troenterite
Sífilis		
Lactente (terciária) e soro-positivo sem lesões	Р	
■ Pele e membrana mucosa (incluindo congênita, primária, secundária)	Р	
Síndrome da pele escaldada	Р	
Teníase	Р	
Tétano	Р	
Tinea	Р	
Toxoplasmose	Р	
Tracoma agudo	Р	
Tricomoníase	Р	
Tricuríase	Р	
Triquinose	Р	
Tuberculose		
Extrapulmonar com lesão drenando	P + Ra	
Extrapulmonar, meningite e outras sem drenagem	Р	
Laríngea (suspeita ou confirmada)	Ra	TE + MC
Mantoux: reator (> 5 mm) sem evidência de doença pulmonar ou laríngea atual	Р	
aconga pannonar ca lanngca ataan		

(continua)

Tabela 1 Principais orientações de preca acordo com cada doença	aução utiliz	zadas de
Infecção/condição/microrganismo		cauções nendadas
	Tipo	Período
Tularemia (lesão drenando ou pulmonar)	Р	
Tifo (endêmico e epidêmico, não causado por Salmonella spp.)	Р	
Varicela	Ra + C	LC 100%
Vírus sincicial respiratório	С	Durante toda a internação
Zigomicose (ficomicose/mucormicose)	Р	

C: contato; DD: durante a doença; DI: durante a internação; DS: duração da secreção; IR: início do *rash*; LC: até todas as lesões ficarem crostosas; MC: melhora clínica; P: padrão; PN: pesquisas negativas; Ra: respiratória para aerossóis; Rg: respiratória para gotículas; TA: terapêutica antibacteriana; TE: terapêutica eficaz; TU: tumefação.

- * A definir pelo serviço de controle de infecção hospitalar de cada instituto.
- ** Até 2 culturas negativas em dias diferentes.
- *** Evitar ingresso no quarto de suscetíveis.
- 1: usar precauções de contato para criança em uso de fraldas ou incontinente com idade < 6 anos durante a doença.
- 2: manter precauções em pacientes com idade < 3 anos durante toda a hospitalização e em pacientes com idade > 3 anos até 2 semanas do início dos sintomas.
- 3: para recém-nascido via vaginal ou cesariana de mãe com infecção ativa e ruptura de membranas por mais de 4-6 horas.
- 4: investigar tuberculose pulmonar ativa.
- 5: evitar contato de pacientes com fibrose cística não colonizados ou infectados com *Burkholderia cepacia* com este paciente.
- 6: evitar colocar no mesmo quarto com paciente imunossuprimido.
- 7: manter precauções até 1 ano de idade (a menos que cultura viral de urina e nasofaringe sejam negativas após 3 meses de idade).
- O serviço local do controle de infecção hospitalar pode ter regras diferentes das mostradas. Sempre se deve consultar este serviço em caso de dúvidas, principalmente quanto às regras de precaução para bactérias multirresistentes (quais bactérias pertencem a esse grupo, quando colocar em precaução e quando retirar), já que é a informação que mais pode variar.

BIBLIOGRAFIA

Associação Paulista de Estudos e Controle de Infecção Hospitalar. Precauções e isolamento. São Paulo: APECIH; 2012.

Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo. Guia de utilização de anti-infeccioso e recomendações para a prevenção de infecções hospitalares. São Paulo: HC-FMUSP; 2012/2014.

Siegel JD, Rhinehart E, Jackson M, Chiarello L; Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee. 2007 guideline for isolation precautions: preventing transmission of infectious agents in health care settings. Am J Infect Control 2007;35(10 suppl 2):S65-164.

Silva CMA, Abreu SE, Arruda FMJ, Fonseca OM. Precauções e isolamento. In: Fernandes TA, Fernandes VOM, Filho RN. Infecção hospitalar e suas interfaces na área da saúde. São Paulo: Atheneu; 2000.

TERAPIA INTENSIVA

DEBORA SITNIK

241 ÍNDICES PROGNÓSTICOS EM TERAPIA INTENSIVA

Lucas Fernandes de Oliveira

INDICAÇÃO DE TERAPIA INTENSIVA

Segundo Resolução do Cremesp n. 170, de 2007, têm indicação de internação em UTI:

- paciente grave: apresenta instabilidade de ≥ 1 sistema orgânico, com risco de morte;
- paciente de risco: possui alguma condição potencialmente determinante de instabilidade.

A Society of Critical Care Medicine sugere alguns modelos como guias para indicação de internação, salientando a importância do julgamento individual. Nas Tabelas 1 a 3, são apresentados o modelo de "priorização", o modelo baseado em diagnósticos e o modelo baseado em dados objetivos, respectivamente.

O modelo de "priorização" é o mais adequado para serviços em que há número restrito de leitos de UTI, situação comum nos hospitais públicos do Brasil. Como auxílio na decisão de internar ou não um paciente em UTI, pode-se utilizar também escores prognósticos.

Tabela 1	Modelo de "priorização"	
Prioridade	Definição	Exemplo
1	Paciente instável, com necessidade de monitorização e/ou suporte avançado de vida, sem limitações de terapias	Paciente jovem, com insuficiência respiratória aguda, que necessite de intubação e ventilação mecânica
2	Paciente que necessite de monitorização e potencialmente de intervenção, sem limitações de terapias	Pós-operatório de cirurgia de grande porte
3	Paciente instável, com alguma limitação terapêutica	Paciente com câncer metastático pulmonar com infecção, para o qual já se descartou a opção de intubação
4	Pacientes com risco muito baixo de morte ou instabilidade	Intoxicação aguda sem alteração do nível de consciência, cetoacidose diabética com estabilidade hemodinâmica
	Pacientes graves com chance muito pequena de reversibilidade	Encefalopatia grave irreversível, choque refratário com disfunção de múltiplos órgãos, câncer metastático não responsivo ao tratamento, morte encefálica em não doadores, coma vigil, pacientes em cuidados paliativos

Tabela 2 Modelo basea	ado em diagnósticos
Sistema afetado	Condições com provável indicação de UTI
Sistema cardiovascular	IAM com complicações, choque cardiogênico, arritmias complexas, emergências hipertensivas, pós-parada cardiorrespiratória etc.
Sistema respiratório	Necessidade de ventilação mecânica, embolia pulmonar com instabilidade, hemoptise maciça, necessidade de fisioterapia intensiva etc.
Sistema neurológico	AVC com alteração do nível de consciência, coma, hemorragia subaracnóidea, trauma cranioencefálico grave, meningite com instabilidade, intoxicação aguda com repercussão, estado de mal epiléptico, potencial doador de órgãos etc.
Sistema gastrointestinal	Hemorragia digestiva com instabilidade, pancreatite grave, hepatite fulminante
Outros	Sepse grave/choque séptico, cirurgias que necessitem de suporte avançado de vida

-MRCM.indb 1033 12/5/17 4:06 PM

Sinais vitais Frequência cardíaca < 40 bpm ou > 150 bpm PA sistólica < 80 mmHg ou PA média < 60 mmHg PA diastólica > 120 mmHg Frequência respiratória > 35 rpm Exames laboratoriais Sódio sérico < 110 mEq/L ou > 170 mEq/L Potássio sérico < 2 mEq/L ou > 7 mEq/L p02 < 50 mmHg pH < 7,1 ou > 7,7 Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose Tamponamento cardíaco	Tabela 3 Modelo de parâmetros objetivos
PA sistólica < 80 mmHg ou PA média < 60 mmHg PA diastólica > 120 mmHg Frequência respiratória > 35 rpm Exames laboratoriais Sódio sérico < 110 mEq/L ou > 170 mEq/L Potássio sérico < 2 mEq/L ou > 7 mEq/L p0₂ < 50 mmHg pH < 7,1 ou > 7,7 Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Sinais vitais
PA diastólica > 120 mmHg Frequência respiratória > 35 rpm Exames laboratoriais Sódio sérico < 110 mEq/L ou > 170 mEq/L Potássio sérico < 2 mEq/L ou > 7 mEq/L p02 < 50 mmHg pH < 7,1 ou > 7,7 Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Frequência cardíaca < 40 bpm ou > 150 bpm
Frequência respiratória > 35 rpm Exames laboratoriais Sódio sérico < 110 mEq/L ou > 170 mEq/L Potássio sérico < 2 mEq/L ou > 7 mEq/L p02 < 50 mmHg pH < 7,1 ou > 7,7 Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	PA sistólica < 80 mmHg ou PA média < 60 mmHg
Exames laboratoriais Sódio sérico < 110 mEq/L ou > 170 mEq/L Potássio sérico < 2 mEq/L ou > 7 mEq/L p0₂ < 50 mmHg pH < 7,1 ou > 7,7 Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	PA diastólica > 120 mmHg
Sódio sérico < 110 mEq/L ou > 170 mEq/L Potássio sérico < 2 mEq/L ou > 7 mEq/L pO2 < 50 mmHg pH < 7,1 ou > 7,7 Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Frequência respiratória > 35 rpm
Potássio sérico < 2 mEq/L ou > 7 mEq/L p0 ₂ < 50 mmHg pH < 7,1 ou > 7,7 Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Exames laboratoriais
pO₂ < 50 mmHg pH < 7,1 ou > 7,7 Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Sódio sérico < 110 mEq/L ou > 170 mEq/L
pH < 7,1 ou > 7,7 Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Potássio sérico < 2 mEq/L ou > 7 mEq/L
Glicemia > 800 mg/dL Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	$pO_2 < 50 \text{ mmHg}$
Cálcio sérico > 15 mg/dL Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	pH < 7,1 ou > 7,7
Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Glicemia > 800 mg/dL
Exames de imagem Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Cálcio sérico > 15 mg/dL
Ruptura de vísceras ocas, bexiga, fígado, varizes esofágicas ou útero com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Níveis tóxicos de droga com repercussão hemodinâmica ou neurológica
com instabilidade hemodinâmica Aneurisma aórtico dissecante ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Exames de imagem
ECG Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	
Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Aneurisma aórtico dissecante
Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	ECG
Exame físico (instalação aguda) Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sustentada
Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Bloqueio atrioventricular total com instabilidade hemodinâmica
Queimadura > 10% de superfície corpórea Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Exame físico (instalação aguda)
Anúria Obstrução de via aérea Cianose	Pupilas anisocóricas em paciente rebaixado
Obstrução de via aérea Cianose	Queimadura > 10% de superfície corpórea
Cianose	Anúria
	Obstrução de via aérea
Tamponamento cardíaco	Cianose
	Tamponamento cardíaco

ÍNDICES PROGNÓSTICOS

Os índices prognósticos têm como base populações, portanto não devem ser utilizados exclusivamente para decisões médicas individuais.

O simplified acute physiology score (SAPS 3) é um escore amplo, que foi validado em diversos países. Leva em consideração dados prévios à internação, motivo da internação e dados fisiológicos e laboratoriais da 1ª hora de admissão na UTI. O modo mais simples é utilizar um impresso dos parâmetros por paciente (ou uma versão informatizada), somando os pontos referentes a cada parâmetro (Tabela 4) e projetando a somatória final na Tabela 5.

Tabela 4 Simplified acute physiology score (SAP) e pontuações	S 3): variáveis
Estado prévio de saúde	Pontos
Idade	
■ < 40 anos	0
■ ≥ 40-< 60 anos	5
■ ≥ 60-< 70 anos	9
■ ≥ 70-< 75 anos	13
■ ≥ 75-< 80 anos	15
■ ≥ 80 anos	18
Comorbidades	
■ Outras	0
■ Quimioterapia	3
■ Insuficiência cardíaca classe funcional IV	6
■ Neoplasia hematológica	6
■ Cirrose	8
■ Aids	8
■ Metástase	11
Dias de internação prévios	
■ < 14 dias	0
■ 14-28 dias	6
■ ≥ 28 dias	7
Procedência	
■ Centro cirúrgico	0
■ PS	5
■ Outra UTI	7
■ Outros	8
Drogas vasoativas	
■ Não	0
■ Sim	3
Admissão em UTI	16
Diagnósticos	Pontos
Tipo de admissão	
■ Programada	0
■ Não programada	3
Urgência	
■ Cirurgia eletiva	0
■ Não cirúrgico	5
■ Cirurgia de emergência	6
Tipo de cirurgia	
■ Transplante	-11
■ Trauma	-8
■ Revascularização miocárdica sem troca de valva	-6
■ Outras	0
■ Cirurgia no AVC	5

(continua)

-MRCM.indb 1034 12/5/17 4:06 PM

(continuação)

(continuação)

Motivo de internação	Pontos
Neurológico	
■ Convulsões	-4
■ Coma, confusão, agitação	4
■ Déficit focal	7
■ Efeito de massa intracraniano	11
Cardiológico	
■ Arritmia	-5
Choque hemorrágico	3
Choque hipovolêmico/cardiogênico	3
Choque séptico	5
Abdominal	
Abdome agudo	3
Pancreatite grave	9
Insuficiência hepática	6
■ Todas as outras	0
Infecção	
■ Outras	0
■ Nosocomial	4
■ Respiratória	5
Nosocomial e respiratória	9
Variáveis fisiológicas	Pontos
Escala de coma de Glasgow	
■ ≥ 13	0
7 -12	2
6	7
5	10
■ 3-4	15
Frequência cardíaca	
■ < 120 bpm	0
■ ≥ 120-< 160 bpm	5
■ ≥ 160 bpm	7
PA sistólica	
■ > 120 mmHg	0
■ ≥ 70-< 120 mmHg	3
■ ≥ 40-< 70 mmHg	8
■ < 40 mmHg	11
Oxigenação	
■ Sem ventilação mecânica — pO ₂ ≥ 60 mmHg	0
■ Sem ventilação mecânica — pO ₂ < 60 mmHg	5
Com ventilação mecânica — pO₂/FiO₂ ≥ 100	7

(continua)

Tabela 4 Simplified acute physiology score (SAPS 3): variáveis e pontuações						
Temperatura						
■ ≥ 34,5°C	0					
■ < 34,5°C	7					
Leucócitos						
■ < 15.000/mm³	0					
■ ≥ 15.000/mm ³	2					
Plaquetas						
$\blacksquare \ge 100.000/mm^3$	0					
$\blacksquare \ge 50.000 - < 100.000 / \text{mm}^3$	5					
$\blacksquare \ge 20.000 - < 50.000 / \text{mm}^3$	8					
■ < 20.000/mm³	13					
рН						
■ > 7,25	0					
■ ≤ 7,25	3					
Creatinina						
■ < 1,2 mg/dL	0					
■ ≥ 1,2-< 2 mg/dL	2					
■ ≥ 2-< 3,5 mg/dL	7					
■ ≥ 3,5 mg/dL	8					
Bilirrubina						
■ < 2 mg/dL	0					
■ ≥ 2-< 6 mg/dL	4					
■ ≥ 6 mg/dL	5					

FiO₂: fração inspirada de oxigênio.

Adaptada de Moreno RP, Metnitz PG, Almeida E, Jordan B, Bauer P, Campos RA, et al. SAPS 3: from evaluation of the patient to evaluation of the intensive care unit: part 2 – development of a prognostic model for hospital mortality at ICU admission. Intensive Care Med 2005;31:1345-55.

Tabela 5 Mortalidade esperada a partir do resultado do escore SAPS 3				
Escore SA	PS 3	Mortalidade hospitalar esperada		
< 30		< 1,8%		
30-39		1,8-5,7%		
40-49		6,4-15-9%		
50-59		17,3-33,5%		
60-69		35,6-54,5%		
70-79		56,5-72,2%		
80-89		73,6-83,9%		
90-99		84,8-90,8%		
≥ 100		> 91,3%		

Vale lembrar que uma importante utilização desse tipo de escore é a avaliação da qualidade do seu serviço, por meio do cálculo do *standardized mortality ratio* (SMR), que é a relação entre a mortalidade encontrada e a mortalidade predita, que deve ser < 1.

-MRCM.indb 1035 12/5/17 4:06 PM

Outra maneira de estimar o prognóstico em paciente grave é utilizar o escore *sequential organ failure asses*sment (SOFA), que pode quantificar as disfunções orgânicas (Tabela 6).

Em um trabalho recente, pacientes com > 3 disfunções orgânicas na admissão da UTI apresentavam mortalidade de 70% e escore de SOFA > 17, associados a 90% de mortalidade hospitalar. Além disso, pacientes internados em UTI podem apresentar comprometimentos orgânicos mesmo após a alta hospitalar. A internação está associada à piora da qualidade de vida posterior, à custa de sequelas físicas, cognitivas e psíquicas. Existem evidências que mostram piora de função pulmonar, em longo prazo, em pacientes sobreviventes da síndrome do desconforto respiratório agudo, piora cognitiva, em longo prazo, em pacientes intubados que desenvolveram *delirium* na internação e aumento da incidência de estresse pós-traumático após a alta hospitalar, entre outras graves consequências.

Existe um respaldo ético que possibilita ao médico evitar medidas terapêuticas fúteis quando este julgar que o paciente tem um prognóstico reservado, conforme Resolução do CFM n. 1.805/2006: "na fase terminal de enfermidades graves e incuráveis, é permitido ao médico limitar ou suspender procedimentos e tratamentos que prolonguem a vida do doente, garantindo-lhe os cuidados necessários para aliviar os sintomas que levam ao sofri-

mento, na perspectiva de uma assistência integral, respeitada a vontade do paciente ou de seu representante legal". Portanto, a indicação de internação em UTI deve ser individualizada, colocando-se em questão a gravidade da doença, as chances de sobrevida e a possibilidade de sequelas em longo prazo, sempre mantendo uma comunicação clara e objetiva com o paciente e/ou familiares.

BIBLIOGRAFIA

Desai SV, Law TJ, Needham DM. Long-term complications of critical care. Critical Care Med 2011;39(2):371-9.

Girard TD, Jackson JC, Pandhaparipande PP, Pun BT, Thompson JL, Shintani AK, et al. Delirium as a predictor of long-term cognitive impairment in survivors of critical illness. Critical Care Med 2010;38(7):1513-20.

Guidelines for intensive care unit admission, discharge, and triage. Task Force of the American College of Critical Care Medicine, Society of Critical Care Medicine. Critical Care Med 1999;27(3):633-8.

Herridge MS, Tansey CM, Matté A, Tomlinson G, Diaz-Granados N, Cooper A, et al. Functional disability 5 years after acute respiratory distress syndrome. N Engl J Med 2011;364(14):1293-304.

Moreno RP, Metnitz PG, Almeida E, Jordan B, Bauer P, Campos RA, et al. SAPS 3: from evaluation of the patient to evaluation of the intensive care unit: part 2 – development of a prognostic model for hospital mortality at ICU admission. Intensive Care Med 2005;31:1345-55.

Vincent JL, Mendonça A, Cantraine F, Moreno R, Takala J, Suter PM, et al. Use of the SOFA score to assess the incidence of organ dynsfunction/failure in intensive care units: results of a multicenter, prospective study. Working group on "sepsis-related problems" of the European Society of Intensive Care Medicine. Critical Care Med 1998; 26(11):1793-800.

Tabela 6 Parâmetros e pontuações do escore SOFA					
Escore SOFA	0	1	2	3	4
Respiratório					
■ pO ₂ /FiO ₂	> 400	< 400	< 300	< 200 ou ventilação mecânica	< 100
Hematológico					
■ Plaquetas	> 150.000/mm ³	< 150.000/mm ³	< 100.000/mm ³	< 50.000/mm ³	< 20.000/mm ³
Cardiovascular					
■ Hipotensão	PA média > 70 mmHg	PA média < 70 mmHg	Dopamina < 5 mcg/kg/min ou qualquer dose de dobutamina	Dopamina > 5 mcg/kg/min ou norepinefrina ≤ 0,1 mcg/kg/min	Dopamina > 15 mcg/kg/min ou norepinefrina > 0,1 mcg/kg/min
Hepático					
■ Bilirrubina	< 1,2 mg/dL	1,2-1,9 mg/dL	2-5,9 mg/dL	6-11,9 mg/dL	> 12 mg/dL
Neurológico					
■ Escala de coma de Glasgow	> 14	13-14	10-12	6-9	< 6
Renal					
■ Creatinina	< 1,2 mg/dL	1,2-1,9 mg/dL	2-3,4 mg/dL	3,5-4,9 mg/dL ou diurese < 500 mL	> 5 mg/dL ou diurese < 200 mL

FiO2: fração inspirada de oxigênio.

Adaptada de Vincent JL, Mendonça A, Cantraine F, Moreno R, Takala J, Suter PM, et al. Use of the SOFA score to assess the incidence of organ dynsfunction/failure in intensive care units: results of a multicenter, prospective study. Working group on "sepsis-related problems" of the European Society of Intensive Care Medicine. Critical Care Med 1998;26(11):1793-800

-MRCM.indb 1036 12/5/17 4:06 PM

242 SEPSE

Giancarlo Fatobene

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As definições de sepse foram atualizadas em 2016 por uma *task force* de diversas sociedades médicas (Sepsis-3). Entendia-se que o conceito de síndrome da resposta inflamatória sistêmica não era útil à beira do leito por depender de exames laboratoriais (leucopenia/leucocitose), além de apresentar uma validade discriminante pobre. Da mesma forma, aboliu-se o conceito de sepse grave. Resumindo-se, as definições aceitas são:

- sepse: disfunção de órgãos potencialmente fatal decorrente da desregulação da resposta a uma infecção;
- disfunção de órgãos: escore sequential organ failure assessment (SOFA) ≥ 2 (Capítulo 241);
- choque séptico: subgrupo dos pacientes com sepse que apresentam hipotensão e necessitam de vasopressores para manter PA média > 65 mmHg e lactato > 2 mmol/L (18 mg/dL) apesar de ressuscitação volêmica adequada.

À beira do leito, em pacientes críticos, pode-se utilizar o quickSOFA, cujo escore varia em 0-3, sendo que alteração do nível de consciência, PA sistólica < 100 mmHg e frequência respiratória > 22 compressões/min representam 1 ponto cada. Considera-se também no quickSOFA escore de pelo menos 2 pontos para sepse.

EPIDEMIOLOGIA

No Brasil, 16,7% dos pacientes de UTI têm diagnóstico de sepse, sepse grave ou choque séptico.

A idade média é de 61,7 anos, sendo que acomete mais homens (55,7%) do que mulheres.

Sua ocorrência se associa a um tempo médio de internação hospitalar de 15 dias.

Os principais sítios de infecção são trato respiratório (69%) e abdome (23,1%).

Sabe-se que sua ocorrênca se associa à presença de bacilos Gram-negativos (40,1%), Gram-positivos (32,8%) e fungos (5%).

Estima-se que o custo médio durante a internação em UTI no Brasil seja de US\$ 9.632,00 por paciente.

A mortalidade hospitalar de pacientes com sepse grave e choque séptico no Brasil (67,4%) é maior que a média mundial (49,6%).

Tabela 1 Condições sugestivas de sepse

Infecção (presumida ou documentada) + algumas das seguintes variáveis

Gerais

- Febre (temperatura central > 38,3°C ou axilar > 37,8°C)
- Hipotermia (temperatura central < 36°C)
- Frequência cardíaca > 90 bpm
- Taquipneia
- Alteração do nível de consciência
- Edema significativo ou balanço hídrico positivo (> 20 mL/kg em 24 horas)
- Hiperglicemia (glicose plasmática > 140 mg/dL) na ausência de diabetes

Inflamatórias

- Leucocitose > 12.000 células/mm³
- Leucopenia < 4.000 células/mm³
- Número de leucócitos na faixa normal com ≥ 10% de formas imaturas
- Proteína C-reativa > 2 DP da normalidade
- Procalcitonina > 2 DP da normalidade

Hemodinâmicas

■ Hipotensão arterial: PA sistólica < 90 mmHg, PA média < 70 mmHg ou queda da PA sistólica > 40 mmHg em adultos

Disfunções orgânicas

- Hipoxemia arterial (pO₂/FiO₂ < 300)
- Oligúria aguda (débito urinário < 0,5 mL/kg/h por ≥ 2 horas após ressuscitação volêmica adequada)
- Aumento de creatinina > 0,5 mg/dL
- Anormalidade no coagulograma (INR > 1,5 ou TTPa > 60 segundos)
- Íleo paralítico
- Trombocitopenia (< 100.000/mm³)
- Hiperbilirrubinemia (bilirrubina total > 4 mg/dL)

Perfusão tecidual

- Hiperlactatemia (> 9 mg/dL ou 1 mmol/L)
- Aumento do tempo de enchimento capilar

QUADRO CLÍNICO

Depende, basicamente, do sítio primário de infecção (p. ex., tosse e expectoração em caso de pneumonia bacteriana, irritação meníngea na meningite aguda e outros) e dos sintomas/sinais sistêmicos secundários ao quadro de sepse propriamente dito (hipotensão, oligúria, alteração do estado mental e outros).

ANAMNESE

Deve-se perguntar ativamente sobre sintomas localizatórios do sítio primário de infecção e sua duração: cefaleia, tosse ou expectoração, dispneia, náuseas e vô-

-MRCM.indb 1037 12/5/17 4:06 PM

mitos, dor abdominal, diarreia, disúria, dor lombar, alterações cutâneas e articulares, abaulamentos e outros. Em mulheres, é importante questionar também sobre alterações mamárias (mastites), corrimentos vaginais, dispareunia e data da última menstruação. O médico sempre deve interrogar sobre febre ou hipotermia.

Deve-se excluir os principais diagnósticos diferenciais, com destaque para síndrome coronariana aguda, arritmia, anafilaxia, intoxicação aguda e hemorragia digestiva sem exteriorização.

Os sintomas decorrentes de disfunções orgânicas, como fraqueza e tontura (hipotensão), confusão mental, dispneia, náuseas e vômitos (íleo), redução da diurese nas últimas horas (insuficiência renal) e sangramentos (plaquetopenia e coagulopatia), devem ser avaliados.

Antecedentes pessoais devem ser delineados de forma concisa e clara. Deve-se determinar fatores de risco para infecções específicas (p. ex., uso de drogas EV e endocardite, quimioterapia e neutropenia febril).

Deve-se, ainda, indagar sobre antibioticoterapia nos últimos 3 meses e internações recentes.

Culturas prévias devem ser checadas para determinar o perfil de colonização do paciente.

EXAME CLÍNICO

Todos os sistemas devem ser examinados de forma rápida e direcionada. O exame clínico é de especial relevância em pacientes com confusão mental ou distúrbio cognitivo prévio.

Deve-se obter os sinais vitais o quanto antes. O tempo de enchimento capilar e a temperatura das extremidades são informações clínicas valiosas.

Achados comumente ignorados também devem ser valorizados, como: icterícia, hipotensão postural, sinais de irritação meníngea, alterações sutis do nível de consciência, otorreia, dor em seios da face, focos dentários, abaulamentos de retrofaringe, sopros cardíacos novos, corrimentos vaginais, abscessos retais avaliados apenas pelo toque digital (não deve ser feito se houver possibilidade de neutropenia), úlceras de decúbito/vasculares infectadas, outras alterações cutâneas em áreas cobertas por roupas (flogismos, petéquias).

EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser realizados os exames de rotina básica: ureia, creatinina, eletrólitos, hemograma, albumina, transaminases, bilirrubinas totais e frações, fosfatase alcalina, gamaglutamil-transferase, gasometria arterial com lactato, gasometria de cateter venoso central (para medida da saturação venosa central ou da saturação venosa central de oxigênio – SvcO₂, por meio de cateter cen-

tral com monitorização contínua da saturação), proteína C-reativa, coagulograma, troponina e CKMB, ECG, RX de tórax, urina tipo 1, 2 pares de hemoculturas (cada par composto por 1 balão de cultura aeróbica e 1 balão de cultura anaeróbica) e urocultura.

As culturas devem ser coletadas antes da antibioticoterapia, desde que não retarde o início do tratamento. É importante colher culturas de sítios presumidos de infecção, como liquor, secreção traqueal, derrames pleurais, derrames pericárdicos, cateteres de longa permanência, artrocentese, ascite e abscessos profundos.

Os exames de imagem orientam o diagnóstico e o manejo do sítio de infecção (USG, TC – menos usada em situações de urgência – e RNM).

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

- Síndrome coronariana aguda.
- Choque cardiogênico.
- Choque hemorrágico.
- Pancreatite aguda.
- Tromboembolismo pulmonar.
- Politrauma.
- Intoxicação aguda.
- Crise tireotóxica.
- Síndromes hipertérmicas.
- Encefalopatia.
- Anafilaxia.

TRATAMENTO

Com o objetivo de melhorar os desfechos de pacientes com sepse grave e choque séptico, distintas organizações médicas do mundo todo iniciaram o movimento denominado *Surviving sepsis campaign*. Suas diretrizes do ano de 2012 reiteram a necessidade de reconhecimento precoce dos casos de sepse grave e choque séptico e o *timing* apropriado de condutas (3 e 6 primeiras horas ou *golden hours*) que, com base em diversos graus de evidência, reduzem a mortalidade desses pacientes. Essas medidas (*bundles*) devem ser iniciadas o mais rapidamente possível, mesmo antes de o paciente ser transferido à UTI.

Primeiras 3 horas

- Realizar avaliação inicial e instituir suporte respiratório.
 - Medir níveis de lactato e coletar exames gerais.
- Obter culturas antes da administração de antibióticos.
- Administrar antimicrobianos de amplo espectro na 1ª hora.
- Administrar 30 mL/kg de cristaloides se houver hipotensão ou lactato ≥ 36 mg/dL.

-MRCM.indb 1038 12/5/17 4:06 PM

Primeiras 6 horas

- Instituir monitorização hemodinâmica (cateter venoso central, PA invasiva, SVD).
- Iniciar terapia precoce guiada por metas (early goal-directed therapy): pacientes com hipoperfusão tecidual (hipotensão após expansão volêmica inicial ou lactato ≥ 36 mg/dL embora não haja evidência, em casos de lactato elevado, mas abaixo desse limite, deve-se considerar a mesma conduta) devem ser submetidos às seguintes metas (todas):
 - pressão venosa central: 8-12 mmHg;
 - PA média ≥ 65 mmHg;
 - débito urinário ≥ 0,5 mL/kg/h;
- SvcO₂ ≥ 70% (ou SvO₂ ≥ 65%) ou, na falta desse parâmetro, *clearance* dos níveis de lactato (≥ 10-20% a cada 2 horas ou até lactato ≤ 18 mg/dL): é possível direcionar a terapia de ressuscitação tanto pela SvcO₂ quanto pelo *clearance* de lactato se ambos estiverem disponíveis.

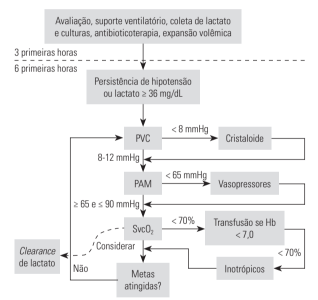


Figura 1 Manejo clínico da sepse: terapia precoce guiada por metas. PAM: PA média; PVC: pressão venosa central; SvcO₂: saturação venosa central de oxigênio.

RECOMENDAÇÕES

Antimicrobianos

- Administrar antibioticoterapia apropriada na 1^a hora do reconhecimento de sepse grave ou choque séptico.
- Escolher cobertura empírica ampla, baseada no sítio de infecção, na penetração tecidual adequada, nos prováveis patógenos (bactérias, fungos ou vírus) e no

- perfil epidemiológico de resistência existente na comunidade/hospital.
- Considerar terapia empírica combinada em pacientes neutropênicos ou com infecções por presumíveis patógenos multirresistentes (p. ex., *Acinetobacter* e *Pseudomonas* spp).
- Desescalonar antibioticoterapia o quanto antes com base nas culturas.
- Manter a terapia por 7-10 dias (infecção por Staphylococcus aureus, alguns fungos e vírus, focos fechados não abordados e deficiências imunológicas podem requerer terapia mais prolongada).

Controle do foco

- Obter o mais rapidamente possível diagnóstico anatômico de um foco infeccioso que necessite de abordagem. Realizar intervenção para o controle desse foco infeccioso até 12 horas após seu diagnóstico.
- Optar pela metodologia efetiva menos deletéria para a condição do paciente (p. ex., drenagem percutânea de abscesso em vez de cirurgia aberta).
- Se dispositivos intravasculares forem o possível foco infeccioso, retirá-los tão longo se estabeleça outro acesso vascular.

Fluidoterapia

- Considerar albumina em pacientes que requeiram grande quantidade de cristaloides (são o expansor de escolha).
- Evitar soluções de hidroxietilamido (coloide artificial).
- Expandir, no mínimo, com 30 mL/kg de cristaloides (ou equivalente de albumina).
- Continuar expansão se houver resposta à prova de volume (observar PA, frequência cardíaca e tempo de enchimento capilar) ou se os testes dinâmicos de resposta a volume forem positivos (variação da pressão de pulso, volume sistólico e outros).

Vasopressores

- Norepinefrina é a 1ª escolha de vasopressor. Epinefrina e vasopressina podem ser adicionados à norepinefrina com o intuito de atingir a PA média desejada ou reduzir sua dose.
- Considerar dopamina como vasopressor alternativo à norepinefrina apenas em pacientes com baixo risco de taquiarritmias ou bradicardia absoluta/relativa.
- Não usar dopamina em baixa dose como protetor renal.
 - Instalar PA invasiva sempre que possível.

-MRCM.indb 1039 12/5/17 4:06 PM

Inotrópicos

Administrar dobutamina até a dose de 20 mcg/kg/min em pacientes com disfunção miocárdica (pressões de enchimento elevadas) ou sinais de hipoperfusão a despeito de adequada ressuscitação volêmica e PA média no alvo.

Corticosteroides

- Administrar hidrocortisona, 50 mg, EV, a cada 6 horas, em pacientes adequadamente ressuscitados e que não atingem estabilidade hemodinâmica mesmo com o uso de vasopressores.
- Não usar o teste de estimulação de ACTH para identificar pacientes candidatos à hidrocortisona.
- Desmamar o corticosteroide quando os vasopressores não forem mais necessários.

Terapia adjuvante

- Na ausência de condições de estresse (isquemia miocárdica aguda, hipoxemia grave, sangramento ativo), realizar transfusão apenas se Hb < 7 g/dL, a fim de atingir um alvo de 7-9 g/dL.
- Não administrar plasma fresco concentrado para corrigir o coagulograma na ausência de sangramento ou programação de procedimentos invasivos.
- Transfundir profilaticamente plaquetas se < 10.000/mm³ na ausência de sangramento ou < 20.000/mm³ naqueles pacientes com risco significativo de sangramento ou febre. Manter plaquetas > 50.000/mm³ em casos de sangramento ativo, cirurgia ou procedimentos invasivos
- Iniciar ventilação protetora nos casos de síndrome do desconforto respiratório agudo.
- Em pacientes em ventilação mecânica, minimizar a sedação. Evita-se o uso de bloqueadores neuromusculares na ausência de síndrome do desconforto respiratório agudo.
- Estabelecer protocolo de insulina no caso de 2 dosagens consecutivas de glicemia sérica > 180 mg/dL.
- Considerar o fato de que terapias de substituição renal contínua ou intermitente são equivalentes em pacientes sépticos com injúria renal aguda. Métodos contínuos podem ser mais bem tolerados.
- Realizar profilaxias de úlcera de estresse e tromboembolismo venoso.
- Instituir precocemente, se for tolerada, nutrição enteral.
- Discutir os objetivos do tratamento e o prognóstico com os familiares. Cuidados paliativos são introduzidos de acordo com a evolução.

PROGNÓSTICO

No Brasil, a mortalidade relacionada a sepse, sepse grave e choque séptico é de 16,7, 34,4 e 65,3%, respectivamente. Em centros brasileiros que receberam treinamento para a implementação das condutas do *surviving sepsis campaign*, apenas 9% dos casos aderiram a todas as metas nas primeiras 6 horas.

À beira do leito

- Realizar procura ativa de casos de sepse no PS e na enfermaria.
- Sempre coletar lactato: casos com lactato aumentado e normotensos devem ser ressuscitados hemodinamicamente tanto quanto pacientes hipotensos.
- Realizar exame clínico minucioso, lembrando de achados frequentemente ignorados.
- Excluir diagnósticos diferenciais (síndromes coronarianas agudas, arritmias, anafilaxia).
- Administrar antibioticoterapia dirigida pelo quadro clínico na 1^a hora.
- Intervir em focos infecciosos fechados ou retirada de dispositivos vasculares contaminados o mais precocemente possível.
- Cumprir as metas para 3 e 6 horas após a admissão, a fim de reduzir a mortalidade.

BIBLIOGRAFIA

- Dellinger RP, Levy MM, Rhodes A, Annane D, Gerlach H, Opal SM, et al. Surviving sepsis campaign: international guidelines for management of severe sepsis and septic shock, 2012. Critical Care Med 2013;41:580-637.
- Jansen TC, van Bommel J, Schoonderbeek FJ, Sleeswijk Visser SJ, van der Klooster JM, Lima AP, et al.; Lactate Study Group. Early lactate-guided therapy in intensive care unit patients: a multicenter, open-label, randomized controlled trial. Am J Respir Crit Care Med 2010;182:752-61.
- Jones AE, Shapiro NI, Trzeciak S, Arnold RC, Claremont HA, Kline JA; Emergency Medicine Shock Research Network (EMShockNet) Investigators. Lactate crearance vs central venous oxygen saturation as goals of early sepsis therapy: a randomized clinical trial. JAMA 2010;303:739-46.
- Sales Jr JAL, David CM, Hatum R, Souza PCSP, Japiassú A, Pinheiro CTS, et al. An epidemiological study of sepsis in intensive care units. Sepsis Brazil Study. Rev Bras Ter Intensiva 2006;18(1):9-17.
- Singer M, Deutschman CS, Seymour CW, Shankar-Hari M, Annane D, Bauer M, et al. The third international consensus definitions for sepsis and septic shock (sepsis-3). JAMA 2016;315(8):801-10.

243

CHOQUE

Leandro Teixeira de Castro, Ronnyson Susano Grativvol

A síndrome do choque é causada pelo desacoplamento entre a oferta e a demanda de oxigênio por parte

-MRCM.indb 1040 12/5/17 4:06 PM

dos tecidos. A partir do momento em que a demanda supera a oferta, instala-se um estado de hipoperfusão sistêmica que, se não prontamente revertido, evolui para disfunção orgânica progressiva e morte.

FISIOPATOLOGIA

Oferta de oxigênio aos tecidos

A oferta de oxigênio aos tecidos depende de 2 componentes fundamentais: débito cardíaco e conteúdo arterial de oxigênio. Enquanto o débito cardíaco reflete a medida da capacidade do ventrículo esquerdo de bombear o sangue para toda a circulação periférica, o conteúdo arterial de oxigênio é a medida da concentração do oxigênio no sangue que é bombeada para as células. Qualquer desequilíbrio entre esses fatores levará a redução da oferta de oxigênio aos tecidos e, por consequência, ao choque.

Os componentes principais do débito cardíaco e do conteúdo arterial de oxigênio são explicados a seguir.

Débito cardíaco

- Frequência cardíaca: depende da integridade das vias de condução dos estímulos elétricos do coração, sendo modulada pelos sistemas simpático e parassimpático. Danos ao sistema de condução ou estímulo excessivo dos sistemas simpático ou parassimpático podem afetá-la e, por consequência, afetar o débito cardíaco.
 - Volume sistólico: depende de 3 fatores principais:
- pré-carga: medida do grau de estiramento miocárdico no final da diástole, é influenciada principalmente pela volemia e pela pressão nas veias pulmonares;
- contratilidade miocárdica: é a capacidade intrínseca das fibras miocárdicas se contraírem;
- pós-carga: medida da pressão que precisa ser gerada pelo miocárdio para que a contração ocorra, é representada clinicamente pela resistência vascular sistêmica.

O cálculo do débito cardíaco é feito pela fórmula:

O valor de referência é de 4-8 L/min.

Conteúdo arterial de oxigênio

É representado pelo grau de oxigenação de cada molécula de Hb (SatO₂), assim como pela concentração de Hb no sangue. Tem pouca influência da pressão parcial de oxigênio livre no sangue (pO₂). O cálculo do conteúdo arterial de oxigênio é feito pela fórmula:

Conteúdo arterial de
$$= (SatO_2 \times 1,34 = [Hb]) = (pO_2 \times 0,0032)$$
 oxigênio

O valor de referência é de 17-20 mg/dL.

Demanda de oxigênio dos tecidos

A demanda de oxigênio tecidual depende da taxa metabólica, não podendo ser calculada diretamente no ambiente clínico. Ela pode ser inferida a partir da doença que está causando a instabilidade hemodinâmica (pacientes que apresentam síndrome da resposta inflamatória sistêmica, como nos casos de sepse, politrauma e pós-operatório, têm grande demanda de oxigênio tecidual).

Para conseguir calcular clinicamente se a oferta de oxigênio está sendo suficiente para atender à demanda dos tecidos, pode-se utilizar a taxa de extração de oxigênio, ou a diferença entre o conteúdo arterial e o conteúdo venoso de oxigênio (DC(A-v)O₂).

O cálculo da taxa de extração de oxigênio é feito pela fórmula:

$$DC(A-v)O_2 = (SatAO_2 - SatVO_2) \times 1,34 \times [Hb] + (pAO_2 - pVO_2) \times 0,0032$$

O valor de referência é de 4-5 mg/dL.

Mecanismos compensatórios

Quando a oferta de oxigênio não consegue suprir a demanda tecidual, ocorre comprometimento das funções metabólicas em nível celular, resultando em uma resposta fisiológica ao estresse metabólico, cujos principais componentes são:

- sistema nervoso autônomo simpático: seu estímulo leva a aumento da frequência cardíaca e da contratilidade miocárdica, além de vasoconstrição periférica;
- sistema renina-angiotensina-aldosterona: promove vasoconstrição principalmente pelo efeito da angiotensina II; a aldosterona ainda atua nos dutos coletores renais, promovendo a reabsorção de água e sódio;
- suprarrenais: são estimuladas pela secreção de ACTH na hipófise, aumentando a liberação de corticosteroides endógenos;
- vasopressina: liberada na hipófise por estímulo hipotalâmico, atua nos túbulos distais e dutos coletores renais, aumentando a reabsorção de água.

-MRCM.indb 1041 12/5/17 4:06 PM

Quando os mecanismos compensatórios não conseguem restabelecer a perfusão adequada aos tecidos, ocorre disfunção orgânica progressiva e morte.

Conhecendo os determinantes da oferta tecidual de oxigênio e o grau de sua extração, é possível saber quais fatores estão disfuncionais em cada situação clínica, o que deve guiar os esforços terapêuticos.

CAUSAS DE CHOQUE

São reconhecidas 4 classes principais de choque. Trata-se de uma divisão meramente didática, já que as principais condições patológicas interferem em múltiplos mecanismos das vias de oferta e demanda de oxigênio.

Hipovolemia

O choque hipovolêmico ocorre em decorrência da redução do volume intravascular a níveis críticos, reduzindo excessivamente a pré-carga de forma a reduzir o volume sistólico e, por consequência, o débito cardíaco.

Causas mais frequentes

Hemorragia

É causa evidente de choque quando há sinais de sangramento externo ou trauma de alta energia. Em paciente sem esses sinais, ainda assim deve haver um elevado índice de suspeita para sangramentos ocultos.

A história clínica de úlceras pépticas, varizes esofágicas, neoplasias de trato digestivo ou doença diverticular dos cólons eleva a chance de sangramento digestivo em um paciente com sinais clínicos de choque, podendo ser confirmado pela presença de sangue vivo ou melena ao toque retal.

Sangramento uterino pode ser a causa de choque em qualquer mulher em idade fértil; os diferenciais incluem cisto ovariano roto, abortamento, gestação ectópica e doença trofoblástica gestacional.

Rotura de aorta deve ser suspeitada em paciente com dor torácica ou abdominal de forte intensidade associada a sinais e sintomas de baixo débito, especialmente na presença de massa pulsátil abdominal ao exame clínico ou antecedente pessoal de aneurisma de aorta.

Outra causa de hemorragia não aparente é o sangramento de retroperitônio, que pode ocorrer após trauma, procedimentos vasculares femorais e, espontaneamente, em pacientes anticoagulados.

Perda volêmica sem hemorragia

Ocorre mais frequentemente por perdas gastrointestinais, em pacientes com vômitos ou diarreia profusos, principalmente se não tiverem acesso à água. Perdas renais podem ocorrer por hiperglicemia e hipercalcemia (*diabetes insipidus* nefrogênico), uso de diuréticos e em nefropatias perdedoras de sal.

Outra causa importante de perda volêmica é o sequestro de fluidos que ocorre na pancreatite aguda grave e no abdome agudo obstrutivo.

Por fim, perdas insensíveis podem levar à desidratação, como ocorre frequentemente em grandes queimados.

Choque cardiogênico

O choque cardiogênico ocorre por falência da musculatura cardíaca em bombear o sangue para os tecidos. Existem 3 principais causas: miocardiopatias, arritmias e defeitos mecânicos.

Miocardiopatias

Ocorrem por disfunção da musculatura cardíaca, frequentemente por insulto agudo às fibras miocárdicas. O distúrbio será mais grave se o miocárdio já tiver disfunção prévia, como ocorre nos eventos isquêmicos agudos em paciente com insuficiência cardíaca crônica.

As principais causas de choque nessa categoria são miocardiopatia isquêmica, miocardiopatia dilatada, miocardiopatia da sepse e as miocardites.

Arritmias

Todas as arritmias – tanto atriais como ventriculares – interferem no débito cardíaco. As arritmias que cursam com redução da frequência cardíaca reduzem diretamente o débito cardíaco (Tabela 1), enquanto aquelas que cursam com aumento excessivo da frequência cardíaca diminuem o tempo de enchimento ventricular, levando à redução do volume sistólico. Além desses mecanismos, as arritmias que cursam com incoordenação do enchimento ventricular pelos átrios (como fibrilação ou *flutter* atrial) reduzem o volume sistólico de forma independente da frequência cardíaca.

Defeitos mecânicos

Essa categoria de choque cardiogênico apresenta grande importância em razão de ter diagnóstico difícil e tratamento predominantemente cirúrgico após a estabilização clínica.

Valvopatias graves, principalmente as de instalação aguda, são causas significativas de choque cardiogênico. Podem ser secundárias a isquemia (como na insuficiência mitral aguda causada por ruptura de cordoalha tendínea), dissecção aórtica (insuficiência aórtica aguda) ou representar o estágio avançado de uma valvopatia grave, como a estenose aórtica.

Tabela 1 Dro	gas vasoativas				
Medicamento	Dose	Diluição	Ação	Efeitos colaterais	Observações
Norepinefrina	0,05-2 mcg/kg/min	■ 1 amp = 4 mg/4 mL ■ 4 amp + 250 mL (SG5%) [sol] = 60 mcg/mL ■ Cada mL/h corresponderá a, aproximadamente, 1 mcg/min	■ Receptores alfa-1: vasoconstrição periférica ➡ ↑ PA ■ Receptores beta-1: ↑ frequência cardíaca e ↑ contratilidade cardíaca	■ Cefaleia ■ Hipoperfusão de extremidades	 Escolha no choque séptico Meia-vida: 2-2,5 minutos Metabolização: hepática Excreção: renal
Epinefrina	■ 0,005-0,1 mcg/kg/min ■ Na parada cardiorrespiratória: 1 mg (bolus) a cada 3-5 minutos	■ 1 amp = 1 mg/1 mL ■ 5 amp + 245 mL (SG5%) [sol] = 20 mcg/mL	■ Receptores alfa-1: vasoconstrição periférica ■ Receptores beta-1: ↑ frequência cardíaca e ↑ contratilidade cardíaca ■ Receptores beta-2: broncodilatação (inalação com 1 mg em 10 mL de SF) e vasodilatação	 Arritmias Hipertensão Ansiedade Tremores Cefaleia Angina Hemorragia cerebral 	■ Escolha na parada cardiorrespiratória e no choque anafilático ■ Associar a norepinefrina no choque séptico refratário ■ Meia-vida: 3 minutos ■ Metabolização: hepática ■ Anafilaxia: 0,5 mg, IM, a cada 20 minutos (máximo: 3×) ■ Broncodilatação: inalação com 1 mg em 10 mL de SF
Vasopressina	■ 0,6-1,8 UI/h ■ Na parada cardiorrespiratória: 40 UI, EV (diluição em 10 mL de SF)	■ 1 amp = 20 UI/mL ■ 1 amp + 200 mL (SG5%) [sol] = 0,1 UI/mL	Efeito vasoconstritor direto em receptores de vasopressina	■ Isquemia miocárdica ■ Parada cardiorrespiratória ■ ↓ fluxo hepatoesplênico ■ Intoxicação hídrica (sonolência, desorientação, cefaleia ou coma)	 Alternativa à epinefrina durante a parada cardiorrespiratória no 1° ou no 2° ciclo de medicações Adjuvante no choque refratário
Dopamina	5-20 mcg/kg/min	■ 1 amp = 50 mg/10 mL ■ 5 amp + 200 mL (SG5%) [sol] = 1.000 mcg/mL ■ Para paciente de 70 kg, 21 mL/h correspondem a 5 mcg/kg/min	■ Receptores dopaminérgicos (1-4 mcg/kg/min): vasodilatação renal e mesentérica (proscrito) ■ Receptores beta-1 (5-10 mcg/kg/min): ↑ frequência cardíaca e ↑ contratilidade cardíaca ■ Receptores alfa-1 (11-20 mcg/kg/min): vasoconstrição periférica	ArritmiasNáuseas e vômitos	■ Meia-vida: 1,5 minutos ■ Excreção: renal

Outros defeitos mecânicos graves estão relacionados principalmente ao período subagudo após IAM (cerca de 5-7 dias). Estão incluídos nessa categoria a ruptura de parede livre do ventrículo esquerdo e a comunicação interventricular.

Choque obstrutivo

O choque obstrutivo ocorre por restrição ao enchimento ventricular (redução drástica da pré-carga), aumento da resistência ao bombeamento de sangue

(aumento da pós-carga) ou ambos. As causas mais importantes de choque obstrutivo são tromboembolismo pulmonar maciço, pneumotórax hipertensivo, tamponamento pericárdico, hipertensão pulmonar grave e pericardite constritiva.

Choque distributivo

O choque distributivo, ao contrário dos demais tipos de choque, é causado primariamente por uma redução exagerada na resistência vascular sistêmica,

-MRCM.indb 1043 12/5/17 4:06 PM

mesmo na vigência de um débito cardíaco normal ou aumentado.

A sepse grave é a síndrome mais prevalente nessa categoria. Doenças que cursam com a síndrome da resposta inflamatória sistêmica também são frequentes, como pancreatite aguda, politrauma, queimaduras extensas e cirurgias de grande porte.

Outras doenças que podem cursar com choque distributivo são as reações anafiláticas, insuficiência adrenal aguda, reações transfusionais, coma mixedematoso e trauma raquimedular evoluindo com choque neurogênico.

ABORDAGEM CLÍNICA

A abordagem clínica da síndrome do choque deve ter 2 objetivos principais: diagnosticar a causa de base e avaliar o grau de disfunção orgânica já instalado. Como em todas as condições clínicas ameaçadoras à vida, o manejo dos pacientes em choque deve ser realizado em ambiente de sala de emergência ou UTI.

Abordagem inicial

Deve-se realizar monitorização mínima de parâmetros vitais (SatO₂ e ritmo cardíaco contínuos, PA não invasiva a curtos intervalos), medida de temperatura e glicemia capilar. Além disso, deve-se estabelecer 2 acessos venosos calibrosos para coleta inicial de exames laboratoriais e via de acesso para expansão volêmica e demais medicações EV. Essa monitorização deve ocorrer em paralelo ao levantamento de história clínica sucinta, seguida de exame clínico dirigido.

Anamnese

A história clínica é um item frequentemente negligenciado na abordagem inicial do paciente grave, já que muitas vezes o paciente é incapaz de fornecer informações completas e precisas nesse momento. Entretanto, na maioria das vezes, a história é mais elucidativa que as demais fontes de investigação, sejam elas exames clínicos, laboratoriais ou de imagem. Uma abordagem eficaz é ter um médico responsável pela reanimação inicial enquanto outro profissional tenta coletar dados importantes de história com os familiares do paciente, de forma a obter o maior número possível de informações sem prejudicar a assistência imediata.

Dados fundamentais da anamnese

São dados fundamentais: idade, queixa principal, tempo de instalação dos sintomas, comorbidades, medicamentos em uso, internações e cirurgias recentes, alergias conhecidas, uso de drogas, funcionalidade prévia e existência de diretivas avançadas sobre cuidados em fim de vida. Relatórios médicos ou exames complementares em posse do paciente ou de familiares podem ser valiosos ao raciocínio diagnóstico.

Exame clínico

O exame clínico é importante na avaliação do grau de disfunção orgânica, além da tentativa de diferenciação entre os tipos de choque.

Os sinais precoces de choque estão relacionados à resposta compensatória inicial, com grande estimulação adrenérgica. Esse tônus adrenérgico leva a taquicardia, taquipneia, palidez cutânea e agitação psicomotora.

À medida que o choque progride, pode ser observada a presença de hipotensão e dos sinais relacionados à hipoperfusão generalizada: rebaixamento de nível de consciência, enchimento capilar lentificado e oligúria.

O exame clínico também ajuda a diferenciar as causas do choque:

- o paciente cuja principal causa de instabilidade hemodinâmica é a hipovolemia poderá apresentar sinais de desidratação significativa;
- no choque hemorrágico, pode ser identificado sangramento em inspeção externa, toque retal ou vaginal;
- no choque cardiogênico, os sinais de insuficiência cardíaca estarão mais evidentes, com estertoração pulmonar bilateral, estase jugular e propedêutica de sobrecarga ventricular à ausculta cardíaca (presença de B3 ou B4). É importante lembrar que nem sempre estarão presentes os sinais clínicos de insuficiência cardíaca crônica (edema de membros inferiores, hepatomegalia ou ascite), porque grande parte dos casos de choque cardiogênico ocorre por disfunção miocárdica aguda, seja ela secundária a isquemia, sepse ou outro insulto;
- pacientes com choque obstrutivo apresentarão exame clínico que irá variar de acordo com a etiologia específica. É essencial conhecer as principais doenças desse grupo, já que grande parte delas exige tratamento específico imediato, além da ressuscitação volêmica e do uso de vasopressores: pacientes com tromboembolismo pulmonar maciço podem se apresentar com hipoxemia extensa, não responsiva a altos fluxos de oxigênio (em razão da grande área de parênquima pulmonar ventilada e não perfundida), além de propedêutica similar à do choque cardiogênico, mas sem congestão pulmonar (insuficiência cardíaca direita aguda); pneumotórax hipertensivo leva à abolição do murmúrio vesicular no hemitórax afetado, além de percussão timpânica na região; tamponamento pericárdico classicamente leva à tríade de Beck (abafamento de bulhas cardíacas, distensão de

-MRCM.indb 1044 12/5/17 4:06 PM

veias jugulares e hipotensão), mas nem sempre os 3 sinais estarão presentes, portanto é fundamental manter alto nível de suspeita em todo paciente com sinais de derrame pericárdico;

• os sinais semiológicos do choque distributivo também dependerão de cada etiologia, mas há alguns comuns à síndrome, como, na fase de descompensação inicial, a frequente presença de vasodilatação periférica, em consequência da queda acentuada da resistência vascular sistêmica; e os demais sinais clínicos serão específicos de cada doença (pacientes em sepse grave apresentam-se com febre e sinais focais do seu sítio de infecção; no choque anafilático, é frequente, embora não obrigatória, a presença de angioedema e exantema urticariforme; no choque neurogênico, o tônus simpático compensatório está ausente, levando a hipotensão sem taquicardia ou vasoconstrição periférica).

Exames complementares

Associados à história e ao exame clínico, os exames complementares também são essenciais na investigação do grau de disfunção orgânica e da etiologia do choque. Devem ser coletados já na abordagem inicial e enviados ao laboratório com urgência.

Exames gerais

Incluem hemograma completo, função renal e eletrólitos, perfil hepático (aminotransferases, bilirrubinas, fosfatase alcalina, gamaglutamil-transferase, TP, proteínas totais e frações), glicemia, marcadores de necrose miocárdica, coagulograma, urinálise e culturas de todos os focos suspeitos em caso de sepse. ECG e RX de tórax no leito também devem ser solicitados.

Gasometria e lactato arteriais

São exames fundamentais que devem ser solicitados em todo paciente com suspeita de má perfusão. A acidose metabólica e a elevação do lactato arterial são 2 dos indícios mais precoces de hipoperfusão sistêmica, podendo ocorrer muito antes da presença de hipotensão e de outros sinais clínicos de choque descompensado.

Os níveis de lactato arterial ou venoso central são úteis não apenas na abordagem diagnóstica, mas também na monitorização terapêutica. Diversos estudos mostraram a associação entre o clareamento dos níveis de lactato e uma taxa menor de mortalidade, principalmente em pacientes com sepse grave.

Cateter venoso central

O cateter venoso central (CVC) é um dispositivo frequentemente utilizado no manejo dos pacientes em cho-

que, pois tem utilidade tanto na monitorização (por meio das medidas de pressão venosa central, saturação venosa central de oxigênio e lactato venoso central) como na terapêutica, com a administração de drogas vasoativas e soluções para expansão volêmica (Capítulo 295).

Pressão venosa central

A medida da pressão venosa central pode ser valiosa no manejo inicial do choque distributivo e hipovolêmico. Como a medida terapêutica inicial nesses casos normalmente envolve a expansão volêmica, pressão venosa central < 8 cmH₂O indica baixa probabilidade de congestão pulmonar após prova de volume. Apesar dessa vantagem, a pressão venosa central perde grande parte do seu valor no manejo do choque após a fase inicial, já que a medida não consegue predizer se o paciente terá resposta a volume, ou seja, se o paciente irá responder com aumento do débito cardíaco diante de uma nova expansão volêmica.

Saturação venosa central

Outra medida que pode ser obtida após a inserção do CVC em veia jugular ou subclávia, tanto de forma contínua (através de transdutor específico) como em forma de gasometrias seriadas.

A avaliação da saturação venosa central de oxigênio (SvcO₂) tem como principal objetivo verificar se a oferta de oxigênio está adequada à demanda metabólica. Sua medida reflete a quantidade de oxigênio que restou no compartimento venoso após a extração de oxigênio pelos tecidos. SvcO₂ < 70% indica alta taxa de extração tecidual, devendo ser readequada a terapia para o choque no sentido de aumentar a perfusão sistêmica.

Em alguns tipos de choque, como o séptico, a terapia baseada em metas específicas de $SvcO_2$ havia mostrado benefícios no início da década de 2000. Em 2014, porém, os estudos Arise e Process não evidenciaram redução de mortalidade com essa estratégia em comparação com a terapêutica habitual.

Cateter de artéria pulmonar (Swan-Ganz)

O cateter de artéria pulmonar é inserido da mesma forma que o CVC, por meio de técnica de Seldinger, através da veia jugular interna ou da veia subclávia (Capítulo 296).

As medidas fornecidas por este cateter podem ser valiosas na investigação do choque refratário, porém seu uso vem sendo drasticamente reduzido nas últimas décadas em decorrência da falta de evidências de benefício em relação à sobrevida de pacientes quando a estratégia foi avaliada em ensaios clínicos.

-MRCM.indb 1045 12/5/17 4:06 PM

SEÇÃO 23 TERAPIA INTENS

Tabela 2 Padrões de monitorização hemodinâmica pelo cateter de artéria pulmonar nas diferentes causas de choque					
Tipo de choque	Pressão venosa central	SvcO ₂	Débito cardíaco	Pressão de artéria pulmonar ocluída	Resistência vascular sistêmica
Hipovolêmico	\downarrow	\downarrow	\downarrow	\downarrow	↑
Cardiogênico	↑	\downarrow	\	↑	↑
Obstrutivo	Variável	\	\	Variável	1
Séptico	Variável	Variável	↑	Variável	\

SvcO₂: saturação venosa central de oxigênio.

USG

A USG na sala de emergência é uma modalidade incipiente no Brasil, mas vem apresentando crescimento principalmente em razão de sua utilidade na avaliação de pacientes em choque após trauma. O protocolo *focused assessment with sonography for trauma* (FAST) é o mais utilizado para esse fim.

Com o objetivo de permitir uma avaliação rápida e precisa de pacientes clínicos em choque, foi criado, em 2006, o protocolo *rapid ultrasound for shock and hypotension* (RUSH). Nesse protocolo, um aparelho de USG portátil pode ser utilizado por um emergencista treinado para avaliar rapidamente sinais de tamponamento pericárdico, pneumotórax hipertensivo, hipovolemia, disfunção ventricular esquerda, falência de ventrículo direito (indicando tromboembolismo pulmonar maciço ou infarto de ventrículo direito) e presença de derrames cavitários.

Além de sua grande utilidade na investigação da causa do choque, uma das grandes vantagens da USG à beira do leito é a avaliação da pressão venosa central. Existe correlação entre a medida do grau de distensão da veia cava inferior com a inspiração e a pressão venosa central medida pelo CVC. Assim, nas fases iniciais do choque, pode-se manejar a expansão volêmica com monitorização não invasiva, deixando a inserção do cateter para quando o paciente necessitar de vasopressores ou monitorização da saturação venosa central.

TRATAMENTO

Os 2 objetivos fundamentais do tratamento do paciente em choque são a restauração da perfusão sistêmica e a reversão dos agentes causadores.

Expansão volêmica

A restauração da volemia é o 1° passo no tratamento da maioria das causas de choque, particularmente nos casos de hipovolemia e choque distributivo.

O melhor acesso para a administração de soluções expansoras é o venoso periférico, com cateter de grosso

calibre (14 ou 16 G) e pequeno comprimento, o que permite pequena resistência à passagem dos fluidos.

A expansão volêmica deve ser dada por alíquotas, mantendo monitorização de PA, frequência cardíaca, lactato e demais parâmetros hemodinâmicos para verificar responsividade a volume e indícios de sobrecarga volêmica (particularmente congestão pulmonar).

São mais utilizadas para esse fim 2 classes de expansores plasmáticos, as soluções cristaloides e as coloides. As soluções cristaloides têm menor custo e são mais amplamente disponíveis, sendo representadas principalmente pelo SF e pela solução de Ringer-lactato. As soluções coloides foram desenvolvidas com o intuito de promover expansão plasmática mais rápida e menor risco de congestão pulmonar. Essas vantagens são teóricas, mas não foram comprovadas em ensaios clínicos, de tal forma que não há, no momento, evidência de vantagem de 1 classe em relação à outra na expansão volêmica de pacientes em choque.

Vasopressores (Tabela 1)

Após a restauração da volemia adequada, ou nos casos em que a expansão volêmica não é mais segura, fazse necessário o uso de vasopressores para manter a PA média em níveis adequados à perfusão tecidual sistêmica. Esses agentes devem ser administrados por meio de um acesso venoso central, para evitar o risco de complicações locais graves. Em situação de emergência em que o paciente não possui acesso central, deve ser utilizada uma veia periférica calibrosa enquanto se providencia a passagem do acesso. Não há um vasopressor mais seguro que o outro para uso em acessos periféricos, devendo ser utilizado inicialmente o mesmo medicamento que se planeja utilizar no acesso central.

Entre os vasopressores de escolha, a opção mais utilizada é a norepinefrina, por sua ação alfa-adrenérgica que leva a vasoconstrição intensa, quase sem efeitos sobre o cronotropismo e o inotropismo cardíacos.

A dopamina pode apresentar ação alfa-adrenérgica quando administrada em altas doses, mas sua ação be-

-MRCM.indb 1046 12/5/17 4:06 PM

ta-adrenérgica também apresenta interações com a contratilidade miocárdica e a frequência cardíaca, predispondo a arritmias. Seu uso não é recomendado como 1ª opção no tratamento do choque séptico, devendo ser utilizada apenas em pacientes com baixo risco de taquiarritmias.

A epinefrina também apresenta ações alfa e betaadrenérgicas, sendo utilizada comumente em adição à norepinefrina, quando doses altas desse vasopressor são necessárias sem resolução da hipotensão.

A vasopressina (hormônio antidiurético) também pode ser utilizada em adição à norepinefrina em casos de

choque refratário à droga, porém as evidências de benefício dessa estratégia ainda são conflitantes. Seu uso no choque séptico deve ser restrito a doses < 0,04 mcg/min.

Inotrópicos (Tabela 3)

São agentes que têm ação na fibra miocárdica, aumentando sua força de contração e promovendo otimização do débito cardíaco, com redução na pressão de enchimento das câmaras cardíacas. Estão indicados na presença de choque com sinais de disfunção miocárdica acentuada, seja absoluta (choque cardiogênico) ou relativa (alguns casos de choque distributivo).

Tabela 3 Age	ntes inotrópicos				
Medicamento	Dose	Diluição	Ação	Efeitos colaterais	Observações
Dobutamina	2-30 mcg/kg/min	■ 1 amp = 250 mg/20 mL ■ 4 amp + 170 mL (SG5%) = 4.000 mcg/mL ou ■ 1 amp + 230 mL (SG5%) = 1.000 mcg/mL ■ São possíveis proporções de 2.000 e 3.000 mcg/mL, sempre para solução final de 250 mL, com 2 ou 3 amp	■ Receptores beta-1: ↑ frequência cardíaca e ↑ contratilidade cardíaca ■ Receptores beta-2: efeito pequeno, podendo ocasionar leve ↓ PA pelo efeito vasodilatador	ArritmiasCefaleiaAnsiedadeTremores	■ Escolha no choque cardiogênico refratário às medidas iniciais ■ Choque séptico com PA média > 65 mmHg e volemia adequada, porém mantém SvcO ₂ < 70% ■ Meia-vida: 2 minutos ■ Excreção: renal
Levosimendana	■ Ataque: 12-24 mcg/kg em 10 minutos (alguns autores não indicam dose de ataque) ■ Manutenção: 0,05-0,2 mcg/kg/ min	■ 1 amp = 25 mg/10 mL ■ 1 amp + 240 mL (SG5%) ■ [sol] = 100 mcg/mL	■ Sensibiliza canais de cálcio, gerando ↑ contratilidade cardíaca ■ Sensibiliza canais de potássio, induzindo vasodilatação sistêmica e coronariana	■ Cefaleia ■ ↓ PA	 Indicada em insuficiência cardíaca congestiva de baixo débito refratária às medidas convencionais Benefício maior em pacientes com baixo débito cardíaco, pós-IAM, sem choque Contraindicações: clearance de creatinina 30; hepatopatias graves; hipotensão grave; histórico de torsades de pointes
Milrinona	■ Ataque: 50 mcg/kg em 10 minutos ■ Manutenção: 0,375-0,750 mcg/ kg/min	■ 1 amp = 20 mg/20 mL ■ 1 amp + 180 mL (SF) [sol] = 100 mcg/mL	■ Inibe a fosfodiesterase III, com aumento do cálcio ionizado intracelular, gerando contratilidade cardíaca, além de vasodilatação arterial e venosa	■ Arritmias	■ Indicado em pacientes com hipoperfusão periférica e PA média preservada ■ Pode substituir a dobutamina na ausência de resposta ou uso concomitante de betabloqueadores ■ Evitar uso em situações de obstrução de saída do VE ■ Meia-vida: 2 horas ■ Ajustar dose se <i>clearance</i> de creatinina < 50

-MRCM.indb 1047 12/5/17 4:06 PM

A dobutamina é a medicação mais amplamente utilizada para aumento do inotropismo cardíaco. Seus efeitos pronunciados em receptores beta-1-adrenérgicos aumentam a contratilidade das fibras miocárdicas, promovendo aumento do débito cardíaco, além de leve efeito cronotrópico positivo.

Os inibidores da fosfodiesterase, como a milrinona, apresentam efeitos semelhantes aos da dobutamina, já que a via final comum de sua ação é a mesma (aumento do monofosfato de adenosina (AMP) cíclico intracelular, promovendo a liberação de cálcio para o retículo sarcoplasmático).

Outra classe de inotrópicos foi introduzida mais recentemente na prática clínica: os agentes sensibilizadores do cálcio podem promover aumento da contratilidade miocárdica de forma independente da disponibilidade de AMP cíclico intracelular, apenas aumentando a afinidade entre a troponina e o cálcio. A medicação mais amplamente utilizada dessa classe, a levosimendana, não é recomendada para pacientes com PA sistólica < 90 mmHg, o que limita seu uso no choque cardiogênico.

Corticosteroides

O uso de corticosteroides vem sendo extensivamente estudado em pacientes em choque séptico. Deve ser restrito aos pacientes que mantêm instabilidade hemodinâmica após ressuscitação volêmica e uso de vasopressores.

O agente mais bem estudado para esse propósito é a hidrocortisona, na dose máxima de 200 mg/dia, devendo ocorrer desmame após a suspensão dos vasopressores.

Fora do contexto de sepse e insuficiência adrenal, o uso de corticosteroides em choque é controverso e não deve ser recomendado de rotina.

BIBLIOGRAFIA

Dellinger RP, Levy MM, Rhodes A, Annane D, Gerlach H, Opal SM, et al. Surviving sepsis campaign: international guidelines for management of severe sepsis and septic shock, 2012. Critical Care Med 2013; 41(2):580-637.

Nichol A, Bailey M, Egi M, Pettila V, French C, Stachowski E, et al. Dynamic lactate indices as predictors of outcome in critically ill patients. Crit Care 2011;15:R242.

Rivers E, Nguyen B, Havstad S, Ressler J, Muzzin A, Knoblich B, et al. Early goal-directed therapy in the treatment of severe sepsis and septic shock. N Engl J Med 2001;345:1368-77.

Seif D, Perera P, Mailhot T, Riley D, Mandavia D. Bedside ultrasound in resuscitation and the rapid ultrasound in shock protocol. Crit Care Res Pract 2012;2012:503254.

Walley KR. Use of central venous oxygen saturation to guide therapy. Am J Respir Crit Care Med 2011;184:514-20.

PARADA CARDIORRESPIRATÓRIA

Rafael Saad, Maria Helena Sampaio Favarato

A parada cardiorrespiratória pode ser causada por 4 ritmos: fibrilação ventricular (FV), taquicardia ventricular sem pulso (TVSP), atividade elétrica sem pulso (AESP) e assistolia. A sobrevida dos pacientes depende da integração do suporte básico de vida, do suporte avançado de vida e dos cuidados pós-ressuscitação. Para vítimas de FV/TVSP, reanimação cardiopulmonar e desfibrilação precoces têm demonstrado incremento significativo na sobrevida.

Intervenções do suporte avançado de vida, como medicações e a colocação de uma via aérea avançada, apesar de terem demonstrado aumento do retorno da circulação espontânea, não aumentam a sobrevida hospitalar. A publicação de estudos e diretrizes que reforçam a importância de ressuscitação cardiopulmonar de boa qualidade e dos cuidados pós-ressuscitação, como controle direcionado de temperatura e intervenções coronarianas precoces em pacientes após o retorno da circulação espontânea, pode levar a alteração desse cenário.

O algoritmo de atendimento da parada cardiorrespiratória (Figura 1) enfatiza a qualidade da ressuscitação cardiopulmonar. As pausas durante as manobras de ressuscitação devem ser minimizadas e restritas a checagem de ritmo, desfibrilação, checagem de pulso na presença de ritmo organizado e breve pausa na obtenção e na confirmação de uma via aérea avançada.

A monitorização da qualidade da ressuscitação é recomendada e pode ser realizada por dispositivos mecânicos que forneçam parâmetros como a frequência e a profundidade das compressões torácicas, e por monitorização fisiológica do dióxido de carbono exalado no final da expiração (PETCO₂, expresso em mmHg), que é detectado pela capnografia quantitativa em pacientes intubados e tem sido correlacionado com a qualidade da ressuscitação e com o RCE (aumento abrupto). PA diastólica e saturação venosa central também podem ser consideradas.

Dispositivos mecânicos podem auxiliar na realização das manobras de ressuscitação com boa qualidade. Podem ser utilizados desde dispositivos simples, como os metrônomos visuais ou auditivos, até alguns mais sofisticados, como os monitores-desfibriladores que fornecem retorno da frequência, da profundidade das com-

-MRCM.indb 1048 12/5/17 4:06 PM

Seguência do suporte básico de vida (CABD): vítima inconsciente Checar responsividade Qualidade da RCP Chamar nor aiuda ■ Comprima com força (5-6 cm) e rapidez (100-120/min) e permita o retorno Checar pulso carotídeo e respiração simultaneamente (≤ 10 segundos) total do tórax após cada compressão, evitando apoiar-se sobre o tórax Compressões torácicas efetivas, 30 compressões com frequência de ■ Minimize interrupções nas compressões 100-120/min, com força suficiente para deprimir o tórax em 5-6 cm em ■ Evite ventilação excessiva adultos, permitindo o completo retorno do tórax ■ Alterne a pessoa que aplica as compressões a cada 2 minutos Abrir a via aérea, após a realização de 30 compressões torácicas ■ Se sem via aérea avançada, relação compressão-ventilação de 30:2 Boa ventilação (2 ventilações de 1 segundo cada, que elevem o tórax) Capnografia quantitativa com forma de onda Boca a boca - Se PETCO₂ < 10 mmHg, tente melhorar a qualidade da RCP Boca-barreira Pressão intra-arterial Bolsa-valva-máscara - Se pressão na fase de relaxamento (diastólica) < 20 mmHg, tente melhorar Assim que possível, colocar o desfibrilador: se ritmo chocável, fornecer a qualidade da RCP choque de 120-200 J de energia bifásica (conforme recomendação do Retorno da circulação espontânea fabricante) ou 360 J de energia monofásica (desfibrilar de preferência com ■ Pulso e PA energia bifásica) Aumento abrupto prolongado de PETCO₂ (normalmente, ≥ 40 mmHg) ■ Variabilidade espontânea na PA com monitoração intra-arterial Energia de choque Manter RCP de boa qualidade e avaliar o ritmo a cada ■ Bifásica: recomendação do fabricante (120-200 J); se desconhecida, usar 2 minutos; se ritmo chocável, fornecer novo choque de 200 J máximo disponível; a 2ª carga e as subsequentes devem ser equivalentes, de energia bifásica ou monofásica equivalente podendo ser consideradas cargas mais altas Monofásico: 360 .1 Terapia medicamentosa Terapia medicamentosa ■ Dose EV/IO de epinefrina: 1 mg, a cada 3-5 minutos Acesso EV ou IO ■ Dose EV/IO de amiodarona: 1^a dose — bolus de 300 mg; 2^a dose: 150 mg Administrar epinefrina, 1 mg, a cada 3-5 minutos Via aérea avançada Amiodarona se FV/TV refratária a ressuscitação, desfibrilação ■ Via aérea avançada supraglótica ou intubação e monitorizar o e epinefrina posicionamento do tubo endotraqueal ■ 1 ventilação a cada 6 segundos (10 ventilações/min), com compressões torácicas contínuas Considerar uma via aérea avançada Capnografia quantitativa com forma de onda Tratar as causas da parada Causas reversíveis de parada cardiorrespiratória Hipóxia Tóxicos Hipovolemia Tamponamento cardíaco

Figura 1 Síntese de condutas em vítimas de parada cardiorrespiratória. IO: intraóssea; RCP: ressuscitação cardiopulmonar.

pressões torácicas e das pausas nas compressões, todos em tempo real. A utilização desses dispositivos favorece a compreensão da correlação entre a qualidade da ressuscitação e a sobrevida dos pacientes.

Hidrogênio (acidose)

Hiper/hipopotassemia

Hipotermia

Os valores de PETCO₂ têm sido correlacionados com o RCE e com a pressão de perfusão coronariana. Valores < 10 mmHg revelam pouca probabilidade de RCE, indicando a necessidade de melhora na qualidade da ressuscitação. Se, durante as manobras, ocorre aumento abrupto de PETCO₂ (35-40 mmHg), é razoável considerar o RCE. Não existem evidências da utilidade da capnografia quantitativa em pacientes que não estão intubados.

A PA diastólica em pacientes com monitorização arterial invasiva no momento da parada cardiorrespiratória tem sido correlacionada com a pressão de perfusão coronariana e com o RCE. Se a pressão de relaxamento (diastólica) é < 20 mmHg, é razoável considerar a me-

lhora da qualidade da ressuscitação, otimizando as compressões torácicas e as drogas vasoativas.

Tensão no tórax (pneumotórax hipertensivo)

Trombose coronariana (IAM)

Tromboembolismo pulmonar

Saturação venosa central < 30% tem sido relacionada com a impossibilidade de atingir o RCE; durante a parada, é necessário manter valores > 30%.

O uso de ecocardiografia transtorácica ou transesofágica pode ser considerado para diagnóstico de causas específicas e tomada de decisões como tamponamento cardíaco, dissecção de aorta e embolia pulmonar.

As evidências para recomendar o momento específico e a sequência de obtenção de acesso venoso e via aérea avançada são insuficientes. Muitas vezes, o momento dessas intervenções depende do número de socorristas envolvidos no atendimento.

Durante a parada cardíaca, a prioridade sempre será realizar ressuscitação cardiopulmonar de boa qualidade e desfibrilação imediata – a administração de drogas sem-

-MRCM.indb 1049 12/5/17 4:06 PM

pre será secundária. Depois da tentativa de desfibrilação, os socorristas devem estabelecer acesso EV ou IO, sem interrupção das compressões torácicas. Deve-se escolher, de preferência, o acesso venoso periférico nos membros superiores (veia antecubital). O acesso periférico é de fácil obtenção, de fácil aprendizado, apresenta menor risco de complicações e não necessita de interrupção das manobras de ressuscitação cardiopulmonar (RCP). Recomenda-se, após administração (em bolus) de cada droga por uma veia periférica, infusão em bolus de 20 mL de solução salina e elevação do membro por 10-20 segundos. Se não for possível estabelecer acesso EV, a via IO para administração de drogas pode proporcionar concentrações plasmáticas adequadas, similares às alcançadas com acesso EV. Embora o maior número de estudos publicados tenha sido realizado em pacientes com perfusão normal ou choque hipovolêmico, é razoável para socorristas estabelecer um acesso IO se não for possível a obtenção de um acesso EV. A administração de medicamentos por um acesso central pode ser considerada. Essa via oferece maior consideração plasmática e tempo de circulação mais curto, além de permitir determinar a saturação venosa central e estimar a pressão de perfusão coronariana durante a ressuscitação. Esses 2 últimos parâmetros são preditores de RCE. A administração endotraqueal de drogas como lidocaína, epinefrina, atropina, naloxona e vasopressina durante a ressuscitação resulta em baixas concentrações plasmáticas quando comparada com as mesmas doses administradas intravascularmente. Estudos em animais sugerem que baixas concentrações plasmáticas de epinefrina após administração endotraqueal podem produzir efeitos beta-adrenérgicos, resultando em vasodilatação. Esses efeitos podem provocar hipotensão, pressão de perfusão coronariana baixa e menor RCE. Dessa forma, embora seja possível a administração de medicamentos pelo acesso endotraqueal, os acessos EV e IO devem ser sempre preferidos durante a ressuscitação. Diante da impossibilidade da obtenção de acessos EV ou IO, epinefrina, lidocaína e vasopressina podem ser administradas pela via endotraqueal. As doses recomendadas são de 2-2,5 vezes as doses administradas por via EV. As medicações devem ser diluídas em 5-10 mL de solução salina ou água estéril.

Existem evidências insuficientes para definir o momento ótimo para colocação de uma via aérea avançada em relação a outras intervenções durante a ressuscitação cardiopulmonar; entretanto, existem algumas vantagens, como eliminação de pausas das compressões torácicas para realização das ventilações, melhora da oxigenação e da ventilação do paciente, redução do risco de aspiração, possibilidade de monitorizar a qualidade da ressus-

citação e do RCE através da capnografia quantitativa de onda. As principais desvantagens são: a provável interrupção das compressões torácicas durante a sua colocação e o risco de intubação esofágica.

A escolha do melhor método de ventilação deverá ser feita com base na experiência do socorrista, sendo aceitável a utilização do dispositivo bolsa-valva-máscara, isoladamente ou em combinação com o tubo orotraqueal, assim como máscara laríngea, combitubo ou tubo laríngeo.

A interrupção da realização das compressões torácicas por motivo da IOT deverá ser minimizada ao extremo, e a intubação deverá ser realizada somente em momento oportuno, quando não for atrapalhar as outras manobras de ressuscitação.

A IOT é considerada o método ideal de manejo da via aérea durante a ressuscitação. Quando realizada por médicos pouco treinados, a incidência de complicações é inaceitavelmente alta. Treinamento e retreinamento dessa habilidade são recomendados para socorristas que realizam o procedimento. As compressões torácicas devem ser interrompidas por < 10 segundos, o que corresponde ao tempo de visualização das cordas vocais e à passagem da cânula endotraqueal. Se a intubação inicial foi sem sucesso, uma 2ª tentativa pode ser razoável.

Após a colocação do tubo traqueal, é necessário checar se seu posicionamento está correto, o que é feito pela avaliação clínica e pode ser complementado com a utilização de capnografia quantitativa. Os dispositivos detectores esofágicos e detectores de dióxido de carbono são recomendados na ausência de capnografia quantitativa.

A avaliação clínica inclui: visualização da expansão torácica; condensação do tubo durante a ventilação; e ausculta dos 5 pontos (epigástrio, hemitórax esquerdo, hemitórax direito, ápice esquerdo e ápice direito, preferencialmente nessa ordem), o que deverá ajudar a detectar, precocemente, possível intubação esofágica ou introdução excessiva do tubo traqueal, que geralmente causa intubação seletiva do brônquio-fonte direito, gerando diminuição dos sons pulmonares do lado esquerdo do tórax.

Sempre que disponível, a capnografia com onda contínua quantitativa é recomendada para pacientes intubados ao longo do período periparada. Quando as ondas quantitativas de capnografia são usadas para os adultos, suas aplicações incluem recomendações para a confirmação do correto posicionamento endotraqueal de tubos, o controle da qualidade da ressuscitação cardiopulmonar e a avaliação do retorno da circulação espontânea com base nos valores da detecção de dióxido de carbono ao final da expiração.

Após o correto posicionamento do tubo, deve-se fixá-lo com fitas convencionais, bandagens ou fixadores comerciais. Deve-se manter a ventilação e a oxigenação em adultos com o intervalo de 1 ventilação a cada 6 segundos, correspondendo a 10 ventilações/min, de maneira assíncrona às compressões torácicas, que devem ser mantidas em frequência de 100-120 compressões/min.

Embora a exposição a oxigênio inspirado a 100% durante períodos prolongados exerça toxicidade, não existem evidências de que isso ocorra durante breves períodos, como na ressuscitação cardiopulmonar em adultos. O uso de oxigênio a 100% é razoável durante as manobras de ressuscitação, otimizando a oxiemoglobina arterial e a liberação de oxigênio.

A ventilação com bolsa-valva-máscara é um método aceitável durante as manobras de ressuscitação, mas requer treinamento contínuo para seu uso adequado. Idealmente, esse dispositivo deve ser utilizado por 2 socorristas. Durante a ressuscitação, cada ventilação com esse dispositivo deve ser de 1 segundo (2 ventilações) com pausa de 3-4 segundos após a realização de 30 compressões torácicas.

O papel da pressão cricoide durante a parada em ambiente extra-hospitalar e intra-hospitalar não tem sido estudado. Seu uso rotineiro não é recomendado.

A cânula orofaríngea deve ser utilizada para facilitar a realização de ventilações torácicas com dispositivo bolsa-valva-máscara. Em pacientes inconscientes ou em parada cardiorrespiratória, é recomendada sua colocação por socorristas treinados.

A cânula nasofaríngea deve ser utilizada para facilitar a realização de ventilações torácicas com dispositivo bolsa-valva-máscara em pacientes com obstrução das vias aéreas, para aqueles com risco de desenvolver obstrução das vias aéreas, ou em pacientes com impossibilidade para colocar uma cânula orofaríngea. Também recomenda-se sua colocação por socorristas treinados. Não existem estudos publicados sobre a utilização desse dispositivo durante as manobras de ressuscitação cardiopulmonar.

Como alternativas para a IOT, podem ser consideradas:

- para profissionais da área da saúde treinados com seu uso, o combitubo é uma alternativa para o dispositivo bolsa-valva-máscara ou para manejo da via aérea avançada como alternativa à IOT durante a parada;
- o tubo laríngeo tem a vantagem, quando comparado com o combitubo, de ser mais compacto e mais fácil de colocar. Existem dados limitados na literatura sobre seu uso durante a parada. Para profissionais da área da saúde treinados com seu uso, pode ser uma alterna-

tiva para o dispositivo bolsa-valva-máscara ou para a IOT durante a parada;

embora a máscara laríngea não ofereça proteção absoluta das vias aéreas contra aspiração, a frequência dessa complicação é menor do que quando a ventilação é realizada com dispositivo bolsa-valva-máscara. Quando comparada com a IOT, a máscara laríngea oferece ventilação equivalente. Ventilação com sucesso em 72-97% tem sido reportada durante a realização das manobras de ressuscitação. Para profissionais da área da saúde treinados com seu uso, é uma alternativa para o dispositivo bolsa-valva-máscara ou para a IOT durante a parada.

Durante a tentativa de ressuscitação, o socorrista deve procurar identificar a causa da parada cardiorrespiratória (diagnóstico diferencial). Deve-se tentar obter dados examinando o paciente, através de prontuário, ou conversando com os familiares, a fim de permitir a definição da possível causa e da estratégia terapêutica, particularmente para as causas reversíveis de parada.

A maioria das causas de parada pode ser resumida na memorização mnemônica "5 H e 5 T":

- hipóxia;
- hipovolemia;
- hidrogênio (acidose);
- hiper/hipopotassemia;
- hipotermia;
- tóxicos;
- tamponamento cardíaco;
- tensão no tórax (pneumotórax hipertensivo);
- trombose coronariana (IAM);
- tromboembolismo pulmonar.

Detectar a causa da parada, mesmo para profissional treinado, pode ser difícil, o que leva à necessidade de reavaliação frequente do paciente, da história e dos dados objetivos colhidos antes do evento. Estudo que analisou a concordância entre o diagnóstico presumido pela equipe e a causa detectada em autópsia verificou congruência em 74,4% dos casos. Novos estudos são necessários para se determinar o papel de novos instrumentos, como ecografia e USG, durante a parada.

Após o retorno da circulação espontânea, os cuidados organizados pós-parada cardíaca dão ênfase a programas multidisciplinares com foco em otimização neurológica, hemodinâmica e função metabólica para melhorar a sobrevida após a alta hospitalar entre as vítimas que conseguem o retorno da circulação espontânea após a parada cardíaca dentro ou fora do hospital, como pode ser observado na Tabela 1.

-MRCM.indb 1051 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Principais objetivos iniciais e subsequentes dos cuidados pós-parada cardiorrespiratória

- 1 Otimizar a função cardiopulmonar e a perfusão de órgãos vitais após o retorno da circulação espontânea
- 2 Transportar/transferir para hospital apropriado ou UTI com completo sistema de tratamento pós-parada
- 3 Identificar e tratar síndromes coronarianas agudas e outras causas reversíveis
- 4 Controlar a temperatura para otimizar a recuperação neurológica
- 5 Prever, tratar e prevenir a disfunção múltipla de órgãos (inclui evitar ventilação excessiva e hiperóxia)

Para o atendimento ideal da parada, além de ênfase na ressuscitação cardiopulmonar de boa qualidade, deve-se atentar para o papel de cada um na equipe de ressuscitação. O treinamento do atendimento de parada cardiorrespiratória em equipe minimiza erros e é recomendado.

Os 2 princípios fundamentais do bom trabalho em equipe devem ser liderança e comunicação efetiva. Assim, a cada atendimento, deve haver um profissional que assuma o papel de líder na condução do caso. Essa pessoa deve garantir que todas as tarefas foram compreendidas e executadas pelos diferentes membros da equipe, incorporar novas informações, reavaliar o caso e centralizar a comunicação entre os membros da equipe. É seu papel, também, avaliar o desempenho de seus colegas, garantindo ressuscitação de boa qualidade, controle adequado da via aérea e segurança na manipulação do desfibrilador. Cada membro da equipe deve dominar o escopo de sua atuação, reconhecendo suas limitações. O ideal é que o líder coloque-se de fora, executando o mínimo de tarefas possível durante o procedimento.

A comunicação efetiva deve se dar em "alça fechada", ou seja, cada membro repete a ordem compreendida antes de executá-la e sinaliza a ação após tê-la realizado. Intervenções construtivas pertinentes devem ser dirigidas ao líder, que, por sua vez, deve abrir espaço aos membros da equipe para sugestões durante o atendimento.

Para otimizar o trabalho em equipe e o atendimento de urgências, deve-se, ao final de cada atendimento, retomar os pontos principais da condução com todos os membros, enfatizando erros e acertos, para aprimoramento contínuo da equipe.

TRATAMENTO DA PARADA CARDIORRESPIRATÓRIA COM BASE NO TIPO DE RITMO

FV/TVSP

Quando a monitorização revela ritmo de FV/TVSP, a prioridade deve ser a desfibrilação o mais precocemente possível, assim que disponível. A duração da arritmia é fator prognóstico para o sucesso da desfibrilação, sen-

do considerada máxima se a desfibrilação ocorrer antes de 10-30 segundos após o início de uma FV, em razão do grau de organização do impulso elétrico. Um socorrista carrega o desfibrilador e o outro reinicia as compressões torácicas até o desfibrilador estar pronto para desfibrilar. Realiza-se prévio aviso para todos se afastarem e, imediatamente após o choque, as compressões torácicas devem ser reiniciadas, devendo ser mantidas continuamente por 2 minutos, ao fim dos quais todos devem se afastar do paciente para que o ritmo seja reavaliado. Nesse momento de pausa para análise do ritmo, que não deve exceder 10 segundos, os socorristas responsáveis pelas compressões devem realizar rodízio a fim de manter a boa qualidade da ressuscitação. Ainda durante a pausa, as fontes de oxigênio devem ser desconectadas do paciente. Se o paciente mantiver ritmo chocável, ou seja, FV/TVSP, nova desfibrilação deve ser aplicada, ao fim da qual as compressões devem ser retomadas por mais 1 ciclo de 2 minutos. Após a desfibrilação, e a retomada das compressões, deve-se procurar verificar se há drogas indicadas para aquele momento - as possibilidades de indicação para parada cardíaca em FV/TVSP são vasopressor e antiarrítmico - e se há alguma causa reversível que possa ser abordada (Figura 2).

Estratégias de desfibrilação

Se um desfibrilador bifásico estiver disponível, a energia do choque deve ser de 120-200 J, conforme as orientações do fabricante. Se o socorrista desconhecer as orientações do fabricante, o choque deve ser administrado com energia máxima disponível no aparelho. Choques subsequentes devem ter energia equivalente ou superior. Se um desfibrilador monofásico estiver disponível, o choque deve ser administrado com 360 J, assim como os choques subsequentes.

Há 2 possibilidades de posicionamento para as pás: anterolateral, em que as pás devem ser posicionadas na posição do ápice cardíaco e na clavícula direita, ou anteroposterior. Não existe tamanho ideal recomendado de pá, mas uma superfície maior gera menor resistência e maior corrente, associando-se com menor lesão miocárdica.

-MRCM.indb 1052 12/5/17 4:06 PM

Checar responsividade → se o paciente não responder

- Chamar ajuda 192 e DEA para ambiente extra-hospitalar; código azul, carrinho de parada ou sala de emergência se atendimento hospitalar
- Checar pulso carotídeo e respiração simultaneamente por ≤ 10 segundos
- Iniciar as compressões torácicas de alta qualidade (mãos posicionadas no centro do tórax, frequência de 100-120/min, abaixando 5-6 cm do tórax, permitindo retorno do tórax à posição original)
- Após 30 compressões, abrir vias aéreas e fazer 2 ventilações por 1 segundo, elevando o tórax
- Retomar imediatamente as compressões, em ciclos de 30 compressões:2 ventilações

Assim que disponível, verificar o ritmo com o desfibrilador manual

Afastar todos para análise do ritmo, inicialmente usando as pás; aplicar gel nelas

FV/TVSP

Desfibrilação **imediata**, com carga máxima (120-200 J bifásicos, conforme recomendação do fabricante, ou 360 J monofásicos) Afastar todos para segurança do choque — desconectar fontes de oxigênio Retomar imediatamente as compressões torácicas

Após retomar as compressões

- Considerar via aérea avançada: a inserção não deve comprometer a RCP. Checar a inserção clinicamente e com dispositivo secundário, preferencialmente cappografia, e fixar o dispositivo de via aérea
- Acesso venoso para infusão de drogas:
- Epinefrina a cada 3-5 minutos
- Amiodarona para FV/TVSP refratária a desfibrilação e epinefrina, 2 doses permitidas: 300 e 150 mg subsequentes
- Todas as drogas devem ser administradas em bolus e seguidas de flush de 20 mL de SF
- Monitorização com eletrodos
- Diagnóstico diferencial das causas que levaram à parada

A cada 2 minutos: nova análise do ritmo, em no máximo 10 segundos:

- FV/TVSP → desfibrilação
- Linha reta → protocolo de linha reta (cabos, ganho, derivação) → FV fina = desfibrilação
 - → Assistolia = protocolo de assistolia
- Ritmo organizado → checar pulso → Ausente = protocolo de AESP
 - → Presente = cuidados pós-ressuscitação

Figura 2 Tratamento da parada cardiorrespiratória em fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sem pulso. RCP: ressuscitação cardiopulmonar.

Medicações

Após o 1º choque e ressuscitação cardiopulmonar por 2 minutos, se a FV/TVSP persistir, procede-se um novo choque de alta energia, seguido por ressuscitação em 5 ciclos (2 minutos), considerando-se, nesse momento, a utilização de epinefrina. O momento ótimo para administrar o vasopressor durante os 2 minutos de RCP não foi estabelecido, mas deve ser administrado prontamente após a desfibrilação com o intuito de otimizar o fluxo sanguíneo miocárdico antes do próximo choque. Em qualquer ritmo de parada, a 1ª droga a ser utilizada deve ser sempre um vasopressor. Embora o nível de evidência seja limitado, há recomendação de administração de epinefrina, 1 mg, a cada 3-5 minutos.

Caso haja persistência de FV/TVSP refratária a ressuscitação, desfibrilação e vasopressor, indica-se um antiarrítmico, que pode ser amiodarona, lidocaína ou sulfato de magnésio. A amiodarona é a droga antiarrítmica de 1ª escolha. A dose inicial deve ser de 300 mg, EV/IO, e pode ser administrada dose adicional de 150 mg, EV/IO, após 3-5 minutos.

A amiodarona pode reduzir a recorrência de arritmias ventriculares em > 50% dos pacientes, devendo ser administrada por pelo menos 24 horas após o retorno

da circulação espontânea em bomba de infusão contínua. A dose é de 900 mg, em 24 horas (360 mg nas primeiras 6 horas e então, 540 mg, por 18 horas). Caso não tenha sido administrada amiodarona durante a parada, deve-se fazer dose de ataque de 150 mg em 10-20 minutos, seguida da dose em infusão contínua. A manutenção da infusão além das 24 horas iniciais deve ficar a cargo da equipe de especialistas.

Na ausência de amiodarona, deve ser administrada lidocaína. Na comparação entre amiodarona e lidocaína, a 1^a foi superior em termos de alta hospitalar ($23 \times 12\%$, RC 2,17, IC 95% 1,21-3,83) (ALIVE Trial). A dose da lidocaína é de 1-1,5 mg/kg, EV. Doses adicionais de 0,5-0,75 mg/kg, EV, podem ser administradas até o máximo de 3 mg/kg.

O sulfato de magnésio não deve ser utilizado de maneira rotineira no tratamento da parada cardiorrespiratória. Dois estudos observacionais mostraram que a administração de sulfato de magnésio, EV, pode finalizar taquicardia ventricular polimórfica do tipo *torsades de pointes*, porém não é efetiva para taquicardia ventricular polimórfica em pacientes com intervalo QT normal. A dose deve ser de 1-2 g, diluídos em 10 mL de SG5%.

-MRCM.indb 1053 12/5/17 4:06 PM

Tratamento das causas reversíveis

Diagnóstico e tratamento das causas reversíveis de parada cardiorrespiratória são fundamentais em todos os ritmos.

No caso de FV/TVSP refratária, deve-se considerar como causa potencial a síndrome coronariana aguda. Estudos têm demonstrado benefícios com estratégias de reperfusão. Terapêutica trombolítica não demonstrou melhora dos desfechos.

Retorno da circulação espontânea após FV/TVSP

Tem importância particular nesses pacientes, para o tratamento da hipoxemia e da hipotensão, o diagnóstico precoce da síndrome coronariana aguda e controle direcionado de temperatura para pacientes comatosos.

Assistolia e AESP

São ritmos em que a desfibrilação não está indicada. Deve-se, então, promover ressuscitação cardiopulmonar de boa qualidade, aplicar as drogas indicadas e procurar identificar e tratar as causas reversíveis (Figura 3).

Assistolia como ritmo inicial de parada está associada a prognóstico extremamente reservado (0-2% de alta hospitalar). Na maioria das vezes, assistolia é evento secundário, na evolução tardia de FV, ou como via fi-

nal de hipóxia prolongada, acidose ou necrose miocárdica.

Uma vez que a amplitude da FV é dependente das reservas de ATP do miocárdio, a visualização de uma linha reta no monitor deve levantar 2 hipóteses: assistolia ou FV fina. Como deixar de desfibrilar uma FV é inadmissível e desfibrilar assistolia piora ainda mais seu prognóstico, o diagnóstico de assistolia deve ser confirmado verificando-se se os cabos de monitorização estão devidamente conectados, aumentando o ganho do aparelho (em ganho máximo, espera-se identificar com facilidade uma FV) e mudando a derivação de monitorização, seja no aparelho ou com alteração da posição das pás para clavícula esquerda e paraesternal direita. Caso mantenha-se a linha reta, o ritmo é de assistolia. Todas essas manobras de confirmação na avaliação de uma linha reta devem ser feitas em tempo < 10 segundos, pois se trata de um período em que as manobras de ressuscitação estarão suspensas.

Medicações para assistolia e AESP

Após a análise do ritmo, deve-se confirmar assistolia e retomar imediatamente a ressuscitação. Se um ritmo organizado é detectado na ausência de pulso, realiza-se o diagnóstico de AESP. Um vasopressor, a epinefrina, na dose de 1 mg, pode ser administrado nesse

Checar responsividade → se o paciente não responder

- Chamar ajuda 192 e DEA para ambiente extra-hospitalar; código azul, carrinho de parada ou sala de emergência se atendimento hospitalar
- Checar pulso carotídeo e respiração simultaneamente por ≤ 10 segundos
- Iniciar as compressões torácicas de alta qualidade (mãos posicionadas no centro do tórax, frequência de 100-120/min, abaixando 5-6 cm do tórax, permitindo retorno do tórax à posicão original)
- Após 30 compressões, abrir vias aéreas e fazer 2 ventilações por 1 segundo, elevando o tórax
- Retomar imediatamente as compressões, em ciclos de 30 compressões:2 ventilações

Assim que disponível, verificar o ritmo com o desfibrilador manual

Afastar todos para análise do ritmo, inicialmente usando as pás; aplicar gel nelas

AESP/assistolia

Desfibrilação não indicada

Retomar imediatamente as compressões torácicas

Após retomar as compressões:

- Considerar via aérea avançada: a inserção não deve comprometer a RCP. Checar a inserção clinicamente e com dispositivo secundário, preferencialmente capnografia, e fixar o dispositivo de via aérea
- Acesso venoso para infusão de drogas:
- Epinefrina a cada 3-5 minutos
- Todas as drogas devem ser administradas em bolus e seguidas de flush de 20 mL de SF
- Monitorização com eletrodos
- Diagnóstico diferencial das causas que levaram à parada

A cada 2 minutos: nova análise do ritmo, em no máximo 10 segundos:

- FV/TVSP → desfibrilação
- Linha reta → protocolo de linha reta (cabos, ganho, derivação) → FV fina = desfibrilação
 - → Assistolia = protocolo de assistolia
- Ritmo organizado → checar pulso → Ausente = protocolo de AESP
 → Presente = cuidados pós-ressuscitação

Figura 3 Tratamento da parada cardiorrespiratória em atividade elétrica sem pulso (AESP)/assistolia.

-MRCM.indb 1054 12/5/17 4:06 PM

momento com o objetivo de incrementar o fluxo sanguíneo cerebral e miocárdico. O uso rotineiro de atropina não é recomendado.

Não há evidência clara de benefício terapêutico com o uso rotineiro de atropina no tratamento da parada cardiorrespiratória em AESP. Em uma coorte de 1.029 pacientes com parada, considerou-se desfecho o prognóstico neurológico em 30 dias com uso de atropina e epinefrina em comparação à epinefrina sozinha, não encontrando diferenças. Ao mesmo tempo, a sobrevida foi significativamente menor nos pacientes tratados com a combinação de atropina e epinefrina $(3,2 \times 7,1\%, RC 0,43, IC 95\% 0,19-0,91)$.

Para assistolia, em coorte de 6.419 pacientes, o retorno da circulação espontânea foi significativamente maior entre aqueles que utilizaram epinefrina e atropina ($33 \times 19\%$ com epinefrina sozinha), porém a mortalidade e o prognóstico neurológico em 30 dias foram semelhantes entre os grupos.

Tratamento das causas reversíveis

AESP é comumente causada por condições reversíveis e pode ser tratada com sucesso se essas forem detectadas. Durante os 2 minutos de ressuscitação, os socorristas devem pensar nos "5 H e 5 T". Quando existe a suspeita de tromboembolismo pulmonar, a administração empírica de trombolíticos deve ser considerada. Não há consenso para a dose ideal de trombolítico. Alguns estudos observacionais sugerem, para embolia pulmonar fulminante, alteplase, 50 mg, EV, em *bolus*, com a opção de repetir *bolus* em 15 minutos, ou dose única de tenecteplase baseada no peso do paciente. Trombolíticos são administrados com (ou seguidos de) anticoagulação sistêmica.

Não há evidências definitivas quanto à administração rotineira de fluidos EV. Deve-se considerar infusão quando houver suspeita de parada por hipovolemia. Um maior número de estudos tem demonstrado que não existem benefícios com a administração rotineira de bicarbonato de sódio durante a parada. Em situações especiais, como acidose metabólica prévia, hiperpotassemia e intoxicação por antidepressivos tricíclicos, a administração de bicarbonato pode ser benéfica. Quando for usado para essas situações especiais, a dose inicial é de 1 mEq/kg. Não existem evidências de efeito benéfico na sobrevida com a administração de cálcio durante a parada, sendo sua administração rotineira não recomendada. Os estudos iniciais com administração de trombolíticos durante o evento foram promissores; entretanto, 2 estudos clínicos não revelaram melhoras na sobrevida quando administrados fibrinolíticos durante

a parada, 1 deles com aumento do risco de hemorragia intracerebral. Portanto, fibrinolíticos não devem ser administrados rotineiramente. Quando houver suspeita de embolia pulmonar ou se esta for a causa da parada cardiorrespiratória, a terapêutica fibrinolítica empírica pode ser considerada.

Retorno da circulação espontânea após assistolia e AESP

O retorno da circulação espontânea tem importância particular nesses pacientes para o tratamento de hipoxemia, hipotensão, e diagnóstico precoce de causas que podem ter levado à parada. Controle direcionado de temperatura deve ser considerado para pacientes comatosos (Capítulo 245).

Cessação de esforços

Não existe recomendação clara sobre o momento de cessação dos esforços durante a ressuscitação. Essa determinação é difícil e deve se basear em consenso entre os membros da equipe. Alguns instrumentos de monitorização, como ecografia durante a ressuscitação e o valor da capnografia, podem vir a ser utilizados como parâmetros para auxiliar tal decisão. A incapacidade de obter valores de PETCO₂ > 10 mmHg após 20 minutos de RCP pode ser considerada um componente de uma abordagem multimodal para decidir quando terminar os esforços de ressuscitação, mas não deve ser utilizada isoladamente.

Para início extra-hospitalar de ressuscitação, há critérios precisos para não indicar reanimação. Para parada com atendimento intra-hospitalar, diversos fatores devem ser considerados: evento presenciado ou não; estado pré-parada; se ocorreu retorno da circulação espontânea em algum ponto do atendimento; tempo até iniciar a ressuscitação e tempo de sua realização; e ritmo inicial detectado. Não há regras determinadas e elas devem ser prospectivamente validadas antes de serem adotadas.

SITUAÇÕES ESPECIAIS

Asma (Capítulos 99 e 247)

Não há modificações no suporte básico de vida. Para o suporte avançado de vida, o fenômeno de auto-PEEP é deletério para a hemodinâmica, sendo, então, indicada ventilação com baixa frequência e volume corrente, podendo ser desconectado rapidamente o dispositivo bolsa-valva-máscara, para que a compressão torácica permita a saída completa do ar, e evitar o represamento aéreo. Para os pacientes asmáticos, sempre se deve considerar a possibilidade de pneumotórax hipertensivo ser a causa da parada.

-MRCM.indb 1055 12/5/17 4:06 PM

Anafilaxia (Capítulo 208)

Durante a parada cardiorrespiratória por anafilaxia, deve-se proceder à via aérea invasiva o mais rapidamente possível em razão do edema das estruturas. Deve-se, inclusive, considerar via aérea cirúrgica.

O choque vasogênico associado à anafilaxia pode responder à ressuscitação volêmica vigorosa. Durante a parada, epinefrina EV e preferencial; considerar o uso em infusão contínua (5-15 mcg/min) no período pós-parada. Podem ser considerados agentes anti-histamínicos e corticosteroides durante o evento, mas a prioridade deve ser a ressuscitação de boa qualidade e garantir a perviedade das vias aéreas e a ressuscitação volêmica.

Paciente obeso mórbido

Pode haver dificuldade na inserção da via aérea avançada e maior esforço para compressão torácica adequada, mas estudos observacionais não mostraram diferença na sobrevida de acordo com o peso do paciente. Não há modificação sugerida no atendimento.

Intoxicações

Deve-se garantir ressuscitação adequada e proteção da via aérea. Assim, recomenda-se:

- intoxicação por opioides, incluindo *overdose* por heroína: considerar uso de naloxona na depressão respiratória ou parada respiratória, associado a suporte ventilatório. Nos casos de parada cardíaca associada a intoxicação por opioide, não há evidências que suportem o uso de naloxona durante a parada. Após retorno da circulação ou respiração espontânea, é importante a manutenção de observação por períodos mais prolongados quanto a risco de recorrência de depressão respiratória, sendo que o uso de naloxona pode ser considerado nesse cenário. A administração de naloxona, IM ou intranasal, por socorristas leigos ou profissionais de saúde, pode ser feita com aparente segurança e eficácia no contexto de primeiros socorros e suporte básico de vida para pacientes com suspeita de intoxicação por opioides;
- intoxicação por anestésicos locais (p. ex., bupivacaína): administrar emulsão lipídica EV (ELI), que pode ser considerada em outras intoxicações em que não houver resposta às medidas de ressuscitação convencionais;
- intoxicação por benzodiazepínicos: não há indicação de flumazenil durante a parada;
- intoxicação por betabloqueadores: embora glucagon, insulina e cálcio possam ser utilizados no tratamento da instabilidade hemodinâmica associada à su-

perdosagem de betabloqueadores, não há indicação de antídoto específico;

- intoxicação por digitálicos: usar antídotos após a parada;
- intoxicação por cocaína: não há evidências suficientes para se estabelecer algoritmo específico para parada associada ao abuso de cocaína. O prognóstico geral é bom, com 55% de sobrevida neurologicamente intacta com as manobras habituais de ressuscitação e suporte avançado de vida. As recomendações atuais são de que betabloqueadores puros devem ser evitados. Como na superdosagem a cocaína funciona como antiarrítmico classe Ic de Vaughan-Williams, esta pode produzir taquicardias ventriculares. A extrapolação de dados com outras intoxicações por antiarrítmicos classe I, como tricíclicos e flecainamida, sugere que pode haver papel para o uso de bicarbonato de sódio, na dose de 1 mEq/kg. Não há evidência acerca do uso da lidocaína para taquiarritmia ventricular induzida por cocaína;
- intoxicação por antidepressivos tricíclicos: prolongam o intervalo QT, podendo gerar arritmias complexas. Na parada associada à superdosagem de tricíclicos, associar bicarbonato de sódio, 1 mEq/kg, deve ser considerado.

Hipotermia

Uma premissa no tratamento da parada cardiorrespiratória por hipotermia é a manutenção prolongada dos esforços de ressuscitação, que não devem ser interrompidos antes que o paciente esteja normotérmico. Para promover o reaquecimento, deve-se retirar roupas molhadas, utilizar mantas de aquecimento externo, infundir fluidos aquecidos e instalar via aérea definitiva com instilação de ar quente umedecido. Podem ainda ser considerados lavagem da cavidade torácica e aquecimento por circulação extracorpórea, em especial se temperatura < 30°C. Há controvérsia quanto à administração de drogas no paciente hipotérmico e não há evidências claras para recomendação ou não da administração de drogas. É razoável administrar vasopressor de acordo com os algoritmos de suporte avançado de vida.

Afogamento

Como a principal causa de parada cardiorrespiratória em vítimas de afogamento é a hipóxia, a reanimação deve começar com abertura das vias aéreas e 2 ventilações de resgate. Procede-se, então, à checagem do pulso e, se necessário, às compressões torácicas. O socorrista deve tomar cuidado com sua própria segurança sempre. A incidência de lesão cervical é baixa (0,009%), então, a

-MRCM.indb 1056 12/5/17 4:06 PM

abertura da via aérea e a manutenção de sua patência devem ser feitas de maneira otimizada. Se a vítima vomitar, deve ser virada de lado.

Descarga elétrica

O socorrista deve tomar cuidado com sua própria segurança. Sempre existe a possibilidade de lesão cervical, o que deve ser considerado na mobilização da via aérea. Edema extenso de partes moles se desenvolve rapidamente, então uma via aérea definitiva deve ser instalada o mais rapidamente possível. Ressuscitação volêmica intensiva deve ser buscada em razão das múltiplas lesões orgânicas.

Gestantes

Durante a ressuscitação de uma mulher grávida, deve-se lembrar que há 2 pacientes em potencial: a mãe e o feto. A grávida, em especial após a 20ª semana de gestação, apresenta alterações fisiológicas que levam a mudanças nas condutas durante uma parada cardiorrespiratória: em razão da elevação do diafragma, a compressão torácica deve ser realizada com a posição das mãos sobre o esterno pouco acima do habitual; por conta da compressão da veia cava inferior e da diminuição do retorno venoso ao coração, o acesso venoso deve ser acima do diafragma e deve-se realizar o deslocamento manual do útero para a esquerda para facilitar o retorno venoso (Figura 4). O aumento do shunt intrapulmonar e a diminuição da capacidade residual funcional aumentam o risco de hipoxemia, devendo-se realizar ventilação com oxigênio a 100% e intubação pelo profissional mais experiente.

As medicações e doses devem ser as mesmas indicadas pelo suporte avançado de vida e não se deve atrasar a desfibrilação quando esta for indicada. É importante remover os dispositivos de monitorização fetal durante a parada, em especial se houver necessidade de desfibrilação.

Deve-se procurar e tratar os possíveis fatores contribuintes para a ocorrência da parada. A regra mnemônica "DESPACHAS" pode ser utilizada:

- D: diagnósticos diferenciais do suporte avançado de vida ("5 H e 5 T");
- E: embolia pulmonar (incluindo embolia por líquido amniótico);
- S: sangramento;
- P: placenta prévia e descolamento de placenta;
- A: anestesia (complicações);
- C: cardíacas (infarto, dissecção aórtica, miocardiopatia);
- H: hipertensão (pré-eclâmpsia, eclâmpsia);
- A: atonia uterina;
- S: sepse.

Recomenda-se a administração de fluidos se houver suspeita de hipovolemia (causa comum).

Se a paciente recebeu magnésio pré-parada, deve-se administrar gluconato de cálcio a 10%, 15-30 mL, ou cloreto de cálcio a 10%, 5-10 mL, EV, por 2-5 minutos, e interromper a infusão de magnésio.

Se não houver retorno da circulação espontânea nos primeiros 4 minutos de ressuscitação, deve-se considerar a realização de cesárea de emergência ou ainda mais precocemente se o feto for viável e o prognóstico de re-



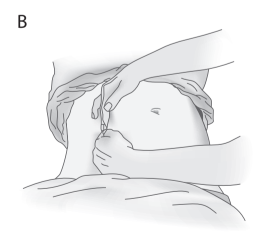


Figura 4 Deslocamento lateral do útero durante ressuscitação de gestante com útero na altura ou acima da cicatriz umbilical (> 20 semanas de gestação). A: técnica com uma mão (profissional do lado direito da paciente). B: técnica com duas mãos (profissional do lado esquerdo da paciente).

-MRCM.indb 1057 12/5/17 4:06 PM

torno da circulação espontânea for ruim (situações como trauma materno sem chance de sobrevivência ou ausência prolongada de pulso materno). Idealmente, deve-se realizar o parto em até 5 minutos após o início da ressuscitação cardiopulmonar.

Recomenda-se, ainda, realizar os cuidados pós-parada habituais, incluindo controle direcionado de temperatura quando indicado, com monitorização fetal contínua em razão do risco de bradicardia.

BIBLIOGRAFIA

- Callaway CW, Donnino MW, Fink EL, Geocadin RG, Golan E, Kern KB, et al. Part 8: Post-Cardiac Arrest Care: 2015 American Heart Association Guidelines Update for Cardiopulmonary Resuscitation and Emergency Cardiovascular Care. Circulation. 2015;132(18 Suppl 2):S465-82.
- Gonzalez MM, Timerman S, Gianotto-Oliveira R, Polastri TF, Canesin MF, Lage SG, et al. Sociedade Brasileira de Cardiologia. I Diretriz de ressuscitação cardiopulmonar e cuidados cardiovasculares de emergência da Sociedade Brasileira de Cardiologia. Arq Bras Cardiol. 2013;101(2 Supl 3):1-221.
- Kleinman ME, Brennan EE, Goldberger ZD, Swor RA, Terry M, Bobrow BJ, et al. Part 5: Adult basic life support and cardiopulmonary resuscitation quality: 2015 American Heart Association Guidelines Update for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation. 2015;132(18 Suppl 2):S414-35.
- Kowey PR, Levine JH, Pacifico A, Lindsay BD, Plumb VJ, et al. Randomized, double-blind comparison of intravenous amiodarone and bretylium in the treatment of patients with recurrent, hemodynamically destabilizing ventricular tachycardia or fibrillation. The Intravenous Amiodarone Multicenter Investigators Group. Circulation 1995:92(11):3255.
- Lavonas EJ, Drennan IR, Gabrielli A, Heffner AC, Hoyte CO, Orkin AM, et al. Part 10: Special Circumstances of Resuscitation: 2015 American Heart Association guidelines update for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation. 2015;132(18 Suppl 2):S501-18.
- Link MS, Berkow LC, Kudenchuk PJ, Halperin HR, Hess EP, Moitra VK, et al. Part 7: adult advanced cardiovascular life support: 2015 American Heart Association guidelines update for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation. 2015;132(18 Suppl 2):S444-64.
- Neumar RW, Shuster M, Callaway CW, Gent LM, Atkins DL, Bhanji F, et al. Part 1: executive summary: 2015 American Heart Association guidelines update for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation. 2015;132(18 Suppl 2):S315-67.
- Scheinman MM, Levine JH, Cannom DS, Friehling T, Kopelman HA, Chilson DA, et al. Dose-ranging study of intravenous amiodarone in patients with life-threatening ventricular tachyarrhythmias. The Intravenous Amiodarone Multicenter Investigators Group. Circulation 1995;92(11):3264.
- Wetsch WA, Spöhr F, Teschendorf P, Böttiger BW, Padosch SA. Thrombolysis during cardio-pulmonary resuscitation. Dtsch Med Wochenschr 2010;135(40):1983-8.
- Windecker S, Ideker RE, Plumb VJ, Kay GN, Walcott GP, Epstein AE. The influence of ventricular fibrillation duration on defibrillation efficacy using biphasic waveforms in humans. J Am Coll Cardiol 1999;33(1):33.

245 CUIDADOS PÓS-PARADA CARDÍACA E DIAGNÓSTICO DE MORTE ENCEFÁLICA

Luiz Felipe Adsuara de Sousa

CUIDADOS PÓS-PARADA

DEFINIÇÃO

Cuidados eficientes após uma parada cardíaca são cada vez mais reconhecidos como grandes modificadores prognósticos de qualidade de vida entre os pacientes sobreviventes, como já demonstrado em vários estudos randomizados. Esses cuidados também são grandes redutores de morte precoce por instabilidade hemodinâmica, de morbidade e mortalidade tardias por falência múltipla de órgãos e de isquemia de SNC.

Entre esses cuidados, pode-se destacar o controle direcionado de temperatura (CDT, anteriormente conhecido como hipotermia induzida), além de outras medidas.

TRATAMENTO

Os cuidados pós-parada cardiorrespiratória são complexos e envolvem diversas questões importantes. Os principais objetivos inicias são:

- otimizar a função cardiopulmonar e a perfusão de órgãos vitais;
- transportar pacientes que tiveram parada cardiorrespiratória fora do ambiente hospitalar para um hospital apropriado contendo UTI, preferencialmente com equipe de hemodinâmica, neurologia e intensivistas capazes;
- transferir os pacientes internados para UTI com a estrutura citada;
- identificar e tratar causas precipitantes, além de prevenir recorrência da parada.

Destaca-se a importância de realizar ECG assim que possível. Deve-se ainda realizar angiografia de coronárias precoce em pacientes com suspeita de parada por etiologia coronariana, mesmo que sem elevação de segmento ST no ECG, estando ou não em estado comatoso (incapacidade de seguir comandos verbais).

Inicialmente, deve-se instituir o suporte ventilatório:

- garantir SatO₂ \geq 94%;
- proceder à IOT em pacientes inconscientes;

-MRCM.indb 1058 12/5/17 4:06 PM

- manter decúbito de 30° para evitar edema cerebral, aspiração e pneumonia;
- manter monitorização com capnógrafo quantitativo e oxímetro de pulso;
- evitar hiperóxia (manter FiO₂ necessária para manter apenas a saturação desejada);
- evitar hiperventilação por seus potenciais efeitos hemodinâmicos adversos (manter frequência de 10-12 ventilações por minuto);
- a fração expirada de CO₂ (PETCO₂) deve ser de 30-40 mmHg e pCO₂, de 35-45 mmHg.

Para o suporte cardiovascular, deve-se:

- manter monitorização cardíaca contínua, seja durante transporte ou enquanto internado;
- instituir acesso venoso calibroso se o paciente ainda não o tiver;
- em paciente hipotenso (PA sistólica < 90 mmHg), considerar reposição de volume;
- administrar drogas vasoativas, como norepinefrina e dopamina, quando necessário, objetivando manter PA sistólica ≥ 90 mmHg ou PA média ≥ 65 mmHg.

Também é imprescindível o suporte neurológico. A lesão cerebral é uma causa de morbidade importante em pacientes pós-parada cardiorrespiratória. É causa de morte em 68% dos pacientes que sofreram parada em ambiente extra-hospitalar e em 23% dos pacientes que sofreram o evento em ambiente intra-hospitalar. As recomendações são:

- realizar eletroencefalograma assim que possível, devendo-se monitorizar frequente ou continuamente todos os pacientes comatosos;
- não usar drogas anticonvulsivantes profilaticamente. Deve-se tratar convulsões com as drogas tradicionalmente usadas em outras etiologias, embora nas convulsões pós-parada haja maior taxa de refratariedade a esses agentes.

Outra meta importante é manter o controle glicêmico evitando-se hipo ou hiperglicemia. Não há mais uma meta restrita indicada, sendo aceitável manter a glicemia em 144-180 mg/dL. O benefício do uso de corticosteroides após a parada cardiorrespiratória mantém-se incerto.

Controle direcionado de temperatura

Todo paciente que mantém estado comatoso após a parada cardiorrespiratória tem indicação de CDT para proteção cerebral e de outros órgãos. O termo hipotermia induzida deixou de ser usado, pois foi avaliado que o ideal é que a equipe escolha e mantenha uma temperatura-alvo para cada paciente. As evidências atuais demonstram que a temperatura corporal central deve se manter entre 32-36°C, por pelo menos 24 horas, e o controle deve ser iniciado em alguns minutos até 6 horas após o evento. Em um paciente com maior risco de sangramento, p. ex., em que temperaturas muito baixas possam acarretar aumento desse risco, o ideal seria manter com uma temperatura pouco abaixo de 36°C. Já um alvo mais baixo de temperatura pode ser preferido em paciente com edema cerebral ou convulsões, em que temperaturas relativamente mais altas poderiam piorar a condição.

Além disso, a hipertermia deve ser evitada a todo custo em razão das altas taxas de aumento de lesão cerebral, sugerindo-se inclusive a profilaxia para febre após conclusão de controle de temperatura inicial.

As contraindicações absolutas à hipotermia são sangramento ativo não compressível e ordem de não ressuscitação. Pode ser induzida em pacientes durante cateterismo com angioplastia de artérias coronárias e durante fibrinólise (embora o risco de sangramento aumente muito, principalmente no último). Há diferentes meios de se atingir a hipotermia. Os principais são:

- infusão de 500 mL a 30 mL/kg de SF ou Ringer-lactato, por via EV, a 4°C (cuidado com infusões rápidas pelo risco teórico de edema pulmonar, principalmente pré-hospitalar);
 - cobertor térmico;
- sacos de gelo aplicados em pescoço, axilas e virilhas (sempre deixando um ponto livre);
 - submersão em água gelada.

Alguns estudos demonstram que o ideal seria induzir a hipotermia com infusão fisiológica a 4°C, usando cobertor térmico e/ou saco de gelo em locais indicados para a manutenção da temperatura. A aferição deve ser contínua, com termômetro esofágico, cateter vesical (em pacientes não anúricos), ou até mesmo cateter de artéria pulmonar (se este já estiver indicado).

O reaquecimento não deve passar de 0,5°C/h, pois, além de importante queda em relação ao benefício da hipotermia, podem surgir efeitos colaterais significativos (p. ex., distúrbios hidroeletrolíticos, edema cerebral e convulsões). O ideal é elevação de 0,25°C/h.

Sedação

Pacientes em coma ou com disfunção respiratória são frequentemente intubados e mantidos em ventilação mecânica por longos períodos, o que resulta em dor, desconforto e ansiedade.

-MRCM.indb 1059 12/5/17 4:06 PM

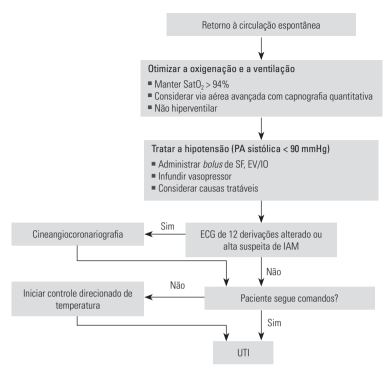


Figura 1 Condutas no paciente pós-parada cardiorrespiratória. Adaptada de Callaway CW, Donnino MW, Fink EL, Geocadin RG, Golan E, Kern KB, et al. Part 8: post-cardiac arrest care: 2015 American Heart Association guidelines for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation 2015;132:S465-82.

Opioides, benzodiazepínicos e agentes hipnótico-sedativos podem ser combinados para diminuir o desconforto do paciente e a produção de catecolaminas endógenas, que podem inclusive prejudicar o controle de temperatura. Uma boa opção é a infusão contínua de fentanil e propofol (se o paciente estiver em choque, deve-se evitar o uso de propofol) (Capítulo 246).

PROGNÓSTICO

O objetivo dos cuidados pós-parada é que o paciente volte a ter sua vida funcional pré-parada, porém muitos pacientes acabam falecendo, permanecem arresponsivos ou se mantêm funcionalmente dependentes.

É de extrema importância estimar o prognóstico neurológico desses pacientes precocemente para delinear as condutas. Exames clínicos prognósticos devem ser iniciados ao menos 72 horas após a parada em pacientes sem realização de CDT e ao menos 72 horas após retorno à normotermia em pacientes submetidos ao CDT. O tempo mínimo pode ser mais longo se o paciente ainda estiver sob efeito de sedativos ou bloqueadores neuromusculares. Com exceção do eletroencefalograma, outros exames complementares com objetivo prognóstico podem ser realizados mais precocemente. São fatores de mau prognóstico:

- reflexo fotomotor ausente (após ≥ 72 horas);
- estado de mal mioclônico (nas 72-120 horas iniciais após a parada);
- reflexo corneopalpebral ausente (após ≥ 72 horas);
- eletroencefalograma com os seguintes sinais em pacientes comatosos (≥ 72 horas): padrão surto-supressão e estado de mal epiléptico refratário, com ausência de resposta a estímulo externo em pacientes com ou sem CDT, além de persistente ausência de reatividade ao eletroencefalograma em pacientes tratados com CDT;
- ausência bilateral de componente N20 (24-72 horas): registro eletroencefalográfico na projeção N20 (que tem como área receptora o córtex somatossensitivo primário) após estímulo elétrico em nervo mediano;
- TC de crânio com redução significativa da "razão cinza-branca" em pacientes comatosos, principalmente os não tratados com CDT (nas primeiras 2 horas): perda de diferenciação entre substância branca e cinzenta medida pela relação da atenuação da matéria cinza sobre a branca pelo coeficiente de Hounsfield. Quanto menor é a razão, maior a quantidade de edema cerebral;
- RNM de crânio com extensa restrição à difusão (48-144 horas): quanto maior a restrição, maior a quantidade de edema cerebral.

-MRCM.indb 1060 12/5/17 4:06 PM

Não há ainda um exame bioquímico indicado de rotina, mas o uso de S-100B e, principalmente, de enolase neurônio-específica é promissor.

MORTE ENCEFÁLICA

DEFINIÇÃO

Morte encefálica é o estado de ausência permanente e irreversível de todas as funções cerebrais. Suas principais causas são traumatismo cranioencefálico, AVC, parada cardiorrespiratória e meningoencefalite.

Trata-se de um pré-requisito para doação de órgãos e tanto sua definição como seu diagnóstico são modificados conforme o país de origem.

EPIDEMIOLOGIA

No Brasil, apesar de não haver uma prática adequada de notificação de potenciais doadores, houve aumento da média nacional de doações, sendo atingida a marca de 14,2 doadores/ano a cada 1 milhão de pessoas no primeiro semestre de 2015 (aumento de 43,4% quando comparado a 2010). Apesar da melhora, esse número ainda é insuficiente para suprir a lista de espera por órgãos e muito abaixo da maioria dos países desenvolvidos. O país com melhor índice de doadores é a Espanha, onde o índice de doadores efetivos chega a 35,3 doadores/ano a cada 1 milhão de pessoas. Nos EUA, esse número fica em torno de 26 doadores/ano a cada 1 milhão de pessoas.

DIAGNÓSTICO

Para o diagnóstico de morte encefálica, é necessário que ocorra coma profundo sem reação a estímulos dolorosos, ausência de reflexos do tronco encefálico e ausência de movimentos respiratórios espontâneos (apneia)

Os critérios diagnósticos de morte encefálica segundo a Resolução n. 1.480/97 do CFM são:

- coma;
- ausência de resposta motora originada do córtex (inclusive após estímulos dolorosos acima ou abaixo do pescoço) ou de outros movimentos, como convulsões, postura de descerebração ou decorticação;
- ausência de reflexo fotomotor com pupilas médias ou dilatadas (4-9 mm);
 - ausência de reflexo corneopalpebral;
- ausência de reflexos vestíbulo-oculares (incluindo testes calóricos);
- ausência do reflexo da abertura da mandíbula (jawjerk);
 - ausência do reflexo de deglutição ou sucção;

- ausência do reflexo de tosse com estímulo traqueal;
- apneia, inclusive com realização de teste da apneia.

Movimentos originados do trato espinal ou de nervos periféricos, como arcos reflexos, podem ocorrer, estando presentes em 33-75% dos casos após estímulos táteis ou espontaneamente. O teste da apneia (Tabela 1) deve ser realizado apenas após confirmação de todos os outros achados listados.

Tabela 1 Teste da apneia

- Certificar-se de: temperatura central ≥ 36°C pressão sistólica ≥ 100 mmHg eucapnia pré-teste (pCO₂ de 35-45 mmHg) ausência de hipoxemia euvolemia
- 2 Pré-oxigenar por 10 minutos com FiO_2 de 100% e colher gasometria (p CO_2 não deve passar de 40 mmHg)
- 3 Desconectar paciente do ventilador
- 4 Manter fluxo de oxigênio a 6 L/min por cânula orotraqueal (através de dispositivo como cateter nasal locado no interior da cânula)
- 5 Aguardar 10 minutos, observando o paciente em busca de incursões respiratórias; colher nova gasometria arterial ao final desse prazo; e reconectar o paciente ao ventilador
- 6 Abortar o teste se houver hipotensão (PA sistólica < 90 mmHg), hipoxemia (SatO₂ < 85% por > 30 segundos) ou arritmia cardíaca
- 7 O teste será positivo se não houver movimentos respiratórios: após 10 minutos de observação ou quando pCO₂ > 55 mmHg na 2ª gasometria

O padrão-ouro para reconhecimento da respiração espontânea é a própria observação clínica.

A causa da lesão neurológica determinante do coma deve ser conhecida. Nenhum distúrbio hidroeletrolítico ou acidobásico grave pode estar presente. Os pacientes não podem estar sob efeito de drogas sedativas ou bloqueadores neuromusculares (pelo menos 12 horas tratando-se de sedativos e bloqueadores neuromusculares e 24 horas em caso de barbitúricos) e a temperatura corporal deve estar > 32°C (ausência de hipotermia grave). Devem ser realizadas 2 provas clínicas que confirmem o diagnóstico, por 2 médicos diferentes, sendo 1 deles neurologista, neurocirurgião ou neuropediatra. O intervalo entre os testes depende da idade do paciente e varia em 6-48 horas. No caso do adulto, o intervalo mínimo é de 6 horas entre os testes.

Pelo menos 1 teste complementar deve ser utilizado para confirmar a morte encefálica. Os testes mais utili-

-MRCM.indb 1061 12/5/17 4:06 PM

zados são angiografia cerebral ou USG com Doppler transcraniano para constatar ausência de fluxo sanguíneo cerebral e eletroencefalograma ou teste evocado para constatar ausência de função neurológica. Há, no entanto, outros métodos, como ângio-RNM e ângio-TC de crânio, além da cintilografia craniana, que demonstra ausência de atividade metabólica.

Após diagnosticada a morte encefálica, deve ser realizada a notificação à Central de Captação e Distribuição de Órgãos (CNCDO), que repassa a notificação à Organização de Procura de Órgãos (OPO). Todo paciente com diagnóstico de morte encefálica e com consentimento familiar pode se tornar um doador de órgãos.

SUPORTE AO PACIENTE

Após a notificação, uma série de ações deve ser instituída visando à manutenção efetiva do potencial doador com o objetivo de preservar a qualidade de seus órgãos para transplante, além de evitar a ocorrência de parada cardíaca. Essas ações devem ser realizadas com muito cuidado, pois uma intervenção benéfica para 1 órgão pode ser prejudicial a outros órgãos.

Durante o processo de morte encefálica, diversos fatores contribuem para a instabilidade do doador, entre eles a perda do controle fisiológico de diversas funções, como da hemodinâmica e da PA; da respiração espontânea; do balanço hidroeletrolítico; da temperatura; e do equilíbrio hormonal. A assistência ao paciente doador deve ser feita em UTI. É essencial a realização dos seguintes procedimentos:

- manutenção de suporte ventilatório adequado, bem como aspiração do tubo endotraqueal e das vias aéreas superiores;
- acesso venoso central para infusão de drogas e líquidos, além de mensuração da pressão venosa central, para monitorização hemodinâmica;
- monitorização cardíaca, oximetria de pulso, PA não invasiva;
 - SVD para controle de diurese;
- sondagem com manutenção da dieta enteral (suspender para transporte e horas antes da cirurgia para retirada dos órgãos);
- controle da temperatura (visando a normotermia);
 - higiene corporal;
- manutenção dos olhos fechados com gaze umedecida trocada a cada 2 horas, para viabilização da doação de córneas;

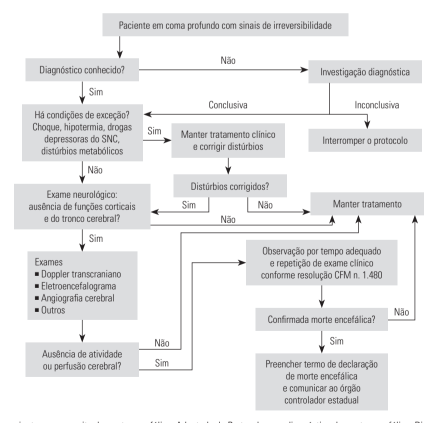


Figura 2 Conduta no paciente com suspeita de morte encefálica. Adaptada de Protocolo para diagnóstico de morte encefálica. Disponível em: http://www.saudedireta.com.br/docsupload/1335054450protocolos_unidade_emergencia_parte_046.pdf. Acesso em: 10 abr 2015.

-MRCM.indb 1062 12/5/17 4:06 PM

- coleta de gasometria, sódio, potássio e glicose a intervalos de 4-12 horas, para correção dos distúrbios acidobásicos, hidroeletrolíticos e metabólicos;
- realização de RX de tórax, urina tipo 1, hemoculturas, urocultura e cultura de secreção traqueal se houver suspeita clínica de processo infeccioso que, se encontrado, deve ser tratado;
- antibioticoprofilaxia com cefalexina ou outro antibiótico, de acordo com comissão de infecção hospitalar local, se não houver infecção encontrada (controverso).

Diversos autores defendem a realização de reposição hormonal tripla, principalmente em doadores com instabilidade hemodinâmica, com a associação de:

- metilprednisolona, 15 mg/kg, EV, a cada 24 horas;
- triiodotironina (T3), 4 mcg, em *bolus*, seguida por 3 mcg/h, EV. Caso não haja disponibilidade de formulações EV, utiliza-se levotiroxina, 1-2 mcg/kg, por via enteral, após diagnóstico de morte encefálica;
- vasopressina, 1 U, em *bolus*, seguida da infusão de 0,5-2,4 U/h, EV.

Essa associação promove melhor estabilidade hemodinâmica, além de aumentar substancialmente o número de órgãos transplantados por doador.

O desafio mais comum após a morte encefálica é a hipotensão, que, na maioria das vezes, é provocada por hemorragia pós-trauma, poliúria decorrente de *diabetes insipidus*, efeito residual de diuréticos e diurese osmótica. Outras alterações comuns são as hidroeletrolíticas e metabólicas, principalmente hipernatremia, hipopotassemia e hiperglicemia. *Diabetes insipidus* é a alteração hormonal mais comum na morte encefálica. Todas as alterações devem ser tratadas como em paciente vivo, como revisadas em outros capítulos.

BIBLIOGRAFIA

Callaway CW, Donnino MW, Fink EL, Geocadin RG, Golan E, Kern KB, et al. Part 8: post-cardiac arrest care: 2015 American Heart Association guidelines for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation 2015;132:S465-82.

Morato EG. Morte encefálica: conceitos essenciais, diagnóstico e atualização. Rev Med Minas Gerais 2009;19(3).

Organização de Procura de Órgãos do Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo. Processo de doação de órgãos e tecidos para transplante (Manual de doação). São Paulo: HCFMUSP. Disponível em: http://www.hc.fm.usp.br/images/pdf/dc/opo/Manual%20Doacao%20OPO%20HC.pdf. Acesso em: 27 jul 2016.

Portal da Saúde. Brasil registra recorde em índice de doadores efetivos de órgãos. Disponível em: http://portalsaude.saude.gov.br/index.php/ cidadao/principal/agencia-saude/19872-brasil-registra-recorde-emindice-de-doadores-efetivos-de-orgaos. Acesso em: 27 jul 2016.

- Rittenberger JC, Callaway CW, Walls RM, Grayzel J. Post-cardiac arrest management in adults. UpToDate, 2016. Disponível em: http://www. uptodate.com. Acesso em: 27 jul 2016.
- Rosendale JD, Kauffman HM, McBride MA, Chabelawski FL, Zaroff JG, Garrity ER, et al. Aggressive pharmacologic donor management results in more transplanted organs. Transplantation 2003;75:482-7.
- Weinhouse GL, Young GB, Aminoff MJ, Morrison RS, Wilterdink JL. Hypoxicischemic brain injury: evaluation and prognosis. UpToDate, 2014. Disponível em: http://www.uptodate.com. Acesso em: 15 set 2014.
- Westphal GA, Filho MC, Vieira KD, Zaclikevis V, Bartz M, Wanzuita R, et al. Diretrizes AMIB para manutenção de múltiplos órgãos no potencial doador falecido. Rev Bras Ter Intensiva 2011.
- Young GB, Aminoff MJ, Witerdink JL. Diagnosis of brain death. UpToDate, 2016. Disponível em: http://www.uptodate.com. Acesso em: 27 jul 2016.

246

SEDAÇÃO E ANALGESIA

Marcelo Vailati Negrão, Ronnyson Susano Grativvol

ANALGESIA

O controle álgico na UTI deve ser reavaliado diariamente, já que o controle inadequado da dor tem efeitos deletérios agudos, como má cicatrização pós-operatória, aumento de incidência de infecções, aumento de permanência em UTI e em ventilação mecânica; e crônicos, como aumento da incidência de estresse pós-traumático e dor crônica neuropática.

O controle da dor, especialmente a dor grave, é importante e mais fácil se instituído precocemente. Há benefício de tratamento antiálgico preemptivo antes de procedimentos como realização de curativos e mobilização no leito.

Existem diversas escalas para avaliação da dor. As mais utilizadas, em razão do maior nível de evidência na literatura, são a escala numérica de 0-10 e a escala de faces, com o paciente indicando a intensidade da dor (Capítulo 40).

Caso o paciente esteja em sedação profunda por outro motivo, podem-se usar sinais autonômicos (palidez, aumento de frequência cardíaca e de PA, sudorese, midríase, entre outros) como indicadores para aferição de dor mal controlada.

OPÇÕES TERAPÊUTICAS

Métodos não farmacológicos, como relaxamento e terapia com música, não apresentam validação científica consistente, mas, por conta de sua segurança, são es-

-MRCM.indb 1063 12/5/17 4:06 PM

tratégias interessantes quando se pesa risco e benefício (Capítulo 42).

Opioides são a 1ª escolha para analgesia em UTI. A via preferencial é EV, por assegurar melhor e ser mais previsível a biodisponibilidade. O agente mais empregado como infusão contínua é o fentanil.

AINH (p. ex., ibuprofeno e cetoprofeno) e analgésicos simples (dipirona e paracetamol) auxiliam no controle da dor. Além disso, diminuem a dose diária necessária de opioides, o que minimiza a possibilidade de efeitos colaterais.

Carbamazepina e gabapentina são adjuvantes dos opioides e são especialmente úteis para o controle álgico da dor neuropática.

As propriedades analgésicas da cetamina são úteis na otimização de analgesia e na redução de indução de tolerância aos opioides.

SEDAÇÃO E CONTROLE DE AGITAÇÃO

Agitação e ansiedade são frequentes no doente crítico e estão associados a desfechos adversos. Assim, o uso de sedativos é elemento importante do tratamento em UTI. Agitação e ansiedade em UTI podem ser decorrentes de causas que representam risco imediato ao paciente, como hipoglicemia, acidose, posicionamento inadequado de tubo endotraqueal, pneumotórax hipertensivo, hipoxemia, hipercapnia, sepse, infecções de SNC, abstinência ou intoxicação por drogas, hipotensão arterial, isquemia orgânica (miocárdica, intestinal, encefálica) e síndrome compartimental abdominal. Outras causas de agitação e ansiedade, mas que não apresentam risco imediato, são dor, prurido, incapacidade de comunicar-se, posição desconfortável, incapacidade de evacuar ou urinar, náusea, boca seca, privação de sono e delirium.

Existem 2 tipos de sedação: superficial (paciente pode ser desperto e responde a estímulos) e profunda (paciente não responde a estímulos dolorosos). A sedação profunda está associada a maior tempo de ventilação mecânica, maior tempo de permanência em UTI, incidência de delirium, maior incidência de déficit cognitivo em longo prazo e maior tempo de internação hospitalar, além de, provavelmente, maior incidência de estresse psicológico (evidência controversa). Assim, desde que não existam contraindicações, deve-se optar pela sedação superficial, uma vez que o benefício desse tipo de sedação, com as evidências atuais, é superior aos malefícios. Atualmente, as indicações de sedação profunda são paliação de sintomas refratários nos pacientes em cuidados paliativos, ventilação mecânica com uso de altas pressões (p. ex., síndrome do desconforto respiratório agudo), uso de bloqueadores neuromusculares, estado de mal epiléptico e aumento de pressão intracraniana.

Deve-se dar preferência aos métodos subjetivos de avaliação de profundidade de sedação em detrimento de métodos objetivos, como o eletroencefalograma, pois as escalas de sedação apresentam maior validação científica quando comparadas com os métodos objetivos. Pacientes em uso de bloqueadores neuromusculares são exceções porque os efeitos desses medicamentos impedem a aplicação das escalas de sedação na maioria dos casos. O uso do eletroencefalograma é recomendado para investigação de rebaixamento de nível de consciência sem causa aparente e para titular a supressão de atividade epileptiforme em pacientes com hipertensão intracraniana. Além disso, alguns estudos mostraram benefício com monitorização eletroencefalográfica contínua em pacientes com lesões que propiciam atividade epileptiforme não convulsiva (AVC, hemorragia intracraniana e traumatismo cranioencefálico). Essa conduta, no entanto, ainda não é consenso na literatura.

Devem-se empregar as escalas de sedação-agitação de Rikker (*Rikker sedation-agitation scale* – SAS) ou de Richmond (*Richmond agitation-sedation scale* – RASS) para avaliar e dirigir a sedação do paciente na UTI – atualmente, são essas escalas que apresentam maior validação na literatura (Tabelas 1 e 2). As medicações mais empregadas para sedação contínua em ambiente de UTI são: midazolam (benzodiazepínico), propofol e dexmedetomidina.

TITULAÇÃO DA SEDAÇÃO

Como a sedação profunda está associada a maior tempo de ventilação mecânica, maior tempo de internação em UTI e presença de déficits cognitivos em longo prazo, deve-se avaliar diariamente a necessidade do uso de sedativos e suas dosagens. Caso o paciente esteja confortável, pode-se optar por manter apenas a administração de analgésicos; no entanto, caso o paciente encontre-se ansioso, agitado e desconfortável, opta-se pelo uso de sedativo.

Existem 2 intervenções validadas para prevenir os efeitos adversos da sedação em UTI:

- a sedação contínua superficial consiste em titular o sedativo diariamente até a dose que permita ao paciente manter-se desperto e colaborativo;
- o despertar diário é a interrupção diária da sedação até o despertar do paciente: considera-se desperto o paciente que obedece comandos (realiza ≥ 3 das 4 seguintes tarefas após comando do examinador: mantém os olhos abertos, segue com o olhar, aperta a mão do examinador e protrui a língua) ou que apresenta sinais de

-MRCM.indb 1064 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1	Tabela 1 Escala de agitação-sedação de Rikker				
Pontuação	Diagnóstico	Descrição			
7	Perigosamente agitado	Traciona cânula orotraqueal, tenta remover dispositivos invasivos, tenta subir nas grades do leito, tenta agredir ou agride membros da equipe, debate-se no leito			
6	Muito agitado	Não se acalma apesar de orientação verbal, necessita de contenção mecânica, morde tubo endotraqueal			
5	Agitado	Ansioso, com agitação leve, tenta sentar-se, obedece orientação verbal para se acalmar			
4	Calmo e cooperativo	Calmo, obedece comandos e desperta com facilidade			
3	Sedado	Tem dificuldade para despertar, desperta com estímulo verbal ou estímulo mecânico não doloroso, mas rapidamente volta a dormir, obedece comandos simples			
2	Muito sedado	Desperta com estímulo mecânico doloroso, mas não obedece comandos e não se comunica, pode movimentar-se espontaneamente			
1	Não pode ser despertado	Resposta a estímulo doloroso mínima ou ausente, não se comunica e não obedece comandos			

Adaptada de Riker RR, Picard JT, Fraser GL. Prospective evaluation of the sedation-agitation scale for adult critically ill patients. Crit Care Med 1999;27(7):1325-9.

Tabela 2 E	scala de sedação e de agitação de Richmond
Pontuação	Descrição
+4	Combativo, violento, perigoso para a equipe
+3	Traciona ou remove tubo(s) e cateter(es), agressivo
+2	Apresenta movimentação frequente e despropositada, dessincronia com ventilador
+1	Ansioso e apreensivo, mas sem agressividade
0	Alerta e calmo
-1	Desperto (abre os olhos e estabelece contato visual) por > 10 segundos após estímulo verbal
-2	Sedação leve: desperto (abre os olhos e estabelece contato visual) por < 10 segundos após estímulo verbal
-3	Sedação moderada: abre o olho e se movimenta, mas não estabelece contato visual
-4	Sedação profunda: não responde a estímulos verbais, mas movimenta-se e abre os olhos após estímulo doloroso
- 5	Não desperta; não reponde a estímulo verbal ou doloroso

Adaptada de Sessler CN, Gosnell MS, Grap MJ, Brophy GM, O'Neal PV, Keane KA, et al. The Richmond agitation-sedation scale: validity and reliability in adult intensive care unit patients. Am J Respir Crit Care Med 2002;166(10):1338-44.

agitação. A sedação é retomada quando o paciente apresenta sinais de desconforto, ansiedade ou agitação. Ao reiniciar a sedação, a dose administrada deve ser a metade da velocidade de infusão prévia, com titulação progressiva a fim de obter o grau de sedação desejada.

A avaliação do grau de sedação do paciente é feita com escalas subjetivas de sedação. Utilizando-se as escalas RASS e SAS, isso é feito da seguinte forma:

- agitação: RASS +1 a +4 ou SAS 5-7;
- desperto e calmo: RASS 0 ou SAS 4;
- sedação superficial: RASS -2 a -1 ou SAS 3;
- sedação profunda: RASS –5 a –3 ou SAS 1-2.

Caso o paciente encontre-se na categoria agitação (RASS +1 a +4 ou SAS 5-7), deve-se avaliar causas secundárias para tal, dentre elas a dor, e, se descartadas, deve-se iniciar a infusão de sedativo ou aumentar a dose deste. Se, por outro lado, o paciente se encontrar na categoria sedação profunda (RASS –5 a –3 ou SAS 1-2), deve-se suspender a infusão do sedativo até que o paciente esteja na meta de sedação desejada e, em seguida, reduzir a velocidade de infusão para 50% da velocidade prévia.

A meta de sedação a ser obtida, salvo contraindicação por outro motivo, consiste em RASS –2 a 0 e SAS 3-4.

Idealmente, o paciente deve ser avaliado para dor e para sedação 4 vezes por dia, a fim de obter maior benefício dessas intervenções.

ABSTINÊNCIA

Abstinência é comum em pacientes que fazem uso de opioides e de benzodiazepínicos durante internação em UTI. Geralmente, ocorre após a suspensão abrupta dessas medicações em pacientes que receberam doses elevadas por > 5 dias. Quanto maior for o tempo de uso, maior será o risco de desenvolver abstinência.

Benzodiazepínicos

São sinais e sintomas da abstinência de benzodiazepínicos: ansiedade, agitação, crises de pânico, agorafobia, dificuldade de concentração, tremores, cefaleia, náusea, vômitos, sudorese, taquicardia, hipertensão, insônia, mialgias, mioclonias, ilusões, alucinações, parestesias, delírio, confusão mental, *delirium* hiperativo e convulsões.

Além da suspensão abrupta da medicação, os sintomas também podem ser desencadeados pela administração de flumazenil, um antagonista de receptores ácido gama-aminobutírico (GABA).

-MRCM.indb 1065 12/5/17 4:06 PM

Caso o paciente tenha feito uso prolongado de benzodiazepínicos (≥ 5 dias), principalmente se em doses elevadas, deve-se progredir com a redução gradual da dose da medicação empregada, seguida da troca do benzodiazepínico. Mais comumente, troca-se midazolam por diazepam. A meia-vida longa do diazepam permite administração intermitente com redução gradativa de doses. Há poucos dados na literatura para guiar esse desmame.

Um esquema sugerido de redução gradual para prevenção de instalação de síndrome de abstinência é:

- administrar diazepam por via enteral a cada 6 horas nas primeiras 24 horas de desmame;
 - nas 24 horas seguintes, a cada 12 horas;
- após essas 48 horas iniciais, realizar 1 aplicação diária:
- realizar redução diária de 10% da dose, ao longo de 10 dias.

Essa abordagem é limitada pela ausência de uma tabela validada para conversão de doses equivalentes de benzodiazepínicos e pela variação individual na resposta aos medicamentos. Assim, sugere-se uma reavaliação frequente do paciente para determinar a dose ideal de diazepam que previna o desenvolvimento de sintomas de abstinência, mas sem promover sedação excessiva. A partir desse momento, deve-se iniciar a redução progressiva da dose até a suspensão da medicação. O período de 10 dias para o desmame parece ser seguro e adequado na maioria dos pacientes.

O tratamento de abstinência deve ser feito administrando-se benzodiazepínico EV. Como o diazepam é a formulação EV de meia-vida mais longa disponível no Brasil, esta é a droga de escolha. Inicia-se, então, a administração do diazepam, reavalia-se o paciente, a fim de definir sua dosagem, e, feito isso, pode-se proceder à elaboração de um plano de desmame semelhante ao descrito.

Alguns estudos sugerem que a carbamazepina pode ser útil nesse tratamento; no entanto, há necessidade de mais estudos para validação dessa abordagem.

Opioides

São sinais e sintomas da abstinência de opioides: sudorese, piloereção, midríase, taquipneia, lacrimejamento, rinorreia, dor abdominal, náusea, diarreia, taquicardia, hipertensão, febre, bocejamento, inquietação, irritabilidade, mialgia e ansiedade.

Os sintomas geralmente se desenvolvem até 12 horas após a suspensão da medicação e também podem ser de-

sencadeados após a administração de naloxona. Pacientes que receberam doses elevadas de opioides e por período prolongado (≥ 5 dias) apresentam maior risco de desenvolver abstinência e devem ser submetidos a desmame gradual da medicação. Isso pode ser feito pela redução gradual da dose do opioide em uso, seguida da substituição deste por metadona VO/enteral (consultar tabela de equivalência de dose de opioides no Capítulo 40). A metadona possui meia-vida longa, sendo bastante útil para essa finalidade. Assim, pode-se prosseguir com o desmame gradual ao longo de 5-10 dias (ou mais, a depender do controle dos sintomas de abstinência do paciente).

Um esquema proposto para o uso de metadona é calcular a sua dose com base no peso e na taxa de infusão de fentanil. Nas primeiras 24 horas, o paciente recebe essa dose a cada 6 horas e nas 24 horas seguintes, a cada 12 horas. Após 48 horas do início da administração de metadona, o paciente passa a receber apenas 1 dose diária e, a partir do 4° dia, inicia-se uma redução diária de 10% dessa dose, até a suspensão da medicação. Assim como descrito para os benzodiazepínicos, essa abordagem serve como diretriz inicial, mas a meta é encontrar a dose que controle os sintomas de abstinência sem que ocorra sedação excessiva do paciente, antes de proceder com o desmame da metadona.

Recomenda-se também o desmame progressivo de fentanil durante a administração das primeiras doses de metadona, para prevenir o desenvolvimento de sintomas de abstinência até que se obtenha nível sérico adequado da última. Isso pode ser feito durante os 2 ou 3 primeiros dias de administração da metadona.

O tratamento da abstinência de opioides deve ser feito com morfina EV, em razão de seu curto tempo de início de ação e de sua meia-vida intermediária. Após o controle adequado dos sintomas, pode-se promover o desmame progressivo de opioides da forma descrita anteriormente.

Outra abordagem possível envolve a utilização da dexmedetomedina. Apesar dos efeitos colaterais de bradicardia, hipotensão e sedação, trata-se de medicação segura, que pode ser uma alternativa ao uso da metadona. Poucos estudos foram conduzidos para avaliar a sua eficácia, principalmente em pacientes que receberam doses mais elevadas de opioides. Assim, nesse momento, a dexmedetomedina é um tratamento de 2^a linha para a abstinência de opioides. Existem estudos que descrevem sintomas de abstinência após uso de dexmedetomedina por ≤ 7 dias. Nesse caso, os sintomas são náusea, vômitos e agitação após 24-48 horas da suspensão dessa medicação.

-MRCM.indb 1066 12/5/17 4:06 PM

Bloqueadores neuromusculares

Bloqueadores neuromusculares agem no terminal pós-sináptico da junção neuromuscular por meio da ligação com os receptores colinérgicos, impedindo a propagação do estímulo nervoso para a célula muscular estriada esquelética e, consequentemente, a contração da fibra muscular. Podem ser divididos em agentes despolarizantes e não despolarizantes (Tabela 3):

- os despolarizantes, dos quais a succinilcolina é o único exemplo, são análogos da acetilcolina e se ligam ao receptor colinérgico da célula muscular esquelética, levando a múltiplas despolarizações celulares até que a fibra muscular se torne arresponsiva;
- os não despolarizantes atuam como antagonistas dos receptores de acetilcolina, impedindo a despolarização da célula muscular esquelética.

No ambiente de UTI, os bloqueadores neuromusculares despolarizantes estão indicados para a realização de procedimentos, como IOT, após a sedação. Já os não despolarizantes são usados para paralisia contínua do paciente.

Os bloqueadores neuromusculares não despolarizantes dividem-se em 2 classes: aminoesteroidais e benzilisoquinolinas. Entre os aminoesteroidais, estão pancurônio, vecurônio e rocurônio. Já entre as benzilisoquinolinas, estão o atracúrio e o cisatracúrio.

As indicações de bloqueadores neuromusculares são: otimização da sincronia de pacientes em ventilação mecânica, cessação de abalos musculares em pacientes em estado de mal epiléptico convulsivo ou com tétano e redução do tônus muscular em pacientes com hipertensão intracraniana. Deve-se salientar que o paciente em estado de mal epiléptico convulsivo que passa a receber esses medicamentos necessita de monitorização eletroencefalográfica para excluir a presença de atividade epileptiforme cerebral enquanto se encontra paralisado.

Apesar das indicações, existem poucos estudos que foram conduzidos para demonstrar benefício dos bloqueadores neuromusculares em relação ao placebo no tratamento dessas condições. Nenhum estudo até o momento

demonstrou redução de mortalidade com o uso dessas medicações. Diante dessas evidências, recomenda-se seu uso para tratamento de dissincronia com ventilador, abalos musculares e hipertensão intracraniana como medida de resgate em caso de as demais condutas para o tratamento dessas condições não serem bem-sucedidas.

Não há evidências que demonstrem superioridade de um fármaco em relação a outro; no entanto, recomenda-se o uso de pancurônio ou cisatracúrio na maioria dos casos, dando preferência ao 2° agente em caso de contraindicação à taquicardia induzida pelo pancurônio e de insuficiência renal e/ou hepática.

Deve-se sempre assegurar analgesia adequada e sedação profunda antes de iniciar a administração de bloqueadores neuromusculares para prevenir ansiedade e sofrimento do paciente. Recomenda-se a monitorização do grau de bloqueio neuromuscular por observação clínica e/ou estimulação de nervo periférico.

A monitorização clínica consiste em observar o esforço respiratório do paciente em ventilação mecânica, o tônus muscular, os reflexos periféricos e a execução de movimentos do paciente. A presença de reflexos periféricos e a ausência de movimentos e de tônus muscular são indicativos de bloqueio neuromuscular adequado.

São complicações comuns do uso de bloqueadores neuromusculares não despolarizantes: bloqueio neuromuscular prolongado, quadriparesia pós-paralisia, taquifilaxia, erosão e ulceração corneana, tromboembolismo venoso, rigidez articular decorrente de imobilidade e miosite ossificante.

A fisiopatologia da quadriparesia pós-paralisia ainda não foi bem elucidada. Trata-se de um quadro de tetraparesia flácida com hiporreflexia e sem acometimento sensitivo após período prolongado da suspensão do bloqueador neuromuscular. Tem o bloqueio neuromuscular prolongado e a polineuropatia do paciente crítico como importantes diagnósticos diferenciais. O quadro pode ser acompanhado de aumento variável (1-15 \times 0 limite superior da normalidade) dos níveis séricos de CPK e apresenta alterações eletroneuromiográficas características. A biópsia muscular é capaz de auxiliar no

Tabela 3 Bloquadores neuromusculares					
Bloqueador neuromuscular	Apresentação	Dose	Início de ação	Duração	
Succinilcolina	Pó, 500 ou 100 mg	1-2 mg/kg, EV	Segundos a poucos minutos	10 minutos	
Pancurônio	Amp, 4 mg/2 mL	0,06-0,1 mg/kg, EV	2-3 minutos	45-60 minutos	
Vecurônio	Pó, 4 ou 10 mg	0,08- 0,1 mg/kg, EV	60-90 segundos	30 minutos	
Rocurônio	Amp, 50 mg/5 mL	0,6-1 mg/kg, EV	60-90 segundos	60-90 minutos	
Atracúrio	Amp, 2,5 ou 5 mL (ambas, 10 mg/mL)	0,4-0,5 mg/kg, EV	120 segundos	20 minutos	
Cisatracúrio	Amp, 5 mg/2,5 mL ou 150 mg/30 mL	0,1-0,2 mg/kg, EV	150 segundos	30-90 minutos	

-MRCM.indb 1067 12/5/17 4:06 PM

Tabela 4 Antagonistas dos bloqueadores neuromusculares					
Antagonista	Indicação	Apresentação	Dose		
Sugamadex	Antídoto de pancurônio, rocurônio e vecurônio	Amp, 200 mg/2 mL	2-16 mg/kg		
Neostigmina	Antídoto de pancurônio, rocurônio, vecurônio, cisatracúrio e atracúrio	Amp, 5 mg/10 mL ou 10 mg/10 mL	0,5-2 mg, EV (máx.: 5 mg)		

diagnóstico. O quadro é mais frequente em pacientes que receberam bloqueadores neuromusculares por > 48 horas e em pacientes com uso concomitante de corticosteroides em altas doses. Uso de aminoglicosídeos e de ciclosporina, assim como deficiências nutricionais, disfunção hepática ou renal, idade avançada, febre e distúrbios metabólicos também são fatores de risco para essa doença. Dessa forma, preconiza-se constante reavaliação da necessidade de uso de bloqueadores neuromusculares para reduzir ao máximo o tempo de administração dessa medicação. A interrupção periódica da infusão também é preconizada, embora não existam estudos que validem essa intervenção.

A taquifilaxia pode ser contornada reduzindo ao máximo o tempo de uso do bloqueador neuromuscular ou trocando o medicamento utilizado por outro. A troca pode ser por uma medicação de mesma classe porque a incidência de reação cruzada é baixa (p. ex., troca de pancurônio por rocurônio).

Para prevenção das demais complicações, recomenda-se que pacientes em uso de bloqueador neuromuscular recebam profilaxia para tromboembolismo venoso, medidas de proteção ocular e fisioterapia motora.

Os antídotos dos bloqueadores neuromusculares são sugamadex e neostigmina. A neostigmina deve ser administrada com atropina para evitar bradicardia excessiva decorrente da sua administração. O sugamadex é capaz de inativar apenas os bloqueadores neuromusculares do tipo aminoesteroidais, mas é droga eficaz e segura para a rápida reversão de bloqueio neuromuscular.

SEDAÇÃO PARA PROCEDIMENTOS

A sedação é uma intervenção médica indispensável para a realização de procedimentos porque minimiza so-

frimento, dor e ansiedade do paciente. A meta é obter um nível de sedação que permita ao paciente tolerar o procedimento com a menor perda da proteção da via aérea e do controle ventilatório possível.

Antes de se iniciar a sedação, é importante a realização de anamnese mínima para conhecer comorbidades e reações adversas prévias a sedativos e medicamentos, incluindo alergias, medicações de uso atual, uso de substâncias de uso e abuso atual ou prévio e tempo e tipo da última ingestão oral de alimentos. Também se deve aferir sinais vitais e proceder com ausculta pulmonar e cardíaca e, caso seja pertinente, realizar exames complementares. Exceção é feita a casos de emergência em que pode não ser possível a realização desse exame clínico inicial. O paciente ou seu responsável legal deve receber orientações a respeito da sedação e do procedimento a ser realizado, embora, mais uma vez, em situações de emergência, isso talvez não seja possível.

Apesar de haver pouca evidência na literatura, recomenda-se período de jejum antes da administração de sedativos e da realização de procedimentos, por ser uma intervenção de baixo risco e que pode acarretar benefícios ao paciente. O tempo estipulado é de 2 horas para líquidos e de 6 horas para uma refeição leve ou para leite.

Monitorização de frequência cardíaca, ECG, PA, SatO₂, nível de consciência e padrão e frequência respiratória diminuem a incidência de eventos adversos em pacientes sedados para a realização de procedimentos. Esses parâmetros devem ser monitorizados desde antes de se administrar o sedativo até a completa cessação do efeito do agente empregado. A monitorização com capnógrafo é controversa na literatura; no entanto, se disponível, pode ser benéfica para o paciente.

Tabela 5 Doses de sedativos para realização de procedimentos e manutenção de sedação				
Medicação	Apresentação	Dose para o procedimento	Dose de manutenção	
Fentanil	Amp 2, 5 ou 10 mL (50 mcg/mL)	0,5-1,5 mcg/kg	0,7-10 mcg/kg/h	
Midazolam	Amp, 15 mg/3 mL, 5 mg/5 mL ou 50 mg/10 mL	1-2,5 mg, a cada 2-3 minutos	0,02-0,1 mcg/kg/h	
Propofol	Amp 20, 50 e 100 mL na concentração de 10 mg/mL ou 50 mL na concentração de 20 mg/mL	1 mg/kg, EV, seguida de 0,5 mg/kg, a cada 3-5 minutos	5-50 mcg/kg/min	
Etomidato	Amp, 20 mg/10 mL	0,3 mg/kg	Não se aplica	
Cetamina	Amp, 500 mg/10 mL	1-2 mg/kg, EV, seguida de 0,25-0,5 mg/kg, a cada 5 minutos	Não se aplica	

-MRCM.indb 1068 12/5/17 4:06 PM

A oferta de oxigênio suplementar é recomendada para a administração de sedativos e para a realização de procedimentos sob sedação.

O paciente deve receber um analgésico opioide em associação com o sedativo para minimizar o desconforto decorrente do procedimento a ser realizado. No entanto, a administração das 2 medicações simultaneamente aumenta o risco de depressão respiratória e, portanto, deve-se estar atento para essa complicação ou tomar condutas que minimizem esse risco (p. ex., pré-ventilação com dispositivo bolsa-valva-máscara antes da realização de IOT).

A administração de sedativos e analgésicos deve ser feita EV graças ao tempo de início de ação mais curto e à absorção mais previsível do que por outras vias. A administração das doses das medicações deve ser feita de forma progressiva, sempre aguardando o tempo necessário para que se obtenha o efeito desejado do medicamento.

As medicações empregadas como sedativos para procedimentos são: etomidato, propofol, cetamina e midazolam (Tabela 5).

BIBLIOGRAFIA

- American Society of Anesthesiologists Task Force on Sedation and Anagelsia by Non-Anesthesiologists. Practice guidelines for sedation and analgesia by non-anesthesiologists. Anesthesiology 2002;96:1004-17.
- Ashton H. The diagnosis and management of benzodiazepine dependence. Curr Opin Psychi 2005;18:249-55.
- Barr J, Fraser GL, Puntillo K, Ely EW, Gélinas C, Dasta JF, et al. Clinical practice guidelines for the management of pain, agitation, and delirium in adult patients in the intensive care unit. Crit Care Med 2013;41(1):263-306.
- Brown TB, Lovato LM, Parker D. Procedural sedation in the acute care setting. Am Family Phys 2005;71:85-90.
- Godwin SA, Caro DA, Wolf SJ, Jagoda AS, Charles R, Marett BE, et al.; American College of Emergency Physicians. Clinical policy: procedural sedation and analgesia in the emergency department. Ann Emerg Med 2005;45(2):177-96.
- Honey BL, Benefield RJ, Miller JL, Johnson PN. Alpha-2-receptor agonists for treatment and prevention of iatrogenic opioid abstinence syndrome in critically ill patients. Ann Pharmacother 2009;43:1506-11.
- Honiden S, Siegel MD. Analytic reviews: managing the agitated patient in the ICU: sedation, analgesia, and neuromuscular blockade. J Int Care Med 2010;25(4):187-204.
- Kress JP, Pohlman AS, O'Connor MF, Hall JB. Daily interruption of sedative infusions in critically ill patients undergoing mechanical ventilation. N Engl J Med 2000;342(20):1471-7.
- Lerch C, Park GR. Sedation and analgesia. Br Med Bul 1999;55(1):76-95.
 Murray MJ, Cowen J, DeBlock H, Erstad B, Gray AW Jr, Tescher AN, et al.; Task Force of the American College of Critical Care Medicine of the Society of Critical Care Medicine, American Society of Health-System Pharmacists. Clinical practice guidelines for sustained neuromuscular blockade in the adult critically ill patient. Crit Care Med 2002;30(1):142-56.
- Rodrigues RB, Lima IF, Silva JB. Sugamadex: novos horizontes para a reversão do bloqueio neuromuscular. Rev Med Minas Gerais 2011; 21(2 Supl 3):S63-71.

- Rudis MI, Sikora CA, Angus E, Peterson E, Popovich J Jr, Hyzy R, et al. A prospective, randomized, controlled evaluation of peripheral nerve stimulation versus standard clinical dosing of neuromuscular blocking agents in critically ill patients. Crit Care Med 1997;25(4):575-83.
- Slullitel A, Sousa AM. Analgesia, sedação e bloqueio neuromuscular em UTI. Medicina, Ribeirão Preto 1998;31:507-16.
- Smally AJ, Nowicki TA, Simelton BH. Procedural sedation and analgesia in the emergency department. Cur Opin Crit Care 2011;17:317-22.
- Vender JS, Szokol JW, Murphy GS, Nitsun M. Sedation, analgesia, and neuromuscular blockade in sepsis: an evidence-based review. Crit Care Med 2004;32(11 Suppl):S554-61.

247 SUI

SUPORTE VENTILATÓRIO

Rodrigo Martins Brandão

DEFINIÇÕES

Suporte ventilatório pode ser entendido como a manutenção de oxigenação e/ou ventilação (eliminação de dióxido de carbono) dos pacientes de maneira artificial até que eles estejam capacitados a reassumi-las.

O ventilador mecânico é definido como um dispositivo automático conectado às vias aéreas com o objetivo de aumentar ou prover a ventilação do paciente, enquanto o termo "respirador" é uma denominação genérica que se refere a todo e qualquer equipamento que proporciona ventilação artificial em seres humanos.

A correta compreensão das técnicas ventilatórias é fundamental para a escolha do modo apropriado de ventilação para cada situação, uma vez que a ventilação mecânica inapropriada pode provocar sérias consequências.

PRINCÍPIOS DA VENTILAÇÃO MECÂNICA

A ventilação mecânica é feita basicamente com o uso de pressão positiva nas vias aéreas, ou seja, o ventilador faz com que o ar entre nas vias aéreas gerando pressão positiva. Assim, pode-se dividir a ventilação a pressão positiva (ciclo respiratório) em 4 fases:

- fase inspiratória;
- mudança da fase inspiratória para a fase expiratória (ciclagem);
 - fase expiratória;
- mudança da fase expiratória para a inspiratória (disparo).

Fase inspiratória

O ventilador deve insuflar os pulmões do paciente, vencendo as propriedades elásticas e resistivas do siste-

-MRCM.indb 1069 12/5/17 4:06 PM

ma respiratório. Ao final dessa fase, pode-se utilizar um recurso denominado pausa inspiratória, com o qual é possível prolongar tal fase de acordo com o necessário para uma melhor troca gasosa.

Mudança da fase inspiratória para a fase expiratória

Também é chamada de ciclagem do ventilador, pois o aparelho interrompe a fase inspiratória e permite o início da fase expiratória.

Fase expiratória

De forma passiva, o ventilador permite o esvaziamento dos pulmões. Assim, por diferença de pressões (maior nas vias aéreas em relação à atmosférica), o ar deixa espontaneamente os pulmões do paciente.

Nessa fase, o ventilador pode permitir apenas o esvaziamento parcial dos pulmões, fazendo com que parte do ar da fase inspiratória permaneça nas vias aéreas do paciente, exercendo pressão nos alvéolos. Essa pressão positiva residual no final da fase expiratória é chamada de *positive end-expiratory pressure* (PEEP).

A PEEP tem como finalidade manter os alvéolos abertos mesmo durante a expiração e, com isso, aumentar a pO_2 e diminuir a fração inspirada de oxigênio (FiO₂). Geralmente, inicia-se com 5 cmH₂O, por ser um valor próximo à PEEP fisiológica (3-5 cmH₂O).

Mudança da fase expiratória para a fase inspiratória

O ventilador interrompe a fase expiratória e permite o início da fase inspiratória do novo ciclo. Essa fase de mudança pode ser determinada pelo próprio aparelho, de acordo com a frequência respiratória predeterminada (p. ex., se foi escolhida uma frequência respiratória de 12 irpm, a cada 5 segundos o ventilador iniciará um novo ciclo), ou pelo paciente (p. ex., se foi escolhida uma modalidade ventilatória espontânea, o paciente iniciará o ciclo sem tempo ou frequência definidos).

Para que o paciente consiga desencadear um novo ciclo, ele deve abrir a válvula do ventilador, o que lhe exigirá realizar uma pressão negativa ou um fluxo inspira-

tório, por meio de um esforço respiratório, como na respiração normal.

Sensibilidade

A abertura da válvula do aparelho que permite a entrada de ar para o paciente depende da pressão negativa ou do fluxo inspiratório que o paciente faz e isso é regulado no aparelho com um recurso denominado sensibilidade do ventilador.

Quanto maior for a sensibilidade do ventilador, menor será o esforço que o paciente precisa fazer para abrir a válvula inspiratória e iniciar novo ciclo (p. ex., sensibilidade ajustada em -6 cm H_2O exige maior esforço do paciente do que sensibilidade ajustada em -2 cm H_2O).

A sensibilidade é um recurso que só está presente nos modos de ventilação assistida ou espontânea e deve ser ajustada em seu mínimo possível, mas evitando-se que o ventilador fique excessivamente sensível e deflagre ciclos inspiratórios com qualquer turbulência no circuito do aparelho, sem que o paciente tenha feito esforço inspiratório.

MODOS DE VENTILAÇÃO MECÂNICA

A maneira como a fase inspiratória tem início é determinada pelo modo de ventilação escolhido. Existem vários modos de ventilação, dos quais 3 são os mais utilizados (Tabela 1):

- controlado;
- assistido-controlado;
- espontâneo.

Ventilação controlada

Nesse modo de ventilação, não há participação do paciente e o aparelho determina todas as fases da ventilação. O início da inspiração é determinado de acordo com um critério de tempo, ou seja, de acordo com a frequência respiratória escolhida (p. ex., se for escolhida uma frequência respiratória de 10 irpm, a cada 6 segundos o ventilador irá iniciar um novo ciclo). Geralmente, a sensibilidade do aparelho está desligada. O volume corrente é determinado de acordo com o tipo de ciclagem escolhido.

Tabela 1 Modos ventilatórios					
Variável de controle	Disparo	Limite	Ciclagem	Modo ventilatório	
Volume	Tempo	Fluxo	Volume	Ventilação controlada a volume, modo controlado	
	Tempo, pressão ou fluxo	Fluxo	Volume	Ventilação controlada a volume, modo assistido-controlado	
Pressão	Tempo	Pressão	Tempo	Ventilação controlada a pressão, modo controlado	
	Tempo, pressão ou fluxo	Pressão	Tempo	Ventilação controlada a pressão, modo assistido-controlado	
	Pressão ou fluxo	Pressão	Fluxo	Ventilação com pressão de suporte	

-MRCM.indb 1070 12/5/17 4:06 PM

Esse modo ventilatório é muito pouco utilizado em UTI, sendo mais comum em centro cirúrgico nos pacientes anestesiados.

Ventilação assistida-controlada

O modo assistido-controlado permite um mecanismo duplo de disparo, fornecendo maior segurança para o paciente. Assim, se o paciente não deflagrar um ciclo, inicia-se um ciclo controlado pelo aparelho; mas, se o paciente apresentar estímulo respiratório, o ventilador o auxiliará, com um ciclo assistido.

Assim, há um mecanismo deflagrado a tempo, que é determinado pelo ventilador, e um mecanismo deflagrado a pressão ou fluxo, que depende do esforço inspiratório do paciente. Assim, p. ex., se a frequência do ventilador é ajustada em 20 ciclos/min, se o paciente não se manifestar, o ventilador inicia um ciclo a cada 3 segundos; porém, se o paciente estiver fazendo 1 ciclo a cada 1,5 segundo, o ventilador fará 40 ciclos assistidos por minuto e nenhum controlado. Nesse modo de ventilação, portanto, preconiza-se utilizar frequências respiratórias ligeiramente abaixo da frequência espontânea do paciente, para que os ciclos controlados sejam exceção.

Esse modo ventilatório é muito utilizado em UTI, principalmente em pacientes sob sedação que podem ter seu *drive* ventilatório suprimido caso esta se aprofunde.

Ventilação espontânea (ou ventilação com pressão de suporte)

A pressão de suporte consiste no oferecimento de níveis pressóricos positivos predeterminados e constantes na via aérea do paciente, aplicada somente durante a fase inspiratória do ciclo, a fim de "diminuir" o trabalho da musculatura inspiratória. Nesse tipo de ventilação, o paciente controla o tempo, o fluxo e o volume inspiratórios, além da frequência respiratória. Apesar de ser considerada uma ventilação espontânea, a pressão de suporte é um modo assistido de ventilação, pois necessita que o aparelho reconheça uma queda de pressão no circuito para ativar a pressão de suporte.

A desativação do recurso durante o ciclo ocorre de acordo com o fluxo inspiratório do paciente, ou seja, a pressão de suporte é desativada quando o fluxo inspiratório cai abaixo de valores determinados, geralmente 25% do fluxo máximo alcançado durante a inspiração.

Esse modo ventilatório é atualmente um dos mais utilizados em UTI, principalmente em pacientes em processo de desmame ventilatório, pois, nesse modo, o paciente obrigatoriamente apresenta *drive* ventilatório.

Escolha do modo ventilatório

As modalidades ventilatórias podem ser escolhidas com base na variável que se quer controlar, ou seja, volume ou pressão.

Volume

 Ventilação com volume controlado (modo controlado)

Nesse modo, fixa-se a frequência respiratória, o volume corrente e o fluxo inspiratório. O início da inspiração (disparo) ocorre de acordo com a frequência respiratória preestabelecida (p. ex., se a frequência for de 12 irpm, o disparo ocorrerá a cada 5 segundos). O disparo ocorre exclusivamente por tempo, ficando o comando de sensibilidade desativado. A transição entre a inspiração e a expiração (ciclagem) ocorre após a liberação do volume corrente preestabelecido em velocidade determinada pelo fluxo.

Ventilação com volume controlado (modo assistido-controlado)

Nessa situação, a frequência respiratória pode variar de acordo com o disparo decorrente do esforço inspiratório do paciente, porém mantêm-se fixos tanto o volume corrente como o fluxo. Caso o paciente não atinja o valor predeterminado de sensibilidade para disparar o aparelho, este manterá ciclos ventilatórios de acordo com a frequência respiratória mínima indicada pelo operador.

Pressão

 Ventilação com pressão controlada (modo controlado)

Nesse modo ventilatório, fixa-se a frequência respiratória, o tempo inspiratório ou a relação inspiração/expiração (relação TI/TE), e o limite de pressão inspiratória. O disparo é predeterminado conforme a frequência respiratória indicada, porém a ciclagem acontece de acordo com o tempo inspiratório. O volume corrente passa a depender da pressão inspiratória preestabelecida, das condições de impedância do sistema respiratório e do tempo inspiratório selecionado pelo operador.

Ventilação com pressão controlada (modo assistido-controlado)

No modo assistido-controlado, os ciclos ocorrem conforme o esforço do paciente ultrapassa a sensibilidade. O volume corrente obtido passa a depender também desse esforço. Caso o paciente não atinja o valor predeterminado de sensibilidade para disparar o aparelho, este manterá ciclos ventilatórios de acordo com a frequência respiratória mínima indicada pelo operador.

-MRCM.indb 1071 12/5/17 4:06 PM

Ventilação com pressão de suporte

Esse é um modo de ventilação mecânica espontâneo, ou seja, é disparado e ciclado pelo paciente, no qual o ventilador assiste a ventilação por meio da manutenção de uma pressão positiva predeterminada durante a inspiração até que o fluxo inspiratório do paciente caia a um nível crítico, normalmente 25% do pico de fluxo inspiratório atingido. Isso permite que o paciente controle a frequência respiratória e o tempo inspiratório e, dessa forma, o volume de ar inspirado. Assim, o volume corrente depende do esforço inspiratório, da pressão de suporte preestabelecida e da mecânica do sistema respiratório. Como desvantagem, esse modo funciona apenas quando o paciente apresenta *drive* respiratório.

CICLAGEM DO VENTILADOR

A ciclagem do ventilador determina a mudança da fase inspiratória para a expiratória. Ela pode ocorrer de acordo com tempo, volume ou fluxo.

Ciclagem a tempo

A transição inspiração/expiração ocorre de acordo com um tempo inspiratório predeterminado, não importando as características elástico-resistivas do sistema respiratório do paciente.

Normalmente, os aparelhos ciclados a tempo são limitados a pressão, ou seja, há uma válvula de escape impedindo altos níveis de pressão inspiratória. Os ventiladores infantis e aqueles com ventilação com pressão controlada possuem esse tipo de ciclagem. Deve-se ressaltar que esse modo ventilatório não garante o volume corrente, que é uma resultante da pressão de escape aplicada, da complacência e do tempo inspiratório programado.

Ciclagem a volume

Nesse modo de ciclagem, o final da fase inspiratória é determinado pelo valor de volume corrente ajustado. Há um sensor no aparelho que detecta a passagem do volume determinado e desliga o fluxo inspiratório.

A pressão inspiratória não pode ser controlada e depende da resistência e da complacência do sistema respiratório do paciente, de modo que esse tipo de ventilação pode provocar barotrauma. Ao mesmo tempo, é bastante seguro, uma vez que garante o volume corrente para o paciente, principalmente para aqueles em que se deve fazer um controle rigoroso da pCO₂, como nos pacientes portadores de hipertensão intracraniana.

Ciclagem a fluxo

Nesse tipo de ciclagem, o tempo inspiratório é interrompido quando o fluxo inspiratório cai abaixo de um valor pré-ajustado, como ocorre na ventilação com pressão de suporte. O paciente exerce total controle sobre o tempo e fluxo inspiratórios e sobre o volume corrente.

Os parâmetros iniciais são descritos na Tabela 2. Devem ser posteriormente ajustados caso a caso. Assim, a FiO_2 será de 100% inicialmente, mas, após reavaliação, deverá ser diminuída para o menor valor possível, a fim de manter $SatO_2 > 90\%$.

Tabela 2 Ajustes iniciais da ventilação mecânica				
Modo ventilatório	Volume/pressão			
PEEP	$5 \text{ cmH}_2\text{O}$			
FiO ₂	100%			
Volume-minuto	5-8 L/min			
Volume corrente	5-8 mL/kg de peso ideal			
Fluxo inspiratório	40-60 L/min			
Relação TI/TE	1:2			
Sensibilidade	−2 cmH ₂ O ou 1-5 L/min			

FiO2: fração inspirada de oxigênio; PEEP: positive end-expiratory pressure.

SÍNDROME DO DESCONFORTO RESPIRATÓRIO AGUDO

DEFINIÇÃO

A síndrome do desconforto respiratório agudo é uma doença inflamatória que compromete a membrana alveolocapilar pulmonar, aumentando sua permeabilidade, com preenchimento dos alvéolos.

DIAGNÓSTICO

- Relação pO₂/FiO₂ < 200.
- Início agudo.
- Infiltrado bilateral pulmonar.
- Ausência de disfunção de ventrículo esquerdo.
- Doença de base justificável.

TRATAMENTO

- Tratar causa de base.
- Ventilar com:
- volume corrente < 6 mL/kg [os cálculos são feitos utilizando o peso ideal para cada paciente: homens = $50 + 0.91 \times (altura\ em\ cm 152.4)$; mulheres = $45.5 + 0.91 \times (altura\ em\ cm 152.4)$];
 - − pressão de platô < 30 cmH₂O;
 - altos valores de PEEP (> 10 cmH₂O);
 - − hipercapnia permissiva (pH > 7,20).

DESMAME VENTILATÓRIO

Refere-se ao processo de transição da ventilação artificial para a espontânea nos pacientes que permanecem

-MRCM.indb 1072 12/5/17 4:06 PM

Tabela 3 Principa	is definições sobre suporte ventilatório	
Termos	Significado	
Volume corrente	Volume de ar que entra nas vias aéreas em 1 ciclo respiratório	
Pressão inspiratória	Pressão máxima que o ar exerce nas vias aéreas no final da inspiração (em ciclos controlados ou assistido-controlados)	
Pressão de platô	Pressão que o ar exerce nas vias aéreas ao final da inspiração, depois que este ar se "acomodou" nos alvéolos (em ciclos controlados ou assistido-controlados)	
Pressão de suporte	Pressão máxima que o ar exerce nas vias aéreas no final da inspiração (em ciclos espontâneos)	
Tempo inspiratório	Tempo que o ar leva para entrar nas vias aéreas	
Tempo expiratório	Tempo que o ar demora para sair das vias aéreas	
PEEP	Pressão que o ar que "sobra" nas vias aéreas exerce nos alvéolos	
Volume-minuto	Quantidade de ar que entra e sai das vias aéreas durante 1 minuto	
Nomenclatura dos	ventiladores	
CPAP, PSV ou ASB	São sinônimos e se referem à modalidade ventilatória espontânea de ventilação mecânica invasiva	
BiPAP ou PCV	São sinônimos e se referem à modalidade ventilatória controlada ou assistido-controlada a pressão, ventilação mecânica invasiva	
IPPV ou VCV	São sinônimos e se referem à modalidade ventilatória controlada ou assistido-controlada a volume, ventilação mecânica invasiva	
BiPAP	Modalidade ventilatória com 2 níveis de pressão (IPAP e EPAP), oferecidos com máscaras (VNI)	
CPAP	Modalidade ventilatória com nível único e contínuo de pressão, oferecido com máscaras (VNI)	

ASB: assistance spontaneous breathing, BiPAP: bilevel positive airway pressure, CPAP: continuous positive airway pressure; EPAP: expiratory positive airway pressure; PPV: ventilação com pressão positiva intermitente; PEEP: positive end-expiratory pressure; PCV: ventilação a pressão controlada; PSV: ventilação com pressão de suporte; VCV: ventilação com controle de volume; VNI: ventilação ana invasiva.

Tabela 4 Critérios para o desm	ame ventilatório	
Fatores	Condição requerida	
Evento agudo que motivou início da ventilação mecânica	Revertido ou controlado	
Troca gasosa	$pO_2 \ge 60$ mmHg com $FiO_2 \le 40\%$ e $PEEP \le 5-8$ cmH $_2O$	
Avaliação hemodinâmica	Sinais de boa perfusão tecidual, independência de vasopressores (doses baixas e estáveis são toleráveis)	
Capacidade de iniciar esforço inspiratório	Sim	
Nível de consciência	Paciente desperta ao estímulo sonoro, sem agitação psicomotora	
Tosse	Eficaz	
Equilíbrio acidobásico	pH ≥ 7,30	
Balanço hídrico	Correção de sobrecarga hídrica	
Eletrólitos séricos	Valores normais	
Intervenção cirúrgica próxima	Não	

em ventilação mecânica invasiva por tempo > 24 horas. Para iniciar o desmame, os pacientes devem preencher os critérios apresentados na Tabela 4.

INTERRUPÇÃO DA VENTILAÇÃO MECÂNICA

Refere-se aos pacientes que toleraram 1 teste de respiração espontânea e que podem ser elegíveis para extubação.

Tabela 5 Critérios de estabilidade no teste de respiração espontânea				
Frequência respiratória	< 35 irpm			
SatO ₂	≥ 90%			
Frequência cardíaca	< 140 bpm			
PA sistólica	90-180 mmHg			
Índice de Tobin*	< 100 (preferência < 60)			
Nível de consciência	Sem agitação ou alteração do nível de consciência			

^{*} O índice de Tobin é muito utilizado no processo de desmame e é obtido dividindo-se a frequência respiratória pelo volume corrente (em L) aferido em 1 minuto. Em valores próximos a 100, há um risco considerável de insucesso na extubação.

O teste de respiração espontânea (método de interrupção da ventilação mecânica) é a técnica mais simples e está entre as mais eficazes para o desmame. É realizado permitindo-se que o paciente ventile espontaneamente através do tubo endotraqueal, conectado a uma peça em forma de "T", com uma fonte enriquecida de oxigênio, ou recebendo pressão positiva contínua em vias aéreas de 5 cmH₂O, ou ainda com ventilação com pressão de suporte de até 7 cmH₂O. Caso o paciente permaneça por pelo menos 30 minutos em uma dessas 3 modalidades descritas de forma estável (Tabela 5), pode-se extubá-lo.

VNI

A VNI constitui-se em uma forma de assistência respiratória em que não há a invasão das vias aéreas, sendo

-MRCM.indb 1073 12/5/17 4:06 PM

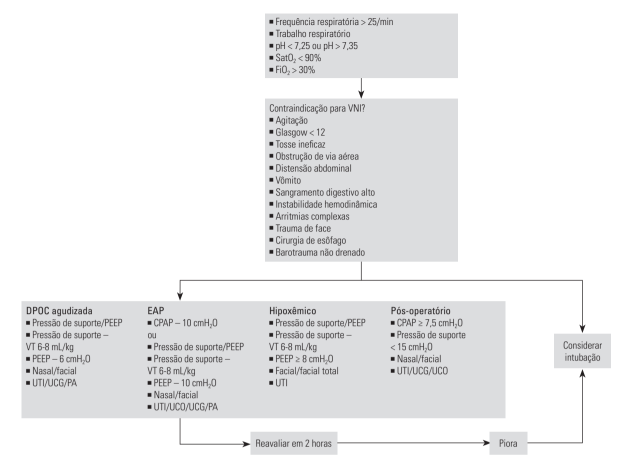


Figura 1 Tomada de decisão entre ventilação invasiva ou VNI, modos e parâmetros iniciais, e infraestrutura necessária. CPAP: fluxo de pressão constante; PEEP: pressão expiratória positiva final; UCG: unidade de cuidados gerais; UCO: unidade de terapia intensiva coronariana; VT: volume corrente. Adaptada de Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. III consenso brasileiro de ventilação mecânica. J Bras Pneumol 2007;33(Supl 2)..

aplicada com o auxílio de máscaras faciais vedadas ao rosto do paciente. As máscaras mais comumente utilizadas são nasais e oronasais (existem ainda as máscaras *total face*).

É constituída basicamente de 2 modalidades ventilatórias:

- bilevel positive airway pressure (BiPAP): como o próprio nome deixa claro, existem 2 níveis de pressão nas vias aéreas. Um nível ocorre na inspiração, chamado inspiratory positive airway pressure (IPAP), momento em que o ventilador irá fornecer fluxo nas vias aéreas até atingir o valor determinado (p. ex., IPAP = 12 cmH₂O); assim, IPAP é a "pressão de suporte" da VNI e deve ser ajustado para gerar volume corrente de 6-8 mL/kg e frequência respiratória < 30 irpm. O outro nível é o expiratory positive airway pressure (EPAP), que é a "PEEP" na VNI;
- continuous positive airway pressure (CPAP): o paciente receberá apenas 1 nível de pressão nas vias aéreas, mas de forma contínua. É uma modalidade ventilatória

empregada com frequência em pacientes com edema agudo de pulmão. Nessa situação, acredita-se que se deva utilizar um valor mínimo de $10~{\rm cmH_2O}$ para garantir os benefícios hemodinâmicos e ventilatórios da CPAP. É importante lembrar que a CPAP não é capaz de aumentar a ventilação alveolar, motivo pelo qual, na presença de hipercapnia, é dada preferência ao uso da VNI com $2~{\rm níveis}$ de pressão.

Atualmente, ambas as modalidades de VNI podem ser feitas nos ventiladores mecânicos mais modernos, sendo de fácil ajuste.

Assim como na ventilação mecânica invasiva, os valores iniciais são predeterminados (Tabela 6) e devem ser ajustados posteriormente caso a caso.

São consideradas contraindicações para o uso de VNI:

 diminuição do nível de consciência, sonolência, agitação, confusão e recusa do paciente;

Tabela 6	Parâmetros e a	justes iniciais na VNI	
IPAP		8 cmH ₂ 0	
EPAP		5 cmH ₂ O	
FiO ₂		100%	
Frequência	respiratória	12-14 irpm	
Volume co	rrente	5-8 mL/kg de peso ideal	

VNI: ventilação não invasiva; EPAP: expiratory positive airway pressure; FiO2: fração inspirada de oxigênio; IPAP: inspiratory positive airway pressure.

- instabilidade hemodinâmica com necessidade de medicamento vasopressor, choque circulatório (PA sistólica ≤ 90 mmHg), arritmias complexas;
 - obstrução de vias aéreas superiores ou trauma facial;
 - tosse ineficaz ou incapacidade de deglutição;
 - distensão abdominal, náuseas ou vômitos;
 - sangramento digestivo alto;
- pós-operatório recente de cirurgia de face, via aérea superior ou esôfago.

Além disso, o uso de VNI é controverso em pós-operatório de cirurgia gástrica e gravidez.

BIBLIOGRAFIA

Knobel E. Condutas no paciente grave. 3.ed. São Paulo: Atheneu; 2006. Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia. III consenso brasileiro de ventilação mecânica. J Bras Pneumol 2007;33(Supl 2).

FEBRE EM TERAPIA **INTENSIVA**

Rafael Rocha

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O diagnóstico diferencial de febre em UTI é vasto e inclui tanto causas infecciosas, que são as mais comuns, quanto causas não infecciosas (Tabela 1). Em geral, a febre de origem infecciosa varia em 38,5-41°C. Quadros prolongados de febre (> 48 horas), com temperatura < 38,5°C, com pouca repercussão clínica, sugerem febre não infecciosa. Exceções a essa condição incluem hipertermia maligna, síndrome neuroléptica maligna ou síndrome do choque térmico (heat stroke), que geralmente se apresentam com temperatura > 41°C (Capítulo 253). Muitas causas de febre não infecciosa podem ser excluídas com base em uma história detalhada e um exame físico completo do paciente.

Tabela 1 Causas de febre em UTI	
Principais causas infecciosas	
Infecção da corrente sanguínea	
nfecção associada a cateter intravascular	
nfecção de sítio cirúrgico	
TU	
Pneumonia associada a ventilação	
Colite pseudomembranosa	
Sinusite aguda (atenção à SNE)	
Outras causas infecciosas	
Apendicite	
Colangite	
Diverticulite	
Empiema/abscesso pulmonar	
ndocardite	
romboflebite supurativa	
Herpes-zóster	
Abscesso intra-abdominal	
Meningite/encefalite	
Celulite/fasciíte necrotizante	
Doença inflamatória pélvica	
Artrite séptica/osteomielite	
Escara infectada	
Principais causas	
Colecistite acalculosa	
nsuficiência adrenal	
ebre benigna pós-operatória	
ebre medicamentosa	
Pancreatite	
Crise tireotóxica	
Reação transfusional	
Outras causas	
Principais causas não infecciosas	
Síndrome do desconforto respiratório agudo	
Queimaduras	
Abuso de drogas	
Abstinência de drogas	
Gota	
Síndrome do choque térmico (<i>heat stroke</i>)	
Hemorragia intracraniana	
Síndrome serotoninérgica	
Tromboembolismo venoso	
Colite isquêmica	
Neoplasias	
Hipertermia maligna	
·	(continua

-MRCM.indb 1075 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1	Causas de febre em UTI
Principais	causas não infecciosas
IAM	
Síndrome r	neuroléptica maligna
Feocromoc	itoma
Crise epilé	ptica
Vasculites	

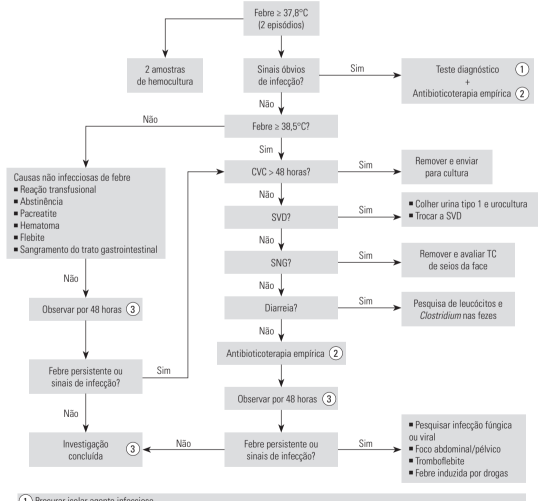
EPIDEMIOLOGIA

Febre é um dos sinais mais comumente observados em UTI, acometendo cerca de 70% dos pacientes e, geralmente, relacionando-se a infecção ou outra condição grave que implica investigações diagnósticas e decisões terapêuticas. Em um estudo observacional com 24.204

adultos em UTI, febre ≥ 39,5°C isoladamente associou--se com aumento da mortalidade, dos custos hospitalares e do tempo de internação.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Hemocultura e antibiograma: abordagem mandatória em paciente com nova febre. Devem ser coletadas pelo menos 2 amostras de sítios diferentes.
- Urina tipo 1 e urocultura: exames indicados em pacientes com SVD, história de nefrolitíase, cirurgia ou trauma recente do trato urinário e neutropênicos.
- RX de tórax: exame de importância diagnóstica em pacientes com síndromes respiratórias febris (TC deve ser reservada para casos duvidosos).
- Hemograma completo: pode sugerir causa infecciosa (leucocitose e desvio à esquerda).



- Procurar isolar agente infeccioso.
- (2) Acompanhar curva febril, leucocitose, plaquetopenia, proteína C-reativa ou procalcitonina.
- (3) Checar diariamente as culturas colhidas, direcionar antibioticoterapia de acordo com resultados e antibiograma

Figura 1 Abordagem da febre na UTI. CVC: cateter venoso central.

-MRCM.indb 1076 12/5/17 4:06 PM

- Proteína C-reativa e procalcitonina: ambas são utilizadas como marcadores objetivos de infecção e têm se mostrado preditoras de mortalidade em pacientes na UTI, porém apresentam limitações em razão de sua baixa especificidade.
- Bioquímica hepática e pancreática: indicadas em pacientes com dor abdominal ou naqueles em que o exame abdominal não pode ser realizado com segurança por conta do rebaixamento do nível de consciência.
- Culturas e exames de imagem direcionados para focos infecciosos de acordo com o quadro clínico.

TRATAMENTO

A abordagem inicial do paciente febril (Figura 1) inclui: descrição geral da história médica, exame físico completo e a avaliação das características da febre (magnitude, duração, relação com a frequência cardíaca do paciente e relação com as intervenções diagnósticas e terapêuticas). Em todos os pacientes febris, antes do início de qualquer tratamento, devem ser realizadas \geq 2 culturas de sangue, de diferentes sítios, bem como outras culturas apropriadas.

A presença de cateteres intravasculares, SVD e SNG ou SNE deve ser levada em consideração em pacientes que apresentam febre sem causa aparente. Recomenda-se avaliar a remoção desses dispositivos e proceder à investigação com culturas e/ou exames de imagem de acordo com cada sítio. Pacientes febris com diarreia, que usaram antibióticos de amplo espectro nos últimos 60 dias, devem ser rastreados para colite pseudomembranosa.

Em pacientes que apresentam sinais indicativos de sepse grave e em todos os pacientes neutropênicos com febre, a terapia antimicrobiana de amplo espectro deve ser iniciada imediatamente após as culturas serem obtidas. Se a febre persistir por 48-96 horas após o tratamento sem a causa ou a fonte da infecção ser identificada, o paciente deve ser reavaliado para fatores de risco associados a infecções fúngicas ou virais, enquanto outros exames complementares de diagnóstico são indicados.

BIBLIOGRAFIA

Dimopoulos G, Falagas ME. Approach to the febrile patient in the ICU. Infect Dis Clin N Am 2009;23:471-84.

Maclaren G, Spelman D. Fever in the intensive care unit. UpToDate, 2013. Disponível em: http://www.uptodate.com.

Niven DJ. Léger C, Stelfox HT, Laupland KB. Fever in critically ill: a review of epidemiology, immunology, and management. J Intensive Care Med 2012:27:290-7

Oliveira AR, Taniguchi LU, Park M, Scalabrini Neto A, Velasco IT. Manual da residência de medicina intensiva. 3.ed. Barueri: Manole; 2012.

PNEUMONIA ASSOCIADA À VENTILAÇÃO MECÂNICA

Adriana Paulino da Silva

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Pneumonia associada à ventilação mecânica é uma infecção pulmonar nosocomial que acomete pacientes submetidos a IOT e ventilação mecânica por > 48 horas – não sendo ela o motivo do suporte ventilatório invasivo. O principal mecanismo desencadeante dessa afecção é a microaspiração de organismos que colonizam a orofaringe e o trato gastrointestinal, mas também pode ocorrer pela contaminação do circuito ou do reservatório de água usado para ventilação.

Os principais microrganismos associados são bacilos Gram-negativos, como *Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Enterobacter* spp, *Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter* spp; e cocos Gram-positivos, como *Staphylococcus aureus* – incluindo os meticilino-resistentes (MRSA) e meticilino-sensíveis (MSSA) – e *Streptococcus* spp.

Embora a variação de prevalência entre os microrganismos esteja diretamente relacionada com o serviço hospitalar em questão, os principais agentes em ordem decrescente são MRSA, *Pseudomonas aeruginosa*, MSSA, *Acinetobacter* spp e *Stenotrophomonas maltophilia*. Deve-se destacar também que a etiologia varia conforme os fatores de risco do paciente para desenvolvimento de patógenos multidroga-resistente: uso de antibiótico nos últimos 90 dias, hospitalização recente por > 5 dias, frequência de resistência a antibiótico na população ou no hospital em questão, terapia ou doença imunossupressora e doença crítica.

EPIDEMIOLOGIA

Tanto no Brasil como em outros países, a pneumonia hospitalar é a principal causa de morte entre as infecções associadas a internação, com mortalidade variando em 20-50%, sendo que o risco para ocorrência dessa afecção aumenta com a ventilação invasiva.

A incidência de pneumonia associada à ventilação mecânica varia de 4-7 casos por mil hospitalizações, o que representa 13-18% das infecções nosocomiais e traz à tona a importância da prevenção, em razão do alto índice de morbidade e mortalidade.

QUADRO CLÍNICO E DIAGNÓSTICO

Observam-se surgimento de febre, expectoração purulenta, leucocitose ou leucopenia e declínio da SatO₂

-MRCM.indb 1077 12/5/17 4:06 PM

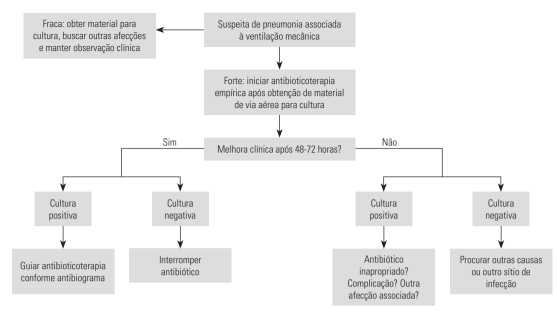


Figura 1 Diagnóstico de pneumonia associada à ventilação mecânica. Adaptada de Kollef MH, Parsons PE, Bartlett JG, Finlay G. Clinical presentation and diagnosis of ventilator-associated pneumonia. UpToDate, 2014.

associados a infiltrado novo ou progressivo em RX de tórax.

O diagnóstico é feito pela associação de sintomas clínicos, imagem radiológica e bacterioscopia positiva em cultura de secreção traqueal. Exame de imagem isoladamente não tem finalidade diagnóstica, mas serve para documentação da gravidade do acometimento pulmonar quando há sintomas clínicos associados. Do mesmo modo, cultura de secreção traqueal positiva sem sintomas clínicos não configura pneumonia associada à ventilação mecânica.

A obtenção de material para cultura a partir das vias aéreas inferiores está indicada a todos os pacientes com suspeita da doença. Pode ser feita por técnicas não broncoscópicas (aspiração traqueal e lavado broncoalveolar) ou broncoscópicas (lavado bronquioloalveolar ou escovação).

Diagnósticos diferenciais

- Pneumonia aspirativa química.
- Embolia pulmonar com infarto.
- Síndrome do desconforto respiratório agudo.
- Hemorragia alveolar.
- Contusão pulmonar.
- Tumor infiltrativo.
- Pneumonite radioativa.
- Reação a droga.
- Pneumonia criptogênica organizada.

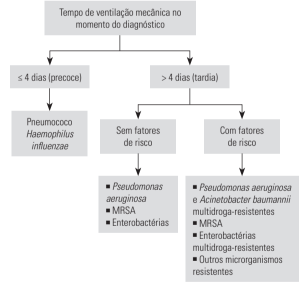


Figura 2 Classificação da pneumonia de acordo com o tempo de permanência na UTI e fatores de risco. MRSA: *Staphylococcus aureus* meticilino-resistentes. Adaptada de Camargo LFA, Grinbaum RS, Trabasso P, Camargo LFA, Salles MJC, Coutinho AP, et al.; Sociedade Paulista de Infectologia. Diretrizes sobre pneumonia associada a ventilação mecânica (PAV). São Paulo: Office; 2006.

TRATAMENTO

A presença de alteração nova em exame de imagem ou alteração progressiva associada a pelo menos 2 sintomas clínicos autoriza o início de antibioticoterapia empírica, que deve ser baseada no conhecimento da micro-

Tabela 1 Espectro da cobert	ura inicial en	npírica	
Pneumonia	Espectro	Esquema	Alternativa
Precoce	Amplo	Betalactâmico: ceftriaxona, cefotaxima, cefepima ou ertapeném	Quinolona respiratória (levofloxacino ou moxifloxacino)
Tardia — sem fator de risco para organismo multidroga-resistente	Amplo	Cobertura para bacilos Gram-negativos: ceftazidima, cefepima, piperacilina + tazobactam	Cobertura para MRSA: vancomicina, teicoplanina ou linezolida
Tardia — com fator de risco para organismo multidroga-resistente	Máximo	Cobertura máxima para bacilos Gram-negativos: ceftazidima, cefepima, piperacilina + tazobactam, imipeném, meropeném ou polimixina	Cobertura para MRSA: vancomicina, teicoplanina ou linezolida

MRSA: Staphylococcus aureus meticilino-resistentes.

Adaptada de Camargo LFA, Grinbaum RS, Trabasso P, Camargo LFA, Salles MJC, Coutinho AP, et al.; Sociedade Paulista de Infectologia. Diretrizes sobre pneumonia associada a ventilação mecânica (PAV). São Paulo: Office: 2006.

Tabela 2 Sugestão de tr	atamento de acord	o com microrganismo selecionado	
Microrganismo	Resistência	Antimicrobiano de 1ª linha	Antimicrobiano de reserva
Staphylococcus aureus	_	Oxacilina	Clindamicina, sulfametoxazol + trimetoprima
	Oxacilina	Vancomicina, teicoplanina, linezolida	
Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae	-	Ceftriaxona, ceftazidima, cefepima, piperacilina + tazobactam	Ceftazidima, cefepima, piperacilina + tazobactam
	Produtora de ESBL	Imipeném ou meropeném	Ertapeném
Enterobacter sp	_	Cefepima	Imipeném ou meropeném
	Cefepima	Imipeném ou meropeném	
Pseudomonas aeruginosa	-	Ceftazidima, cefepima, piperacilina + tazobactam, imipeném, meropeném	
	Carbapenêmicos	Polimixina	
Acinetobacter baumannii		Imipeném ou meropeném	Ampicilina + sulbactam
	Carbapenêmicos	Polimixina	Ampicilina + sulbactam

No tratamento das infecções causadas por bacilos Gram-negativos, os carbapenêmicos e a polimixina costumam ser reservados para o tratamento de microrganismos resistentes a múltiplas drogas, por serem as últimas alternativas disponíveis.

Adaptada de Camargo LFA, Grinbaum RS, Trabasso P, Camargo LFA, Salles MJC, Coutinho AP, et al.; Sociedade Paulista de Infectologia. Diretrizes sobre pneumonia associada a ventilação mecânica (PAV). São Paulo: Office; 2006.

biota mais frequente na instituição em questão, no tempo de permanência na UTI, no uso recente de antibióticos e na gravidade da infecção, que são itens definidores dos fatores de risco para bactérias multidroga-resistentes. O uso de antibiótico inapropriado ou fora de protocolo aumenta o tempo de ventilação mecânica, o tempo de permanência na UTI e, principalmente, a mortalidade.

Deve-se considerar alguns pontos quando houver uso recente de antibióticos:

- cefalosporinas: as de 3ª geração favorecem a emergência de enterococos resistentes à vancomicina, enterobactérias produtoras de ESBL e MRSA, e as de 4ª geração, para *Stenotrophomonas maltophilia*;
- quinolonas: favorecem o surgimento de MRSA, enterobactérias produtoras de betalactamase (ESBL) e Pseudomonas aeruginosa resistente aos carbapenêmicos;
- aminoglicosídeos: favorecem o surgimento de enterobactérias produtoras de ESBL;
- glicopeptídeos: promovem a emergência de cocos Gram-positivos multidroga-resistentes;

• carbapenêmicos e piperacilina + tazobactam: facilitam a resistência aos carbapenêmicos, infecções fúngicas e o surgimento de *Stenotrophomonas maltophilia* e *Burkholderia cepacia*.

O esquema empírico na pneumonia associada à ventilação mecânica preferencialmente deve ser o ampliado, evitando-se o estreito – já que não se trata de pneumonia comunitária e os agentes podem ser múltiplos. O esquema máximo, a menos que haja indicação, não deve ser usado indiscriminadamente.

O tempo de tratamento deverá ser determinado de acordo com a resposta clínica do paciente, do microrganismo isolado e da suscetibilidade ao antibiótico. O tempo mínimo é de 7 dias para agentes não multidroga-resistentes, de 15 dias se *Pseudomonas aeruginosa* for o agente etiológico, e por até 21 dias para MRSA.

PROGNÓSTICO

Depende das variáveis associadas: gravidade e características da pneumonia associada à ventilação me-

-MRCM.indb 1079 12/5/17 4:06 PM

cânica, agente causador, bacteriemia, comorbidades e tempo de início da antibioticoterapia adequada.

PREVENÇÃO

- Higiene oral a cada 6 horas com clorexidina a 0,12%.
- Troca do filtro do circuito do ventilador a cada 24 horas ou sempre que houver sujidade.
 - Manter pressão do *cuff* em 25 mmH₂O.
- Verificar a presença de condensado no circuito a cada 6 horas e drenar sempre que houver líquido.
- Manter decúbito elevado de 30-45° sempre que possível.

BIBLIOGRAFIA

File Jr TM, Bartlett JG, Thorner AR. Epidemiology, pathogenesis, microbiology, and diagnosis of hospital-acquired, ventilatorassociated, and healthcare-associated pneumonia in adults. UpToDate. Disponível em: http://www.uptodate.com. Acesso em: 10 set 2014.

File Jr TM, Bartlett JG, Thorner AR. Risk factors and prevention of hospitalacquired, ventilator-associated, and healthcare-associated pneumonia in adult. UpToDate. Disponível em: http://www.uptodate.com. Acesso em: 10 set 2014.

File Jr TM, Bartlett JG, Thorner AR. Treatment of hospital-acquired, ventilator-associated, and healthcare-associated pneumonia in adults. UpToDate. Disponível em: http://www.uptodate.com. Acesso em: 10 set 2014.

Hess D, Manaker S, Finlay G. The ventilator circuit and ventilator-associated pneumonia. UpToDate. Disponível em: http://www.uptodate.com. Acesso em: 10 set 2014.

Kollef MH, Parsons PE, Bartlett JG, Finlay G. Clinical presentation and diagnosis of ventilator-associated pneumonia. UpToDate. http:// www.uptodate.com. Acesso em: 10 set 2014.

Seligman R, Seligman BGS, Teixeira PJZ. Comparação da acurácia de preditores de mortalidade na pneumonia associada à ventilação mecânica. J Bras Pneumol 2011;37(4):495-503.

Sociedade Paulista de Infectologia. Diretrizes sobre pneumonia associada à ventilação mecânica. São Paulo: Office; 2006.

250 INFECÇÕES ASSOCIADAS A CATETERES E INVASÕES

Érique José Peixoto de Miranda

INFECÇÃO DE CORRENTE SANGUÍNEA ASSOCIADA A CATETER VENOSO CENTRAL

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Por cateter venoso central, entende-se: cateteres de curta (mono, duplo ou triplo lúmen, para hemodiálise – Shilley ou de artéria pulmonar – Swan-Ganz) ou de longa permanência, inclusive os implantáveis e semi-implantáveis, e centrais de inserção periférica. Infecções de acessos venosos periféricos e de fios de marca-passo e dispositivos intracardíacos estão, portanto, fora dessa definição.

Sua instalação pode ocorrer por migração de agentes infecciosos da pele no sítio de inserção até o cateter por meio de sua superfície externa, colonizando a ponta; por contaminação da superfície interna do cateter por meio da manipulação indevida; ou por soluções de infusão contaminadas, bem como infecção após bacteriemia decorrente de infecções em outros sítios. Formação de biofilme é fundamental para instalação da infecção.

EPIDEMIOLOGIA

Nos EUA, há 80 mil casos por ano, com mortalidade de 12-25%. Calcula-se que acarreta um aumento no tempo de internação de 2,4 dias em UTI e de 6,1-7,5 dias em hospital. Estima-se que cada infecção representa custos de US\$ 11.000-25.000 ao sistema de saúde.

Situação	Critérios	Observações
Caso confirmado	 ■ ≥ 1 hemocultura periférica para mesmo agente isolado em cultura de ponta de cateter ■ Febre, calafrios e hipotensão, com ≥ 2 hemoculturas periféricas coletadas em períodos diferentes, não associadas a outro foco ■ Cateter venoso central de longa permanência: 2 hemoculturas, sendo 1 coletada do cateter venoso central e outra periférica, com tempo de positividade < 2 horas para o sangue do cateter venoso central (sensibilidade: 85% e especificidade: 91%) 	Não estar associado a outro foco infeccioso
Caso provável	 Infecção local do sítio de inserção e agente infeccioso isolado em ≥ 1 hemocultura periférica e/ou Remissão de febre refratária dentro de 48 horas após a remoção do cateter venoso central e agente isolado em hemocultura 	
Caso possível	 Patógeno isolado em hemocultura periférica tipicamente implicado em infecções de cateter venoso central ou hemocultura periférica positiva e Sem evidência de outro foco em paciente com cateter venoso central 	Exemplos de agentes: Staphylococcus aureus, Staphylococcus spp ou Candida spp

-MRCM.indb 1080 12/5/17 4:06 PM

QUADRO CLÍNICO

São observados febre e/ou calafrios (temperatura axilar ≥ 37,8°C), presença de sinais flogísticos e pus ao redor do sítio de inserção do cateter (muito específico e pouco sensível).

Entre os fatores de risco, alguns são íntrínsecos ao paciente, como doenças crônicas, imunodeficiência primária ou adquirida, neutropenia, transplante de medula óssea, desnutrição, nutrição parenteral total, infecção de corrente sanguínea prévia, extremos de idade e perda de integridade da pele (queimaduras). Consideram-

-se fatores de risco extrínsecos: tempo de uso do cateter, tipo de material (poroso, à base de poliuretano, polite-trafluoroetileno ou silicone, mais associado à infecção), condições de inserção (quebra de barreira no momento da inserção), cuidados com o cateter, sítio de inserção (risco maior em femoral e menor em subclávio).

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito com a coleta de hemoculturas em ≥ 2 sítios periféricos diferentes e a retirada do cateter venoso central com envio de ponta para cultura em

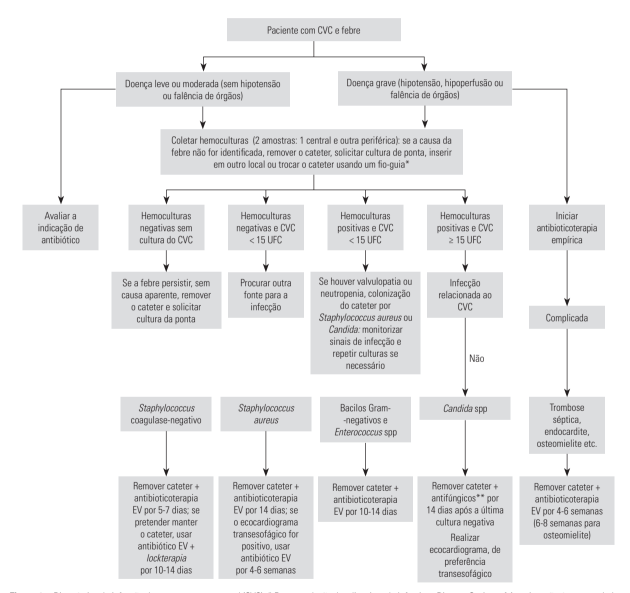


Figura 1 Diagnóstico de infecção de cateter venoso central (CVC). * Recomendação das diretrizes da Infectious Disease Society of America; não é recomendada a troca de cateter por fio-guia em vigência de infecção suspeita ou provada: o ideal é completar 48 horas de antibioticoterapia adequada para controle de qualquer foco antes da passagem de um novo cateter. ** Ver texto "Tratamento empírico". Adaptada de Mermel LA, Allon M, Bouza E, Craven DE, Flynn P, O'Grady NP, et al. Clinical practice guidelines for the diagnosis and management of intravascular catheter-related infection: 2009 update by the Infectious Diseases Society of America. Clin Infect Dis 2009;49(1):1-45.

-MRCM.indb 1081 12/5/17 4:06 PM

caso de forte suspeita e cateter venoso central de curta permanência.

Em casos de cateter venoso central de longa permanência, deve-se realizar coleta de hemocultura central concomitante e avisar o laboratório de microbiologia, para que se proceda à contagem do tempo de crescimento.

TRATAMENTO

O tratamento não é indicado em caso de cultura de ponta de cateter positiva na ausência de hemoculturas periféricas positivas ou na ausência de sinais de infecção, culturas positivas obtidas de cateter venoso central e hemoculturas periféricas negativas ou flebite na ausência de infecção.

Deve-se remover o cateter sempre que possível, sobretudo se houver sepse grave, instabilidade hemodinâmica, endocardite infecciosa ou evidência de infecção metastática, eritema ou exsudato em decorrência de tromboflebite supurativa e/ou persistência da bacteriemia por > 72 horas com terapia antimicrobiana voltada para agente infeccioso suscetível.

Tratamento empírico

Depende da epidemiologia do serviço de saúde (Tabela 2).

Lockterapia ou "terapia de retenção"

Alternativa para tratamento de infecções de corrente sanguínea associadas a cateteres venosos centrais

de longa permanência, quando não há infecção do óstio ou do túnel associada, como forma de salvar o cateter, em muitos casos por dificuldade de acesso no paciente. Sempre deve ser associada à terapêutica sistêmica, feita por um acesso venoso periférico. Desaconselha-se esse tipo de terapêutica para *Candida* spp e *Staphylococcus aureus*.

A troca da solução deve ser feita a cada 48 horas, exceto em cateteres femorais (a cada 24 horas) e em dialíticos (a cada sessão de hemodiálise). A duração da terapêutica é de 10-14 dias se o cateter for mantido. A solução inclui o antibiótico, heparina não fracionada (50-100 UI/mL) e um diluente, sendo o mais compatível SF.

Os principais antibióticos utilizados são: vancomicina (5 mg/mL), ciprofloxacino (0,2 mg/mL), amicacina (5 mg/mL), ceftazidima (0,5 mg/mL), cefazolina (5 mg/mL), gentamicina (1 mg/mL), ertapeném (5 mg/mL), ampicilina (10 mg/mL) e teicoplanina (5 mg/mL). Recomenda-se a interconsulta da comissão de controle de infecções hospitalares do serviço.

ITU ASSOCIADA À SVD

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Ocorre, por definição, em paciente em uso de sonda > 48 horas ou até 72 horas após sua retirada. Desenvolve-se a uma taxa de 5% ao dia de uso de SVD.

Na maioria das vezes, ocorre por via ascendente, facilitada pela presença da sonda, e se perpetua pelo surgimento do biofilme, que envolve a parede da bexiga.

Agente	Cobertura	Sugestão de esquema	Observações
Gram-positivo	MRSA	Vancomicina	Na presença de hVISA ou concentração inibitória mínima ≥ 1 mg/L, ou de Enterococcus spp resistentes à vancomicina, daptomicina (bactericida) ou linezolida (bacteriostática)
Gram-negativo	Germes não fermentadores (Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii) e Enterobacteriaciae	Cefalosporinas de 3ª ou 4ª gerações (com cobertura para <i>Pseudomonas aeruginosa)</i> , piperacilina + tazobactam, ou carbapenêmicos	
Fungos	Leveduras, inclusive <i>Candida</i> spp	Pacientes estáveis hemodinamicamente, sem suspeita e/ou confirmação de infecção por <i>Candida krusei</i> ou <i>Candida glabrata</i> , não imunossuprimidos (inclui neutropenia) nem com complicações como endocardite: fluconazol Outros casos: anfotericina (convencional ou formulações lipídicas, associada à 5-fluocitosina em caso de endocardite infecciosa) e equinocandinas (caspofungina, anidulafungina ou micafungina)	Cobrir em casos de nutrição parenteral total, uso prolongado de antibiótico de largo espectro, neoplasias hematológicas, transplante de medula óssea ou de órgãos sólidos, colonização por <i>Candida</i> spp em múltiplos sítios

hVISA: Staphylococcus aureus com heterorresistência à vancomicina; MRSA: Staphylococcus aureus resistente à oxacilina.

-MRCM.indb 1082 12/5/17 4:06 PM

CRITÉRIOS DIAGNÓSTICOS

Presença da SVD > 2 dias, com pelo menos 1 dos seguintes sintomas, sempre excluídas outras causas e/ou outros focos:

- febre (> 38°C), dor suprapúbica ou de ângulo costovertebral, urocultura positiva (no máximo 2 espécies de microrganismos, com contagem > 100.000 UFC/mL);
- presença de febre, urgência, frequência, disúria e/ou dor suprapúbica ou de ângulo costovertebral com alterações na análise de sedimento urinário (leucocitúria > 10 células/campo microscópico, nitrito e/ou bacterioscopia positivos), urocultura positiva conforme os critérios já mencionados ou urocultura ≤ 2 espécies, com contagem de 1.000-100.000 UFC/mL.

EPIDEMIOLOGIA

Trata-se da 2ª infecção nosocomial mais comum (15%), juntamente com pneumonia, ficando atrás apenas das infecções de sítio cirúrgico nos EUA, onde é responsável por 13.000 mortes/ano. Virtualmente, todas são causadas por manipulação de vias urinárias.

Pode levar a complicações como cistites, pielonefrites, bacteriemia, prostatites, epididimites, orquites e, menos comumente, endocardites, espondilodiscites, osteomielites, artrites sépticas, endoftalmites e meningites. Complicações são associadas a desconforto para o paciente, aumento do tempo de internação e aumento de custos, além de mortalidade.

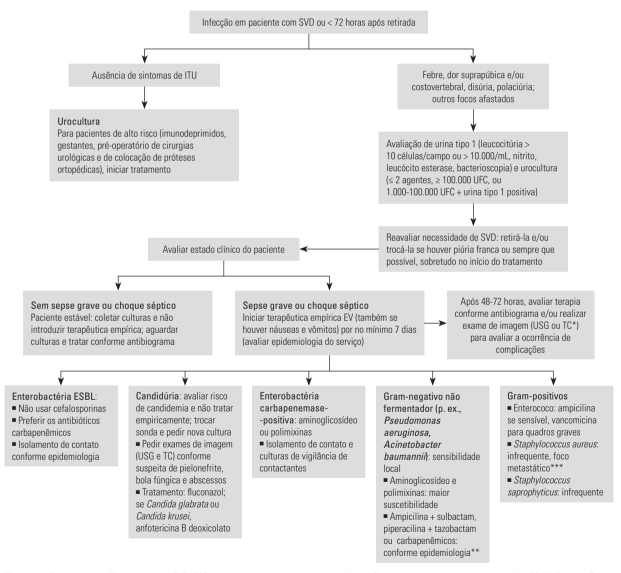


Figura 2 Diagnóstico de ITU associada à SVD. ESBL: betalactamase de espectro estendido. * Se houver suspeita de abscesso, melhor TC. ** Entre os Gramnegativos não fermentadores, predominam no Brasil *Pseudomonas aeruginosa* e *Acinetobacter baumannii.* *** *Staphylococcus aureus* na urina geralmente representa foco de disseminação hematogênica, como abscessos, endocardites infecciosas e tromboflebites sépticas: estão indicados exames para procurar foco fechado.

-MRCM.indb 1083 12/5/17 4:06 PM

QUADRO CLÍNICO

Apenas 3% das bacteriemias em UTI são atribuídas a ITU associada à SVD.

São considerados fatores de risco: duração da sondagem, colonização do saco coletor, diarreia, DM, ausência de antibióticos, sexo feminino, insuficiência renal, erros na manipulação da sonda, imunodeprimidos e pacientes graves.

Orienta-se minimizar ou evitar o uso de sondas em pacientes com maior risco, sobretudo mulheres e imunodeprimidos.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é de exclusão, afastando-se outros focos.

Na presença de febre, deve-se pesquisar sinais e sintomas urinários. O próximo passo é a coleta de urina tipo 1 para pesquisa de piúria e urocultura.

TRATAMENTO

Deve-se tratar somente os casos sintomáticos, exceto nos pacientes de alto risco (transplantados de órgãos sólidos ou de medula óssea, neutropênicos, gestantes, pacientes em pré-operatório de cirurgias urológicas e de colocação de próteses ortopédicas).

Em caso de suspeita, deve-se coletar urina tipo 1 e urocultura com técnica asséptica (a partir do adaptador próprio para coleta, nunca do coletor ou fazendo a desconexão do sistema) e, na presença de ambos positivos, deve-se reavaliar a necessidade da SVD e retirá-la sempre que possível, sobretudo na presença de piúria franca e infecção sintomática. Não se manda a ponta da SVD para cultura.

Candidúria

Ocorre por disseminação hematogênica: 80% das candidemias resultam em infecção renal. Afastados os fatores de risco de candidíase invasiva, muitas vezes a candidúria deve ser manejada apenas com a troca da SVD e uma nova coleta de cultura.

- CANDIDÍASE INVASIVA NA UTI

DEFINIÇÃO

Candidíase invasiva pode ser definida como infecção grave de disseminação hematogênica, angioinvasiva, que pode acometer qualquer órgão, sobretudo rins, articulações, vértebras, pulmão, coração (válvulas cardíacas), SNC, medula óssea e olhos (endoftalmite), excluídas formas menos graves, como candidíase mucocutânea e esofágica.

EPIDEMIOLOGIA

A mortalidade atribuída na literatura é de até 47%, embora alguns estudos tenham estimado mortalidade de 15-25% em adultos e de 10-15% em crianças, bem como um custo de cerca de US\$ 40.000 por infecção.

QUADRO CLÍNICO

São considerados fatores de risco: tempo prolongado de permanência na UTI, APACHE > 20, hemodiálise, insuficiência renal, uso de antibióticos de largo espectro (sobretudo cobertura simultânea para Gram-positivos e Gram-negativos por > 14 dias), uso de cateter venoso central, nutrição parenteral total, neoplasias, uso de drogas imunossupressoras, transplantes, quimioterapia, neutropenia, pancreatite aguda, colonização por *Candida* spp em múltiplos sítios, cirurgias abdominais ou perfuração intestinal.

DIAGNÓSTICO

Faz-se por meio de ≥ 1 hemocultura positiva para *Candida* spp, embora a sensibilidade do exame se aproxime apenas de 50%.

Candida spp pode ser isolada também em urocultura, cultura de liquor, líquido sinovial e mielocultura ou suspeitada por fundo de olho ou vegetações no ecocardiograma transesofágico. Hemoculturas positivas devem sempre ser valorizadas como infecção, enquanto secreções respiratórias e urina quase sempre significam colonização.

TRATAMENTO

O tratamento é feito com fluconazol, 6-12 mg/kg, a cada 12 horas; anfotericina B deoxicolato, 0,6-1 mg/kg/dia (reações infusionais, nefrotoxicidade, hipopotassemia), formulações lipídicas de anfotericina B, 3-5 mg/kg/dia (menos reações infusionais e nefrotoxicidade, e mais mielotoxicidade na lipossomal); voriconazol, 6 mg/kg, a cada 12 horas no 1° dia, e 3 mg/kg, a cada 12 horas, em diante (hepatotoxicidade, limitação do uso EV em insuficiência renal); caspofungina, 70 mg/dia no 1° dia, e 50 mg/dia em diante. Em caso de endocardite, a terapêutica de escolha é a anfotericina B somada à 5-fluocitosina (100 mg/kg/dia, VO, divididos em 4 tomadas).

O tratamento deve ser mantido até 14 dias após a última hemocultura positiva (devem ser coletadas regularmente, p. ex., a cada 2-3 dias). No caso de neutropênicos, até a resolução da neutropenia e dos sinais e sintomas.

-MRCM.indb 1084 12/5/17 4:06 PM

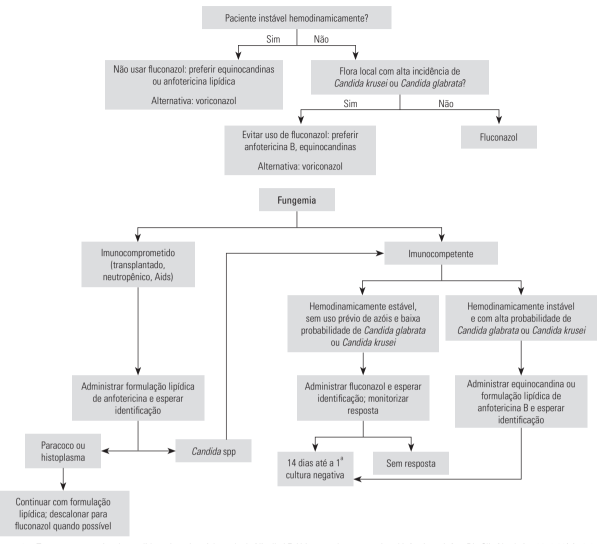


Figura 3 Tratamento empírico da candidíase invasiva. Adaptada de Nicolle LE. Urinary catheter-associated infections. Infect Dis Clin North Am 2012;26(1):13-27.

BIBLIOGRAFIA

Caldeira Filho M, Westphal GA. Manual prático de medicina intensiva. 5.ed. São Paulo: Segmento Farma; 2008.

Gales AC, Sader HS, Jones RN; SENTRY Participants Group (Latin America). Urinary tract infection trends in Latin American hospitals: report from the SENTRY antimicrobial surveillance program (1997-2000). Diagn Microbiol Infect Dis 2002;44(3):289-99.

Gould CV, Umscheid CA, Agarwal RK, Kuntz G, Pegues DA; Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee. Guideline for prevention of catheter-associated urinary tract infections 2009. Infect Control Hosp Epidemiol 2010;31:319-26.

Hooton TM, Bradley SF, Cardenas DD, Colgan R, Geerlings SE, Rice JC, et al.; Infectious Diseases Society of America. Diagnosis, prevention, and treatment of catheter-associated urinary tract infection in adults: 2009 international clinical practice guidelines from the Infectious Diseases Society of America. Clin Infect Dis 2010;50(5):625-63.

Kauffman CA, Fisher JF, Sobel JD, Newman CA. Candida urinary tract infections: diagnosis. Clin Infect Dis 2011;52 (Suppl 6):S452-6. León C, Ruiz-Santana S, Saavedra P, Galván B, Blanco A, Castro C, et al.; Cava Study Group. Usefulness of the "Candida score" for discriminating between Candida colonization and invasive candidiasis in non-neutropenic critically ill patients: a prospective multicenter study. Crit Care Med 2009;37(5):1624-33.

Mermel LA, Allon M, Bouza E, Craven DE, Flynn P, O'Grady NP, et al. Clinical practice guidelines for the diagnosis and management of intravascular catheter-related infection: 2009 update by the Infectious Diseases Society of America. Clin Infect Dis 2009;49(1):1-45.

Nicolle LE. Urinary catheter-associated infections. Infect Dis Clin North Am 2012;26(1):13-27.

Pappas PG. Invasive candidiasis. Infect Dis Clin North Am 2006;20(3):485--506.

Pappas PG, Kauffman CA, Andes D, Benjamin DK Jr, Calandra TF, Edwards JE Jr, et al.; Infectious Diseases Society of America. Clinical practice guidelines for the management of candidiasis: 2009 update by the Infectious Diseases Society of America. Clin Infect Dis 2009;48(5):503-35.

-MRCM.indb 1085 12/5/17 4:06 PM

251 MIOPATIA E NEUROPATIA NO PACIENTE CRÍTICO

Bruno Martins Tomazini

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Miopatia do paciente crítico é uma miopatia aguda primária, ou seja, não secundária à denervação muscular, que se manifesta desde prejuízo funcional puro com histologia normal até atrofia muscular e necrose.

Polineuropatia do paciente crítico é uma polineuropatia axonal sensoriomotora aguda principalmente em membros, em que se observa degeneração axonal sem evidências de desmielinização e inflamação.

Miopatia e polineuropatia do paciente crítico podem coexistir, sendo cunhado o termo polineuromiopatia do doente crítico, que compreensivamente descreve tal constelação de desordem neuromuscular.

EPIDEMIOLOGIA

Essas anormalidades neuromusculares não estão relacionadas a uma etiologia específica. Entre pacientes internados em UTI, estudos prospectivos encontraram anormalidades eletrofisiológicas em 47-90% e alterações histopatológias em músculos em 71-96% dos pacientes estudados. Mais de 25% dos pacientes com \geq 7 dias de ventilação mecânica apresentam evidência clínica de fraqueza ao despertar.

Vários estudos analisaram os fatores de risco para polineuromiopatia do paciente crítico, embora divergências e críticas a alguns estudos sejam encontradas na literatura, principalmente no que concerne ao uso de corticosteroides e bloqueadores neuromusculares. Os principais fatores de risco que têm sido implicados em seu desenvolvimento são:

- síndrome da resposta inflamatória sistêmica/sepse;
- falência multiórgão;
- hiperglicemia;
- terapia de substituição renal;
- administração de catecolaminas;
- sexo feminino;
- duração da ventilação mecânica;
- costicosteroides;
- bloqueadores neuromusculares.

QUADRO CLÍNICO

A apresentação clássica é uma tetraparesia flácida que acomete principalmente grupos musculares mais proximais e tende a poupar os pares cranianos. Os reflexos tendinosos estão reduzidos ou abolidos e pode-se encontrar atrofia muscular. Diminuição da sensibilidade distal pode ser evidenciada, embora. no ambiente de UTI, o exame neurológico sensorial do paciente seja um desafio, pois sua realização depende de ele estar acordado, alerta, cooperativo e sem outras alterações neurológicas, p. ex., encefalopatia.

Dificuldade de desmame da ventilação mecânica em pacientes sem evidência de distúrbios do nível de consciência e agudização de quadros pulmonares, cardíacos ou infecciosos pode ser decorrente da polineuromiopatia do paciente crítico.

A força muscular respiratória pode ser avaliada medindo-se a pressão inspiratória máxima, a pressão expiratória máxima e a capacidade vital do paciente. Grosseiramente, a capacidade vital pode ser avaliada pedindo-se para o paciente contar de 1 até 20 após 1 respiração única – a incapacidade de cumprir tal tarefa corresponde a uma capacidade vital diminuída.

O estudo eletrofisiológico é recomendado se o quadro de fraqueza muscular persistir por > 1-2 semanas a despeito do tratamento. Seu papel também é importante na diferenciação de miopatia, polineuropatia e polineuromiopatia, o que ainda não tem grande aplicação na prática clínica. O diagnóstico diferencial é amplo e engloba transtornos do nervo periférico, da placa motora, dos músculos e do SNC. Na suspeita de outras etiologias, deve-se solicitar exame de imagem do neuroeixo, sorologias, *screening* infeccioso e imunológico, liquor e eletroneuromiografia. O mnemônico MUSCLES ajuda no raciocínio clínico do diagnóstico diferencial (Tabela 1).

Tabela 1 Diagnóstico diferencial Medications (drogas): corticosteroides, amiodarona, zidovudina, bloqueadores neuromusculares U Undiagnosed neuromuscular disorder (desordem neuromuscular não diagnosticada): miastenia grave, síndrome de Eaton-Lambert S Spinal cord disease (doencas da medula espinal): isquemia. trauma, vasculites, compressão, síndrome de Guillain-Barré С Critical illness myopathy (miopatia e polineuropatia do paciente crítico) L Loss of muscle mass (perda de massa muscular): rabdomiólise, caquexia Ε Electrolyte disordes (distúrbios eletrolíticos): hipopotassemia, hipermagnesemia, hipofosfatemia S Systemic illness (doença sistêmica): porfiria, Aids, vasculites,

tóxico, paraneoplásico

-MRCM.indb 1086 12/5/17 4:06 PM

TRATAMENTO

Não existe ainda um tratamento específico. Sabidamente, identificação e tratamento precoces de condições que levam a falência múltipla de órgãos, especialmente sepse grave e choque séptico; evitar sedação profunda desnecessária; controle de distúrbios hidroeletrolíticos; e uso consciente de corticosteroides reduzem a ocorrência e a duração da fraqueza muscular do paciente crítico. O controle glicêmico adequado é uma das medidas mais importantes na prevenção e no tratamento.

A mobilização precoce é uma intervenção factível e segura para alguns pacientes críticos e é associada com melhores desfechos. Há uma série de barreiras para mobilização desses pacientes, como sedação, *delirium*, instabilidade hemodinâmica, drenos, acessos venosos, tubo orotraqueal, trauma, falta de recursos humanos e outros. Assim, uma equipe multidisciplinar treinada e engajada é imprescindível para prevenção e tratamento adequados.

PROGNÓSTICO

A presença de polineuromiopatia do paciente crítico implica um prognóstico pessimista. A implicação mais nítida dessa doença se dá no desmame da ventilação mecânica, que dura 2-7 vezes mais nos pacientes com essa condição, o que prolonga o tempo sob ventilação mecânica, submetendo-o a riscos e aumentando os custos de internação. Além disso, notou-se maiores taxas de reintubação nesses pacientes.

Controle rígido e agressivo dos fatores contribuintes para o desenvolvimento e o agravo da polineuromiopatia do paciente crítico é imprescindível, visando a reduzir a morbidade e a mortalidade dos pacientes e o ônus aos serviços de saúde.

BIBLIOGRAFIA

Axer H, Romeike BFM, Brunkhorst FM, Zinke J, Ringer TM, Günther A. Neurological sequelae of sepsis: II – neuromuscular weakness. Open Crit Care Med J 2011:4:8-14.

Bittner EA, Martyn JA, George E, Frontera WR, Eikermann M. Measurement of muscle strength in the intensive care unit. Crit Care Med 2009;37(10 Suppl):S321-30.

De Jonghe B, Bastuji-Garin S, Durand MC, Malissin I, Rodrigues P, Cerf C, et al. Respiratory weakness is associated with limb weakness and delayed weaning in critical illness. Crit Care Med 2007;35:2007-15.

De Jonghe B, Lacherade JC, Sharshar T, Outin H. Intensive care unit-acquired weakness: risk factors and prevention. Crit Care Med 2009;37(10 Suppl):S309-15.

De Jonghe B, Sharshar T, Lefaucheur JP, Authier FJ, Durand-Zaleski I, Boussarsar M, et al. Paresis acquired in the intensive care unit: a prospective multicenter study. JAMA 2002;288:2859-67.

Latronico N, Rasulo FA. Presentation and management of ICU myopathy and neuropathy. Curr Opin Crit Care 2010;16:123-7.

Latronico N, Shehu I, Seghelini E. Neuromuscular sequelae of critical illness. Curr Opin Crit Care 2005;11:381-90.

Lipshutz AK, Gropper MA. Acquired neuromuscular weakness and early mobilization in the ICU. Anesthesiology 2012;118:202-15.

Puthucheary Z, Rawal J, Ratnayake G, Harridge S, Montgomery H, Hart N. Neuromuscular blockade and skeletal muscle weakness in critically ill patients: time to rethink the evidence? Am J Respir Crit Care Med 2012;185:911-7.

Stevens RD, Marshall S, Cornblath DC, De Johghe B, Ali N, Needham DM, et al. A framework for diagnosing and classifying intensive care unit-acquired weakness. Crit Care Med 2009;37(10 Suppl):S299-308.

252

INTOXICAÇÕES EXÓGENAS

Carla Romagnolli

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As intoxicações exógenas são frequentes, porém apenas cerca de 5-10% dos casos necessitam de internação hospitalar.

Os casos mais significativos em adultos que chegam ao PS são por tentativa de suicídio e o modo mais comum de intoxicação é a ingestão VO (são encontradas, ainda, intoxicações pelas vias ocular, mucocutânea e inalatória, como por monóxido de carbono e por cianeto em vítimas de incêndio). Outra causa de intoxicação é o uso de polifarmácia ou a metabolização diminuída de fármacos em alguns pacientes (p. ex., pacientes com doença renal crônica).

EPIDEMIOLOGIA

No Brasil, dados do Sistema Nacional de Informações Tóxico-Farmacológicas, da Fundação Oswaldo Cruz, apontam em torno de 100 mil casos de intoxicação humana por ano e cerca de 500 óbitos. Os números reais, no entanto, devem ser muitos maiores se se considerar o subdiagnóstico e a subnotificação.

A principal circunstância das intoxicações são os acidentes individuais, coletivos e ambientais, que são responsáveis por 55% do total de casos registrados, seguidos da tentativa de suicídio e da exposição ocupacional. A faixa etária mais atingida é a das crianças de 1-5 anos, com 25% dos casos. Em adultos, a principal causa de intoxicação é a tentativa de suicídio.

A principal causa de óbitos no sexo feminino é por medicamentos e no sexo masculino, acidente com tóxicos de uso agrícola.

QUADRO CLÍNICO

A história e o exame físico são extremamente importantes na avaliação inicial e no manejo da intoxicação exógena.

-MRCM.indb 1087 12/5/17 4:06 PM

Na história, é fundamental tentar identificar o agente tóxico, o tempo decorrido desde o contato, os sintomas iniciais, os antecedentes pessoais (doenças, medicamentos em uso, histórico de alcoolismo e de uso de drogas ilícitas) e se a ingestão foi acidental ou intencional.

O exame físico busca encontrar sinais e sintomas que se encaixem no quadro de uma das grandes síndromes tóxicas. Os sinais vitais devem ser checados periodicamente. Deve-se medir SatO₂, glicemia capilar e nível de consciência (escala de coma de Glasgow). Deve-se

Tabela 1 Apres	sentação clínica das into	xicações exógenas	s e agentes associados		
Síndrome tóxica	Estado mental	Pupilas	Sinais vitais	Outras manifestações	Tóxicos mais prováveis
Anticolinérgica	Hipervigilância, agitação, alucinações, <i>delirium</i> , coma	Midríase	Hipertermia, taquicardia, hipertensão, taquipneia	Pele seca, mucosas secas, retenção urinária, diminuição da motilidade intestinal, coreoatetose, convulsões (raro)	Antidepressivos tricíclicos Anti-histamínicos Antiparkinsonianos Ciclobenzaprina Antiespasmódicos Atropina Escopolamina Fenotiazinas
Colinérgica	Confusão, coma	Miose	Bradicardia, hiper ou hipotensão, taqui ou bradipneia	Hipersalivação, diarreia, vômitos, broncorreia, lacrimejamento, sudorese, fasciculações	Inseticidas carbamatos ou organofosforados Fisostigmina Pilocarpina
Dissociativa (alucinógena)	Alucinações, desorientação, sinestesia, agitação	Midríase (usual)	Hipertermia, taquicardia, hipertensão e taquipneia	Nistagmo	Fenciclidina Ácido lisérgico (LSD)
rebaixam	Hipoatividade, rebaixamento do nível de consciência, coma	Muito mióticas	Hipotermia, bradicardia,	Hiporreflexia	Opioides
	ue consciencia, coma	Mióticas usualmente	hipotensão, apneia, bradipneia		Benzodiazepínicos Anticonvulsivantes Álcool e derivados
Adrenérgica	Confusão, agitação, coma	Midríase	Hipertermia, taquicardia, hipertensão, taquipneia	Tremores, hiper-reflexia, sudorese, diarreia, dor precordial, convulsões	Anfetaminas Cocaína Inibidores da monoaminoxidase Hormônio tireoidiano Ergotamínicos
rebaixan	Pode causar — rebaixamento do nível de consciência	_	Taquicardia, hipotensão e pele quente (vasodilatadores)	Profunda alteração cardiovascular com pouca alteração do SNC	Bloqueadores alfa e beta Bloqueadores dos canais de cálcio Clonidina
			Bradicardia e hipotensão (com inotrópico/ cronotrópico negativos)	_	
Asfixiante	Labilidade emocional, confusão mental, coma	Fundo de olho: papiledema e ingurgitamento venoso	Dispneia, taquipneia (pode haver hipotensão)	Cefaleia, náuseas e vômitos	Cianeto Inalantes Gases Vapores Monóxido de carbono
Convulsiva	Convulsões (várias intoxicações podem cursar com convulsões)				Antidepressivos tricíclicos Lítio Isoniazida

(continua)

-MRCM.indb 1088 12/5/17 4:06 PM

Síndrome tóxica	Estado mental	Pupilas	Sinais vitais	Outras manifestações	Tóxicos mais prováveis
Acidose metabólica grave persistente	Solicitar sempre: lactat (calcular o <i>anion-gap</i>), u de tóxicos em sangue e	urina tipo 1, pesquisa	Dispneia, taquipneia intensa, bradicardia e hipotensão	Gasometria com acidose	Ácido acetilsalicílico (salicilatos) Acetona/cianeto Ácido valproico Metanol Formaldeído Etilenoglicol Metformina Monóxido de carbono
Sangramento	Pode causar alteração o	do TP/INR 24-72 horas a	após a ingestão	Pode levar a sangramento em pele, mucosa, trato gastrointestinal, SNC, cavidades e articulações	Antagonistas da vitamina K (alguns raticidas) e varfarina sódica

dar ênfase, ainda, aos exames neurológico (atenção às pupilas) e dos sistemas respiratório e cardiovascular.

EXAMES COMPLEMENTARES

Na grande maioria das intoxicações, nenhum exame adicional é necessário; entretanto, em algumas situações, podem ser necessários exames gerais como hemograma, glicemia, função renal e hepática, eletrólitos, gasometria e urina tipo 1.

É importante considerar a realização de teste de gravidez em toda a mulher em idade fértil.

Eventualmente, a dosagem de substâncias tóxicas pode ser necessária:

- teste qualitativo (*screening* toxicológico): é útil quando a substância ingerida é desconhecida, quando houve a ingestão de múltiplas substâncias e quando os achados clínicos não são compatíveis com a história. *Screening* para paracetamol e salicilatos é fortemente recomendado para pacientes com história incerta ou ingestão intencional, pois poucos sinais precoces podem estar presentes em seguida à ingestão de doses letais desses agentes, para os quais há terapêutica específica disponível e muito efetiva se iniciada precocemente;
- teste quantitativo: é útil apenas em situações em que houver relação entre o nível sérico, a toxicidade e o tratamento, como nos casos de:
- anticonvulsivantes (carbamazepina, fenitoína, fenobarbital e ácido valproico);
 - carboxiemoglobina;
 - metaemoglobina;
 - lítio;
 - teofilina;
 - salicilatos;
 - digoxina;
 - metanol;
 - etilenoglicol;

- metais pesados (chumbo e mercúrio);
- paracetamol;
- paraquat.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

Intoxicação exógena pode ser confundida ou coexistir com várias outras doenças (sobretudo traumatismo cranioencefálico). Alguns diagnósticos diferenciais incluem:

- traumas: especialmente da coluna cervical e cranioencefálico;
- infecções: meningite, encefalite, abscesso cerebral, sepse;
- lesões do SNC: AVC (isquêmico ou hemorrágico), hematoma subdural, tumor;
- distúrbios metabólicos: hipercalcemia, hiponatremia, uremia, insuficiência hepática, hipo/hiperglicemia, cetoacidose diabética;
- outros: síndromes hipertérmicas, transtornos psiquiátricos, hipo/hipertireoidismo, anafilaxia, síndrome coronariana aguda, arritmias, embolia pulmonar.

TRATAMENTO

Os princípios gerais do manejo de uma intoxicação exógena são:

- reconhecer uma intoxicação;
- identificar a síndrome tóxica;
- avaliar o risco de intoxicação;
- avaliar a gravidade do paciente e estabilizá-lo clinicamente;
 - diminuir a absorção do tóxico;
 - aumentar a eliminação do tóxico;
 - utilizar antídotos quando disponíveis;
- contatar o centro regional de assistência toxicológica quando necessário;
- prevenir reexposição (na ingestão intencional, avaliação psiquiátrica).

-MRCM.indb 1089 12/5/17 4:06 PM

Tabela 2 Tóxicos com início de toxicidade retardado

Drogas de liberação lenta:

- Bloqueadores dos canais de cálcio
- Betabloqueadores
- Carbamazepina/fenitoína
- Lítio
- Teofilina

Colchicina

Digoxina

Etilenoglicol

Hipoglicemiantes orais

Inibidores da monoaminoxidase

Metais pesados (p. ex., chumbo, mercúrio)

Metanol

Paracetamol

Paraquat

Salicilatos

Tetracloreto de carbono

Varfarina

Tratamento de suporte

O tratamento de suporte é o aspecto mais importante do tratamento e, quando associado à descontaminação, frequentemente é suficiente para a completa recuperação do paciente:

- proteção das vias aéreas: IOT deve ser realizada prontamente no paciente intoxicado com rebaixamento do nível de consciência, em razão do risco de aspiração e de suas complicações, particularmente quando se tem que realizar os procedimentos de descontaminação. Também está indicada na presença de acidose metabólica grave ou insuficiência respiratória aguda;
- manejo de hipotensão com reposição EV de cristaloides. Vasopressores estão indicados quando a hipotensão não responder à expansão volêmica;
- administração de sedativos (p. ex., benzodiazepínicos) nos casos de hipertensão em pacientes agitados;
- bicarbonato de sódio: tratamento de escolha para as taquicardias ventriculares no contexto das intoxicações com antidepressivos tricíclicos. Antiarrítmicos das classes IA, IC e III não são recomendados e são potencialmente perigosos, já que podem interferir na condução cardíaca;
- administração de atropina ou implante de marca-passo provisório nos portadores de bradiarritmia associada com hipotensão;
- tratamento com benzodiazepínicos seguido de barbitúricos para convulsões;
- administração de benzodiazepínicos seguida de neurolépticos (p. ex., haloperidol), quando necessário,

em casos de agitação psicomotora secundária ao uso de drogas.

Lavagem gástrica

Deve ser feita apenas quando o tempo decorrido entre a ingestão e o procedimento for < 1 hora. Após esse período, o procedimento praticamente não tem eficácia.

O método recomendado é a passagem de sonda gástrica de grosso calibre, com o paciente em decúbito lateral esquerdo, e infusão de 100-250 mL de SF seguida de drenagem. O procedimento deve ser repetido até que, ao fazer a drenagem, retorne somente SF.

As contraindicações para sua realização são:

- ingestão de substâncias corrosivas, como ácidos e bases;
 - ingestão de hidrocarbonetos;
- risco de hemorragia ou perfuração do trato gastrointestinal.

Carvão ativado

O carvão ativado tem a capacidade de adsorver várias substâncias, prevenindo a sua absorção sistêmica. Deve ser administrado para pacientes com tempo entre a ingestão e o procedimento < 2 horas, salvo aqueles com intoxicação por substância com metabolismo entero-hepático (nesses casos, há benefício de doses sequenciais de carvão ativado a cada 4 horas).

A dose a ser utilizada é de 1 g de carvão/kg de peso. Deve-se diluir o carvão em água destilada, SF ou manitol (8 mL de solução para cada 1 g de carvão) e infundir lentamente por sonda gástrica. Nos casos em que se recomendam múltiplas doses, deve-se administrar 0,25-0,5 g/kg de peso a cada 4 ou 6 horas.

As contraindicações para sua utilização são:

- ingestão de substâncias corrosivas, como ácidos e bases;
 - ingestão de hidrocarbonetos;
- risco de hemorragia ou perfuração do trato gastrointestinal;
 - ausência de ruídos gastrointestinais por obstrução;
- substâncias que não são adsorvidas pelo carvão: álcool, metanol, etilenoglicol, cianeto, ferro, lítio e flúor.

Os principais tóxicos com metabolismo entero-hepático são: fenobarbital, ácido valproico, carbamazepina, teofilina e substâncias de eliminação entérica ou de liberação prolongada.

Métodos dialíticos

Hemodiálise clássica é o método mais utilizado e disponível, embora existam a hemofiltração e a hemoperfusão.

Os princípios para indicação de diálise nas intoxicações exógenas são:

- intoxicação grave ou com potencial de gravidade;
- intoxicação grave cujo paciente tem disfunção na metabolização do tóxico (insuficiência hepática e/ou renal);
- paciente estável, mas com a concentração sérica do tóxico potencialmente fatal ou com capacidade de causar lesões graves ou irreversíveis;
- tóxico pode ser removido de modo eficaz com a diálise.

Recomenda-se hemodiálise para intoxicações com:

- barbitúricos;
- bromo;
- etanol;
- etilenoglicol;
- lítio;
- metais pesados;

- metanol;
- procainamida;
- salicilatos;
- teofilina.

Recomenda-se hemoperfusão para intoxicações com:

- ácido valproico;
- barbitúricos;
- carbamazepina;
- cloranfenicol;
- disopiramida;
- fenitoína;
- meprobamato;
- paraquat;
- procainamida;
- teofilina.

TRATAMENTOS ESPECÍFICOS

Os tratamentos específicos dos principais agentes são descritos na Tabela 3.

Agente tóxico	Antídoto	Dose/via
Anticoagulantes	Vitamina KPlasma fresco congelado	Controle com TP e TTPa
Anticolinérgicos	Fisostigmina	 1-2 mg/kg, EV, por 2-5 minutos Pode-se repetir a dose Evitar no coma e em convulsões
Antidepressivos tricíclicos	Bicarbonato de sódio a 8,4% + SG5%, 850 mL	■ Iniciar com 200-300 mL/h, EV ■ Manter pH sérico > 7,50 (realizar controle gasométrico constante)
Benzodiazepínicos	Flumazenil	 Fazer apenas teste terapêutico: 0,5 mg, bolus Infusão contínua deve ser desencorajada Contraindicado com uso de tricíclicos concomitantes em razão do risco de convulsão
Betabloqueadores	Glucagon	 Ataque: 5 mg Manutenção: 1-5 mg/h, EV Monitorar glicemia (usar insulina se necessário)
Bloqueadores dos canais de cálcio	Gluconato de cálcioCloreto de cálcioGlucagon	Em casos refratários, pode-se associar glucagon nas mesmas doses que para betabloqueadores
Carbamato	AtropinaPralidoxima	Atropina para controle de sintomas colinérgicos (usar como parâmetro a broncorreia) e pralidoxima, 1-2 g, em 250 mL de SF, em 30 minutos
Cianeto	Hidroxicobalamina (vitamina B12)	 5 g, EV Pode-se administrar uma 2^a dose de 5 g, dependendo da gravidade e da resposta clínica
Digoxina	Anticorpo antidigoxina	 40 mg de anticorpo neutralizam 0,6 mg de digoxina Intoxicação aguda: 200-600 mg de anticorpo Intoxicação crônica: 40-160 mg de anticorpo
Drogas metemoglobinizantes (p. ex., dapsona, lidocaína)	Azul de metileno	■ 1-2 mg/kg, EV, em 5 minutos ■ Pode ser repetida a cada 4 horas

(continua)

-MRCM.indb 1091 12/5/17 4:06 PM

Agente tóxico	Antídoto	Dose/via
Ferro	Deferoxamina	 Ataque: 1.000 mg Manutenção: 500 mg, a cada 4 horas A dose diária não deve ultrapassar 6.000 mg EV apenas deve ser utilizada se houver instabilidade ou sintomas sistêmicos; caso contrário, utilizar IM
Isoniazida	Piridoxina (vitamina B6)	■ 5 mg em 5 minutos ■ Repetir após 30 minutos
Metanol e etilenoglicol	Álcool etílico (ampola de etanol absoluto, a 100% — 1 mL = 0,8 g de etanol) ou fomepizol	 Ataque: 0,8 g/kg Manutenção: 130 mg/kg/h (se o paciente estiver em hemodiálise, usar 250-350 mg/kg/h) A alcoolemia deve ficar em torno de 100-150 g/dL
Monóxido de carbono	Oxigênio a 100%	-
Opioides	Naloxona	■ 1-4 mg ■ Podem ser necessárias doses a cada 20-60 minutos
Organofosforado	Atropina Pralidoxima	Atropina para controle de sintomas colinérgicos (usar como parâmetro a broncorreia) e pralidoxima, 1-2 g, em 250 mL de SF em 30 minutos
Paracetamol	N-acetilcisteína	Ataque: 140 mg/kgManutenção: 70 mg/kg, a cada 4 horas (17 doses)

BIBLIOGRAFIA

Centro de Assistência Toxicológica. Disponível em: http://www.ceatox. org.br.

Nelson L, Lewin N, Howland MA, Hoffman R, Goldfrank L, Flomenbaum N. Goldfrank's toxicologic emergencies. 9.ed. New York: McGraw-Hill; 2009.

Sistema Nacional de Informações Tóxico-Farmacológicas. Disponível em: http://www.fiocruz.br/sinitox.

253 SÍNDROMES SEROTONINÉRGICAS E HIPERTÉRMICAS

Gabriel Dodo Büchler

SÍNDROME SEROTONINÉRGICA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A síndrome serotoninérgica, potencialmente letal, é associada com o aumento da atividade serotoninérgica no SNC. Geralmente, ocorre com o uso de medicações serotoninérgicas (em doses terapêuticas ou em ingestão excessiva, como em tentativas de suicídio), interações entre drogas similares e uso de drogas de abuso.

EPIDEMIOLOGIA

É observada em todas as faixas etárias e sua real incidência é desconhecida em razão da dificuldade diagnóstica, por desconhecimento das equipes médicas, pela pouca importância dada aos casos mais leves (não são clinicamente desprezíveis) e por ser um diagnóstico de exclusão.

QUADRO CLÍNICO

Observa-se história pessoal de uso do agente desencadeante: antidepressivos serotoninérgicos, sobretudo os inibidores seletivos da recaptação de serotonina; drogas de abuso (*ecstasy*). Alguns exemplos são:

- fluoxetina;
- citalopram;
- paroxetina;
- escitalopram;
- venlafaxina;
- sertralina.

Deve-se checar também outros medicamentos interessantes.

O quadro se inicia geralmente 6-24 horas após a ingestão. Os sintomas principais são:

- alterações do *status* mental: midríase, alteração do nível de consicência, *delirium* hiperativo, ansiedade;
- disautonomias: taquicardia, diaforese, labilidade pressórica, rubor facial, hipertermia, vômitos e diarreia;
- alterações musculares: tremor, rigidez muscular, mioclonias, hiper-reflexia, Babinski bilateral.

EXAMES COMPLEMENTARES

Não existem testes laboratoriais que confirmem o diagnóstico; porém podem ser observados: leucocitose,

-MRCM.indb 1092 12/5/17 4:06 PM

aumento de CPK, acidose metabólica, insuficiência renal e hepática, coagulação intravascular disseminada e outros.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

Deve-se fazer diagnóstico diferencial com síndrome neuroléptica maligna, hipertermia maligna, intoxicação por simpatomiméticos e meningoencefalites.

TRATAMENTO

- Suspensão do uso do agente causador (conduta mandatória).
- Suporte: hidratação vigorosa com cristaloides, EV; oxigenoterapia suplementar; e monitorização. Pode ser necessário encaminhar para UTI para receber suporte ventilatório, drogas vasoativas, sedação contínua e bloqueio neuromuscular (sobretudo em hipertermias extremas ou instabilidade).
- Controle da PA (por conta da labilidade pressórica, sugerem-se agentes de curta duração, como nitro-prusseto/esmolol ou norepinefrina).
- Em caso de agitação extrema, temperatura > 41°C ou franca instabilidade, instituir sedação, IOT e bloqueio neuromuscular.
- Sedação com benzodiazepínicos: não há agente de escolha; sugerem-se as doses habituais do serviço e titulação conforme necessidade.
- Administração de antagonistas serotoninérgicos: cipro-heptadina, VO, quando houver falha na estabilização do paciente e no controle da agitação com suporte e benzodiazepínicos.
- Considerar antipsicóticos: clorpromazina, VO/ EV, 50-100 mg (máx.: 400 mg/dia, quando não existe disponibilidade de cipro-heptadina, embora não hajam estudos conclusivos a respeito dessa comparação).
- Lembrar de lavagem gástrica com carvão ativado na 1ª hora da intoxicação.

SÍNDROMES HIPERTÉRMICAS

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Representam um conjunto de síndromes clínicas que necessita de pronto diagnóstico por conta de suas altas taxas de morbidade e mortalidade.

O achado de hipertermia (temperatura > 38°C) é confluente, além de manifestações como rigidez muscular, rabdomiólise, arritmias, distúrbios hidroeletrolíticos; no entanto, seus precipitantes, ambientais ou farmacológicos, e tratamentos são distintos.

Esse conjunto engloba as seguintes entidades:

- hipertermia maligna: cascata de hipermetabolismo, de extrema raridade e gravidade, associada sumariamente a agentes anestésicos inalatórios halogenados ou bloqueadores neuromusculares, de herança genética autossômica dominante. O pronto diagnóstico exige a rápida administração de antídoto eficaz, cuja aplicação permite reduzir a mortalidade de 70% para algo em torno de 15%. A incidência dessa síndrome se aproxima de 1:30.000 pessoas anestesiadas com halogenados mundialmente, em todos os grupos étnicos, classicamente (mas não exclusivamente) afetando pessoas com idade < 19 anos. É obrigatório para o diagnóstico o uso de anestésicos inalatórios halogenados (halotano e sevoflurano) ou bloqueadores neuromusculares (succinilcolina, galantamina), não necessariamente na 1^a exposição. O quadro evolui em minutos a horas (inclusive no pós-operatório). Um antecedente familiar de complicação anestésica sugestiva de hipertermia maligna (ou um diagnóstico confirmado) deve indicar precaução no uso dessas substâncias graças à sua sabida herança genética;
- síndrome neuroléptica maligna: associada ao uso de neurolépticos típicos ou atípicos (além de alguns antieméticos de ação antidopaminérgica), idiossincrática, ou seja, não é dose ou tempo-dependente. Tem apresentação grave e potencialmente letal caso seu diagnóstico ou tratamento sejam retardados. Apresentava taxas de mortalidade de 75%, que atualmente chega a cerca de 10% com tratamento adequado, afetando 0,02-3% de todos os pacientes em vigência de antipsicóticos, sendo descrita em todas as faixas etárias. É obrigatório para o diagnóstico o uso de antipsicóticos típicos ou atípicos, como haloperidol, clorpromazina, olanzapina, clozapina e risperidona, ou antieméticos de ação similar, como metoclopramida ou prometazina. O quadro evolui em 1-3 dias após a exposição;
- "heat stroke" syndrome ou intermação: diagnóstico de exclusão, é uma síndrome centrada na termorregulação deficiente, geralmente associada ao exercício físico extremo em ambientes quentes e úmidos, e à baixa capacidade de transpiração em relação à demanda. Quando não associada à atividade física, afeta indivíduos com interação limitada com o meio, como os portadores de doenças neurológicas e em extremos de idade ou portadores de condições que dificultam o equilíbrio com o meio, como anidrose. É uma condição de gravidade significativa, sem epidemiologia definida, que afeta inclusive pessoas sem comorbidades e teoricamente saudáveis, como maratonistas, militares e operários. O diagnóstico é de exclusão, com alto grau de suspeição nas situações específicas. O tempo de evolução é variável, de minutos a horas.

-MRCM.indb 1093 12/5/17 4:06 PM

QUADRO CLÍNICO E DIAGNÓSTICO

Alterações gerais

- Hipertermia.
- Rigidez muscular (menos proeminente na "heat stroke" syndrome).
- *Status* mental: *delirium* hiper ou hipoativo, psicose, agitação, inquietação, convulsões e coma.
- Cardiovasculares: taquicardia sinusal, arritmias complexas, hipertensão, diaforese, hiperventilação.
- Laboratoriais: leucocitose (por vezes, com desvio à esquerda), aumento da CPK, coagulação intravascular disseminada, insuficiência renal e hepática, distúrbios hidroeletrolíticos (sobretudo hiperpotassemia), acidose metabólica, hipercapnia.

Alterações específicas

- Hipertermia maligna: seu 1° sinal é a hipercapnia (aumento da fração expirada de dióxido de carbono etCO₂) sem causa identificável seguida de rigidez muscular e hipertermia, com elevações de até 1°C/min. A labilidade pressórica não é evento comum nesse quadro.
- Síndrome neuroléptica maligna: o quadro de rigidez pode ser associado a disfagia, disfonia, distonias, discinesias, coreia, sialorreia e tremores.
- "Heat stroke" syndrome: hipertermia geralmente com temperatura > 40,5°C e a rigidez muscular não é um ponto central no quadro. Por vezes, lembra uma meningoccemia, com um paciente hipertérmico, com rebaixamento do nível de consciência e um rash petequial difuso (no caso, uma coagulação intravascular disseminada).

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

Deve-se fazer o diagnóstico diferencial com:

- sepse (inclusive meningoencefalites);
- intoxicações por simpatomiméticos;
- tireotoxicose;
- eventos neurológicos agudos.

TRATAMENTO

Tratamento geral

- Suspensão imediata do agente causador.
- Controle da hipertermia: medida crucial, podendo ser utilizadas compressas geladas em pregas axilares e inguinais, hidratação vigorosa e/ou gavagem com cristaloides gelados, ventilação com ar resfriado e, sempre, permitindo a transpiração do paciente. Vale lembrar que agentes antipiréticos não têm a menor utilidade nesses quadros.

- Monitorização contínua de sinais vitais, se possível em leito de UTI.
 - Hidratação vigorosa com cristaloides EV.
- Proteção de via aérea com IOT e ventilação mecânica, e sedação contínua se houver risco de aspiração, rebaixamento do nível de consciência ou insuficiência respiratória.
 - Correção dos distúrbios hidroeletrolíticos.
 - Monitoração da função renal.
- Precauções adicionais para rabdomiólise (considerar solução bicarbonatada).
 - Atenção para a possibilidade de hemodiálise.

Tratamento específico

Hipertermia maligna

- Otimizar a ventilação para diminuir etCO₂: FiO₂
 a 100% e aumento do volume-minuto.
- Administrar o antídoto: dantrolene, EV, em ataque e manutenção a cada 6 horas, por 48 horas.
- Evitar paralisia do paciente com bloqueadores neuromusculares.

Síndrome neuroléptica maligna

- Controlar a PA (clonidina, VO, ou nitroprusseto, EV (Capítulo 82).
- Administrar benzodiazepínicos para sedação e controle da rigidez, caso necessário.
- Administrar o antídoto: como não existem estudos, somente séries de casos, a escolha do agente depende da disponibilidade do serviço (bromocriptina, VO, ou dantrolene, EV).

Não existem terapias farmacológicas validadas até o momento que diminuam a hipertermia ou melhorem a sobrevida, sendo o suporte precoce vital para um melhor prognóstico.

BIBLIOGRAFIA

Litman R. Malignant hyperthermia: clinical diagnosis and management of acute crisis. UpToDate. Disponível em: http://www.uptodate.com. Acesso em: 08 set 2014.

Toyoshima MTK, Hoette S. Hipertermia e síndrome neuroléptica maligna. In: Martins HS, Damasceno MCT, Awada SB. Pronto-socorro: medicina de emergência. 3.ed. Barueri: Manole; 2013.

-MRCM.indb 1094 12/5/17 4:06 PM

[&]quot;Heat stroke" syndrome

TRANSPORTE DO PACIENTE CRÍTICO

Gabriel Ribeiro dos Santos Júnior

DEFINIÇÃO

Pode-se definir o paciente crítico como aquele que:

- apresenta disfunção importante ou falência de ≥ 1 órgão ou sistema (por processos agudos ou agudizados);
- tem sua sobrevivência condicionada à utilização de recursos avançados de monitorização e terapêutica.

O objetivo, ao transportar um paciente crítico, é permitir acesso a intervenções não disponíveis no atual ambiente de internação e que possam melhorar seu prognóstico, como exames complementares ou recursos hospitalares avançados.

Seu transporte é um período de instabilidade potencial, por isso, é necessário o manejo no sentido de tornar o transporte seguro e eficiente, sem expor o paciente a complicações desnecessárias que possam agravar seu estado clínico. É fundamental questionar se as intervenções que levam à necessidade do transporte alterarão, de fato, o tratamento do paciente, justificando os riscos da remoção.

O transporte pode ser intra-hospitalar (transferência de pacientes dentro do ambiente hospitalar, p. ex., para realização de exames complementares e intervenções em centro cirúrgico) ou inter-hospitalar (transferência de unidade de atendimento que funcione como base de estabilização para pacientes graves para outra unidade com recursos mais avançados que no serviço de origem – pode ocorrer por via terrestre, aérea, marítima etc.).

EPIDEMIOLOGIA

Trabalhos clínicos realizados nos EUA e na Europa demonstraram que apenas 29-39% dos pacientes críticos transportados têm alteração na conduta terapêutica após a realização de exames complementares.

Sabe-se que 35-68% de todos os pacientes críticos apresentam alterações fisiológicas significativas durante o transporte. As principais são queda da SatO₂, queda da PA média e variações da frequência respiratória. Esses dados não variam com idade ou sexo dos pacientes transportados, nem com a duração do transporte. Estudos brasileiros apontam para a mesma tendência, o que reforça a recomendação: se o benefício da intervenção pro-

posta não superar o risco do deslocamento, este não deve ser feito.

SEGURANÇA E CONTRAINDICAÇÕES

O transporte é considerado seguro quando:

- a equipe multidisciplinar responsável pelo paciente sabe quando o faz e como o realizar;
- é assegurada a integridade do paciente, sem agravar seu estado clínico;
 - a equipe envolvida está adequadamente treinada;
 - há uma rotina operacional para o realizar.

O transporte é contraindicado nas seguintes situações:

- incapacidade de assegurar para o paciente, durante o transporte e a permanência no setor de destino: controle das vias aéreas, oxigenação e ventilação adequadas e monitorização do estado cardiorrespiratório e hemodinâmico:
- há um número insuficiente de profissionais treinados para manter as condições descritas.

Estudos mostram que a equipe mínima recomendada para a realização do transporte deve ser composta por 1 médico e 1 profissional de enfermagem, além do condutor do veículo de transporte (nos casos de transporte inter-hospitalar). É aconselhável, nos casos pertinentes, a presença de 1 fisioterapeuta acompanhando a equipe.

PLANEJAMENTO DO TRANSPORTE

A tarefa de transportar um paciente crítico deve seguir normas e procedimentos rígidos, elaborados pelos profissionais da unidade de origem. A indicação do transporte é de responsabilidade do médico do serviço de origem (preferencialmente, o responsável pelos cuidados ao paciente), a quem cabe avaliar todas as variáveis envolvidas antes de tomar tal decisão. Todo o procedimento de transporte deve ser registrado no prontuário do paciente.

A Figura 1 apresenta um fluxograma que visa a auxiliar na tomada da decisão sobre o transporte de um paciente crítico.

EQUIPAMENTOS PARA O TRANSPORTE DE PACIENTES CRÍTICOS

Transporte inter-hospitalar

Usualmente, a ambulância utilizada para transporte inter-hospitalar é a mesma utilizada para atendimento avançado. Há uma lista mínima de equipamentos sugerida para uma ambulância desse porte (Tabela 1).

-MRCM.indb 1095 12/5/17 4:06 PM

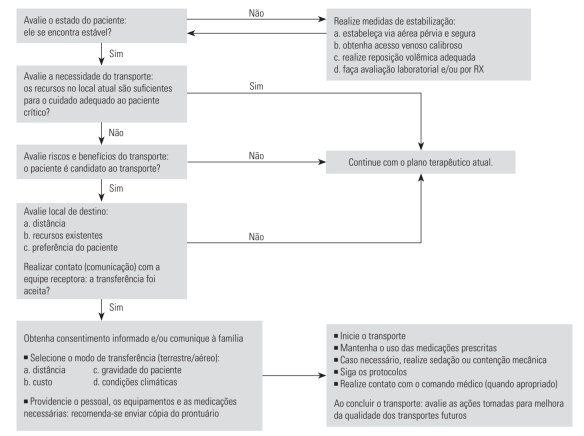


Figura 1 Fluxograma para a tomada de decisão sobre o transporte de um paciente crítico. Adaptada de Lacerda MA, Cruvinel MGC, Silva WV. Transporte de pacientes: intra-hospitalar e inter-hospitalar. In: Curso de educação à distância de anestesiologia, 2008. Disponível em: http://www.sba.com.br/arquivos/ensino/58.pdf.

Outros materiais podem ser adicionados conforme as necessidades específicas do paciente. Todos os itens devem ser verificados regularmente (mesmo no período em que não ocorrem transportes), a fim de evitar se contratempos e intercorrências.

Transporte intra-hospitalar

Para o transporte intra-hospitalar, devem ser avaliadas as necessidades específicas do paciente crítico. Idealmente, uma maca articulável, o equipamento de proteção à equipe, um equipamento de comunicação e todos os itens que pertencem aos *kits* de vias aéreas, acesso venoso e monitorização (já descritos anteriormente) devem estar presentes em qualquer transporte intra-hospitalar, independentemente da gravidade do paciente a ser transportado. O *kit* de trauma deve ser providenciado para transporte de pacientes críticos hospitalizados por causas traumáticas.

Medicamentos recomendados para o transporte

A lista mínima de medicações recomendadas para o transporte, conforme as diretrizes já estabelecidas até o momento, inclui:

- água destilada;
- cisatracúrio;
- epinefrina;
- furosemida:
- metilprednisolona;
- norepinefrina;
- glicose a 5, 10 e 50%;
- cloreto de potássio;
- etomidato;
- glucagon;
- metoprolol;
- procainamida;
- SF;
- deslanosídeo;
- fenitoína;
- gluconato de cálcio;
- midazolam;
- propofol;
- adenosina;
- diazepam;
- fenobarbital;
- haloperidol;
- morfina;

-MRCM.indb 1096 12/5/17 4:06 PM

Kit de vias aéreas		
Cateteres nasais	Aspirador	Kit para cricotireoidostomia
Sistema bolsa-valva-máscara com reservatório de oxigênio	Jogo completo de laringoscópios	Cânulas para traqueostomia
Máscaras de diversos tamanhos	Lâminas de laringoscópios de diversos tamanhos	Conjunto de drenagem torácica
Cilindros de oxigênio	Baterias extras para laringoscópio	Nebulizador para medicações
Cânulas endotraqueais e nasofaríngeas de todos os tamanhos	Cadarços para fixação de cânulas	Capnógrafo
Fios-guia para intubação	Lidocaína em gel e em <i>spray</i>	Seringas de 20 mL
Cateteres para aspiração	Pinça de Magyll	Ventilador de transporte
Kit de acesso venoso		
Tala para fixação de membros	Agulha para punção IO	Tesoura
Algodão embebido em álcool	Cateteres EV de 14-24 G	Bombas de infusão
Pacotes de gaze estéril	Equipos de soro macro e microgotas	Bolsas pressurizadas para administração de fluidos
Luvas (estéreis e de procedimento)	Torneiras de 3 vias, extensões para equipos	Frascos de SF, Ringer-lactato e SG
Esparadrapo	Garrotes para venopunção	Lâminas de bisturi
Agulhas e seringas hipodérmicas de tamanhos diversos		
Kit de monitorização		
Monitor/desfibrilador (com transdutor de pressão)	Manguitos de pressão de diversos tamanhos	Fitas e aparelho de glicemia capilar
Oxímetro de pulso	Gel ou pás eletrolíticas para desfibrilador	Linha arterial (PA invasiva)
Eletrodos para ECG	Marca-passo transcutâneo	
Kit de trauma		
Colares cervicais de diversos tamanhos	Compressas cirúrgicas e bandagens	Caixa completa de pequena cirurgia
Prancha longa para imobilização de coluna	Tesoura cirúrgica	Seringa de irrigação (60 mL)
Talas de imobilização para membros superiores e inferiores	Lâminas de bisturi	
Outros		
Fita adesiva	Sondas vesicais e coletores de urina	Equipamentos de proteção à equipe: máscara gorros, aventais e óculos
Lâmpada de emergência	Estetoscópio	Maca com rodas e dobrável/articulável
SNG de tamanhos variados	Cobertor para conservação de temperatura	Equipamento de comunicação (telefone celul rádio etc.)

- salbutamol;
- amiodarona;
- difenidramina;
- fenoterol;
- heparina;
- naloxona;
- succinilcolina;
- atropina;
- diltiazem;fentanil;

- lidocaína;
- nitroglicerina;
- sulfato de magnésio;
- bicarbonato de sódio;
- dopamina;
- flumazenil;
- manitol;
- nitroprusseto de sódio;
- terbutalina.

-MRCM.indb 1097 12/5/17 4:06 PM

À beira do leito

- Sempre levar em conta a estabilidade do paciente e questionar a real necessidade de transporte.
- Assegurar a presença de equipe treinada, materiais, equipamentos e medicações pertinentes.
- Registrar no prontuário médico todo o procedimento de transporte.
- Ao final de cada remoção, avaliar as etapas para discutir o aperfeiçoamento do transporte.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria n. 2048, de 5 de novembro de 2002. Disponível em: http://dtr2001.saude.gov.br/sas/PORTARIAS/ Port2002/Gm/GM-2048.htm.

Lacerda MA, Cruvinel MGC, Silva WV. Transporte de pacientes: intra-hospitalar e inter-hospitalar. In: Curso de educação à distância de anestesiologia, 2008. Disponível em: http://www.sba.com.br/arquivos/ensino/58.pdf.

Warren J, Fromm RE Jr, Orr RA, Rotello LC, Horst HM; American College of Critical Care Medicine. Guidelines for the inter- and intrahospital transport of critically ill patients. Crit Care Med 2004;32:256-62.

255

SUPORTE TRANSFUSIONAL NA UTI

Cesar de Albuquerque Gallo

A anemia é um problema endêmico na UTI, alguns estudos mostram que 90% dos pacientes críticos a partir do 3º dia de internação apresentam algum grau de anemia, e cerca de dois terços do pacientes recebem transfusão durante a permanência na unidade crítica.

ETIOLOGIA DA ANEMIA

A causa da anemia na UTI é multifatorial, por mecanismos semelhantes da anemia de doença crônica, como alteração na produção e função da eritropoetina e alteração dos estoques de ferro. Outro fator importante são as frequentes flebotomias que os pacientes sofrem na UTI por exames laboratoriais, sendo que alguns exames de "rotina", em sua maioria normais ou que não acarretam em alteração de conduta. Diferentemente dos mecanismos citados, neste último quesito o clínico pode atuar, diminuindo frequência de coleta ou mesmo ao estabelecer o uso criterioso na seleção de exames a serem pedidos, para a monitorização dos pacientes.

RAZÕES PARA TRANSFUNDIR PACIENTES CRÍTICOS

O racional das transfusões em UTI é melhorar a oferta de oxigênio (DO₂ – do inglês, *delivery oxigen*) para os tecidos:

$$DO_2 = DC \times [(Hb \times Sat \times 1,34) + 0,031 \times PaO_2]$$

No entanto, estudos fisiológicos mostram que alterações fisiológicas diluicionais decorrentes da anemia aumentam a taxa de extração de oxigênio, não alterando sua oferta. Estudos em animais mostram que somente quedas para hematócrito (Ht) < 10% (Hb em torno de 3 g/dL) são capazes de mudar taxa de extração e, assim, alterar o oxigênio entregue aos tecidos. Ou seja, aparentemente os níveis de Hb e Ht não são parâmetros suficientes para serem utilizados como gatilhos de transfusão. Contudo, a maioria dos estudos clínicos para validar suporte transfusional, realizados em diferentes tipos de população, utilizaram os níveis de Hb/Ht como fator decisório para indicar transfusão.

RISCOS DE TRANSFUNDIR PACIENTES CRÍTICOS

Melhorias nos processos relacionados ao banco de sangue – como implementação de novos recursos e cultura de qualidade e segurança ao paciente – passam a falsa impressão de que a transfusão é um procedimento inócuo. No entanto, pela complexidade do tecido sanguíneo, a transfusão de hemoderivados deveria ser encarada como um transplante de órgãos. Os principais riscos são:

- infecções virais: no passado, já foi mais importante o risco de transmissão de doenças como hepatites B e C e HIV. Com a evolução dos métodos de detecção, esse risco atualmente é mínimo;
- citomegalovírus é um vírus de alta prevalência entre os doadores (sorologia IgG positiva) e a reativação em imunossuprimidos é importante causa de morbidade e mortalidade. Para pacientes críticos que evoluem com algum grau de imunossupressão, um cuidado adicional seria a desleucotização das bolsas, por se tratar de um vírus intracelular, diminuindo assim o risco;
- infecções bacterianas: existe o risco durante o processo de manipulação de contaminação por microrganismos dos componentes do sangue, o que pode acarretar a infecção do receptor, ou mesmo quadros sépticos de alta mortalidade. O risco é maior em transfusão de plaquetas, por motivos relacionados a seu processamento e estocagem;
- reação hemolítica transfusional: dividida em aguda (até 24 horas da transfusão) e tardia. Na aguda, o quadro clínico inclui febre ou calafrios, hipotensão, taquicardia, dor (local da infusão, tórax ou abdome) e hemoglobinúria. É importante, se possível, reenviar amostras para o banco de sangue repetir testes imuno-hematológicos e cultura das amostras. O não reconhecimento pode levar a insuficiência renal e coagulação

-MRCM.indb 1098 12/5/17 4:06 PM

intravascular disseminada. Nestes casos, o suporte clínico é importante e autores orientam hidratação vigorosa com ritmo de diurese 100 mL/h;

- reações anafiláticas: podem ser leves, moderadas ou mesmo choque anafilático. Quadro clínico similar a qualquer reação anafilática com prurido, urticária, eritema, pápulas, tosse, rouquidão, dispneia, sibilos, náusea, vômitos e, nos casos mais graves, hipotensão, choque circulatório e insuficiência respiratória aguda. O tratamento é feito como em uma reação alérgica, suspensão da transfusão se possível, administração de anti-histamínicos e, nos casos mais graves, suporte hemodinâmico, respiratório e epinefrina. Nos casos leves, após os anti-histamínicos, pode-se reinstalar o componente. Nas futuras transfusões pode ser necessário medicar previamente o paciente com anti-histamínicos e nos casos de choque anafilático pode-se usar componentes celulares "lavados" ou deficientes em IgA.
- transfusion associated circulatory overload (sobrecarga volêmica associada à transfusão TACO): é a sobrecarga volêmica relacionada a hemocomponentes, lembrando que eles atuam como coloides, aumentando a pressão oncótica, sendo assim, o aumento volêmico não é só às custas do volume infundido, mas também da transferência do fluido do terceiro espaço para a corrente sanguínea. Mais comum em idosos e cardiopatas, por isso, maior atenção nesses grupos para infusão mais lenta, às vezes em alíquotas. Atenção ao equilíbrio hídrico, e uso de diuréticos antes e depois da infusão pode ser necessário;
- transfusion related immunossupression (imunossupressão relacionada a transfusão – TRIM): sua fisiopatologia não está bem esclarecida, porém muitos autores acreditam que exista relação com a contaminação de leucócitos nas bolsas. Sabe-se que o risco de processos infecciosos (bacterianos) aumenta com a transfusão e tem relação com o número de componentes, pois estudos apresentam concordância desses achados em perfis diferentes de pacientes, sem esquecer do viés óbvio que pacientes que precisam de maior quantidade de transfusão são mais graves;
- transfusion related acute lung injury (lesão pulmonar aguda relacionada à transfusão Trali): é um quadro de início abrupto, ocorrendo durante o processo de transfusão ou até 6 horas após o procedimento. Quadro caracterizado por dispneia, hipoxemia e edema agudo de pulmão bilateral não cardiogênico de caráter inflamatório com papel importante de anticorpos anti-HLA (antígeno leucocitário humano) do doador. Mais comum em derivados ricos de plasma (plasma fresco congelado, concentrado de plaquetas e crioprecipitado), no entanto, há relatos de casos com qualquer hemoderivado.

Em caso suspeito, se possível, realizar pesquisa de anticorpo HLA no doador e receptor, afastar sobrecarga hídrica, reação hemolítica aguda e contaminação bacteriana; ainda, avaliação de função cardíaca e RX de tórax. O principal tratamento é o suporte ventilatório, principalmente nas primeiras 72 horas, que são mais críticas nesta patologia. Atualmente não existe evidência para corticoterapia.

RECOMENDAÇÕES PARA TRANSFUSÃO

Concentrado de hemácias

A orientação de Hb = 10 g/dL e Ht = 30% é baseada em um artigo de 1942, em que pacientes que operavam com valores inferiores a esse patamar tinham pior prognóstico. Para o paciente hemodinamicamente instável (durante a reanimação), sugere-se que se saturação venosa central < 70%, o hematócrito deveria estar em torno de 30%, ou seja, Hb próximo de 10 g/dL. Pacientes críticos fora da fase de reanimação, excluindo doença coronariana e trauma cranioencefálico, foram avaliados pelo principal estudo de transfusão na UTI, o TRICC Trial, que mostra que pacientes não têm benefício na estratégia liberal *versus* a estratégia conservadora. Em razão dos custos da terapêutica e os riscos, opta-se pela estratégia conservadora.

Uma recomendação importante sobre transfusão de concentrado de hemácias, presente em diretrizes, é a transfusão sempre de uma bolsa por vez, observando o rendimento, exceto em sangramentos importantes e ativos

Existem dois perfis de pacientes em que há evidências ausentes ou de baixa qualidade, em que a estratégia mais adequada não está elucidada. São eles: pacientes neurointensivos (p. ex., trauma cranioencefálico, hemorragia subaracnoide, AVC agudos), sem evidência atual sobre estratégia transfusional, e doença coronariana instável, que apresenta estudos controversos, mas ainda se indica um alvo de 8-10 g/dL.

Transfusão de plaquetas

Plaquetopenia, ou trombocitopenia, é um distúrbio bem comum na UTI, com incidência de até 60%, dependendo do perfil epidemiológico da unidade. Apesar do valor de referência ser 150.000/mL, a capacidade de formação de tampão hemostático (função plaquetária) é mantida até uma contagem de 100.000/mL.

A série megacariocitária é a série hematopoética mais suscetível aos insultos na medula, sendo elevado o consumo de plaquetas em estados de quebra de hemostasia. Em avaliação do escore de disfunção orgânica foi

-MRCM.indb 1099 12/5/17 4:06 PM

encontrada maior correlação com prognóstico do paciente na contagem de plaquetas.

Entre as causas mais comuns de plaquetopenia encontram-se sepse e plaquetopenia induzida por fármacos, com inúmeras drogas podendo ser responsáveis por essa situação; a linezolida é um exemplo comum na UTI. Outro exemplo é a plaquetopenia induzida por heparina (em inglês, HIT), que pode ser de dois tipos:

- tipo I: não imunomediada, com plaquetopenia mais branda, normalmente > 100.000/mL, sem correlação com sangramentos e remissão espontânea mesmo sem suspensão da heparina, normalmente ocorre até o 4º dia após introdução;
- tipo II: apesar de mais rara, é mais grave e pode, em geral, ser causa de tromboses (inclusive fatais). Normalmente ocorre 5 a 10 dias após introdução, queda mais acentuada com redução aproximada de 50%. Pacientes em pós-operatório de cirurgia ortopédica e cardíaca constituem grupo de risco, estando mais relacionada com heparina não fracionada.

Outras causas de plaquetopenia incluem coagulação intravascular disseminada (CIVD), púrpura trombocitopênica trombótica (PTT), síndrome hemolítico-urêmica, síndrome HELLP, doença hepática e hiperesplenismo.

Indicação do suporte transfusional: em caso de hemorragia ativa, recomenda-se manter plaquetas > 50.000/ mL, exceto em caso de sangramento em sistema nervoso, em que recomenda-se > 100.000/mL. Para pacientes sem sangramento ativo recomenda-se > 10.000/mL, porém normalmente indica-se > 20.000/mL; para realização de procedimentos cirúrgicos orienta-se > 50.000/mL.

Quando opta-se por concentrado de plaquetas, cada unidade é oriunda de um doador diferente, por isso às vezes utilizaa-se o termo *pull* randômico; a dose é de 1 unidade para cada 10 kg do paciente (p. ex., paciente de 50 kg necessita de 5 unidades). A aférese de plaquetas, por sua vez, é uma forma obtida por doador único, por meio de uma série de condições, como tempo maior de doação, acesso calibroso bilateral, ou seja, um hemoderivado mais difícil de se obter, com uma eficiência transfusional melhor e já leucodepletada, sendo reservada a pacientes com maiores necessidades transfusionais e com maior risco de haloimunização, como pacientes onco-hematológicos. Uma aférese equivale a aproximadamente 6 unidades de concentrado.

A eficácia esperada de uma bolsa de concentrado de plaquetas é de 7.000-10.000/mL 1 hora após a transfusão. Essa é outra forma de calcular o número de bolsas, ou seja, 5 unidades devam render de 35.000 a 50.000/mL, lembrando que no paciente crítico o consumo é

maior, por vezes havendo necessidade de múltiplas transfusões diárias.

Plasma fresco congelado

Hemoderivado que contém fatores de coagulação. Sua indicação depende de deficiência de fatores, que pode ser documentada com alteração de coagulograma (alargamento de TP e TTPa) associada a sangramento ativo ou necessidade de realização de procedimentos cirúrgicos. Outras indicações seriam plasmaférese em púrpura trombocitopênica trombótica e síndrome hemolítico-urêmica, ou transfusão simples do componente quando a plasmaférese não está disponível e protocolo de transfusão maciça.

Pode ser usado para reversão de coagulopatia por anti-coagulantes orais, porém deve ser preterido em relação ao complexo protrombínico, principalmente pelo início de tempo de ação (30 minutos). Dose: 10-20 mL/kg, aproximadamente 1 unidade a cada 10 kg.

Criopreciptado

Hemoderivado rico em fibrinogênio, fator de Von Willebrand e fator VIII, produzido a partir do plasma fresco congelado. Suas principais indicações são hipofibrinogenemia e sangramento urêmico que não respondeu a DDAVP*. Dose: 1 unidade para cada 10 kg, sendo que 10 unidades normalmente aumentam 70 mg/dL de fibrinogênio para um adulto médio.

Transfusão maciça

Trata-se da administração aguda de grande volume de concentrado de hemácias, diluindo assim o plasma do paciente, mimetizando coagulopatias.

Deve-se ter cuidado com pacientes que receberam de 10 a 12 unidades de CH em 24 horas, ou o equivalente a 50% volemia (5 a 6 unidades) em 3 horas.

Existem protocolos para evitar sangramento por coagulopatia dilucional, que podem ser guiados em alvos; p. ex., ASA, que orienta plaquetas > 50.000/mL, TP (INR) < 1,5 e TTPA (R) < 1,5 e fibrinogênio > 100 mg/dL. Também existem protocolos baseados em número de bolsas transfundidas com relações predefinidas 1:1:1, ou até 1:1:3, dependendo do centro (concentrado plaquetas: plasma fresco congelado: concentrado de hemácias).

Alguns centros, principalmente europeus, preconizam terapia guiada por tromboelastograma pelo método Rotem*.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Guia para o uso de hemocomponentes. Ministério da Sáude Brasília; 2008.

Hebert PC, Wells G, Blajchman MA, Marshall J, Martin C, Pagliarello G, et al. A multicenter, randomized, controlled clinical trial of transfusion requirements in critical care. Transfusion Requirements in Critical Care Investigators, Canadian Critical Care Trials Group. N Engl J Med 1999:340:409-17.

Vincent JL, Abraham E, Kochanek P, Moore F, Fink M (eds.). Textbook of critical care. 6thed. Elsevier Saunders; 2011.

Marik PE, Corwin HL. Efficacy of red blood celltransfusion in the critically ill; A systematicreview of the literature. Crit Care Med 2008;36:2667-

National Patient Blood Authority of Australia. Patient blood management guidelines: Module 4 – critical care. 2013.

Marino P. Compêndio de UTI. 4ªed. Porto Alegre: Artmed; 2015. Rivers et al. 2001.

256

QUEIMADURAS

Raimundo Jenner Paraíso Pessoa Jr.

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Queimadura é uma lesão traumática cutânea ou de outros órgãos e tecidos, aguda, ocasionada por calor, frio, eletricidade, radiação ou produtos químicos.

EPIDEMIOLOGIA

Estima-se que 1 milhão de brasileiros são vítimas de queimaduras anualmente, dos quais 100 mil procuram atendimento e 2.500 morrem por complicações relacionadas a graves queimaduras.

A frequência de cada tipo de queimadura depende da idade (crianças ou adultos), da região geográfica (áreas de conflito ou de incêndios) e da época (p. ex., festas juninas).

PROGNÓSTICO

Os pacientes com maior frequência de desfecho fatal têm como características: idade > 60 anos, queimadura envolvendo vias aéreas e queimadura não superficial > 40% da superfície corporal.

QUADRO CLÍNICO

- Térmicas: são as queimaduras mais comuns. Sua gravidade depende do tempo de contato da superfície quente com a pele, da temperatura dessa superfície e do local da queimadura. Queimaduras por líquidos quentes são mais comuns em crianças, enquanto nos adultos prevalecem as queimaduras por chamas.
- Corrente elétrica: a extensão da área afetada pode ser de difícil avaliação, pois muitas vezes a pele está íntegra e a queimadura está nos tecidos profundos. Nor-

malmente, são queimaduras graves, com mortalidade de 40% nos EUA. A gravidade depende da voltagem da corrente (alta voltagem > 1.000 V), do trajeto no corpo e do tempo de exposição.

- Exposição ao frio: apresenta desde parestesia (casos leves) e dor intensa até queimadura grave envolvendo tecidos profundos. Ocorre a formação de cristais intracelulares, com morte celular. A formação de trombose intravascular faz parte da fisiopatologia e pode acontecer em casos graves, trazendo como consequência hipóxia tecidual.
- Químicas: são associadas a acidentes de trabalho. A área queimada por produtos químicos pode ser subestimada pela profundidade que podem alcançar. Dependendo do produto, é contraindicada a lavagem da região acometida pela substância química, como nos casos de ácidos muriático e sulfúrico, fenol, cal e metais elementares (sódio, potássio, césio, lítio).
- Radiação: o exemplo mais comum desse tipo de queimadura é a decorrente da exposição solar prolongada. Radiações ionizantes ou de radiofrequência também podem causar lesões, tanto superficiais quanto profundas. Esse tipo de queimadura está associado ao surgimento de câncer no futuro.
- Inalação: vapores e fumaças quentes podem provocar queimaduras nas vias aéreas. Enquanto estas atingem apenas a via aérea superior, os vapores podem atingir a região infraglótica.

CLASSIFICAÇÃO

As queimaduras cutâneas são classificadas em superficiais e profundas. Queimaduras denominadas superficiais incluem as superficiais (de 1° grau) e as de espessura parcial superficial, como demonstrado na Tabela 1.

Estimativa da área queimada

A chamada "regra dos 9" é a mais conhecida forma de estimar a área da superfície corporal total queimada e provavelmente a mais fácil (Figura 1). Essa estimativa deve ser revisada após o desbridamento e a limpeza das queimaduras (que devem acontecer em até 24 horas).

De forma geral, ocorre subestimação da área queimada. Deve-se dar cuidado especial para queimadura em região torácica anterior em mulheres com mamas grandes.

Critérios de gravidade

Tão importante quanto estimar a área queimada é classificar sua gravidade. Não se deve levar em consideração queimaduras superficiais.

-MRCM.indb 1101 12/5/17 4:06 PM

Profundidade Camadas envolvida		Aparência	Sintomas	Tempo de cicatrização	Complicações	
Superficial (1° grau)	Epiderme	Hiperemia, seca, vitropressão positiva	Dor	2-6 dias	Câncer de pele (radiação)	
Espessura parcial superficial (2° grau)	Epiderme + região superficial da derme	Bolhas, úmida, hiperemia, vitropressão positiva	Dor ao contato e ao vento	7-21 dias	Infecciosas, pigmentação	
Espessura parcial profunda (2° grau)	Epiderme + região profunda da derme (pilosa)	Bolhas hemáticas ou rompidas, úmidas ou secas, vitropressão negativa, coloração irregular (branca com uma camada cérea) ou hiperemia	Apenas à pressão	3-4 semanas	Infecciosas, cicatrizes e contraturas	
Espessura completa (3° grau)	Epiderme + derme	Seca, carbonizada, negra, cinza ou branca cérea, inelástica e dura, vitropressão negativa	Apenas à pressão ou insensível	Necessita de intervenção cirúrgica	Infecciosas, cicatrizes, contraturas, amputação, perda funcional, síndrome compartimental	
4° grau	Músculos, fáscias, ossos	Negra, carbonizada, exposição de tecidos profundos	Insensível ou apenas à pressão	Necessita de intervenção cirúrgica	Infecciosas, cicatrizes, contraturas, amputação, perda funcional	

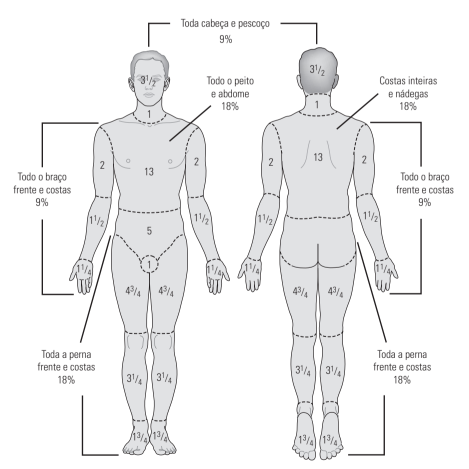


Figura 1 Estimativa da área corporal lesada.

-MRCM.indb 1102 12/5/17 4:06 PM

Queimado leve

- Idade de 10-40 anos: queimadura < 15% da área da superfície corporal total.
- Idade < 10 anos ou > 40 anos: queimadura < 10% da área da superfície corporal total.
- Queimadura completa da pele (3° grau) < 2% da área da superfície corporal total, independentemente da idade, desde que não haja prejuízos cosméticos ou funcionais para olhos, orelhas, face, pés, mãos ou períneo.

Queimado moderado

- Idade de 10-40 anos: queimadura de 15-25% da área da superfície corporal total com < 10% de queimadura completa da pele (3° grau).
- Idade < 10 anos e > 40 anos: queimadura de 10-20% da área da superfície corporal total com < 10% de queimadura completa da pele (3° grau).
- Queimadura completa da pele (3° grau) envolvendo 2-10% da área da superfície corporal total, independentemente da idade, desde que não haja prejuízos cosméticos ou funcionais para olhos, orelhas, face, pés, mãos ou períneo.

Queimado grave

- Idade de 10-40 anos: queimadura > 25% da área da superfície corporal total.
- Idade < 10 anos e > 40 anos: queimadura > 20% da área da superfície corporal total.
- Queimadura completa da pele que envolve > 10% da área da superfície corporal total.
- Queimaduras que envolvam olhos, orelhas, face, pés, mãos ou períneo com provável prejuízo cosmético ou funcional.
 - Queimaduras elétricas com alta voltagem.
- Queimaduras associadas a traumas graves ou por inalação.
- Pacientes com alto risco para complicações (comorbidades).

Queimaduras circunferenciais em extremidades ou que envolvem grandes articulações também podem ser consideradas graves.

Os pacientes graves devem ser transferidos para unidades especializadas.

TRATAMENTO

Expansão

Indicada para casos moderados e graves, é feita utilizando-se a fórmula de Parkland:

4 mL × área da superfície corporal total queimada (excluir superficial) × peso (kg)

Metade do volume deve ser infundido nas primeiras 8 horas (contadas a partir do momento da queimadura). O restante deve ser infundido em 16 horas.

Deve-se utilizar cristaloides (Ringer-lactato é o preferido, pois evita acidose hiperclorêmica, embora não haja evidência de sua superioridade).

Outra alternativa é utilizar a fórmula:

2 mL × área da superfície corporal total queimada × peso (kg)

Deve-se fazer a infusão em 24 horas. Esse volume evita super-hidratação.

A meta é atingir débito urinário > 0,5 mL/kg/h. Se essa meta não for atingida, deve-se aumentar a expansão hídrica. São recomendadas reavaliações frequentes (a cada 1 hora nos casos graves).

Outros parâmetros que podem guiar a expansão são: saturação venosa mista, lactato sérico, PA, frequência cardíaca, perfusão e pressão venosa central. Deve-se monitorizar cuidadosamente a expansão, pois uma das principais causas de mortalidade é ressuscitação volêmica inadequada.

Controle da dor

Os opioides são as medicações mais utilizadas. Em casos de dores mais intensas, devem ser administrados EV, inclusive em bomba de infusão contínua. Não devem ser utilizados IM.

Benzodiazepínicos podem ser utilizados como ansiolíticos.

O uso de AINH deve ser avaliado criteriosamente em razão do risco de insuficiência renal e úlcera de estresse.

Manejo das vias aéreas

Edema da via aérea aumenta rapidamente com risco de insuficiência respiratória e pode piorar com a expansão volêmica. Quanto maior a área da superfície corporal total queimada, maior será a chance de queimadura em via aérea.

São sinais de alerta para acometimento de vias aéreas:

- rouquidão;
- tosse e estridor;
- edema e bolhas na orofaringe;
- escarro carbonáceo;

-MRCM.indb 1103 12/5/17 4:06 PM

- queimadura em face;
- desconforto respiratório;
- queimadura das vibrissas;
- queimadura em pescoço;
- redução do nível de consciência.

Deve-se realizar monitorização das vias aéreas principalmente nas primeiras 24 horas, por conta da possibilidade de piora do edema. Laringoscopia deve ser realizada para avaliar a orofaringe (ou broncoscopia) e deve ser repetida algumas vezes nas primeiras 24 horas.

Caso não haja indicação de intubação, deve-se utilizar oxigênio suplementar a 100% para reverter a hipoxemia e tratar intoxicação por monóxido de carbono e cianeto.

É obrigatória a solicitação de gasometria arterial e RX de tórax.

A presença de broncoespasmo ou broncorreia sugere acometimento da mucosa brônquica, para o que os broncodilatores são úteis.

Intubação deve ser procedida se, em algum momento, houver presença de:

- hipoventilação;
- desconforto respiratório;
- estridor:
- queimaduras não superficiais em pescoço;
- queimaduras não superficiais em face;
- edema e bolhas em orofaringe.

Tratamento tópico

Um cirurgião plástico deve avaliar precocemente os casos moderados e graves.

Inicialmente, deve-se limpar e desbridar as queimaduras, retirando o tecido necrótico nas primeiras 24 horas (lembrar da analgesia). Deve-se utilizar SF ou água fria para lavar a queimadura.

Substâncias proteolíticas são opções para desbridamento, mas não devem ser utilizadas em locais infectados nem próximas aos olhos. Bolhas rompidas devem ser desbridadas, enquanto aquelas não rompidas não precisam ser rompidas e desbridadas (alguns autores recomendam romper apenas bolhas grandes).

Constante troca de curativos está indicada se houver grande quantidade de transudato ou exsudato ou ainda se a queimadura estiver infectada. Quando mal indicadas, as constantes trocas de curativos podem atrapalhar a reepitelização.

É importante lembrar que as trocas devem ser feitas de forma delicada e muitas vezes necessitam de analgesia antes da manipulação. Antibióticos tópicos são indicados em todas as queimaduras não superficiais. Sulfadiazina de prata a 1% é a mais utilizada, devendo ser aplicada 1 ou 2 vezes ao dia. Deve ser evitada em mulheres gestantes ou que amamentam, ou ainda em crianças com idade < 2 meses. Devese evitar também seu uso em região próxima aos olhos e à boca. O uso deve ser suspenso quando houver reepitelização.

Outras medicações que podem substituir a sulfadiazina de prata são associação de sulfametoxazol + trimetropina, polimixina e neomicina, bacitracina, mafenide, nitrato de prata e sulfanamida, entre outros.

Não há indicação de profilaxia com antibiótico EV.

Tratamento nutricional

O queimado é um paciente em catabolismo (que pode persistir até 1 ano após a queimadura). Casos moderados ou graves normalmente necessitam de terapia nutricional.

Apesar das divergências, a terapia nutricional deve ser iniciada em até 24 horas após sua admissão e, em pacientes instáveis hemodinamicamente, deve-se iniciar o mais precocemente possível. Pacientes que não tenham previsão de uso de VO em 3 dias devem receber alimentação enteral (não se deve esperar até o 3º dia para essa tomada de decisão).

Pacientes com alimentação VO e que não estejam atingindo a meta calórica devem receber associação de dieta enteral por sonda.

Pequenas queimaduras

Os mesmos princípios das demais queimaduras deverão ser seguidos:

- limpeza inicial com água ou soro frios;
- desbridar se necessário;
- analgesia conforme necessário;
- não é necessário realizar expansão volêmica;
- prescrever antibióticos tópicos se houver alguma queimadura não superficial;
- os curativos têm a mesma indicação dos antibióticos tópicos, porém podem ser realizados em queimaduras de espessura parcial superficial: sempre devem ser trocados de forma delicada e a frequência da troca vai depender da exsudação da queimadura ou da presença de infecção (1-2 trocas por dia são suficientes na maioria dos casos);
 - não esquecer a imunização antitetânica;
 - não utilizar receitas domésticas para essas lesões.

-MRCM.indb 1104 12/5/17 4:06 PM

À beira do leito

- Deve-se prescrever profilaxias para úlceras de estresse e para trombose venosa profunda.
- Profilaxia para tétano deve ser feita com vacina (reforço para aqueles que são vacinados) ou imunoglobulina (para aqueles que não têm imunização primária).
- Queimaduras em mãos ou em articulações necessitam de movimentação precoce para diminuir a chance de prejuízos funcionais.
- Em queimaduras circunferenciais, pode ser necessária escarotomia caso se suspeite de síndrome compartimental. Essa avaliação deve ser feita após a expansão volêmica e sua indicação deve ser realizada se houver déficit perfusional distal. Não se comprova a síndrome compartimental com exames de imagem ou laboratoriais, mas propedêutica apenas.
- Escarotomia em tórax pode ser necessária quando existe limitação do movimento torácico.
- Alguns autores recomendam uso de medicações que visam a reduzir o hipercatabolismo de pacientes com acometimento > 40% da área da superfície corporal total. Hormônio do crescimento, insulina em baixas doses, propranolol e androgênios servem para esse fim, embora não haja evidências definitivas sobre o assunto.

BIBLIOGRAFIA

Cruz BF, Cordovil PBL, Batista KNM. Perfil epidemiológico de pacientes que sofreram queimaduras no Brasil: revisão de literatura. Rev Bras Queimaduras 2012;11(4):246-50.

Pham TN, Cancio LC, Gibran NS. American Burn Association practice guidelines: burn shock ressucitation. J Burn Care Res 2008;29(1):257-

Phillip RL, Orgill DP. Emergency care of moderate and severe thermal burns in adults. UpToDate, 2013. Disponível em: http://www.uptodate.com.

Statewide Services Development. Burn transfer guidelines: NSW Severe Burn Injury Service, 2.ed. 2013. Disponível em: http://www0.health.nsw.gov.au/policies/gl/2008/pdf/GL2008_012.pdf.

257 SÍNDROME DE ABSTINÊNCIA ALCOÓLICA

Tiago Dahrug Barros

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O alcoolismo é uma doença crônica primária que apresenta curso frequentemente progressivo e fatal. A síndrome de abstinência alcoólica é causada pela diminuição ou pela interrupção abrupta do consumo de álcool em indivíduos com uso regular, crônico e excessivo. No paciente suscetível, a síndrome muitas vezes é precipitada por outros distúrbios clínicos ou cirúrgicos com efeitos adversos sobre o andamento de comorbidades e da própria síndrome.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência da dependência de álcool no Brasil é de cerca de 6%. Nos EUA, 8% dos pacientes admitidos nos hospitais apresentam sinais e sintomas de síndrome de abstinência alcoólica.

FISIOPATOLOGIA

A exposição crônica ao etanol leva a um fenômeno de neuroadaptação. O álcool atua como depressor do SNC por aumentar o tônus inibitório (via modulação da atividade do receptor do ácido gama-aminobutírico tipo A – GABA-A) e inibir o tônus excitatório (via modulação do glutamato), sendo que a suspensão abrupta do consumo crônico leva à hiperatividade do SNC.

QUADRO CLÍNICO

O curso clínico da abstinência alcoólica apresenta ampla variação e depende da quantidade de álcool consumida, da história prévia de abstinências e das comorbidades associadas. Os sintomas costumam ter início cerca de 6 horas após a cessação ou a redução do consumo, apresentar pico em 48-72 horas e desaparecer em 5-14 dias.

A idade média do paciente com síndrome de abstinência alcoólica é de 45 anos. Acomete 9 homens:1 mulher.

O consumo intermitente não leva à síndrome. É importante lembrar de investigar os antecedentes psiquiátricos do paciente, tanto os transtornos induzidos ou potencializados pelo álcool (depressão, ansiedade ou psicose), quanto quadros psiquiátricos primários (personalidade antissocial, abuso ou dependência de outras substâncias, mania, esquizofrenia, transtorno bipolar tipo I e transtorno de ansiedade maior).

São considerados fatores de risco para a síndrome de abstinência alcoólica grave:

- episódios anteriores exigindo desintoxicação, incluindo convulsões ou *delirium*;
 - alcoolemia alta sem sinais de intoxicação;
 - sintomas de abstinência com alcoolemia alta;
- uso concomitante de benzodiazepínicos e barbitúricos;
 - idade avançada;
- comorbidades, incluindo insuficiência hepática, insuficiência cardíaca, trauma, infecção, intoxicações concomitantes;
 - consumo diário excessivo.

As primeiras manifestações incluem tremores, ansiedade, insônia, cefaleia, náuseas e inquietação. Cerca de 10% dos pacientes apresentam sintomas mais graves,

-MRCM.indb 1105 12/5/17 4:06 PM

	Início após última ingestão	Achados clínicos
Síndrome de abstinência alcoólica menor	6-36 horas	■ Tremores, ansiedade leve, cefaleia, diaforese, palpitações, anorexia, desconforto gastrointestinal, nível de consciência normal, hipertensão
Convulsões	6-48 horas	 Convulsões tonicoclônicas generalizadas únicas ou em sequência com duração curta e período pós-ictal curto Mais de 90% ocorrem dentro de 48 horas. Estado de mal epiléptico é raro (< 3%). Podem ocorrer mais precocemente (a partir de 2 horas de abstinência). Predominam se houver antecedente de crises de abstinência prévias, com ou sem convulsões tonicoclônicas, geralmente únicas e de curta duração Sinais de alerta: convulsões tonicoclônicas recorrentes ou estado de mal epiléptico indicam investigação para causas estruturais ou infecciosas (TC de crânio e punção lombar). Apesar do curso curto e geralmente benigno, as convulsões tonicoclônicas não tratadas progridem para delirium tremens em aproximadamente 1/3 dos pacientes
Alucinações	12-48 horas	■ Alucinações visuais, auditivas e/ou táteis com orientação e sinais vitais normais. Mais tipicamente, são visuais (incluem zoopsias e alucinações liliputianas — ver pessoa em tamanho reduzido). Surgem precocemente (12-48 horas de abstinência), sem rebaixamento de consciência e sem alteração de sinais vitais. Resolvem em 24-48 horas após a última ingestão alcoólica
Delirium tremens	48-96 horas	■ Mais grave e de início mais tardio que as alucinações simples, de início abrupto, com ideação paranoide, ilusões, alucinações (especialmente visuais), aumento da sugestionabilidade, vivências oniroides. Podem ocorrer <i>delirium</i> (confusão mental, desorientação, agitação), taquicardia, hipertensão, febre/hipertermia (aumento da temperatura corporal em até 2°C), diaforese. Se não houver complicações, tende a persistir por até 7 dias. Pacientes com <i>delirium tremens</i> apresentam índices cardíacos elevados, hiperventilação e alcalose respiratória (responsável por uma redução significativa do fluxo cerebral)

que incluem febre baixa, taquipneia, hipertensão, palpitações, vômitos, tremores intensos e diaforese. As complicações mais graves são alucinações ou ilusões visuais, táteis e auditivas, convulsões e *delirium tremens*.

DIAGNÓSTICO

Devem ser realizados anamnese e exame físico minuciosos em busca de agravantes que tenham motivado a abstinência alcoólica e que orientem a escolha de exames complementares de acordo com as hipóteses diagnósticas. O uso de sedativos pode atrasar o diagnóstico de condições diferenciais, quando presentes.

EXAMES COMPLEMENTARES

Podem ser solicitados:

- hemograma: avaliar VCM e indícios de infecção;
- função renal, eletrólitos (incluindo magnésio, fósforo e cálcio), glicemia (ou dextro);
- função hepática (incluindo INR), AST e ALT (relação AST/ALT ≥ 2 é sugestiva de etilismo crônico);
 - amilase, lipase e CPK;
 - urina tipo 1;
 - ECG, biomarcadores cardíacos e ecocardiogra-

ma;

- gasometria arterial;
- screening toxicológico;
- culturas de sangue, urina e escarro;

 TC de crânio e punção lombar: pacientes com convulsões parciais ou generalizadas reentrantes, história de traumatismo cranioencefálico, déficit neurológico focal.

DIAGNÓSTICOS DIFERENCIAIS

- Meningite.
- Trauma craniano.
- Alterações metabólicas.
- Intoxicações agudas.
- Insuficiência hepática.
- Síndrome coronária aguda.
- Síndrome neuroléptica maligna.
- Tireotoxicose.

TRATAMENTO

Internamento hospitalar está indicado para todo paciente com síndrome de abstinência alcoólica grave, em casos de comorbidades clínicas e/ou psiquiátricas graves com remissão prolongada, uso de múltiplas substâncias psicotrópicas e em pacientes com comportamento auto ou heteroagressivo, bem como disfunção do sistema familiar e social.

Após excluir ou tratar adequadamente as comorbidades, o tratamento da síndrome (suporte, incluindo fluidos EV, suplementação nutricional e reavaliações frequentes do estado clínico e dos sinais vitais) deve ser direcionado para alívio dos sintomas e identificação e correção de alterações metabólicas e hidroeletrolíticas.

-MRCM.indb 1106 12/5/17 4:06 PM

Nome:			Data:	
Pulso ou frequência cardíaca:		PA:	Hora:	
1. Você sente um mal-estar no estômaç	jo (enjoo)? Você tem vo	mitado?		
() Não () Náusea leve e sem vômito	0 1		() Náusea recorrente com ânsia () Náusea constante, ânsia e vômito	4 7
2. Tremor com os braços estendidos e o	s dedos separados:			
() Não () Não visível, mas sente	0 1		() Moderado, com os braços estendidos () Grave, mesmo com os braços estendidos	4 7
3. Sudorese: () Não 0	() Facial	4	() Profusa	7
4. Tem sentido coceiras, sensação de in	setos andando pelo co	rpo, formigam	entos, pinicações? (ver item 6) () Não	
5. Você tem ouvido sons a sua volta? A () Sim	lgo perturbador, sem de	tectar nada p	or perto? (ver item 6) () Não	
6. As luzes têm parecido muito bril Você tem visto coisas que não estão		ferentes? In	comodam os olhos? Você tem visto algo que	e tem lhe perturbado
() Não	0		() Alucinações moderadas	4
() Muito leve	1		() Alucinações graves	5
() Leve	2		() Extremamente graves	6
() Moderado	3		() Contínua	7
7. Você se sente nervoso(a)? (observaçã	io)			
() Não	0		() Leve	4
() Muito leve	1		() Ansiedade grave, estado de pânico,	
			semelhante a episódio psicótico agudo	7
8. Você sente algo na cabeça (tontura, o	dor, apagamento)?			
() Não	0		() Moderado/grave	4
() Muito leve	1		() Grave	5
() Leve	2		() Muito grave	6
() Moderado	3		() Extremamente grave	7
9. Agitação (observação)				
() Normal	0		() Moderadamente	4
() Um pouco mais que a atividade norm			() Constante	7
10. Que dia é hoje? Onde você está? Qu		o)		
() Orientado	0		() Incerto sobre a data, não responde	1
() Desorientado com a data,	2		seguramente	0
mas não > 2 dias () Desorientado com o lugar e a pessoa	4		() Desorientado com a data, > 2 dias	3
() Desorientado com o lugar e a pessoa	4			
			Escore total:	
Pontuação	Classificação			
< 10	Abstinência mui	to leve		
10-15	Abstinência leve	!		
16-20	Abstinência mod	lerada		
> 20	Abstinência grav	re		
a intervalos regulares frequência respiratór Deve-se fazer a reave = se ≥ 8: a cada 1 ho estiver estável, a cac = se < 8: a cada 4 ho fosse a pontuação in	, doses adicionais devem ia, PA e temperatura) e Si aliação conforme a pontu- ora, por 8 horas; depois, s la 4 horas; ras, por 72 horas e se a q icial.	ser aplicadas se atO ₂ devem ser ação inicial: e o paciente es ualquer momen	0 mg, EV). Se o paciente já estiver em uso de medicação a pontuação for ≥ 15. Sinais vitais (frequência cardíaca, monitorizados regularmente. tiver estável, a cada 2 horas, por 8 horas; e, então, se to atingir pontuação ≥ 8, deve-se avaliar como se esta	
	II deve ser considerada s por 3 horas consecutivas		35, lorazepam > 4 mg/h, por 3 horas consecutivas, ou ia respiratória.	

Figura 1 Clinical withdrawal assessment revised (CIWA-Ar). Adaptada de Sullivan JT, Sykora K, Schneiderman J, Naranjo CA, Sellers EM. Assessment of alcohol withdrawal: the revised clinical institute withdrawal assessment for alcohol scale (CIWA-Ar). Br J Addict 1989;84:1353-7.

-MRCM.indb 1107 12/5/17 4:06 PM

Benzodiazepínicos são usados para controle da agitação psicomotora e prevenção da progressão para síndrome de abstinência alcoólica grave.

O ambiente deve ser quieto, calmo e protetor. Contenção mecânica temporária pode ser necessária durante o quadro de *delirium tremens* para proteção do paciente e da equipe médica. Após sedação adequada, a restrição física deve ser removida para evitar aumento da temperatura, rabdomiólise e lesões físicas relacionadas à resistência contra a restrição.

A maioria dos casos apresenta hipovolemia decorrente da diaforese, hipertermia, vômitos e taquipneia. Hipopotassemia ocorre em decorrência das perdas renais e extrarrenais, da elevação nos níveis de aldosterona e por alteração na distribuição através da membrana celular. Hipomagnesemia pode predispor a convulsões e arritmias cardíacas. Hipofosfatemia causada pela má nutrição pode ser sintomática e, se grave, pode contribuir para insuficiência cardíaca e rabdomiólise. Deve-se corrigir as deficiências desses íons e de glicose, tiamina (300-600 mg/dia, VO; 100-200 mg/dia, EV ou IM), ácido fólico (se houver anemia megaloblástica), vitaminas B12 e B3 (se houver pelagra). A via EV deve ser preferida nos primeiros 2 dias por conta da absorção gastrointestinal prejudicada em muitos pacientes. A alimentação oral deve ser evitada em casos de rebaixamento de consciência pelo risco de broncoaspiração.

Os critérios para admissão na UTI nos casos de síndrome de abstinência alcoólica são:

- insuficiência renal ou necessidades crescentes de fluidos;
- doença cardíaca (insuficiência cardíaca, arritmia, síndrome coronária aguda);
 - instabilidade hemodinâmica;
- distúrbios acidobásicos ou hidroeletrolíticos (hipopotassemia, hipofosfatemia, hipomagnesemia, hipocalcemia) graves;
- insuficiência respiratória (hipoxemia, hipercapnia, hipocapnia grave, pneumonia, asma, doença pulmonar obstrutiva crônica);
- infecções potencialmente graves (feridas, pneumonia, ITU);
- sinais de doença gastrointestinal (pancreatite, sangramentos, insuficiência hepática, suspeita de peritonite);
 - hipertermia persistente (> 39°C);
 - evidência de rabdomiólise;
- história prévia de complicações da síndrome (*de-lirium tremens*, convulsões);
- doses altas e frequentes de sedativos ou infusão EV para controle dos sintomas;

síndrome de abstinência alcoólica com alcoolemia elevada.

Benzodiazepínicos

Os benzodiazepínicos são o tratamento de escolha e comprovadamente previnem convulsões e delirium tremens. Para os casos menos graves, apresentam limitações ao uso ambulatorial/extra-hospitalar por conta do risco de dependência, embotamento sensório, interação com álcool e opioides com aumento do risco de depressão respiratória e disfunção cognitiva. Benzodiazepínicos de longa ação e com metabólitos ativos (diazepam e clordiazepóxido) são preferidos, podendo também ser utilizado o lorazepam, especialmente em casos de cirrose avançada, para evitar sedação excessiva. Podem ser usados a intervalos regulares ou de acordo com os sintomas (escalas CIWA-Ar ≥ 8 , RASS ≥ 0 ou SAS ≥ 5 – Figura 1). Deve-se evitar a aplicação IM, por conta de sua absorção errática. Aplicações EV são indicadas se houver convulsões ou delirium tremens ou no tratamento inicial em paciente confuso, agitado e com vômitos. Deve-se usar VO se oligo ou assintomático, para prevenção de sintomas e complicações.

Manter o paciente sedado pode ser necessário em pacientes idosos, com doenças cardiopulmonares e para reduzir o estresse decorrente do *delirium tremens*. Doses diárias elevadas para controle inicial (diazepam, > 500 mg) e nas primeiras 48 horas (diazepam, > 2.000 mg) podem ser requeridas. O objetivo é manter o paciente calmo e evitar complicações como convulsões, porém sem deixá-lo rebaixado, pois representaria aumento do risco de complicações e aspiração.

Tabela 2 Doses inicia	Doses iniciais das medicações para sedação*						
Benzodiazepínico	Doses iniciais	Intervalo					
Diazepam	5-10 mg, EV	5-10 minutos					
Lorazepam	2-4 mg, EV	15-20 minutos					

^{*} Reavaliar até alcançar a sedação desejada.

Outras drogas

Fenobarbital: pode ser usado em casos de *deli-rium tremens* refratários aos benzodiazepínicos (> 50 mg de diazepam ou > 10 mg de lorazepam na 1ª hora ou > 200 mg de diazepam ou > 40 mg de lorazepam em 3-4 horas de tratamento sem controle dos sintomas), na dose de 130-260 mg, EV, a cada 15-20 minutos até controle dos sintomas. Barbitúricos agem de modo sinérgico com os benzodiazepínicos. Propofol, 0,25-1 mg/kg/min, é outra alternativa. IOT e ventilação mecânica são frequen-

temente necessários com o uso de fenobarbital ou propofol.

- Etanol: não deve ser usado na síndrome de abstinência alcoólica. É difícil de titular, apresenta efeitos colaterais metabólicos e orgânicos, e sua eficácia é inferior aos benzodiazepínicos.
- Antipsicóticos: reduzem o limiar convulsivo, interferem na eliminação do calor e não apresentam tolerância cruzada com etanol; sendo contraindicados em monoterapia. São indicados se houver comorbidades descompensadas que indiquem seu uso (esquizofrenia) e os sintomas da síndrome de abstinência alcoólica estiverem sob controle com o uso de benzodiazepínicos. Deve-se monitorizar o cálculo do intervalo QT e corrigir os distúrbios hidroeletrolíticos (hipopotassemia e hipomagnesemia) antes da administração.
- Anti-histamínicos: não devem ser usados por conta de seus efeitos anticolinérgicos.
- Anticonvulsivantes: uso indicado no estado de mal epiléptico (fenobarbital), em associação com os benzodiazepínicos, enquanto causas de base são investigadas (traumatismo cranioencefálico, meningite). Carbamazepina pode ser usada em quadros leves a moderados tratados ambulatorialmente (200-400 mg, a cada 12 horas, até 1.200-1.600 mg/dia), apresentando bom perfil de toxicidade (atentar à hepatotoxicidade) e bom efeito anticonvulsivante. Não causa depressão do SNC e não tem potencial para abuso. Existem estudos sugerindo eficiência do uso de gabapentina em doses de 900-1.200 mg para uso extra-hospitalar. Apresenta como vantagens os fatos de não ser metabolizada pelo fígado, não se ligar a proteínas plasmáticas, não elevar enzimas hepáticas, não ser mielotóxica e reduzir a fixação e as recaídas. Fenitoína não é eficaz para o tratamento de convulsões na síndrome de abstinência alcoólica.
- Agonistas alfa-2 centrais (clonidina e dexmetomedina) e betabloqueadores: controlam apenas sintomas leves. Não previnem convulsões nem *delirium tremens*, não devendo ser usados no tratamento agudo da

síndrome de abstinência alcoólica. O uso de betabloqueadores deve ser restrito a pacientes com comorbidades que indiquem seu uso, como doença coronariana, hipertensão ou taquicardia prévia. *Delirium* é um potencial efeito colateral dos betabloqueadores. Agonistas alfa-2 podem ser utilizados como adjuvantes de pacientes que necessitem de sedação.

■ Baclofeno: é um agonista seletivo do receptor do ácido gama-aminobutírico tipo B (GABA-B) usado para tratar espasticidade reversível. Sua efetividade para controlar sintomas graves não foi comprovada, mas sabe-se que reduz o limiar convulsivo. Doses de 10 mg, a cada 8 horas, permitiram reduzir o uso de benzodiazepínico em um estudo, porém reduzem o limiar convulsivo.

PROGNÓSTICO

Pacientes dependentes de álcool apresentam maior risco de infecção, sepse e choque séptico, de necessitarem de UTI e de morrer durante a internação hospitalar. Cerca de 10% dos pacientes com síndrome de abstinência alcoólica apresentam sintomas moderados a graves, sendo que 5% daqueles que não são tratados evoluem para convulsões e *delirium tremens*, grupo com mortalidade de cerca de 5%. As complicações que mais frequentemente levam um paciente com síndrome de abstinência alcoólica ao óbito são pneumonia e insuficiência respiratória.

O uso de benzodiazepínicos ajuda a controlar os sintomas e previnir a evolução mais grave da síndrome. O paciente deve ser referenciado a um serviço de apoio a dependentes químicos na alta hospitalar para reduzir o risco de complicações decorrentes do consumo de álcool.

BIBLIOGRAFIA

Foy A, Kay J, Taylor A. The course of alcohol withdrawal in a general hospital. QJM 1997;90(4):253-61.

Mayo-Smith MF. Pharmacological management of alcohol withdrawal: a meta-analysis and evidence-based practice guideline. JAMA 1997; 278(2):144-51.

-MRCM.indb 1109 12/5/17 4:06 PM

DOENÇAS EM OTORRINOLARINGOLOGIA

LUCIANA MAZOTI LOPES DA FONSECA

258

INFECÇÕES DE VIAS AÉREAS SUPERIORES

Luciana Mazoti Lopes da Fonseca

NASOFARINGITES AGUDAS: RESFRIADOS E GRIPES

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As nasofaringites agudas são infecções virais, geralmente benignas e autolimitadas, com sintomas semelhantes e duração < 10 dias.

Os resfriados são causados por mais de 200 sorotipos de vírus, sendo o principal deles o rinovírus, com mais de 100 sorotipos identificados. O rinovírus é responsável por 30-50% dos casos em todas as faixas etárias durante o ano e por 80% dos resfriados durante o outono. O 2º vírus em prevalência é o coronavírus, causador de 10-15% dos quadros, seguido por parainfluenza, vírus sincicial respiratório, adenovírus e enterovírus.

A gripe é considerada uma entidade separada e é sempre causada pelo vírus influenza, respondendo por 5-15% dos casos de infecções de vias aéreas superiores (IVAS).

EPIDEMIOLOGIA

A incidência de IVAS é inversamente proporcional à idade. Crianças têm, em média, 7-10 episódios por ano, enquanto um adulto apresenta 2-5.

O pico de incidência se dá no outono, e o número de casos permanece alto durante todo o inverno, caindo apenas na primavera.

QUADRO CLÍNICO

Resfriado

O paciente começa a apresentar sintomas gradualmente após um período de incubação médio de 10-12

horas. O quadro, que em geral tem sintomas mais discretos, piora rapidamente após 2-3 dias e melhora logo em seguida. Inicialmente, apresenta-se com dor de garganta, cefaleia e calafrios, seguidos por obstrução nasal, coriza, espirros e tosse. A dor de garganta desaparece rapidamente, e a coriza torna-se uma rinorreia purulenta. Raramente, o paciente adulto apresenta febre e mialgia. Outros sintomas incluem disfonia e indisposição.

Gripe

Apresenta período de incubação de 1-7 dias. O início dos sintomas é súbito, com um quadro em geral mais intenso que o de um resfriado. O paciente apresenta febre alta, mialgia, cefaleia, tosse, dor de garganta, congestão nasal, coriza, rinorreia, cansaço, fraqueza e falta de apetite. A associação de febre e tosse tem valor preditivo positivo para detecção de influenza de 80% (Capítulo 236).

Embora a duração média do quadro seja de 7-10 dias, alguns pacientes persistem com sintomas por 15 dias ou até 3 semanas (principalmente crianças).

A transformação da coriza em rinorreia purulenta faz parte da evolução, podendo ocorrer por degradação neutrofílica, e não indica infecção bacteriana.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Cultura: considerada padrão-ouro no diagnóstico específico do vírus, tem pouca utilidade na prática clínica, pois os resultados são demorados;
- testes sorológicos: são inviáveis por conta do grande número de sorotipos;
- reação em cadeia da polimerase: tem altas sensibilidade e especificidade, porém ainda é muito trabalhosa para uso na prática clínica, e a alta sensibilidade pode trazer problemas na interpretação dos resultados;
- exames de imagem: não são feitos na rotina diagnóstica de gripes e resfriados.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é clínico. Deve-se fazer o diagnóstico diferencial conforme apresentado na Tabela 1.

-MRCM.indb 1110 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Diagnós	stico diferencial das infecções de v	ias aéreas superiores	
	Resfriado	Gripe	Rinossinusite bacteriana aguda
Etiologia	■ Viral (mais de 200 sorotipos)	■ Viral: influenza	■ Bacteriana
Quadro clínico	■ Sintomas discretos de dor de garganta, cefaleia, calafrios, obstrução nasal, espirros, coriza, tosse e rinorreia purulenta	Quadro mais intenso com início súbito de febre alta, cefaleia, mialgia, tosse, dor de garganta, congestão nasal, coriza e rinorreia	 Obstrução nasal, rinorreia (em geral, purulenta), dor facial e hiposmia, podendo ocorrer sintomas sistêmicos (sonolência, indisposição, tosse, febre e cefaleia). Na rinoscopia anterior, há secreção em meato médio e/ou superior
Duração	■ ≤ 10 dias	■ ≤ 10 dias	■ Piora clara dos sintomas a partir do 5° dia ou persistência > 10 dias
Diagnóstico	■ Clínico	■ Clínico	■ Clínico
Tratamento	Medidas geraisLavagem nasalSintomáticos	Medidas geraisLavagem nasalSintomáticosOseltamivir (Capítulo 236)	 Medidas gerais Lavagem nasal Sintomáticos Spray nasal de corticosteroide tópico Antibioticoterapia
Prognóstico	■ Doença benigna e autolimitada	■ Doença benigna e autolimitada	■ Bom, mas deve-se dar atenção às complicações

TRATAMENTO

Não devem ser prescritos antibióticos na ausência de evidências de infecção bacteriana.

O tratamento é sintomático, visando eliminar os sintomas mais incômodos:

- lavagem nasal: pode ser feita com SF ou solução hipertônica, utilizada para melhorar a obstrução nasal; age aumentando a frequência dos batimentos ciliares e diminuindo o edema da mucosa;
- analgésicos/antitérmicos (paracetamol, dipirona): usados para febre, cefaleia e mialgia;
 - AINH:
- anti-histamínicos (loratadina, fexofenadina, dexclorfeniramina): aliviam sintomas, mas não reduzem o tempo de doença;
- descongestionantes tópicos (vasoconstritores, p. ex., nafazolina): diminuem a obstrução nasal, podem ser utilizados por no máximo 3 dias, para evitar risco de efeito rebote;
- descongestionantes sistêmicos (fenilefrina, pseudoefedrina): melhoram a congestão nasal;
- mucocinéticos: atuam na consistência das secreções, facilitando transporte e eliminação; seus efeitos não superam os de uma hidratação adequada;
- associações: descongestionante sistêmico + analgésicos ou descongestionante sistêmico + anti-histamínico.

PROGNÓSTICO

Doença geralmente benigna e autolimitada. Entre 0,5-2% dos pacientes evoluem com rinossinusite bacteriana aguda.

As complicações possíveis são rinossinusite aguda, otite, faringoamigdalite, laringite, pneumonia, exacerbações de asma e doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC).

Em pacientes imunocomprometidos, tanto vírus sincicial respiratório (VSR) quanto rinovírus podem causar casos graves e até fatais.

RINOSSINUSITE AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Sinusite é todo processo inflamatório da mucosa de revestimento da cavidade paranasal. Como a sinusite (originada nos seios paranasais) e a rinite (originada na cavidade nasal) são doenças em continuidade, o termo mais utilizado atualmente é "rinossinusite". A rinite existe de forma isolada, mas a sinusite sem rinite é rara.

A rinossinusite aguda pode ser viral (denominada nasofaringite) ou bacteriana. Os agentes mais comuns da rinossinusite aguda bacteriana são: Streptococus pneumoniae, Haemophylus influenza e Moraxella catarrhalis. O Staphylococcus aureus é um agente menos comum, porém importante, por conta de sua resistência aos antimicrobianos e por causar infecções em imunodeprimidos. Cerca de 7% das infecções são causadas por bactérias anaeróbias (Peptostreptococcus, Bacterioides e Fusobacterium), geralmente associadas a infecções dentárias. Na rinossinusite aguda nosocomial, predominam bactérias Gram-negativas, em especial Pseudomonas aeruginosa.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência da rinossinusite aguda é muito alta. Sua prevalência varia de 6-15%, conforme o estudo, sendo

-MRCM.indb 1111 12/5/17 4:06 PM

maior durante o inverno. Também aumenta em climas úmidos e com a poluição.

A rinossinusite recorrente tem prevalência de 0,035%.

A maioria dos casos de rinossinusite aguda ocorre após IVAS (80%), sendo que os 20% restantes ocorrem após um quadro alérgico.

Os fatores que predispõem à ocorrência de rinossinusite são:

- ambientais: poluição, temperatura;
- locorregionais:
- anatômicos: desvio septal, concha bolhosa, célula de Haller, atresia de coana, pólipo nasal, hipoplasia de seio, hipertrofia adenoideana;
- outros: edema de mucosa (IVAS, rinite), corpo estranho, neoplasia, tampão nasal, uso de drogas (cocaína) e medicamentos (descongestionantes tópicos), infecções dentárias;
- alergia: clinicamente, nota-se associação entre as rinossinusites e rinite alérgica, porém o tema é controverso, e mais estudos são necessários para elucidar essa ligação;
- alterações do batimento ciliar: ocorrem durante as IVAS e têm associação com tabagismo;
 - sistêmicos:
- condições debilitantes: desnutrição, uso prolongado de corticosteroide, DM descompensado, quimioterapia, transplantados com imunossupressão;
 - imunodeficiências: IgG, IgA ou Aids;
- alterações das secreções exócrinas (mucoviscidose) e doença dos cílios imóveis (discinesia ciliar primária);
 - vasculites.

QUADRO CLÍNICO

As rinossinusites agudas bacterianas são definidas por uma piora clara dos sintomas das nasofaringites após o 5° dia ou por sua persistência > 10 dias.

Os sintomas são: obstrução nasal, rinorreia (em geral, purulenta), dor facial e hiposmia. Podem ocorrer sintomas sistêmicos como sonolência, indisposição e febre, além de dor de garganta, disfonia, cefaleia, halitose, otalgia ou pressão nos ouvidos e tosse.

Na rinoscopia anterior, pode-se observar edema de mucosa e secreção purulenta em meato médio (rinossinusite maxilar, etmoidal anterior ou frontal) e/ou no meato superior (rinossinusite etmoidal posterior ou esfenoidal). Pode ocorrer dor à palpação dos seios paranasais e, no caso de infecção dentária envolvendo o seio maxilar, os dentes podem ficar sensíveis à percussão.

A presença de edema ou eritema periorbitário e alterações visuais é sugestiva de complicações, e o paciente deve ser encaminhado para avaliação do especialista

com urgência. Outros sintomas sugestivos de complicação são: proptose, quemose, diplopia, oftalmoplegia, cefaleia de intensidade exagerada, edema frontal, sinais neurológicos focais, convulsões, sinais meníngeos e rebaixamento do nível de consciência.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Exames laboratoriais, endoscópicos e de imagem:
 não são necessários na rotina, ficando reservados para pacientes de alto risco ou na suspeita de complicações;
- RX de seios da face: tem baixas sensibilidade e especificidade, e em geral não é indicado nas rinossinusites;
- endoscopia nasal: permite a ampliação dos dados da rinoscopia anterior, não sendo geralmente necessária nos casos não complicados. Fornece informações adicionais sobre a anatomia nasal, auxiliando na coleta de amostras para bacterioscópico e cultura;
- TC: indicada quando não há melhora clínica após tratamento adequado, na suspeita de complicações orbitárias ou intracranianas e na rinossinusite aguda nosocomial. Nos casos suspeitos de complicação, deve ser solicitado exame com contraste.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é clínico, feito pela presença de ≥ 2 dos seguintes sintomas (é obrigatória a presença do 1° ou do 2° sintoma):

- bloqueio/obstrução/congestão nasal;
- rinorreia (anterior/posterior);
- dor/pressão facial;
- hiposmia ou anosmia.

O diagnóstico diferencial deve ser feito para identificar as complicações:

- orbitárias: representam 60-75% dos casos de complicação. Entre elas se encontram: celulita pré-septal, abscesso pré-septal, celulita pós-septal, abscesso subperiosteal e abscesso intraconal:
- intracranianas (15-20%): meningite, abscesso extradural, abscesso subdural, abscesso cerebral e trombose de seio sigmoide; são importantes por causa da alta mortalidade relacionada a elas;
 - ósseas (5-10%): osteomielite.

CLASSIFICAÇÃO

- Aguda: duração < 4 semanas, sintomas se resolvem completamente.
- Subaguda: duração de 4 semanas-3 meses, sintomas se resolvem completamente.
- Crônica: sintomas com duração > 3 meses, com quadro residual.

-MRCM.indb 1112 12/5/17 4:06 PM

- Aguda recorrente: infecções com duração < 30 dias cada, com remissão completa por no mínimo 10 dias entre um episódio e outro; definida por pelo menos 3 episódios em 6 meses ou 4 episódios em 12 meses.
- Crônica agudizada: sintomas residuais com períodos de agudização; após tratamento com antibiótico, há remissão dos sintomas de agudização, mas permanência dos sintomas residuais.

TRATAMENTO

- Medidas gerais:
- hidratação adequada;
- umidificação do ambiente;
- lavagem nasal com SF ou solução hipertônica: importante para todos os pacientes;
- descongestionantes tópicos: podem ser usados por no máximo 3 dias, por conta do risco de efeito rebote e desenvolvimento de rinite medicamentosa (nenhuma evidência, grau de recomendação D);
- descongestionantes orais (geralmente, presentes em associação com anti-histamínicos);
- mucolíticos: geralmente, não são indicados (nenhuma evidência, grau de recomendação D).
- Corticosteroide VO: pode ser usado para alívio da dor em doença grave (nível de evidência Ib, grau de recomendação A).
- Antibioticoterapia: é indicada para tratamento de rinossinusite aguda bacteriana durante 10-14 dias (nível de evidência Ia, grau de recomendação A). Não havendo melhora em 4 dias, recomenda-se troca para antibiótico de 2ª opção:
 - 1^a escolha: amoxicilina;
 - 2^a escolha: amoxicilina + clavulanato, cefuroxima;
- em pacientes alérgicos a penicilinas e/ou cefalosporinas, podem ser utilizados: claritromicina, clindamicina, gatifloxacino, moxifloxacino, levofloxacino.
- Anti-histamínicos VO para pacientes alérgicos (nível de evidência Ib, grau de recomendação B).
- Tratamento cirúrgico: indicado nas rinossinusites agudas com complicação.

PROGNÓSTICO

As rinossinusites apresentam, em geral, bom prognóstico, sendo que a incidência de complicações é estimada em 1:36.000 adultos afetados.

FARINGOTONSILITES INFECCIOSAS

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Faringotonsilites são doenças inflamatórias e infecciosas da mucosa faríngea e do tecido linfoide do anel

linfático de Waldeyer. Podem ser divididas segundo sua etiologia em infecciosas, hiperplásicas, tumorais e hematológicas. As faringotonsilites infecciosas podem se manifestar em situações diversas, afetando de forma mais evidente uma porção específica e recebendo, conforme a região afetada, nomes diversos: adenoidite, amigdalite, tonsilite lingual ou faringite.

Na maioria dos casos, são virais ou bacterianas, sendo algumas vezes difícil fazer o diagnóstico diferencial. Os vírus são responsáveis por 75% das faringoamigdalites infecciosas. Os mais comuns são: adenovírus (20% dos casos), rinovírus, coronavírus, herpes simples, influenza, parainfluenza, vírus sincicial respiratório, coxsackie A e Epstein-Barr vírus, o causador da mononucleose infecciosa. O Epstein-Barr vírus é responsável por 80% das síndromes mono-like; sendo os 20% restantes causados por citomegalovírus, vírus da rubéola, Toxoplasma gondii, vírus da hepatite A e HIV. Nas amigdalites bacterianas, o Streptococcus pyogenes (estreptococo beta-hemolítico do grupo A) é o causador de 15-30% dos casos em crianças e de 5-20% em adultos. Também pode haver infecção por estreptococos dos grupos C e G, Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia pneumoniae e Fusobacterium necrophorum. Staphylococcus aureus, Haemophilus sp. e Moraxella catarrhalis também podem estar envolvidos, sendo atualmente considerados copatógenos.

EPIDEMIOLOGIA

Cerca de 11 milhões de pacientes são diagnosticados todo ano com faringite nos EUA.

As amigdalites virais são predominantes nos primeiros 3 anos de vida, sendo menos frequentes após a puberdade. A principal exceção é a mononucleose infecciosa, mais comum em adolescentes e adultos jovens.

Entre as amigdalites bacterianas, o *Streptococcus pyogenes* é o agente predominante na faixa etária dos 5-15 anos, idade em que atinge a prevalência de 3-15%. A infecção estreptocócica ocorre com mais frequência em locais de clima frio ou temperado, apresentando pico de incidência no inverno e na primavera.

QUADRO CLÍNICO

Amigdalites virais

Apresentam sintomas leves. As principais queixas são odinofagia e disfagia, acompanhadas de febre baixa, mialgia, coriza hialina, espirros, tosse e, eventualmente, diarreia e conjuntivite. No exame físico, observam-se hiperemia e edema da mucosa faríngea, acompanhados ou não de aumento do volume das amígdalas. Em geral, não há exsudato, mas há exceções.

-MRCM.indb 1113 12/5/17 4:06 PM

Mononucleose infecciosa

Há, em geral, um pródromo com fadiga e indisposição, que dura 2-5 dias, seguido por início abrupto de febre e dor de garganta. A tríade clássica consiste em febre, angina e poliadenopatia. A angina pode ser eritematosa, eritematoexsudativa ou pseudomembranosa (sempre poupando a úvula). Outros sinais característicos são edema de úvula e de palato. Os sintomas sistêmicos incluem indisposição, linfadenomegalia (principalmente da cadeia cervical posterior), esplenomegalia (em cerca de 50% dos pacientes) e hepatomegalia (30-50% dos casos) (Capítulo 213).

Amigdalites bacterianas

O quadro cursa com dor, odinofagia e otalgia reflexa. Pode haver febre de intensidade variável e queda do estado geral.

Faringotonsilite estreptocócica

Apresenta período de incubação de 24-72 horas, sendo caracterizada por início abrupto, dor intensa, adenopatia cervical e petéquias em palato, na ausência de sintomas nasais e laringotraqueais. No exame físico, são observados edema e hiperemia amigdalianos associados a exsudato purulento, e 60% dos pacientes apresentam adenomegalia em cadeia jugulodigástrica.

EXAMES COMPLEMENTARES

Amigdalites virais

Nas amigdalites virais, pesquisa e cultura de vírus podem ser realizadas, mas geralmente não são solicitadas, pois possuem alto custo e não alteram o tratamento.

Amigdalites bacterianas

Nas amigdalite bacterianas, o padrão-ouro para confirmação do diagnóstico é a cultura de material de orofaringe, que apresenta sensibilidade em torno de 90-95%, porém tem resultado demorado (18-48 horas). Os testes de detecção rápida do antígeno apresentam especificidade de 95% e sensibilidade de 70-95% e, apesar de serem mais caros, permitem diagnóstico rápido, reduzindo o tempo para início do tratamento e os riscos de disseminação.

DIAGNÓSTICO

Amigdalites virais

O diagnóstico é clínico (Capítulo 213).

Amigdalites bacterianas

O diagnóstico é eminentemente clínico. Há indicação de testes de detecção rápida do antígeno e cultura, conforme demonstrado adiante. O hemograma completo apresenta leucocitose com desvio à esquerda e neutrofilia. A Figura 1 apresenta um algoritmo com os critérios de Centor modificados para auxílio no diagnóstico.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL (TABELA 2)

- Hipertrofia amigdaliana: roncos, apneia obstrutiva do sono, disfagia e voz hipernasal.
- Leucemia aguda: é comum o paciente apresentar estomatite associada, tendência a sangramento e fenômenos necróticos. Pode haver associação de febre, anorexia, linfonodomegalia e dores ósseas.
- Agranulocitose: o quadro é variável, podendo ir de um eritema até ulceração e necrose da mucosa.

TRATAMENTO

Amigdalites virais

O tratamento é sintomático, principalmente com analgésicos e anti-inflamatórios. Antibioticoterapia só é recomendada em casos de infecção bacteriana secundária.

Amigdalites bacterianas

- Medidas gerais: antitérmicos, hidratação, alimentação adequada.
- Analgesia: analgésicos comuns e anti-inflamatórios.
 - Antibioticoterapia:
- 1ª escolha: amoxicilina, VO, por 7-10 dias ou penicilina G benzatina, dose única, ou penicilina V, VO;
- 2ª escolha: amoxicilina + clavulanato de potássio, cefalosporinas (cefuroxima), macrolídeos ou clindamicina:
 - pacientes alérgicos a penicilina: macrolídeos.

PROGNÓSTICO

Amigdalites virais

As amigdalites virais são benignas, autolimitadas e se resolvem espontaneamente.

Amigdalites bacterianas

As amigdalites bacterianas têm bom prognóstico, mas deve-se ficar atento às complicações da faringoton-silite estreptocócica:

-MRCM.indb 1114 12/5/17 4:06 PM

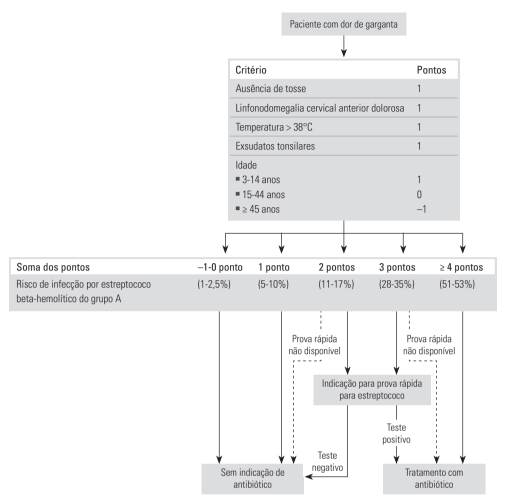


Figura 1 Critérios de Centor modificados e manejo clínico de faringoamigdalites. Adaptada de Choby BA. Diagnosis and treatment of streptococcal pharyngitis. Am Fam Physician 2009;79(5):383-90.

Tabela 2 D	Tabela 2 Diagnóstico diferencial das amigdalites agudas									
	Virais	Bacterianas								
Quadro clínico	Odinofagia moderada, disfagia, mialgia, febre baixa, coriza hialina, obstrução nasal, espirros, tosse, disfonia, aftas, sintomas gastrointestinais	Odinofagia intensa de início súbito, otalgia reflexa, febre alta, queda do estado geral								
Exame físico	Hiperemia e hipertrofia da mucosa faríngea e das amígdalas, raramente apresentando exsudato	Hiperemia e hipertrofia das amígdalas, em geral com presença de exsudato purulento, petéquias em palato e adenomegalia cervical								
Tratamento	Analgesia (analgésicos e anti-inflamatórios)	Analgesia (analgésicos, anti-inflamatórios, corticosteroides) e antibioticoterapia								

- não supurativas: escarlatina, febre reumática, glomerulonefrite, síndrome do choque tóxico estreptocócico;
- supurativas: abscesso periamigdaliano, abscesso parafaríngeo e abscesso retrofaríngeo.

BIBLIOGRAFIA

- Almeida ER, Grasel SS, Beck RMO. Faringotonsilites e hipertrofia de tonsilas. In: Associação Brasileira de Otorrinolaringologia e Cirurgia Cervicofacial. Tratado de otorrinolaringologia e cirurgia cervicofacial, volume IV. 2.ed. São Paulo: Roca; 2011. p.14-23.
- Associação Brasileira de Otorrinolaringologia e Cirurgia Cervicofacial. Guideline IVAS: infecções de vias aéreas superiores. Disponível em: http://www.aborlccf.org.br.
- Centers for Disease Control and Prevention. Influenza antiviral medications: summary for clinicians (current for the 2012-2013 influenza season). Disponível em: http://www.cdc.gov/flu/professionals/summary-clinicians.htm.
- Choby BA. Diagnosis and treatment of streptococcal pharyngitis. Am Fam Physician 2009;79(5):383-90.

-MRCM.indb 1115 12/5/17 4:06 PM

Fokkens WJ, Lund VJ, Mullol J, Bachert C, Alobid I, Baroody F, et al. EPOS 2012: European position paper on rhinosinusitis and nasal polyps 2012 – a summary for otorhinolaryngologists. Rhinology 2012;50(1):1-

Heikkinen T, Jarvinen A. The common cold. Lancet 2003;361:51-9.
Miziara ID. Doenças da cavidade oral. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves
VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica: doença dos olhos, doenças dos ouvidos, nariz e garganta, neurologia, transtornos mentais, volume 6. Barueri: Manole; 2009. p.153-70.

Thompson LDR. Pharyngitis. In: Bailey BJ, Johnson JT, Newlands SD. Head and neck surgery: otolarhyngology. 4.ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2006. p.601-13.

Voegels RL, Pádua FGM, Pinna FR. Doenças do nariz e seios paranasais. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica: doença dos olhos, doenças dos ouvidos, nariz e garganta, neurologia, transtornos mentais, volume 6. Barueri: Manole; 2009. p.130-41.

259

OTITE MÉDIA AGUDA E OTITE EXTERNA AGUDA

Luciana Mazoti Lopes da Fonseca

OTITE MÉDIA AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Otite média é um processo inflamatório, infeccioso ou não, que acomete a fenda auditiva, podendo ser agudo, subagudo ou crônico. Como o osso temporal é pneumatizado, uma inflamação da orelha média pode acometer também o osso temporal ou mastoide (mastoidite), o ápice petroso e as células perilabirínticas.

A otite média aguda é uma infecção da orelha média que se apresenta com dor e inflamação exsudativa, podendo ser viral ou bacteriana. A bacteriana é mais prevalente.

Os principais agentes envolvidos na otite média aguda são:

- vírus: vírus sincicial respiratório, adenovírus, influenza e parainfluenza;
- bactérias: Streptococcus pneumoniae, Haemophylus influenza não tipável e Moraxella catarrhalis. O pneumococo responde por cerca de metade das otites médias agudas de origem bacteriana (27-52%), o que corresponde a 25% de todos os pacientes afetados. Também são bastante encontrados estreptococos do grupo A, Staphylococcus aureus e bacilos Gram-negativos como Escherichia coli, Klebisiella sp. e Pseudomonas aeruginosa. Em imunossuprimidos, os bacilos Gram-negativos são frequentes, principalmente Pseudomonas e Proteus.

EPIDEMIOLOGIA

A otite média aguda é uma doença de alta prevalência e baixa mortalidade, sendo mais comum em crianças – apenas 20% dos casos ocorrem em adultos.

Sua incidência é maior no inverno, acompanhando a de infecções de vias aéreas superiores (em geral, ocorre após quadro de nasofaringite ou rinossinusite aguda).

São fatores predisponentes para sua ocorrência: suscetibilidade genética, alterações nasossinusais obstrutivas, intubação nasotraqueal ou sondagem nasogástrica prolongada, fatores imunológicos, tabagismo domiciliar, poluição ambiental e doenças predisponentes do hospedeiro (fissura palatina, disfunções ciliares, anomalias craniofaciais, disfunção da tuba auditiva, imunodeficiências, doenças granulomatosas crônicas). As alergias (alérgenos respiratórios, leite de vaca) têm papel controverso.

QUADRO CLÍNICO

A principal queixa encontrada é otalgia súbita, comumente após nasofaringite aguda, que piora ao se assoar o nariz e com a deglutição. Outros sintomas são hipoacusia, febre, plenitude auricular e ruídos subjetivos.

Quando realizada timpanocentese, há saída de secreção geralmente purulenta.

Com a evolução do quadro, pode ocorrer perfuração da membrana timpânica, seguida por otorreia e melhora da dor (por diminuição da pressão) e da toxemia, quadro denominado otite média aguda supurada.

A otoscopia é indispensável para o diagnóstico. A membrana timpânica encontra-se íntegra, espessada, opacificada, abaulada, com hiperemia ao redor do cabo do martelo ou em toda a membrana e com pouca mobilidade. Na forma supurada, a membrana timpânica encontra-se perfurada e espessada, com otorreia fluida no conduto auditivo externo, podendo haver otite externa associada.

É possível observar o sinal de Scheibe, caracterizado por pulsações auriculares sincronizadas com os batimentos cardíacos, causadas por transmissão através da secreção na caixa timpânica.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Pneumotoscopia: combina a otoscopia com o teste de mobilidade da membrana timpânica. É feita com uma pera de borracha acoplada ao otoscópio.
- Otoendoscopia e otomicroscopia: realizadas por especialista, em hospitais ou clínicas.
- Timpanometria, impedanciometria e reflectometria: verificação do grau de resistência (ou impedância)

-MRCM.indb 1116 12/5/17 4:06 PM

da membrana timpânica, avalia a presença de líquido na orelha média.

■ Exames de imagem: TC de ossos temporais com contraste deve ser solicitada na suspeita de complicações. Tem maior acurácia para complicações ósseas, enquanto a RNM é superior na suspeita de complicações intracranianas.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é clínico, feito por meio de anamnese e exame físico, devendo-se atentar principalmente para: otalgia súbita, secreção na orelha média (membrana timpânica abaulada, com mobilidade reduzida, nível líquido retrotimpânico) e sinais e sintomas de inflamação da orelha média (hiperemia da membrana timpânica, otalgia que afeta o sono e as atividades diárias).

O diagnóstico etiológico é feito por meio de timpanocentese com aspiração e cultura da secreção da orelha média, procedimento indicado em otite média aguda refratária, otite média aguda complicada e otite média recorrente.

- Atualmente, as complicações são raras, mas podem ocorrer: paralisia facial periférica;
 - vertigem ou desequilíbrio;
 - dor incapacitante;
- otomastoidite aguda: hiperemia e abaulamento retroauricular, dor à percussão da mastoide e piora do quadro geral;
 - meningite e abscessos cerebrais.

CLASSIFICAÇÃO

- Otite média aguda.
- Otite média aguda supurada: perfuração da membrana timpânica com extravasamento de secreção.
- Otite média recorrente: recidivas frequentes de episódios de otite média aguda, com \geq 3 episódios em 6 meses ou \geq 4 episódios em 12 meses.
- Otite média com efusão: presença de líquido na orelha média sem evidências de infeção, estando a membrana timpânica íntegra.

TRATAMENTO

Os sintomas devem ser tratados com analgésicos, antitérmicos e anti-inflamatórios, prescritos sempre para alívio da dor e controle da febre. Também são indicados:

• antibioticoterapia VO por 10 dias, devendo haver melhora clínica e remissão da febre em 48-72 horas após o início do tratamento; se não houver, trocar o antibiótico:

- 1^a escolha: amoxicilina;
- 2ª escolha: amoxicilina + clavulanato, cefalosporinas de 2ª geração (p. ex., cefuroxima);
- 3ª escolha (falha de tratamento ou diarreia/vômitos): ceftriaxona, IM, 1 vez ao dia, por 3 dias, ou clindamicina;
- pacientes alérgicos à penicilina: os macrolídeos são 1ª escolha (claritromicina) e, em caso de falha do tratamento, pode-se considerar clindamicina;
- anti-histamínicos e descongestionantes: não são recomendados de rotina;
- corticosteroide por via nasal e VO: podem ser úteis nos pacientes com otite média aguda persistente e alergia;
- gotas otológicas anestésicas: não devem ser utilizadas para alívio da dor por conta do efeito pobre e do risco de otomicose;

Timpanocentese e/ou miringotomia são indicadas em casos de toxemia intensa, otalgia intensa, resposta insatisfatória ao tratamento antimicrobiano e na presença de complicações.

Na otite média aguda supurada, quando há otite externa, deve-se associar antibiótico tópico e orientar proteção auricular contra a entrada de água.

Nas complicações e na otomastoidite é indicada a realização de paracentese, cultura e antibiograma e devem ser tratadas com antibioticoterapia EV (ceftriaxona) e raramente, quando necessário, cirurgia (mastoidectomia).

PROGNÓSTICO

O prognóstico é bom, sendo a incidência de complicações muito baixa (1:300.000 adultos/ano).

É grande o número de diagnósticos incorretos, com consequente introdução de tratamento inadequado, o que vem sendo muito discutido, pois favorece a resistência bacteriana aos antibióticos.

Paciente adulto com otite média com efusão unilateral > 2 meses deve ser encaminhado para exame de imagem a fim de descartar neoplasia.

OTITE EXTERNA AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Otites externas são processos inflamatórios ou infecciosos da derme e da epiderme do conduto auditivo externo ou do pavilhão auditivo. Podem ser divididas em agudas e crônicas.

A etiologia da otite externa aguda em geral é bacteriana, sendo que 50% dos casos são causados por *Pseu-*

-MRCM.indb 1117 12/5/17 4:06 PM

domonas aeruginosa. O 2º agente mais comum é o *Sta*phylococcus aureus, seguido por diversos agentes aeróbios e anaeróbios.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência de otite externa aguda é de 4:1.000 indivíduos/ano nos EUA.

A doença acomete homens e mulheres de modo igual e ocorre principalmente no verão, sendo mais comum em países quentes.

Cerca de 90% dos casos são unilaterais.

O pico de incidência se dá entre 7-12 anos de idade, diminuindo após os 50 anos. Crianças e adultos jovens representam 80% dos casos.

Os fatores predisponentes são: umidade, calor, natação (piscina, banho de mar), trauma local e uso de aparelho de amplificação sonora individual ou protetor auricular.

QUADRO CLÍNICO

Os sintomas desenvolvem-se em alguns dias ou, no máximo, em 1 semana. Em geral, não há febre ou prostração.

Inicialmente, há prurido e otalgia leve. Na otoscopia, observa-se hiperemia discreta do conduto auditivo externo e pequena quantidade de secreção. Em seguida, ocorre aumento da otalgia, que pode piorar com pressão no trágus ou movimentação do pavilhão. Na otoscopia, há piora da hiperemia, edema do conduto auditivo externo e otorreia.

Posteriormente, a dor torna-se intensa, há estreitamento ou até obstrução do conduto auditivo externo, podendo haver perda auditiva condutiva e alterações extra-auriculares como celulite do pavilhão auricular, adenopatia ou parotidite.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Pneumotoscopia: é realizada para excluir doença da orelha média.
- Cultura e antibiograma da secreção: devem ser realizados nos casos que evoluem com sinais e sintomas extracanal (celulite do pavilhão auricular, adenopatia cervical, parotidite).

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é clínico, feito por meio de anamnese e exame físico, incluindo otoscopia.

Na anamnese, é importante perguntar sobre alterações na pele e trauma local (incluindo cotonete, grampos de cabelo etc.) e presença recente em piscina ou praia. No exame físico, cerume ou outro material que obstruam o conduto auditivo externo devem ser retirados com aspirador ou cureta para visualização da membrana timpânica. Lavagem deve ser evitada até visualização completa da membrana.

Deve-se dar especial atenção para pacientes diabéticos e imunocomprometidos, pois podem apresentar evolução rápida para quadros mais graves.

DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL

- Otite média aguda supurada.
- Otite fúngica (otomicose): representa 10% dos casos de otite externa aguda. Deve ser suspeitada na presença de otoscopia típica ou quando não há boa resposta à antibioticoterapia tópica. O diagnóstico diferencial se dá na presença de hifas na otoscopia, que podem ser brancas (*Candida*) ou brancas com pequenos pontos escuros (*Aspergillus*). É comum o aparecimento de infecção fúngica secundária juntamente com a bacteriana após otite externa aguda bacteriana tratada de forma inadequada.
- Furúnculo no conduto auditivo externo (otite externa aguda localizada): trata-se de infecção cutânea localizada causada principalmente por estafilococo. O quadro clínico inclui dor significativa, podendo haver perda auditiva condutiva e febre baixa. Na otoscopia, observa-se ≥ 1 tumefação hiperemiada no conduto, dolorosa ao toque. Se houver flutuação, deve-se realizar drenagem.
- Pericondrite: doença associada ao trauma do pavilhão (lutadores, picada de inseto, hematomas, pequenos cortes, *piercing*) que causa dor e deformidade do pavilhão. É causada principalmente por microrganismos Gram-positivos (estreptococos e estafilococos) e por *Pseudomonas*. Pode haver hematoma ou abscesso.
 - Eczema em fase aguda.

COMPLICAÇÕES

- Acometimento extracanal (adenopatia, celulite do pavilhão auricular, parotidite).
- Otite externa maligna: osteomielite da base lateral do crânio que ocorre em 0,5% dos casos. É causada por *Pseudomonas aeruginosa* que se desenvolve de forma agressiva, sendo característica de pacientes diabéticos ou imunossuprimidos. Deve ser investigada na presença de dor desproporcional e/ou incapacitante, febre alta (> 39°C), necrose ou granulação no conduto auditivo externo, condrite do pavilhão, adenite cervical, parotidite, paralisia facial, vertigem, perda auditiva profunda ou sinais meníngeos.

-MRCM.indb 1118 12/5/17 4:06 PM

TRATAMENTO

Deve-se realizar a remoção de qualquer material presente no conduto auditivo externo com aspirador ou cureta, de forma a garantir a penetração da medicação tópica:

- gotas otológicas contendo antibiótico (quinolonas, neomicina ou polimixina B): por 5-10 dias, dependendo da gravidade:
- se houver perfuração da membrana timpânica, aminoglicosídeos não devem ser usados;
- fluoroquinolonas: apresentam a vantagem de serem aplicadas apenas 2 vezes ao dia, e algumas são aprovadas para uso em caso de perfuração;
- deve-se dar atenção especial para alergias de contato, que podem ocorrer com qualquer medicamento tópico, mas aparecem em 5-18% dos pacientes tratados com neomicina.

Antibiótico sistêmico deve ser utilizado em paciente diabético, idoso ou imunossuprimido com quadro moderado a grave, no paciente imunocompetente com quadro grave e na presença de complicações.

A analgesia deve ser realizada com analgésicos comuns, anti-inflamatórios ou corticosteroide VO nos casos graves.

Quando há estreitamento do conduto auditivo externo > 50%, pode ser necessária a colocação de um pequeno pedaço de gaze ou de esponja de celulose para garantir a penetração do antibiótico tópico. A retirada deve ser feita após cerca de 2 dias.

Nos casos moderados e graves, o paciente deve retornar pelo menos uma vez para que se avalie a evolução da doença e para realização da limpeza do conduto auditivo externo.

PROGNÓSTICO

A otite externa aguda é uma doença com bom prognóstico, sendo que 50% dos pacientes apresentam apenas um quadro leve. É importante, no entanto, estar atento às complicações, principalmente em pacientes diabéticos e imunossuprimidos.

BIBLIOGRAFIA

Bento RF, Brito Neto RV. Doenças da orelha. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica: doença dos olhos, doenças dos ouvidos, nariz e garganta, neurologia, transtornos mentais, volume 6. Barueri: Manole; 2009. p.142-52.

Osguthorpe JD, Nielsen DR. Otitis externa: review and clinical update. Am Fam Physician 2006;74:1510-6.

Ramakrishnan K, Sparks RA, Berryhill WE. Diagnosis and treatment of otitis media. Am Fam Physician 2007;76(11):1650-8.

Sih T. Otites médias aguda e recorrente. In: Associação Brasileira de Otorrinolaringologia e Cirurgia Cervicofacial. Tratado de otorrinolaringologia e cirurgia cervicofacial, volume IV. 2.ed. São Paulo: Roca; 2011. p.70-83.

260 DOENÇAS INFLAMATÓRIAS AGUDAS DAS GLÂNDULAS SALIVARES

Luciana Mazoti Lopes da Fonseca

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As infecções virais das glândulas salivares são causadas em geral por disseminação hematogênica.

O agente mais comum da parotidite viral é o vírus da caxumba, um vírus de RNA da família *Paramyxoviridae*. Outros agentes são: citomegalovírus, HIV, coxsackie, Epstein-Barr vírus e, mais raramente, influenza, parainfluenza e ecovírus.

EPIDEMIOLOGIA

A caxumba é uma doença cosmopolita, endêmica nos grandes centros. Tende a se manifestar na forma epidêmica em instituições com grande número de adolescentes e adultos, como escolas e quartéis militares. Sua incidência é maior no inverno e no início da primavera.

Com o início da vacinação, houve grande redução na incidência da doença, que varia entre os países de acordo com a cobertura e os esquemas vacinais.

A transmissão ocorre por contato direto (perdigotos, secreção nasal, urina) e fômites. O período de incubação é de 19 dias, em média, e o indivíduo contaminado torna-se transmissor 2 dias antes do início dos sintomas, continuando a transmitir por vários dias depois. Na prática, deve-se considerar o período de contágio até o 9° dia após o início do edema da parótida, devendo o paciente ficar afastado de suas atividades nesse intervalo.

Desde 2001, o Estado de São Paulo registrou 11.353 casos de caxumba. Em 2012, foram 215 casos, com 2 óbitos entre pacientes com idade < 1 ano.

Não é uma doença de notificação compulsória em âmbito nacional nem no Estado de São Paulo, mas em casos de surtos e epidemias deve ser registrada e monitorada, realizando-se vacinação de bloqueio dos indivíduos suscetíveis.

QUADRO CLÍNICO

Um terço dos pacientes com caxumba não apresenta quadro sintomático, aspecto importante para a disseminação da doença.

Em geral, há um pródromo com febre, anorexia, indisposição, mialgia e cefaleia.

Cerca de 60-70% dos pacientes acometidos apresentam parotidite dolorosa, número que chega a 95% dos

-MRCM.indb 1119 12/5/17 4:06 PM

casos entre os sintomáticos. O edema progride nos primeiros 2-3 dias e persiste por cerca de 1 semana, período em que pode haver febre e otalgia. Em 10% dos casos, observa-se também edema das glândulas submandibulares e/ou sublinguais, em geral nos casos com parotidite bilateral.

No exame físico, são identificados edema doloroso da parótida, uni ou bilateral, com apagamento do ângulo da mandíbula e deslocamento do pavilhão auricular; e ducto parotídeo (Stensen) hiperemiado ou edemaciado, porém sem drenagem de secreção purulenta.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Hemograma completo: geralmente normal, podendo haver leucopenia com linfocitose. Pode ocorrer também leucocitose, em especial nos casos de orquite, pancreatite ou meningite.
- Dosagem da amilase sérica: aumentada nos casos de parotidite e/ou pancreatite.
 - Sorologia (IgM e IgG).
- Líquido cefalorraquidiano (LCR): colhido na suspeita de meningite e encefalite.
 - Isolamento viral na saliva ou na urina.
- Cultura: o vírus pode ser isolado a partir do LCR, da urina ou da saliva, porém a cultura demora dias e pode atrasar o diagnóstico, não sendo realizada de rotina.
 - Reação em cadeia da polimerase.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito pelo quadro clínico: edema uni ou bilateral da parótida e/ou outras glândulas salivares, de início agudo, com duração ≥ 2 dias, sem outra causa aparente.

As complicações surgem tanto na presença quanto na ausência de parotidite, o que dificulta o diagnóstico. Podem ocorrer:

- orquiepididimite: 15-30% dos homens adultos;
- ooforite: 5% das mulheres adultas;
- meningite: 1-10% dos pacientes;
- encefalite: 0,1% dos pacientes, com mortalidade de 1,5%;
 - pancreatite: 4% dos pacientes;
- perda auditiva unilateral: 0,005%, em geral, apresentando-se como surdez súbita;
- mais raramente: miocardite, pericardite, artrite e nefrite.

O diagnóstico diferencial das infecções virais é feito conforme descrito na Tabela 1.

TRATAMENTO

O tratamento deve ser sintomático e de suporte, incluindo:

- analgésicos;
- hidratação;
- repouso, com afastamento das atividades habituais por 9 dias após o início do edema de parótida;
 - cuidados da dieta.

A vacinação (cobre sarampo-caxumba-rubéola) é feita conforme a idade do indivíduo:

- crianças: 1^a dose aos 12 meses e 2^a aos 15 meses;
- crianças e adolescentes com 7-19 anos não vacinados: 2 doses com intervalo de 2 meses;
 - adultos não vacinados (20-59 anos): dose única;
- gestantes não vacinadas: contraindicada por ser vacina de vírus vivo atenuado, sendo recomendada dose única no puerpério.

PROGNÓSTICO

A caxumba é, em geral, uma doença benigna e autolimitada, com letalidade muito baixa, e na maioria das

Tabela 1 Diagnós	Tabela 1 Diagnósticos diferenciais das infecções virais das glândulas salivares								
Agente etiológico	Vírus da caxumba (paramixovírus)	Citomegalovírus	HIV						
Idade	Crianças pré-escolares	Recém-nascidos	_						
Quadro clínico	Doença sistêmica, acomete principalmente parótidas, uni ou bilateral	Doença sistêmica que pode cursar com atraso do desenvolvimento neuropsicomotor	Aumento de ≥ 1 glândula salivar maior, principalmente parótida (geralmente, bilateral)						
Particularidade	Aumento difuso e doloroso	Pode estar associado a hepatoesplenomegalia, icterícia e púrpura trombocitopênica	Múltiplos cistos linfoepiteliais						
Sintoma associado	Prostração	-	Xerostomia						
Diagnóstico	Sorologia	Sorologia	Sorologia						
Tratamento	Sintomático	Sintomático	Sintomático (das glândulas salivares)						

Adaptada de Sennes LU, Imamura R, Rezende SE. Doenças das glândulas salivares. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica: doença dos olhos, doenças dos ouvidos, nariz e garganta, neurologia, transtornos mentais, volume 6. Barueri: Manole; 2009. p.198-211.

-MRCM.indb 1120 12/5/17 4:06 PM

vezes evolui sem complicações. Os casos de sequelas são raros, porém podem ocorrer perda auditiva neurossensorial, hidrocefalia, parotidite crônica e esterilidade.

INFECÇÕES BACTERIANAS: SIALOADENITE SUPURATIVA AGUDA

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As infecções bacterianas das glândulas salivares ocorrem geralmente por contaminação retrógrada da cavidade oral.

São causadas, na maioria dos casos, por Staphylococcus aureus (50-90%), Streptococcus pneumoniae, estafilococos alfa-hemolíticos, Haemophylus influenzae e Escherichia coli, além de Streptococcus pyogenes e Streptococcus viridans. Mais raramente, podem ser encontrados microrganismos anaeróbios (Bacterioides melaninogenicus, Streptococcus micros, Peptoestreptococos, Propionbacterum acnes e Fusobacterium nucleatum). Gram-negativos são menos frequentes (Klebisiella, Pseudomonas), sendo mais encontrados em neonatos e pacientes debilitados ou hospitalizados.

EPIDEMIOLOGIA

Cerca de 0,03% das internações hospitalares nos EUA são consequência de sialoadenite supurativa aguda, sendo que 30-40% dos casos ocorrem em pacientes no período pós-operatório (incidência de 1:1.000-2.000 cirurgias).

Atinge principalmente pacientes na 6ª e na 7ª décadas de vida, com distribuição igual entre os sexos.

Na maioria dos casos, acomete as glândulas salivares maiores, principalmente a parótida, que é mais suscetível, por produzir saliva com menor atividade bacteriostática, quando comparada às submandibulares. Cerca de 20% dos casos são bilaterais.

São fatores de risco para sua ocorrência:

- convalescência pós-operatória: sintomas começam em 3-7 dias de pós-operatório, com maior incidência após procedimentos gastrointestinais. Acredita-se que os fatores predisponentes nesses casos sejam desidratação e má higiene oral associados à redução da resistência e à exposição à flora hospitalar;
- diminuição ou interrupção do fluxo salivar, causando estase, cálculos, estenose ductal, desidratação, grandes perdas sanguíneas, diarreia, radioterapia e uso de medicações (anticolinérgicos ou diuréticos);
 - má higiene oral;
- doenças crônicas: diabetes, síndrome de Sjögren, doença de Alzheimer, fibrose cística, HIV/Aids, lúpus eritematoso sistêmico, doença de Parkinson, sarcoidose, esclerodermia;

- xerostomia: a prevalência aumenta com a idade, chegando a atingir 30% da população com mais de 65 anos. Isso se deve, em parte, ao uso de medicações: 80% das medicações mais comumente prescritas causam algum grau de xerostomia;
- comprometimento da resistência do hospedeiro (incluindo imunossupressão);
 - alterações da função renal;
 - distúrbios hidroeletrolíticos;
 - trauma;
 - desnutrição;
 - neoplasias da cavidade oral;
 - traqueostomia;
 - radioterapia;
 - quimioterapia.

QUADRO CLÍNICO

Ocorre aumento difuso e súbito do volume da glândula, que se apresenta endurecida e dolorosa à palpação, associado a eritema da pele e dor que piora durante a alimentação. Os sintomas são acompanhados de febre, calafrios e prostração.

A presença de flutuação ocorre em geral tardiamente na evolução da doença, sendo sugestiva de abscesso.

No exame físico, observa-se a saída de secreção purulenta pelo orifício do ducto à palpação e à compressão.

EXAMES COMPLEMENTARES

- Hemograma: leucocitose com neutrofilia.
- Coleta de secreção para cultura (Gram, aeróbia e anaeróbia) e antibiograma sempre que possível.
- Se n\u00e3o houver melhora em 72 horas ou se houver suspeita de abscesso, deve-se realizar USG ou TC (preferencialmente, com contraste).
 - Sialografia é contraindicada na fase aguda.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é clínico. Sempre que possível, deve ser coletada secreção para cultura e antibiograma.

TRATAMENTO

- Medidas gerais: hidratação, expressão da glândula, higiene oral.
 - Antibioticoterapia:
 - cefalexina ou clindamicina, VO;
- em casos mais graves: internação e administração de oxacilina ou clindamicina, EV;
- se houver necessidade de ampliação do espectro, podem ser usadas vancomicina nos casos de *Staphylococcus aureus* resistente à meticilina (MRSA) ou ceftazidima para melhor cobertura de Gram-negativos;

-MRCM.indb 1121 12/5/17 4:06 PM

agnóstico diferencial da	sialoadenite supurativa
Abscesso	Sialolitíase
■ Edema doloroso da glândula, com hiperemia e sinais de flutuação	■ Edema recorrente e doloroso da glândula afetada, comumente associado com a alimentação ■ Em 80% dos casos, acomete glândulas submandibulares; em 19%, parótidas; e em 1%, as sublinguais ■ O cálculo pode ser palpável próximo ao ducto
USGTC do pescoço com contraste	 USG TC do pescoço Sialografia RX simples: 90% dos cálculos de submandibular são radiopacos, enquanto 90% dos de parótida são radiolucentes
 Drenagem cirúrgica assim que possível, por conta do risco de infecção dos espaços cervicais profundos. Em casos selecionados, pode ser realizada punção aspirativa, guiada ou não por USG 	 Analgesia: analgésicos, anti-inflamatórios, corticosteroides Antibiótico, se for identificada sialoadenite supurativa aguda Remoção do cálculo
	■ USG ■ Drenagem cirúrgica assim que possível, por conta do risco de infecção dos espaços cervicais profundos. ■ Em casos selecionados, pode ser realizada punção aspirativa, guiada ou

- ajustar antibioticoterapia após cultura se necessário.
- Analgesia: analgésicos comuns, anti-inflamatórios, calor local.
- Podem ser usados corticosteroides por curtos períodos para diminuir o proceso inflamatório e melhorar a drenagem.

PROGNÓSTICO

A mortalidade pode chegar a 20%, mas acredita-se que isso se deva às condições e doenças preexistentes, pois estudos com pacientes sem doenças graves encontraram índice zero de morbidade e mortalidade.

Em geral, ocorre melhora significativa nas primeiras 24-48 horas de antibioticoterapia. Quando isso não ocorre, deve-se considerar incisão e drenagem cirúrgica.

São complicações possíveis: extensão para pele da face e do pescoço, articulação temporomandibular e espaço mastigatório (causando trismo); tromboflebite das veias faciais; sepse; e osteomielite mandibular. A exten-

são para os espaços cervicais profundos é grave pelo risco de mediastinite.

BIBLIOGRAFIA

Al-Dajani N, Wootton SH. Cervical lymphadenitis, suppurative parotiditis, thyroiditis, and infected cysts. Infect Dis Clin N Am 2007;21:523-41.

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria n. 104, de 25 de janeiro de 2011. Define as doenças de notificação compulsória em âmbito nacional. Disponível em: http://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2011/prt0104_25_01_2011.html.

Hviid A, Rubin S, Mühlemann K. Mumps. Lancet 2008;371:932-44.

Rice DH. Nonnneoplastic diseases of the salivary glands. In: Bailey BJ, Johnson JT, Newlands SD. Head and neck surgery: otolarhyngology. 4.ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2006. p.545-54.

São Paulo. Centro de Vigilância Epidemiológica. Calendário de vacinação no Estado de São Paulo, 2013. Disponível em: http://www.cve.saude. sp.gov.br/htm/imuni/pdf/imuni13_calendario.pdf.

São Paulo. Centro de Vigilância Epidemiológica. Caxumba: distribuição de surtos, casos e óbitos, segundo o ano de início dos sintomas e faixa etária – Estado de São Paulo, 2001 a 2013. Disponível em: http://www.cve.saude.sp.gov.br/htm/resp/caxu_tab.htm.

São Paulo. Centro de Vigilância Epidemiológica. Manual de vigilância epidemiológica: caxumba e varicela. Disponível em: ftp://ftp.cve. saude.sp.gov.br/doc_tec/resp/manu_varicax.pdf.

São Paulo. Secretaria de Estado da Saúde. Lista estadual de doenças de notificação compulsória. Disponível em: http://www.saude.sp.gov. br/resources/ses/perfil/profissional-da-saude/servicos/lista_estadual_ de_doencas_de_notificacao_compulsoria_.pdf.

Sennes LU, Imamura R, Rezende SE. Doenças das glândulas salivares. In:
Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen
CL (eds.). Clínica médica: doença dos olhos, doenças dos ouvidos,
nariz e garganta, neurologia, transtornos mentais, volume 6. Barueri:
Manole; 2009. p.198-211.

PARALISIA FACIAL PERIFÉRICA NÃO TRAUMÁTICA

Luciana Mazoti Lopes da Fonseca

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A paralisia facial periférica acomete a hemiface ipsilateral à lesão nervosa, que pode ser no nervo facial, no núcleo do nervo facial ou no trajeto do nervo ainda na ponte.

O tempo de início de tratamento tem grande influência sobre a evolução do quadro, por isso a paralisia facial periférica deve ser tratada como urgência pelo médico que fizer o 1° atendimento. O tratamento deve ser iniciado imediatamente, e o paciente deve ser encaminhado ao especialista assim que possível.

As paralisias faciais periféricas são classificadas de acordo com sua etiologia em:

• idiopáticas (paralisia de Bell, síndrome de Melkerson-Rosenthal);

-MRCM.indb 1122 12/5/17 4:06 PM

- traumáticas (fraturas, projétil de arma de fogo, ferimentos corto-contusos da face, trauma de parto, iatrogênicas);
 - infecciosas (virais, bacterianas);
 - tumorais;
 - metabólicas (DM, hipotireoidismo, gestação);
 - congênitas;
 - vasculares;
 - tóxicas.

As etiologias mais comuns são: paralisia de Bell, herpes-zóster (síndrome de Ramsay Hunt e *zoster sine herpete*), trauma, neoplasias e otite média.

A paralisia de Bell, que classicamente é descrita como paralisia facial periférica idiopática, tem sido atribuída em estudos recentes ao vírus herpes simples.

EPIDEMIOLOGIA

A incidência da paralisia facial periférica é de cerca de 30:100.000 casos/habitantes/ano e aumenta durante a gestação (45:100.000/ano). A paralisia de Bell tem incidência de 20:100.000 casos/habitantes/ano, enquanto a síndrome de Ramsay Hunt, 5:100.000 casos/habitantes/ano. Homens e mulheres são igualmente afetados.

O pico de incidência se dá entre 15-45 anos (média de 40 anos), sendo rara antes dos 10 anos de idade.

Três quartos de todos os casos de paralisia facial periférica aguda são de paralisia de Bell.

Os 2 lados da face são igualmente acometidos.

QUADRO CLÍNICO

- Sintomas: ardor do olho, lacrimejamento ou olho seco, impossibilidade de assoviar ou soprar, desvio da boca para o lado oposto ao paralisado (com dificuldade para conter líquidos), dificuldade para sorrir, otalgia.
 - Sinais:
- paralisia da musculatura da mímica facial e do músculo platisma evidenciada por desvio contralateral da rima bucal, dificuldade de fechamento ocular ipsilateral e queda do supercílio do lado afetado. O predomínio dos músculos do lado normal leva a um desvio dos traços para esse lado. Não há rugas ou sulcos no lado paralisado, nem formação de rugas quando se pede ao paciente para "franzir a testa";
- acometimento de toda a hemiface (andares superior e inferior);
 - geralmente, é unilateral;
- sinal ou fenômeno de Bell: nos pacientes com fechamento ocular incompleto, ocorre rotação superior do globo ocular na tentativa de fechar os olhos;

- sinal de Legendre: diminuição da contração do músculo orbicular da pálpebra, que pode ser percebida ao se pedir para o paciente fechar os olhos;
 - alterações gustativas;
- hiperacusia (por paralisia do músculo estapédio, inervado por ramo do nervo facial);
 - lagoftalmo;
 - otalgia e/ou plenitude auricular;
 - dor retroauricular ou facial;
- presença de vesículas no pavilhão auricular, no palato ou na língua (síndrome de Ramsay Hunt).

Deve-se suspeitar de uma paralisia facial periférica não Bell quando se observa:

- paralisia bilateral;
- sinais de neoplasia (p. ex., massa em parótida);
- acometimento de outros nervos cranianos;
- presença de infecções (p. ex., otite média aguda ou colesteatoma);
 - sinais de acometimento do SNC;
 - paralisia ao nascimento;
- suspeita de mononucleose (febre, dor de garganta, adenomegalia);
- história ou achados de trauma (paralisia facial periférica traumática).

EXAMES COMPLEMENTARES

- Exames laboratoriais: devem ser realizados conforme a suspeita clínica. De acordo com a hipótese diagnóstica, podem ser solicitados hemograma, monoteste, anticorpos heterofílicos, anticorpos treponêmicos, velocidade de hemossedimentação, fator antinúcleo, fator reumatoide, tolerância à glicose, sorologia para Lyme (IgM e IgG), sorologia para HIV, aspirado de medula óssea e punção lombar.
- Audiometria: deve ser realizada ambulatorialmente em todos os pacientes. Na paralisia facial periférica idiopática, os limiares auditivos são normais e o reflexo do músculo estapédio pode estar reduzido ou ausente (esse reflexo é usado no topodiagnóstico). Perdas neurossensoriais devem ser sempre investigadas, podendo ocorrer nos casos de paralisia por herpes-zóster e nas neoplasias.
- Exames de imagem: os mais utilizados são TC e RNM. A TC é indicada nos casos de trauma (paralisia facial periférica traumática). Nos pacientes com paralisia não traumática, a RNM não é indicada de rotina, porém deve ser solicitada nos casos de paralisia recorrente ou bilateral e na suspeita de neoplasias.

DIAGNÓSTICO

O 1° passo para o diagnóstico é diferenciar a paralisia facial periférica de uma paralisia central: enquanto

-MRCM.indb 1123 12/5/17 4:06 PM

a periférica acomete toda a hemiface, a central acomete apenas o andar inferior (Figura 1).

É importante observar que a paralisia facial periférica idiopática acomete todos os ramos do nervo facial, mesmo que não necessariamente de modo uniforme. O acometimento de apenas 1 ou 2 ramos sugere outra causa, como neoplasia.

Deve-se realizar um exame completo dos pares cranianos e da função cerebelar.

A otoscopia é parte importante no diagnóstico, devendo ser feita sempre. Devem ser descartadas infecções, como otite média aguda ou crônica. A presença de pólipos ou granulações em conduto auditivo externo é sugestiva de otite média crônica colesteatomatosa ou otite externa maligna.

O exame de cabeça e pescoço é feito para excluir massas, como uma neoplasia da parótida. Paralisia de evolução lenta e progressiva é sugestiva de neoplasia.

O paciente deve ser sempre encaminhado ao especialista, que procederá ao exame do VII nervo craniano e do VIII nervo craniano e, em conjunto com o neurologista, avaliará todos os outros pares cranianos.

A paralisia de Bell é um diagnóstico de exclusão. Trata-se de paralisia facial periférica tipo síndrome do neurônio motor inferior, de aparecimento súbito e evolução rápida, atingindo grau máximo em ≤ 3 semanas. Os critérios mínimos para diagnóstico são: paralisia ou paresia de todos os grupos musculares de um lado da face, aparecimento súbito, ausência de sinais de doença do SNC e ausência de sinais de doenças do ângulo pontocerebelar.

A síndrome de Melkerson-Rosenthal tem etiologia desconhecida e é caracterizada por paralisia periférica súbita, paralisias recidivantes, língua plicata ou fissurada e edema labial ou na hemiface paralisada (que pode preceder, acompanhar ou suceder a paralisia). Geralmente, no entanto, nem todas as características estão presentes. Cerca de 80% dos pacientes são mulheres, sendo que os sintomas aparecem entre 20-40 anos de idade. Mui-





Figura 1 Diferenças entre paralisia facial periférica (A) e central (B).

tas vezes, o paciente tem história familiar de paralisia facial periférica.

A síndrome de Ramsey Hunt é uma paralisia periférica súbita associada a vesículas no pavilhão auricular, no conduto auditivo externo, no palato ou na língua. As vesículas podem preceder (25% dos pacientes), suceder (25%) ou aparecer junto com a paralisia (50%), e são acompanhadas por dor local de forte intensidade. Muitos pacientes têm sintomas vestibulares e cocleares, como vertigem e hipoacusia (10% dos pacientes apresentam perda auditiva neurossensorial), e outros pares cranianos podem estar envolvidos. Nos exames eletrofisiológicos, os resultados são semelhantes aos da paralisia de Bell, porém com maior índice de degeneração > 90% (52% dos pacientes).

Sabe-se que 3% dos casos de paralisia facial periférica estão relacionados com otites agudas, crônicas, secretoras ou mastoidites, sendo sua prevalência maior em crianças. Em geral, o quadro se inicia com uma paresia de evolução lenta, durante dias, e na maioria dos casos nunca se torna completa. O diagnóstico é clínico.

A doença de Lyme é causada pela *Borrelia burgdor*feri, que tem como vetor no Brasil o carrapato *Ixodis dam*mini. Cerca de 10% dos pacientes evoluem com paralisia facial periférica, que pode ser uni ou bilateral, e hipoacusia. O diagnóstico é clínico e sorológico, com dosagem de IgM e IgG contra *Borrelia*. Eritema migratório e antecedente de picada por carrapato são sugestivos da doença.

Durante a gestação, ocorre aumento da incidência de paralisia facial periférica, em uma proporção de 3:1. A causa mais aceita é a retenção de líquidos.

Topodiagnóstico

- Lesão no núcleo do nervo facial: classicamente, acomete também o nervo abducente, causando estrabismo convergente.
- Função vestibular: as provas vestibulares podem estar alteradas quando o nervo facial é acometido por tumores, processos inflamatórios ou vasculares.
- Teste de Schirmer: avalia o lacrimejamento. De acordo com o teste de Schirmer, as paralisias faciais periféricas podem ser divididas em suprageniculares (p. ex., tumores do ângulo pontocerebelar) ou infrageniculares (p. ex., paralisia de Bell), pois é no gânglio geniculado que sai o nervo petroso superficial maior, ramo do nervo facial que inerva a glândula lacrimal.
- Reflexo do estapédio: é pesquisado com impedanciômetro. A via eferente desse reflexo é acionada pelo nervo estapédico, ramo do nervo facial. Se o reflexo estava ausente e retorna em até 21 dias, é indicador de bom prognóstico.

-MRCM.indb 1124 12/5/17 4:06 PM

• Paladar e fluxo salivar: testes pouco utilizados na prática clínica.

Eletrodiagnóstico

- Eletroneurografia: exame com valor prognóstico que pode ser utilizado a partir de 3 dias após o início da paralisia. Avalia a porcentagem de fibras do nervo facial degeneradas ou em degeneração. É feito comparando-se o potencial de ação do lado paralisado com o do lado são e, se a redução for ≥ 90%, principalmente nos primeiros 10 dias após o início da paralisia, é indicativo de mau prognóstico. É o teste mais utilizado na fase aguda.
- Eletromiografia: avalia a atividade elétrica das fibras musculares com uma agulha colocada no músculo. É mais utilizado no prognóstico e na avaliação das sequelas residuais.

CLASSIFICAÇÃO

A classificação é feita segundo a escala de House-Brackmann, e varia de I (função normal) a VI (paralisia completa) (Tabela 1).

Tabe	ela 1 Escala de	House-Brackmann
1	Normal	Função normal em todas as áreas
II	Leve	Fraqueza leve notada com inspeção cuidadosa; pode ter sincinesia discreta
III	Moderada	Diferença óbvia, mas não desfigurante, entre os 2 lados; sincinesia, contratura ou espasmo hemifacial notáveis, mas não graves; fechamento ocular completo com esforço
IV	Moderada a grave	Fraqueza óbvia ou assimetria desfigurante; tônus e simetria normais no repouso; fechamento ocular incompleto
V	Grave	Movimentos tão discretos que mal são perceptíveis; assimetria ao repouso
VI	Completa	Nenhum movimento

TRATAMENTO

Paralisia de Bell

Nos casos de paralisia de Bell, o tratamento deve ser iniciado o quanto antes, idealmentes nas primeiras 72 horas, e baseia-se em corticoterapia sistêmica (nível de evidência A) e antivirais (nível de evidência C). No paciente imunocompetente e sem contraindicações, são utilizados:

- corticoterapia sistêmica:
- dexametasona, 8 mg/dia, por 10 dias, seguidos por mais 10 dias em esquema de retirada; ou

- prednisona, 1 mg/kg/dia (máximo: 80 mg), por 10 dias, seguidos por mais 10 dias em esquema de retirada;
- aciclovir, 2 g/dia, divididos em 5 doses, por 10 dias, ou valaciclovir.

A proteção ocular é importante na prevenção de úlcera de córnea. São prescritos lubrificantes no mínimo 4 vezes ao dia e pomada associada a oclusão ao dormir, e o paciente é orientado a observar dor, secreção ou alterações visuais.

Indicam-se fisioterapia e fonoterapia especializadas. Quando a eletroneurografia sugere bom prognóstico, os pacientes devem ser acompanhados semanalmente no 1° mês. Aproximadamente 10% dos pacientes com paralisia de Bell apresentam ≥ 90% de degeneração na eletroneurografia, devendo ser encaminhados para descompressão cirúrgica.

Síndrome de Melkerson-Rosenthal

O tratamento da paralisia aguda na síndrome de Melkerson-Rosenthal é semelhante ao da paralisia de Bell. Em alguns pacientes, pode ser feita a descompressão cirúrgica profilática do nervo facial, visando evitar recidivas da paralisia.

Síndrome de Ramsay Hunt

O tratamento é semelhante ao da paralisia de Bell, sendo que as doses de antivirais são alteradas para: aciclovir, 4 g/dia, em 5 doses, por 7 dias; ou valaciclovir, 1 g, a cada 8 horas, por 7 dias.

Otites

O tratamento da paralisia associada a otite é o mesmo das otites médias agudas (Capítulo 258), e sempre deve ser realizada paracentese para drenar a secreção do ouvido médio.

Doença de Lyme

A doença de Lyme é tratada com antibioticoterapia, podendo ser usadas ceftriaxona, penicilina ou doxiciclina. Em geral, utiliza-se ceftriaxona, EV, por 14 dias.

Gestação

O tratamento da paralisia facial periférica na gestação é semelhante ao da paralisia de Bell.

PROGNÓSTICO

São preditores de mau prognóstico: paralisia completa, ausência de recuperação após 3 semanas, pacien-

-MRCM.indb 1125 12/5/17 4:06 PM

te > 60 anos de idade, dor forte, síndrome de Ramsay Hunt, condições associadas (HAS, diabetes) e teste eletrofisiológico mostrando degeneração grave.

Entre os pacientes com paralisia de Bell, 71% apresentam recuperação completa e 84% têm função próxima do normal. Nos pacientes sem tratamento, a recuperação é quase completa em no máximo 3 semanas. Se não houver melhora nesse período, é provável que não ocorram mudanças até o 4° ou 6° mês, período em que ocorre crescimento nervoso e reinervação. Após o 6° mês, já é possível identificar os pacientes que terão sequelas moderadas e graves. A paralisia de Bell tem recorrência de 13%.

A síndrome de Melkerson-Rosenthal tem prognóstico favorável, porém a cada recidiva há piora das sequelas.

A síndrome de Ramsay Hunt tem prognóstico pior do que as paralisias faciais periféricas idiopáticas, sendo que apenas 20% dos pacientes têm recuperação completa, havendo, portanto, maior prevalência de sequelas. Entre os pacientes com a síndrome, os que apresentam

vesículas antes da paralisia têm a pior evolução. A recorrência é rara.

Nos casos associados a otites, o prognóstico é muito favorável.

Na doença de Lyme, em geral, a paralisia regride totalmente, mas pode haver sequelas.

Na gestação, o prognóstico é bom.

BIBLIOGRAFIA

Andrade AM, Rezende MM. Paralisia facial idiopática. In: Associação Brasileira de Otorrinolaringologia e Cirurgia Cervicofacial. Tratado de otorrinolaringologia e cirurgia cervicofacial, volume II. 2.ed. São Paulo: Roca; 2011. p.330-9.

Bento RF, Brito Neto RV. Paralisia facial periférica. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Castilho EA, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica: doença dos olhos, doenças dos ouvidos, nariz e garganta, neurologia, transtornos mentais, volume 6. Barueri: Manole; 2009. p.188-97.

Gilden DH. Clinical practice. Bell's Palsy. N Engl J Med 2004;351:1323.
Gronseth GS, Paduga R. Evidende-based guideline update: steroids and antivirals for Bell palsy: report of the Guideline Development Subcommittee of the American Academy of Neurology. Neurology 2012;79:2209.

Holland NJ, Weiner GM. Recent developments in Bell's palsy. BMJ 2004;329:553.

-MRCM.indb 1126 12/5/17 4:06 PM

DOENÇAS OFTALMOLÓGICAS

FABRICIO LOPES DA FONSECA

262 URGÊNCIAS EM OFTALMOLOGIA

Fabricio Lopes da Fonseca

As afecções oftalmológicas que demandam avaliação médica e tratamento nas primeiras horas do início do quadro clínico são consideradas urgências oftalmológicas. Podem ser divididas em:

- traumáticas: trauma aberto, trauma fechado (contusão, laceração lamelar e queimaduras oculares), corpo estranho ocular e lesões palpebrais e das vias lacrimais;
- não traumáticas: síndrome do olho vermelho, baixa súbita de visão.

Alguns pontos importantes a serem lembrados no atendimento desses casos são:

- atentar para história de trauma (suspeita de corpo estranho) e baixa visual;
- sempre registrar a acuidade visual, alterações de motilidade ocular e reflexos pupilares para acompanhamento do paciente e por questões de salvaguarda médico-legal;
- lembrar que dor ocular e diminuição aguda da visão indicam avaliação oftalmológica urgente;
- lembrar que a suspeita de corpo estranho ocular ou ferimento aberto demanda avaliação oftalmológica imediata;
- em casos de queimadura química, iniciar lavagem ocular imediatamente, se possível antes do atendimento hospitalar.

TRAUMA OCULAR ABERTO

EPIDEMIOLOGIA

O trauma ocular aberto em adultos jovens geralmente é causado por acidentes automobilísticos ou ocupacionais.

QUADRO CLÍNICO

Deve-se analisar a história, identificando o mecanismo de trauma (p. ex., geração de projéteis pequenos, pontiagudos e de alta velocidade, como os resultantes de manipulação de metal contra metal; quedas ou acidentes de alta energia), e determinar se houve baixa visual, se a câmara anterior se apresenta rasa, se a pupila está irregular e arreativa, e se houve hérnia de íris. Embora não sejam específicos, hifema (sangue na câmara anterior), hiposfagma (hemorragia subconjuntival) e luxação de cristalino podem estar presentes.

EXAMES COMPLEMENTARES

- TC de crânio e órbitas (cortes axiais e coronais) permite avaliar a presença de corpo estranho intraocular ou intraorbital, bem como fraturas das paredes orbitais. A suspeita de corpo estranho não metálico deve ser explicitada ao radiologista, pois material vegetal pode apresentar atenuação semelhante a partes moles.
- RNM é contraindicada na suspeita da presença de corpo estranho imantável.

DIAGNÓSTICO

O exame com oftalmoscopia sob midríase é o método mais sensível para diagnóstico de trauma ocular aberto.

CLASSIFICAÇÃO

O trauma ocular aberto pode ser classificado em:

- ruptura ocular;
- laceração: ferimento perfurante, ferimento penetrante ou corpo estranho intraocular (CEIO).

TRATAMENTO

Os olhos não devem ser manipulados pelo clínico. Caso haja corpo estranho visível, este não deve ser retirado sem avaliação oftalmológica.

O paciente deve ser orientado para não tossir, assoar o nariz ou deitar sobre o olho afetado.

-MRCM.indb 1127 12/5/17 4:06 PM

A colocação de um protetor ocular acrílico ou copo plástico sobre o olho pode ser útil nesses casos.

Náuseas e vômitos devem ser prevenidos com a administração de antieméticos.

O estado vacinal para tétano deve ser avaliado e atualizado se necessário.

A avaliação oftalmológica deve ser imediata.

TRAUMA OCULAR CONTUSO

EPIDEMIOLOGIA

O trauma ocular contuso em adultos jovens geralmente é causado por acidentes, agressões físicas ou práticas esportivas (esportes de contato e que geram projéteis de alta velocidade, como beisebol, tênis e *squash*).

QUADRO CLÍNICO

Deve-se analisar a história, identificando o mecanismo de trauma (violência, quedas, acidentes automobilísticos, práticas esportivas) e se houve baixa visual, hifema, hiposfagma, irite traumática e midríase, luxação de cristalino ou hemorragias retinianas. Em casos em que se observa diplopia, enoftalmo e restrição da motilidade ocular extrínseca, deve-se suspeitar de fraturas de órbita.

EXAME COMPLEMENTAR

TC de crânio e órbitas (cortes axiais e coronais de 3 mm) deve ser realizada na suspeita de fratura orbitária e história de perda de consciência.

DIAGNÓSTICO E CLASSIFICAÇÃO (TABELA 1)

Tabela 1 D contuso	Diagnóstico, classificação e conduta do trauma ocular						
	Leve	Moderado	Grave				
Acuidade visual	Melhor do que 20/40	20/40-20/80	Pior do que 20/80				
Hifema	Não	Micro (< 50%)	Macro (> 50%)				
Pupila anormal	Não	Dilatada	Defeito pupilar				
Conduta	Exame sob midríase	Exame sob midríase/ protetor ocular	Protetor ocular				
Avaliação oftalmológica	Dentro de 48 horas ou contato para orientação	Dentro de 24 horas e contato para orientação	Imediata				

TRATAMENTO

A avaliação oftalmológica deve ser realizada conforme orientações de conduta apresentadas na Tabela 1.

Fraturas de órbita devem ser avaliadas nas primeiras 24 horas quando se detectar a presença de encarceramento de tecidos na TC associado a diplopia, evidente restrição da motilidade (geralmente vertical), bradicardia, náuseas, vômitos ou síncope. Deve-se instruir o paciente a não assoar o nariz.

QUEIMADURAS OCULARES

EPIDEMIOLOGIA

Queimaduras oculares geralmente são resultantes de acidentes domésticos ou ocupacionais (p. ex., com cimento, cal, solventes, ácidos ou soda cáustica). Alguns casos, mais raramente, podem decorrer de agressão física.

QUADRO CLÍNICO

Deve-se analisar a história, identificando a natureza da queimadura (em geral, queimaduras por álcalis são mais graves, já que ácidos promovem a coagulação de proteínas, que agem como barreira para a penetração ocular), e avaliar a presença de quemose (edema conjuntival), hiperemia conjuntival e hiposfagma. Turvação corneal e baixa visual podem estar presentes. Em casos graves, o olho pode ter aparência esbranquiçada, por isquemia de vasos limbares (da periferia corneal) e conjuntivais, dificultando a visualização da íris e da pupila.

DIAGNÓSTICO E CLASSIFICAÇÃO (TABELA 2)

Tabela 2 Diagnóstico e classificação das queimaduras oculares								
Grau	Prognóstico	Córnea	Conjuntiva/ limbo	Avaliação oftalmológica				
I	Bom	Lesão epitelial	Sem isquemia limbal	Em 24 horas				
II	Bom	Turvação corneal	< 30% de isquemia limbal, detalhes da íris visíveis	Imediata				
III	Razoável	Perda epitelial total	30-50% de isquemia limbal, turvação do estroma, detalhes da íris atenuados	Imediata				
IV	Ruim	Opaca	> 50% de isquemia limbal, íris e pupila atenuadas	Imediata				

-MRCM.indb 1128 12/5/17 4:06 PM

TRATAMENTO

Deve-se realizar irrigação ocular copiosa e imediata, por pelo menos 30 minutos, idealmente com solução salina balanceada ou Ringer-lactato. Caso esteja indisponível, pode-se utilizar SF ou água filtrada.

Em ambiente hospitalar, colírio anestésico (p. ex., proximetacaína) pode ser utilizado, e a irrigação deve ser mantida até o retorno do pH normal (de 6-8) da superfície ocular. Fitas para aferição de pH podem ser úteis. O material acumulado entre as pálpebras deve ser removido com aplicadores algodonados.

LESÕES PALPEBRAIS E DAS VIAS LACRIMAIS

EPIDEMIOLOGIA

As lesões palpebrais e das vias lacrimais em adultos jovens geralmente são causadas por acidentes ocupacionais e agressão física. Em crianças, estão relacionadas com traumas envolvendo animais (p. ex., mordidas de cão), com maior propensão a causar laceração das vias lacrimais.

QUADRO CLÍNICO

Observa-se laceração ou abrasão palpebral superficial e deve-se, então, atentar para o mecanismo de trauma. Sempre deve ser mantido alto grau de suspeição para ferimento ocular, evitando manipulação intempestiva de tecidos ou compressão ocular antes da avaliação oftalmológica. Até prova em contrário, as lacerações mediais aos pontos lacrimais acometem o sistema lacrimal.

EXAMES COMPLEMENTARES

TC de crânio e órbitas (cortes axiais e coronais de 1-3 mm) é realizada para avaliar suspeita de corpo estranho, trauma contuso grave ou perda de consciência.

TRATAMENTO

O estado vacinal para tétano deve ser avaliado e atualizado se necessário.

A avaliação oftalmológica deve ser realizada imediatamente.

SÍNDROME DO OLHO VERMELHO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

O olho vermelho é decorrente de dilatação vascular ou de hemorragia. A etiologia é extensa, sendo causas mais comuns conjuntivites, blefarites, ceratites, hiposfagma, episclerites, esclerites, uveítes e fechamento angular primário agudo (glaucoma agudo).

QUADRO CLÍNICO

Deve-se analisar a história, identificando presença ou ausência de dor, sensação de corpo estranho, prurido, presença e tipo de secreção, fotofobia, tempo de início, alterações visuais, se houve doença recente ou trauma e antecedentes pessoais e oftalmológicos.

DIAGNÓSTICO E CLASSIFICAÇÃO

O diagnóstico e a classificação da síndrome do olho vermelho são apresentados na Tabela 3.

CONJUNTIVITES

Epidemiologia

As conjuntivites são a causa mais comum de olho vermelho. Por sua vez, as causas mais comuns de conjuntivite aguda (< 4 semanas de duração) são: viral (principalmente por adenovírus), bacteriana e alérgica.

Quadro clínico

Observam-se hiperemia conjuntival (principalmente em fórnices), sensação de corpo estranho, lacrimejamento, presença de secreção e ardência. Prurido e bilateralidade sugerem etiologia alérgica. O quadro geralmente é progressivo, com pico de piora ao redor do 5° dia.

Exames complementares

Em casos mais graves ou refratários ao tratamento devem ser realizados cultura e antibiograma de raspado conjuntival. Via de regra, esses exames são reservados para casos de conjuntivite crônica ou conjuntivite hiperaguda em neonatos (*oftalmia neonatorum*).

Diagnóstico e classificação

O diagnóstico e a classificação das conjuntivites são apresentados na Tabela 3.

Tratamento

- Conjuntivite viral: compressas frias, higiene palpebral e lágrimas artificiais de demanda. É importante orientar o paciente quanto à facilidade de transmissão e à necessidade de precauções de contato (lavagem das mãos, uso de toalhas, lenços de papel e material de higiene individuais). Orienta-se o afastamento de contato pessoal social e no trabalho enquanto persistirem hiperemia e lacrimejamento.
- Conjuntivite bacteriana: colírio antibiótico (fluorquinolonas têm amplo espectro, como ofloxacino a 0,3%, 1 gota a cada 6 horas, ciprofloxacino e moxifloxacino; tobramicina; e eritromicina), compressas frias, higiene palpebral e lágrimas artificiais de demanda. A depender

-MRCM.indb 1129 12/5/17 4:06 PM

Diagnóstico	Dor	ação e diagn Hiperemia	Sensação	Secreção	Pru-	Foto-	Início	Pupila	Córnea	Visão	Ameaça	Avaliação
Diagnostico	טטו	Imperenna	de corpo estranho	Secreção	rido	fobia	IIIICIO	гирпа	Cornea	VISau	à visão	oftalmo- lógica
Episclerite	Não	Focal	Não	Lacrimeja- mento	Não	Não	Rápido	Não afetada	Límpida	Não afetada	Não	Eletiva
Esclerite	Sim	Focal ou difusa	Não	Não	Não	Sim	Progres- sivo	Não afetada	Opacida- de periférica ocasional	Não afetada	Sim	Urgente
Uveíte	Sim	Difusa, perilimbal	Não	Aquosa, mínima	Não	Sim	Súbito	Miose, lentifica- da à luz	Pode estar opacifica- da	Turvação	Sim	Em 24 horas
Ceratite	Sim	Difusa, perilimbal	Sim	Aquosa a mucopuru- lenta	Não	Sim	Progres- sivo	Não afetada	Geralmen- te opaci- ficada	Turvação	Sim	Urgente
Conjuntivite alérgica	Não	Difusa, em fórnices	Sim	Aquosa a mucoide	Sim	Não	Progres- sivo	Não afetada	Límpida	Não afetada	Não	Eletiva
Conjuntivite viral	Não	Difusa, em fórnices	Sim	Aquosa e clara	Leve	Não*	Súbito, com rápida progres- são	Não afetada	Límpida	Não afetada	Não*	Eletiva
Conjuntivite bacteriana	Não	Difusa, em fórnices	Sim	Mucopu- rulenta	Leve	Não	Súbito	Não afetada	Límpida	Não afetada	Não	Geralmen- te eletiva
Hiposfagma	Não	Focal ou difusa	Não	Não	Não	Não	Repenti- no	Não afetada	Límpida	Não afetada	Não	Geralmen- te eletiva
Fechamento angular agudo	Sim	Difusa, perilimbal	Não	Lacrimeja- mento	Não	Sim	Súbito, geral- mente ao anoitecer	Midríase média, arreativa	Opacifica- da	Turvação, halos coloridos	Sim	Urgente

^{*} Pode ocorrer em casos de acometimento corneano, como no herpes-zóster oftálmico.

da gravidade do caso e da quantidade de secreção, orienta-se o afastamento das atividades sociais e laborais para maior adesão ao tratamento e também por questões higiênicas. Em adultos jovens sexualmente ativos com quadro subagudo ou crônico, deve-se suspeitar de conjuntivite de inclusão por clamídia e investigar essa DST. Em casos de conjuntivite hiperaguda francamente purulenta, deve-se suspeitar de etiologia gonocócica, pesquisar sintomas urogenitais, solicitar avaliação oftalmológica urgente e pesquisar outras DST.

■ Conjuntivite alérgica aguda: eliminar os fatores desencadeantes, compressas frias, lágrimas artificais, colírios anti-histamínicos (levocabastina a 0,05%, 1 gota a cada 12 horas; ou difumarato de emedastina a 0,05%, 1 gota a cada 8 horas) e AINH (trometamol cetorolaco a 0,5%, 1 gota a cada 8 horas; ou diclofenaco sódico, 1 gota a cada 8 horas). Colírio de corticosteroide deve ser prescrito apenas em consulta oftalmológica.

CERATITES

Epidemiologia

- Ceratite viral: nos casos de ceratite herpética (causada por herpes simples ou herpes-zóster), a presença de pústulas na ponta do nariz (sinal de Hutchinson) é um preditor clássico de envolvimento ocular por herpes-zóster (a presença desse sinal eleva em 2 vezes a chance de acometimento ocular).
- Ceratite bacteriana: relacionada ao uso de lentes de contato.
 - Ceratite alérgica.
- Ceratite reumatológica: notadamente relacionada a artrite reumatoide.

Quadro clínico

Deve-se avaliar a história clínica e os antecedentes pessoais.

A ceratite apresenta-se com hiperemia conjuntival (principalmente perilimbal), sensação de corpo estranho, lacrimejamento e dor. Pode haver secreção, opacificação corneal e hipópio (material purulento na câmara anterior).

Exames complementares

Pode-se realizar cultura e antibiograma de raspado corneal.

Tratamento

- Ceratite viral: antivirais oculares ou sistêmicos; demanda avaliação oftalmológica urgente.
- Ceratite bacteriana: colírio antibiótico; deve-se orientar a suspensão do uso de lentes de contato e encaminhar para avaliação oftalmológica urgente.
- Ceratite alérgica: eliminar os fatores desencadeantes, compressas frias, colírios anti-histamínicos e AINH; colírio de corticosteroide deve ser prescrito apenas em consulta oftalmológica.
- Ceratite reumatológica: colírio lubrificante; deve-se realizar avaliação sistêmica e encaminhar para avaliação oftalmológica urgente.

HIPOSFAGMA

Epidemiologia

Geralmente espontânea e inócua, a hemorragia pode estar associada a trauma ou doença sistêmica.

Associa-se a sangramento de vasos subconjuntivais ou episclerais.

Quadro clínico

Deve-se avaliar a história clínica e os antecedentes pessoais (p. ex., uso de terapia anticoagulante, HAS, diabetes ou doenças hematológicas), bem como se há história de trauma ou manobra de Valsalva (tosse, vômitos).

Apresenta-se com olho vermelho indolor, sem alterações visuais, sem secreção associada.

Tratamento

O tratamento é realizado com compressas mornas, colírio lubrificante e orientações quanto ao tempo para resolução (até 10-14 dias).

EPISCLERITE

Epidemiologia

Trata-se de uma inflamação do tecido episcleral superficial. Geralmente idiopática, a episclerite acomete sobretudo adultos jovens.

Quadro clínico

Deve-se avaliar a história clínica e os antecedentes pessoais.

Apresenta-se com olho vermelho de rápida instalação (coloração salmão), com sensação de corpo estranho e cefaleia indolente, sem alterações visuais, e lacrimejamento.

Tratamento

É um quadro geralmente autolimitado, com resolução em 2-3 semanas. AINH VO, colírios AINH e lubrificantes podem ser administrados. A avaliação oftalmológica é eletiva nesses casos.

ESCLERITE

Epidemiologia

A esclerite é uma inflamação do tecido escleral com congestão do plexo episcleral profundo, que pode acometer córnea, episclera adjacente e úvea subjacente. Geralmente imunomediada, pode ser desencadeada por infecção, cirurgia, neoplasia maligna ou drogas.

Aproximadamente 39-50% dos casos são associados a doença sistêmica. A causa mais comum é a artrite reumatoide, quando a esclerite pode ser a 1ª manifestação da doença, sobretudo em mulheres, brancas, na 5ª década de vida. Outras causas possíveis são granulomatose de Wegener (principal vasculite associada) e infecciosas (herpes-zóster, sífilis, tuberculose miliar, *Pseudomonas aeruginosa*, Epstein-Barr e coxsackie B5).

Associa-se a baixa visual, uveíte anterior, ceratite periférica ulcerativa, glaucoma e catarata.

Quadro clínico

Deve-se avaliar a história clínica e os antecedentes pessoais.

Apresenta-se com olho vermelho de coloração violácea e dor ocular e orbital intensa, com irradiação para orelha, couro cabeludo, face e mandíbula, podendo acordar o paciente durante a noite e ser fator incapacitante. A intensidade da dor pode ser fator de confusão com outras causas de cefaleia.

Observam-se fotofobia, lacrimejamento e dor associada à acomodação ocular. Pacientes com esclerite posterior podem apresentar baixa visual com ou sem dor, sem sinais de inflamação ocular.

Exames complementares

Mapeamento de retina, exames de sangue (hemograma completo, eletrólitos, função renal, provas de fase aguda como proteína C-reativa e velocidade de hemos-

-MRCM.indb 1131 12/5/17 4:06 PM

sedimentação), cultura de raspado conjuntival e biópsia são realizados em casos em que há suspeita de infecção e perfil reumatológico. Realiza-se c-ANCA quando há suspeita de granulomatose de Wegener.

Em casos de esclerite posterior, solicita-se USG ocular modo B ou RNM.

Tratamento

O tratamento é feito com a administração de AINH VO, corticosteroides sistêmicos e terapia imunossupressora. A realização da avaliação oftalmológica é urgente (em especial se houver suspeita de esclerite necrosante ou esclerite posterior).

UVEÍTE

Epidemiologia

A uveíte é uma inflamação da úvea (íris, corpo ciliar e coroide). As uveítes anteriores (iridociclites) geralmente afetam pacientes jovens ou de meia-idade. Uveítes posteriores incluem as vitreítes, coroidites, retinites, corioretinites e retinocoroidites, enquanto as panuveítes são caracterizadas por envolvimento anterior e posterior.

Geralmente, são divididas em inflamatórias, traumáticas e infecciosas.

No Brasil, a toxoplasmose é a principal causa de retinocoroidite, podendo apresentar-se com quadro de uveíte anterior

A uveíte anterior tem associação com a presença do antígeno de histocompatibilidade HLA-B27 (30-70% dos casos), sendo que aproximadamente metade se associa a doenças sistêmicas como espondilite anquilosante, artrite psoriásica, artrite reativa e doença inflamatória intestinal. Outras doenças associadas são sarcoidose, artrite idiopática juvenil, doença de Behçet, doença de Kawasaki, esclerose múltipla e granulomatose de Wegener.

Quadro clínico

Deve-se avaliar a história clínica e os antecedentes pessoais.

O paciente apresenta-se com olho vermelho de início súbito, fotofobia, lacrimejamento, hiperemia perilimbal (injeção ciliar), miose, dor associada à acomodação ocular e ao estímulo luminoso pupilar direto e consensual (útil no diagnóstico diferencial de outras causas superficiais de fotofobia, como ceratites).

A dor é aguda, com irradiação orbital e para região temporal. Hipópio pode estar presente.

Na uveíte posterior, observam-se "moscas volantes" e alterações visuais, geralmente sem olho vermelho ou

dor. Deve-se suspeitar de acometimento retiniano na presença de escotomas e fotopsias (*flash* luminoso).

Exames complementares

Deve-se realizar mapeamento de retina e exames de sangue (hemograma completo e sorologias – principalmente de toxoplasmose).

Nos casos em que há sintomas pulmonares, RX de tórax ou TC devem ser realizadas para descartar a suspeita de sarcoidose.

RX de articulação sacroilíaca e tipagem HLA devem ser realizadas na suspeita de espondiloartropatia.

Se houver sintomas gastrointestinais, deve-se realizar colonoscopia para avaliar a suspeita de doença inflamatória intestinal.

Tratamento

O tratamento é realizado com corticosteroides e midriáticos para uveíte anterior.

A avaliação oftalmológica é importante para orientação diagnóstica e terapêutica.

FECHAMENTO ANGULAR AGUDO (GLAUCOMA AGUDO)

Epidemiologia

Observa-se aumento abrupto da pressão intraocular. As causas possíveis são obstrução do fluxo do humor aquoso pela periferia da íris ou secundária a outras doenças oculares ou sistêmicas, como retinopatia diabética proliferativa ou tumores oculares. Algumas drogas, como anticolinérgicos sistêmicos (anti-histamínicos ou antipsicóticos), e a acomodação ocular (p. ex., durante a leitura) podem ser fatores desencadeantes.

Quadro clínico

Deve-se avaliar a história clínica e os antecedentes pessoais.

O paciente apresenta-se com olho vermelho de início súbito, fotofobia, lacrimejamento, hiperemia perilimbal (injeção ciliar), dor ocular intensa, pupila em midríase média fixa e arreativa, opacificação corneal, e visão turva com halos coloridos ao redor de focos de luz. Cefaleia intensa e vômitos são observados (trata-se de diagnóstico diferencial de cefaleia atípica, como hemorragia subaracnóidea ou migrânea, devendo ser considerada em casos de olho vermelho, visão turva e cefaleia).

Exames complementares

Pode-se realizar tonometria de aplanação.

Tratamento

O tratamento é realizado com:

- timolol 0,5% (colírio), 1 gota no olho afetado seguida por nova administração após 5 minutos;
- prednisolona 1% (colírio), 1 gota no olho afetado a cada 15 minutos, 4 vezes, e a cada hora;
- pilocarpina 1% (colírio), 1 gota no olho afetado a cada 15 segundos, por 2 minutos;
 - acetazolamida, 500 mg, VO;
- hiperosmótico, EV: manitol 20%, 7-10 mL/kg (1,5-2 g/kg) administrado em 30-60 minutos.

Avaliação oftalmológica deve ser imediata.

BAIXA SÚBITA DE VISÃO

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Trata-se de baixa visual de instalação aguda. Pode ter etiologia ocular ou sistêmica.

QUADRO CLÍNICO

Deve-se avaliar a história clínica e os antecedentes pessoais.

Pode apresentar-se como:

- baixa visual transitória (duração < 24 horas):
- unilateral: amaurose fugaz (descartar arterite temporal, doenças tromboembólicas, estados de hipercoagulabilidade e insuficiência vascular);
- bilateral: insuficiência vertebrobasilar, ataque isquêmico transitório, migrânea;
 - baixa visual com duração > 24 horas:
- indolor: oclusão vascular retiniana, neuropatia óptica isquêmica (descartar arterite temporal), hemorragia vitreorretiniana, neurite óptica, AVC (insuficiência vertebrobasilar);
- dolorosa: fechamento angular agudo, neurite óptica (à movimentação ocular), uveíte, hidropsia aguda (pacientes com ceratocone).

TRATAMENTO

Encaminhar para avaliação oftalmológica imediata.

BIBLIOGRAFIA

Ehlers JP, Shah CP (eds.). The Wills eye manual: office and emergency room – diagnosis and treatment of eye disease. 5.ed. Baltimore: Lippincott Williams & Wilkins; 2008.

Hodge C, Lawless M. Ocular emergencies. Aust Fam Physician 2008;37(7):506-9.

Mahmood AR, Narang AT. Diagnosis and management of the acute red eye. Emerg Med Clin North Am 2008;26(1):35-55.

Silber PC, Souza LB, Tongu MTS. Perfil epidemiológico do trauma ocular penetrante antes e após o novo código de trânsito. Arq Bras Oftalmol 2002;65(4):441-4.

Tongu MTS, Bison SHDF, Souza LB, Scarpi MJ. Aspectos epidemiológicos do traumatismo ocular fechado contuso. Arq Bras Oftalmol 2001;64(1):57-61.



Fabricio Lopes da Fonseca

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

As doenças autoimunes podem apresentar sinais e sintomas sistêmicos ou oculares graves.

Dentre as manifestações oculares, destacam-se olho seco, hiperemia ocular, sensação de corpo estranho, prurido, fotofobia, dor e baixa visual.

É importante lembrar que algumas dessas entidades podem ter o acometimento ocular como 1ª manifestação clínica.

Os pacientes com suspeita ou com diagnóstico dessas entidades devem ser encaminhados para avaliação oftalmológica (Tabela 1).

As diversas manifestações oculares devem ser reconhecidas e tratadas, juntamente com a doença de base (Tabela 2).

O paciente com artrite reumatoide juvenil deve ser submetido a avaliação oftalmológica periódica, tendo-se em vista a menor exuberância dos sintomas oculares nesses casos (Tabela 3).

EPIDEMIOLOGIA

Aproximadamente 25% dos pacientes com artrite reumatoide têm manifestações oculares. Trata-se da causa mais comum de esclerite, correspondendo a cerca de 10-33% dos casos.

A artrite reumatoide juvenil responde por aproximadamente 80% de uveítes em crianças.

Dentre as espondiloartropatias, a espondilite anquilosante é aquela que se apresenta mais frequentemente com manifestações oculares (em torno de 25% dos pacientes com uveíte).

A manifestação ocular primária da síndrome de Sjögren é a ceratoconjuntivite seca.

Manifestações oculares ocorrem em 20% dos pacientes com lúpus eritematoso sistêmico.

Nos casos de esclerose múltipla, neurite óptica é diagnosticada em 75% dos pacientes, sendo o 1º sintoma em 14-25% dos casos.

-MRCM.indb 1133 12/5/17 4:06 PM

Doença autoimune	Manifestações oculares		
Artrite reumatoide	Ceratoconjuntivite seca, esclerite, episclerite, ceratite, ceratite ulcerativa, coroidite, vasculite retiniana, nódulos		
, warto roumatoras	episclerais, descolamento de retina e edema macular		
Artrite reumatoide juvenil	Uveíte, catarata		
Síndrome de Sjögren	Ceratoconjuntivite seca		
Espondilite anquilosante	Uveíte		
Síndrome de Reiter	Conjuntivite, uveíte, ceratite		
Artrite enteropática	Uveíte, episclerite, ceratite periférica ulcerativa		
Artrite psoriásica	Uveíte, conjuntivite e ceratite		
Lúpus eritematoso sistêmico	Ceratoconjuntivite seca, conjuntivite, uveíte, episclerite, esclerite, ceratite, hemorragia retiniana, vasculite, retinopatia proliferativa, neurite óptica, neuropatia óptica isquêmica, hemianopsia, amaurose, oftalmoplegia internuclear, anormalidades oculomotoras, alucinações visuais		
Esclerose múltipla	Neurite óptica, defeito de campo visual, oftalmoplegia internuclear, dismetria, nistagmo, paralisias de nervos cranianos		
Arterite de células gigantes	Amaurose fugaz, neuropatia óptica isquêmica, diplopia, baixa visual		
Miastenia grave	Diplopia, ptose palpebral		
Sarcoidose	Uveíte, nódulos conjuntivais, paralisia de nervos cranianos, aumento da glândula lacrimal, neuropatia óptica		
Granulomatose de Wegener	Proptose, uveíte, úlcera corneal, neuropatia óptica		
Doença de Behçet	Uveíte, hipópio		
Poliarterite nodosa	Episclerite, esclerite, neuropatia óptica		
Arterite de Takayasu	Catarata, retinopatia vaso-oclusiva, neuropatia óptica isquêmica		
Dermatomiosite	Edema conjuntival e palpebral, retinopatia, uveíte		
Síndrome antifosfolípide	Retinopatia vaso-oclusiva, neuropatia óptica isquêmica		
Doença de Graves	Proptose, retração palpebral, ceratite, baixa visual, defeito pupilar aferente, alteração da visão de cores		

Tabela 2 Sinais e sintomas oculares nas doenças autoimunes e seu tratamento				
Entidade	Sintoma	Sinal	Tratamento	
Ceratite	Dor, fotofobia, sensação de corpo estranho, lacrimejamento, hiperemia, baixa visual	Infiltrado inflamatório; opacificação, vascularização ou ulceração corneal	AINH, corticosteroides tópicos ou sistêmicos, imunossupressores, cirurgia	
Ceratoconjuntivite seca	Olho seco, queimação, visão embaçada, prurido, sensação de corpo estranho, secreção mucoide	Menisco lacrimal diminuído, teste de Schirmer positivo	Óculos escuros, umidificadores de ambiente, colírios lubrificantes, cirurgia	
Esclerite	Dor ocular, irradiação para face, baixa visual, fotofobia	Congestão de vasos episclerais, nódulos esclerais, isquemia escleral, dor à palpação	AINH, corticosteroides tópicos ou sistêmicos, imunossupressores, cirurgia	
Episclerite	Fotofobia, desconforto ocular	Nódulo avermelhado móvel, ingurgitamento superficial episcleral; não há alteração da acuidade visual	AINH, corticosteroides tópicos e/ou sistêmicos	
Uveíte	Dor, hiperemia, fotofobia, visão embaçada	Diminuição da visão, miose	Cicloplégicos, corticosteroides tópicos e imunossupressores	
Neurite óptica	Baixa visual, dor à movimentação ocular, fotofobia, perda de visão de cores, perda de campo visual	Edema e hiperemia de disco óptico (ausentes na forma retrobulbar)	Corticosteroides sistêmicos	
Proptose	Visão embaçada, lacrimejamento, hiperemia ocular, fotofobia	Protrusão ocular, aumento da abertura palpebral, quemose, hiperemia conjuntival	Lubrificantes, óculos escuros, corticosteroides, cirurgia	

-MRCM.indb 1134 12/5/17 4:06 PM

Tabela 3 Risco de acometimento ocular e avali oftalmológica recomendada na artrite reumatoid	3
Risco	Recomendação
Alto: pauci ou oligoarticular, positividade para anticorpos antinucleares, início da artrite até 7 anos de idade, duração da artrite < 4 anos	Avaliação oftalmológica a cada 3 meses
Moderado: pauci ou oligoarticular, positividade para anticorpos antinucleares, início da artrite até 7 anos de idade, duração da artrite > 4 anos	Avaliação oftalmológica a cada 6 meses
Baixo: pauci, poliarticular ou artrite sistêmica, negatividade para anticorpos antinucleares, início da artrite após 7 anos de idade, duração da artrite > 4 anos	Avaliação oftalmológica a cada 12 meses

Na arterite de células gigantes, > 50% dos pacientes apresentam sintomas oculares na ausência de sinais e sintomas sistêmicos.

BIBLIOGRAFIA

Mohsenin A, Huang JJ. Ocular manifestations of systemic inflammatory diseases. Conn Med 2012;76(9):533-44.

Patel SJ, Lundy DC. Ocular manifstations of autoimmune disease. Am Fam Physician 2002;66(6):991-8.

264

NOÇÕES DE FUNDO DE OLHO

Fabricio Lopes da Fonseca

A oftalmoscopia direta, embora constitua método acessível e portátil, apresenta limitações para a avaliação completa do fundo de olho.

Os objetivos mais relevantes da oftalmoscopia direta para o médico não especialista são a identificação do reflexo vermelho do fundo de olho e do disco óptico; o reconhecimento do papiledema, das hemorragias e das oclusões vasculares (como quadros associados a entidades oculares e sistêmicas de potencial gravidade); e a possibilidade de suspeita de outras afecções que alteram o aspecto normal do fundo de olho, como glaucoma, retinopatia hipertensiva e retinopatia diabética.

Para o exame sob midríase, utiliza-se, habitualmente, 1 gota de fenilefrina a 2,5% (tempo de efeito máximo de 20 minutos e tempo de ação de 3 horas) ou 1 gota de tropicamida a 1% (tempo de efeito máximo de 20-30 minutos e tempo de ação de 3-6 horas) – repete-se a dose após 15-30 minutos caso a pupila não esteja dilatada. Esses colírios tendem a ser menos efetivos em olhos com maior pigmentação iriana.

Colírios midriáticos não devem ser administrados a pacientes com antecedente de glaucoma de ângulo estreito ou câmara anterior rasa.

ACHADOS FUNDOSCÓPICOS

FUNDO DE OLHO NORMAL (FIGURA 1)

A cor depende de fatores como:

- concentração do sangue nos grandes vasos da coroide (componente vermelho);
- densidade do pigmento do epitélio pigmentado da retina e dos melanócitos da coroide (componente marrom);
- tipo e intensidade da fonte de luz: a luz elétrica convencional é vermelho-amarelada, contribuindo com essa tonalidade ao exame fundoscópico.

Uma luz sem o vermelho ou com pequeno componente de vermelho mostra certos detalhes da retina, como camada de fibras nervosas e mácula. Pode ser obtida utilizando-se filtros verdes.

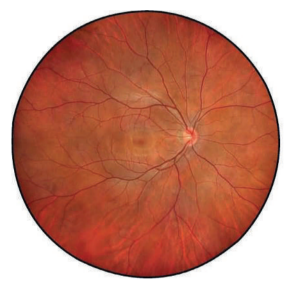


Figura 1 Fundo de olho normal. Retirada de Yanuzzi LA. The retinal atlas. Oxford: Elsevier: 2010.

Disco óptico

- Cor: vermelho-amarelada com vermelho mais pronunciado no lado nasal. A metade temporal pode aparecer pálida.
- Formato e tamanho: redondo a oval, diâmetro de 1,5-1,7 mm.
- Margens: bem definidas, ocasionalmente com anel de pigmento.
 - Vasos: origem dentro da escavação fisiológica.

-MRCM.indb 1135 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Va	riações de cor o	aracterísticas do fui	ndo de olho
	Fundo vermelho	Fundo tigroide	Fundo claro (albinótico)
Epitélio pigmentado da retina	Pigmentação densa e uniforme	Pequena pigmentação	Escassa ou nenhuma pigmentação
Melanócitos coroidianos	Obscurecidos	Pigmentação marcada	Escassa ou nenhuma pigmentação
Vasos coroidianos	Obscurecidos	Visível rede vermelha, espaços intervasculares são preto- -acinzentados	Visível com rede vermelha no fundo amarelo- -esbranquiçado da esclera

Retina

- Periferia: mais clara do que a área central. Observam-se irregularidades ocasionais de pigmentação e áreas mais claras visíveis.
- Fóvea (Figura 2): aparece mais escura do que a retina circundante. Identifica-se um reflexo marginal na borda da mácula. A cor é amarela, visível com iluminação sem o vermelho (anéritra).

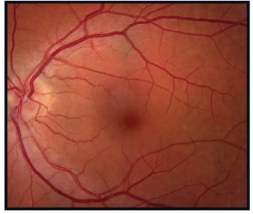


Figura 2 Fóvea em fundo de olho normal. Retirada de Yanuzzi LA. The retinal atlas. Oxford: Elsevier; 2010.

Vasos

As artérias são vermelho-claro, retas, com faixas de reflexo branco; as veias são vermelho-escuro, com maior tortuosidade e eventual pulsação (relação diâmetro veia:artéria é de 3:2).

Coroide

Branca e rosa, com fundo amarelo-branco, vasos tortuosos e inúmeras anastomoses (visíves se houver den-

sa pigmentação dos espaços intervasculares, fundo tigroide ou pigmentação rarefeita do epitélio pigmentado da retina).

PRINCIPAIS ACHADOS PATOLÓGICOS

PAPILEDEMA INICIAL (FIGURA 3)

- Disco óptico:
- cor: vermelho, capilares dilatados;
- forma e tamanho: redondo, aumento aparente do diâmetro;
- margens: parcialmente ou completamente borradas. Nenhuma ou pouca elevação nos estágios precoces.
- Vasos: artérias sem alterações; veias dilatadas e tortuosas.
- Retina: leve edema ao redor do disco, ocasionalmente, há poucas hemorragias.

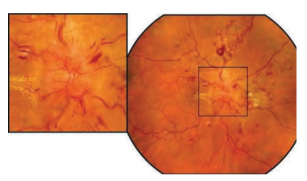


Figura 3 Papiledema. Retirada de Yanuzzi LA. The retinal atlas. Oxford: Elsevier; 2010.

PAPILEDEMA PRONUNCIADO

- Disco óptico:
- cor: vermelho-acinzentado;
- forma e tamanho: aumento aparente do diâmetro;
- margens: geralmente borradas, com elevação evidente.
- Vasos: elevados sobre o disco; artérias evanescidas pelo edema, veias dilatadas e tortuosas, ausência de pulso venoso.
- Retina: edema próximo ao disco, dobras, pregas radiais, hemorragias em chama de vela.

RETINOPATIA HIPERTENSIVA LEVE A MODERADA

Observam-se estreitamento arteriolar generalizado ou focal, esclerose arteriolar (fio de cobre), macroaneurismas arteriolares e hemorragias em chama de vela.

RETINOPATIA HIPERTENSIVA GRAVE ("MALIGNA") (FIGURA 4)



Figura 4 Retinopatia hipertensiva grave. Retirada de Yanuzzi LA. The retinal atlas. Oxford: Elsevier; 2010.

- Disco óptico: hiperemia por estase venosa, edema, protrusão, margens borradas, diâmetro aparentemente aumentado, vasos elevados na margem do disco.
- Artérias: atenuadas, com calibre irregular, aumento do reflexo e embainhamento da coluna sanguínea (artérias em fio de prata).
- Veias: tortuosas, dilatadas, com aumento da relação diâmetro veia: artéria para 3:1.
- Retina: hemorragias em chama, com numerosos pontos algodonosos (edema de fibras nervosas nas camadas internas da retina).

RETINOPATIA DIABÉTICA

- Disco óptico: coloração preservada, limites nítidos.
- Vasos: pré-capilares com dilatação fusiforme, veias dilatadas.
 - Retina:
- estágio precoce (não proliferativa) (Figura 5):
 pontos vermelhos e áreas em forma de chama (microaneurismas e hemorragias); exsudatos duros, nitidamente delineados no polo posterior, que podem se unir ou formar grupos em coroa (circinatas), correspondendo a acúmulo lipídico ou hemorragias organizadas;

 estágio tardio (proliferativa) (Figura 6): grandes hemorragias retinianas, novos vasos sanguíneos formados, membranas pré-retinianas (retinopatia proliferativa), ocasionalmente com descolamento de retina tracional.

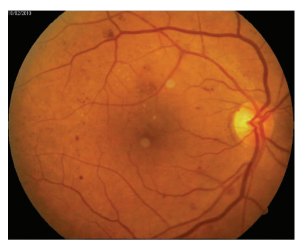


Figura 5 Retinopatia diabética de estágio precoce.

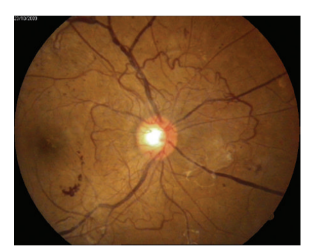


Figura 6 Retinopatia diabética de estágio tardio.

BIBLIOGRAFIA

Benbassat J, Polak BC, Javitt JC. Objectives of teaching direct ophthalmoscopy to medical students. Acta Ophthalmol 2012;90(6):503-7.

Nover A. O fundo do olho: métodos de exames e achados típicos. São Paulo: Manole; 2000.

Yannuzzi LA. The retinal atlas. Oxford: Elsevier; 2010.

-MRCM.indb 1137 12/5/17 4:06 PM

DOENÇAS DERMATOLÓGICAS

WAGNER G. GALVÃO CESAR

265

PRURIDO

Emerson Henrique Padoveze, Suelen Montagner, Wagner G. Galvão Cesar

Prurido é um sintoma comum que se define por uma sensação cutânea que provoca o desejo de coçar-se compulsivamente. Pode levar à escoriação, liquenificação e até pústulas por infecção secundária. Pode ser causado por doença dermatológica primária ou ainda estar relacionado a doença sistêmica em cerca de 10-50% dos pacientes. O prurigo, por sua vez, apresenta lesão cutânea primária (pápula), acompanhada de prurido.

A abordagem do paciente com prurido (Figura 1) deve buscar a identificação de sua causa. Pode estar associado a condições sistêmicas, neuropáticas, doenças dermatológicas e não ter causa aparente (psicogênico, p. ex.). O prurido crônico é definido por duração > 6 semanas, podendo ser localizado ou generalizado.

Quando houver suspeita de causa sistêmica, são indicados os seguintes exames complementares: hemograma, função renal, enzimas hepáticas e canaliculares, função tireoidiana, velocidade de hemossedimentação, sorologia para HIV, RX de tórax.

TRATAMENTO

Medidas gerais

- Emolientes (pH idealmente baixo e sem álcool): o restabelecimento da barreira cutânea é fundamental para tratar prurido, minimizando a irritação. Devem ser aplicados várias vezes ao dia e, sobretudo, logo após o banho.
 - Manutenção das unhas curtas.
- Cuidados com as roupas: deve-se usar roupas que não sejam justas, evitar tecidos sintéticos e lã. Dar preferência para algodão e fibras que não irritem.
- Restrição do número de banhos e de sua duração. A temperatura da água deve ser fria ou morna, e métodos esfoliantes devem ser evitados (buchas e esponjas).

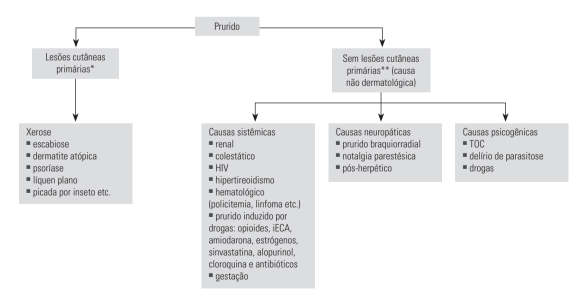


Figura 1 Prurido. * Lesões cutâneas primárias podem ser discretas como a xerose/asteatose (pele seca) ou como a escabiose. **Pode haver lesões secundárias, como escoriações, liquenificação (espessamento), amiloidose etc. iECA: inibidores da enzima conversora de angiotensina; TOC: transtorno obsessivo-compulsivo.

-MRCM.indb 1138 12/5/17 4:06 PM

Tratamento tópico

O tratamento tópico é feito com corticosteroides, capsaicina (0,025-0,1%), doxepina (5%), inibidores da calcineurina (tacrolimo e pimecrolimo) e anestésicos tópicos (lidocaína e prilocaína 2,5%), principalmente para curto prazo. Mentol (creme a 5%) também demonstra alguma efetividade.

Tratamento sistêmico

- Anti-histamínicos sedantes (hidroxizina, doxepina, difenidramina): a sonolência é benéfica no tratamento do quadro.
- Neurolépticos (gabapentina e pregabalina): efetividade demonstrada no prurido de causa neuropática (prurido braquirradial, notalgia parestésica, pós-herpética) e no prurido de causa renal (Figura 2).
 - Antidepressivos:
- inibidores seletivos da recaptação da serotonina (paroxetina, sertralina, fluoxetina): para vários tipos de prurido (p. ex., noturno, colestático), não só o psicogênico;
- inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina (mirtazapina, venlafaxina): demonstraram efeito em prurido renal, colestático e associado a linfomas (Figura 4);
- tricíclicos (amitriptilina, doxepina): sobretudo para prurido neuropático e psicogênico.
- Antagonistas de receptor μ -opioide (naloxona): estudos mostraram efetividade em prurido renal, linfomas, urticária crônica e dermatite atópica. Os agonistas do receptor κ -opioide (nalfurafina, butorfanol) são efetivos em quadros renais.
- Fototerapia: raios UVA e UVB banda larga ou estreita são efetivos para prurido associado à doença renal e a doenças dermatológicas (psoríase, dermatite atópica).

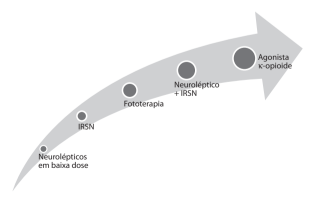


Figura 2 Escada terapêutica para prurido na doença renal. IRSN: inibidor da recaptação de serotonina e norepinefrina. Adaptada de Wang H, Yosipovitch G. New insights into the pathophysiology and treatment of chronic itch in patients with end-stage renal disease, chronic liver disease, and lymphoma. Int J Dermatol 2010;49(1):1-11.

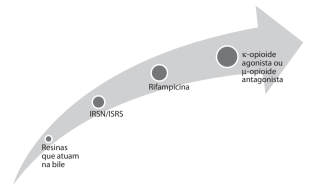


Figura 3 Escada terapêutica para prurido na doença hepática. IRSN: inibidor da recaptação de serotonina e norepinefrina; ISRS: inibidor seletivo da receptação da serotonina. Adaptada de Wang H, Yosipovitch G. New insights into the pathophysiology and treatment of chronic itch in patients with endstage renal disease, chronic liver disease, and lymphoma. Int J Dermatol 2010;49(1):1-11.

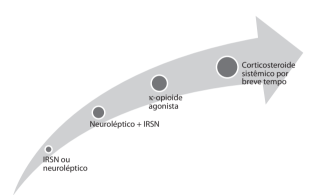


Figura 4 Escada terapêutica para prurido associado a linfoma. IRSN: inibidor da recaptação de serotonina e norepinefrina. Adaptada de Wang H, Yosipovitch G. New insights into the pathophysiology and treatment of chronic itch in patients with end-stage renal disease, chronic liver disease, and lymphoma. Int J Dermatol 2010;49(1):1-11.

• Ácido ursodesoxicólico e colestiramina: resinas usadas em prurido colestático.

BIBLIOGRAFIA

Azulay DR, Criado PR, Criado RFJ. Pruridos, prurigos, urticária e afins. In: Azulay RD, Azulay DR. Dermatologia. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2006. p.221-46.

Cunha PR, Delfini Filho O. Pruritus: still a challenge. An Bras Dermatol 2012;87(5):735-41.

Pereira SM, Alchorne MMA. Prurido no idoso. In: Lupi O, Belo J, Cunha PR. Rotina de diagnóstico e tratamento da Sociedade Brasileira de Dermatologia. São Paulo: AC Farmacêutica; 2010. p.393-402.

Porro AM. Dermatoses papulopruriginos. In: Di Chiacchio N, Belda Jr W, Criado PR. Tratado de dermatologia. São Paulo: Atheneu; 2010. p.257-75.

Wang H, Yosipovitch G. New insights into the pathophysiology and treatment of chronic itch in patients with end-stage renal disease, chronic liver disease, and lymphoma. Int J Dermatol 2010;49(1):1-11.

Yosipovitch G, Bernhard JD. Clinical practice: chronic pruritus. N Engl J Med 2013;368(17):1625-34.

-MRCM.indb 1139 12/5/17 4:06 PM

266

INFESTAÇÕES

Renato Pazzini, Wagner G. Galvão Cesar

ESCABIOSE

Doença contagiosa causada pelo ácaro *Sarcoptes scabiei var. hominis*, caracterizada por uma erupção pruriginosa que pode acometer pessoas de qualquer raça ou nível social, em qualquer idade. Sua transmissão ocorre por contato íntimo direto, inclusive sexual. A transmissão por vestimentas e roupas de cama não é significante na escabiose comum.

EPIDEMIOLOGIA

Por ser uma infecção muito comum, dados precisos de incidência e prevalência são obtidos com dificuldade. Estima-se que 6-11% das consultas dermatológicas sejam motivadas por escabiose. Apesar de poder acometer o ser humano em qualquer idade, a infecção prevalece em crianças e adultos jovens que vivem em aglomerações. Além desses grupos, idosos institucionalizados são particularmente suscetíveis.

QUADRO CLÍNICO

Prurido é o sintoma cardinal, que se manifesta principalmente à noite, quando o corpo está quente. As manifestações cutâneas costumam surgir 3-4 semanas após a infecção primária, quando há uma erupção de pápulas pruriginosas, predominando no abdome, mãos e genitais. No caso de reinfecções, o surgimento dos sintomas é imediato.

A lesão dermatológica patognomônica da escabiose é o túnel, que se manifesta com uma lesão discretamente elevada, tortuosa, com uma pequena crosta no local de entrada do ácaro e uma pequena vesícula no final da lesão, onde geralmente se encontra a fêmea do ácaro. Conjuntamente aos túneis, aparecem pápulas, seropápulas e por vezes nódulos pruriginosos que ocorrem por reação de hipersensibilidade. Esses nódulos são particularmente comuns na genitália masculina, por isso é sempre importante examinar essa parte do corpo em homens com suspeita de escabiose. É importante ressaltar que nas lesões de hipersensibilidade o ácaro não é encontrado em biópsias ou raspados.

Em pacientes idosos e imunodeprimidos a escabiose pode manifestar-se na forma crostosa (também conhecida como sarna norueguesa). Nesse quadro há lesões eritematocrostosas que albergam uma população imensa de ácaros que é extremamente contagiosa. Nos bebês a escabiose pode causar lesões vesiculosas e vesicopustulosas nas palmas e plantas, além disso, a eczematização das lesões é muito comum nessa faixa etária.

O prurido e os nódulos podem persistir por semanas após o tratamento e devem ser diferenciados de uma reinfecção.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é clínico e pode ser reforçado pelo encontro do ácaro em raspados diretos dos túneis ou em biópsias de pele. Faz-se diagnóstico diferencial com pediculose, delírios de parasitose, foliculites e eczemas.

TRATAMENTO

O tratamento tópico é o de escolha, pela fácil aplicabilidade e baixo número de efeitos colaterais. O principal tópico usado é a permetrina (concentração de 5%). O paciente deve ser orientado a aplicar no corpo à noite, deixando agir por 8-12 horas e lavar na manhã seguinte. Uma segunda aplicação é aconselhada após 7 dias. No momento do tratamento do caso índice, todos os contactante íntimos domiciliares devem ser tratados. A higiene comum de vestimentas e roupas de cama é suficiente para eliminar o ácaro, não havendo necessidade de outros procedimentos, como fervura ou desinfecção. Além da permetrina há outras escolhas tópicas (Tabela 1).

A ivermectina pode ser usada para tratamento de casos extensos, 200 mcg/kg, repetida após 7 dias. É importante ressaltar que estudos mostraram que a permetrina é mais efetiva que a ivermectina.

Deve-se considerar no tratamento o uso de anti-histamínicos para aliviar o prurido e tratar as condições associadas, como irritação da pele (p. ex., com o uso de certos escabicidas) e infecções secundárias. No tratamento tópico, sempre devem ser associados hidratantes ou emolientes.

PEDICULOSE (PIOLHO)

Infestação causada por piolhos da ordem *Phthiraptera*, sendo que 3 espécies causam doença no homem: *Pediculus capitis* acomete o couro cabeludo, *Pediculus corporis* causa doença no corpo e o *Pthirus pubis* acomete os pelos pubianos ou cílios.

EPIDEMIOLOGIA

Doença de distribuição universal, acomete homens e mulheres na mesma proporção, porém é mais prevalente em áreas periféricas de grandes conurbações. O *Pediculus capitis* tem uma prevalência maior em crianças de 6-11 anos, provavelmente relacionada aos hábitos escolares e de contato entre as crianças.

-MRCM.indb 1140 12/5/17 4:06 PM

Tabela 1 Tratamer	nto da escabiose		
Medicação	Dose	Posologia	Comentário
Permetrina	Creme ou loção a 5%	Aplicar do pescoço aos pés à noite e lavar pela manhã por 2 dias	Tratamento de escolha
Benzoato de benzila	Creme ou loção alcoólica a 25%	Aplicar do pescoço aos pés à noite e manter por 24 horas, por 3 dias	Causa muita irritação; atualmente em desuso
Enxofre precipitado	5% em vaselina sólida	Aplicar do pescoço aos pés à noite e manter por 24 horas, por 3 dias	Pouca irritação, odor desagradável
Lindano	Creme, loção e xampu a 1%	Aplicar do pescoço aos pés à noite e lavar pela manhã por 2 dias	Em desuso por apresentar toxicidade neurológica principalmente em crianças
Ivermectina	Comprimidos 6 mg	Dose única de 200 mcg/kg. Repetir após 1 semana	Menos efetiva se comparada aos tratamentos tópicos; pode ser adjuvante em casos extensos

QUADRO CLÍNICO E DIAGNÓSTICO

Os casos se manifestam por prurido variado e o diagnóstico é feito por visualização direta dos piolhos ou lêndeas, estas firmemente aderidas às hastes pilosas ou cabelo. Em crianças, muitas vezes a procura se dá por infecção secundária no couro cabeludo, provocada por escoriações; linfonodomegalia occipital é comum nestes casos.

Nos casos de pediculose do corpo, o piolho e os ovos se localizam nas roupas do infectado e são estas, portanto, que devem ser o alvo do tratamento.

TRATAMENTO

Xampus ou loções com permetrina ou deltametrina são preferíveis ao lindano. Devem ser deixados por 5-10 minutos antes do enxágue. As loções são mais efetivas pela maior concentração. Há relatos de tratamento com ivermectina (dose única) e sulfametoxazol + trimetoprima (3 dias), porém com menor eficácia que o tópico. O uso de xampu ou loção deve ser repetido após 10 dias.

As medicações não têm atividade contra os ovos (lêndeas), os quais devem ser removidos. Após a aplicação de xampu e enxágue, deve-se aplicar uma generosa quantidade de condicionador e fazer uso de pente fino. Repetir a cada 3 dias, por 2 semanas. Em algumas comunidades, a raspagem é aceitável.

As roupas de uso corrente devem ser trocadas e fervidas ou lavadas com água quente ou passadas a ferro. Na impossibilidade, devem ser colocadas em sacos plásticos fechados por dias.

LARVA MIGRANS CUTÂNEA (BICHO GEOGRÁFICO)

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Erupção cutânea que tem múltiplos agentes etiológicos. As principais características são as lesões migra-

tórias causadas pelo movimento dos parasitas na pele. Os principais nematódeos causadores da doença são o *Ancylostoma brasiliensis* e o *A. caninum*, sendo o cão o hospedeiro definitivo desses parasitas.

EPIDEMIOLOGIA

Os cães transferem os ovos a solos arenosos, que eclodem sob condições específicas de alta umidade e temperatura, mais características dos trópicos. As larvas podem então penetrar a pele de humanos.

QUADRO CLÍNICO

No local onde as larvas penetram a pele pode haver uma pequena pápula pruriginosa, em seguida a larva pode começar a migrar sob a pele, a uma distância que varia de milímetros até centímetros por dia. Com isso, produzem uma erupção cutânea tipicamente linear, que tem conformação serpiginosa e bizarra, com uma espessura aproximada de 3 mm, intensamente pruriginosa. Algumas vezes o trajeto da larva assemelha-se aos contornos de um mapa, por isso o nome popular de "bicho geográfico".

Algumas vezes pode ocorrer síndrome de Löeffler em conjunto ao quadro, principalmente em infestações múltiplas.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é clínico e a biópsia de pele raramente contém a larva, já que ela costuma estar um pouco após a erupção pruriginosa.

O diagnóstico diferencial deve ser feito com estrongiloidíase (lesões perianais), gnastomíase (geralmente com epidemiologia positiva e sintomas sistêmicos), queimadura por água-viva, tromboflebite, dermatofitose, eritemas figurados (anular centrífugo, *Gyratum repens* e migratório crônico).

-MRCM.indb 1141 12/5/17 4:06 PM

TRATAMENTO

A infestação costuma ser autolimitada, porém o tempo pode variar de algumas semanas a meses, dependendo da espécie infectante. Em um estudo na qual a espécie era provavelmente *A. brasiliensis*, 81% dos sintomas se resolveram em 4 semanas, sem tratamento.

Ainda assim, o tratamento farmacológico está indicado no momento do diagnóstico, sendo ivermectina, 200 mcg/kg, o fármaco de escolha. Em alguns casos pode ser usado albendazol, 400 mg/dia, por 3 dias, tendo resposta inferior. Quando há contraindicação ao tratamento por via oral, pode ser usado creme de tiabendazol 10%, 2 vezes ao dia, por 7 dias.

BIBLIOGRAFIA

Eady RAJ, Burns T, Breathnach S, Cox N, Griffiths C (eds.). Rook's textbook of dermatology. 7.ed. Oxford: Blackwell Science; 2004.

Global Health. Division of parasitic diseases and malaria. Parasites: lice. Disponível em: http://www.cdc.gov/parasites/lice/index.html.

Golant AK, Levitt JO. Scabies: a review of diagnosis and management based on mite biology. Pediatr Rev 2012;33(1):e1-12.

Heukelbach J, Feldmeier H. Creeping eruption. In: Naafs B, Hay RF (eds.). Imported skin diseases. Philadelphia: Elsevier; 2006.

Izri A, Chosidow O. Efficacy of machine laundering to eradicate head lice: recommendations to decontaminate washable clothes, linens, and fomites. Clin Infect Dis 2006;42(2):e9-10.

Magnabosco EM, Prado AD. Fatores epdemiológicos de risco associados à escabiose. An Bras Dermatologia 1998;73(3).

Monsel G, Chosidow O. Management of scabies. Skin Therapy Lett 2012;17(3):1-4.

Te Booij M, de Jong E, Bovenschen HJ. Löffler syndrome caused by extensive cutaneous larva migrans: a case report and review of the literature. Dermatol Online J 2010;16(10):2.

267

DOENÇAS EXANTEMÁTICAS

Ciro Martins Gomes, Wagner G. Galvão Cesar

A classificação como doença exantemática não se refere a uma entidade nosológica específica. Doenças virais, bacterianas e reações a fármacos podem ter como sinal inicial o exantema, tornando difícil a diferenciação entre elas. No entanto, critérios epidemiológicos e clínicos podem auxiliar o médico assistente no diagnóstico e tratamento dos pacientes acometidos, bem como na detecção e definição de possíveis quadros graves.

O termo exantema refere-se à presença de lesões eritematosas formadas por máculas, pápulas ou placas que acometem uma extensão considerável do tegumento. De fato, o eritema disseminado está presente em uma grande parcela de condições dermatológicas. Neste capítulo, serão abordadas as principais características das doenças que têm como manifestação comum o exantema. Alguns quesitos como evolução, idade, epidemiologia, sinais de gravidade e tratamento serão pormenorizados (Figura 1).

CARACTERÍSTICA DO EXANTEMA

O conhecimento da característica do exantema constitui tarefa primordial já que frequentemente representa o motivo da procura pela assistência médica. Os exantemas podem ser classificados em:

- morbiliforme: também conhecido como exantema maculopapular. Caracteriza-se pela presença de máculas e pápulas generalizadas de pequena dimensão, entremeadas por pele sã. Pode ser encontrada em doenças virais a exemplo de dengue, zika e nas farmacodermias;
- maculovesicular: caracteriza-se por uma erupção com a presença de máculas e vesículas. O principal exemplo é a varicela; antigamente, também era representado pela varíola, esta última já controlada;
- escarlatiniforme: trata-se de uma erupção eritematosa difusa, com acometimento das mucosas e prurido;
- rubeoliforme: quadro composto por lesões eritematosas e pequenas pápulas de aspecto mais claro, rosado, comumente encontrado na rubéola. É considerado por alguns uma variante do exantema morbiliforme.

A classificação descrita representa apenas a denominação clínica dos variados tipos de exantema. Apesar de os exames representarem o sinal clínico inicial, nem sempre são específicos para os variados agentes etiológicos. Variações clínicas adicionais podem ser resultantes da gravidade do quadro, da evolução da doença ou da cor da pele acometida.

DOENÇAS EXANTEMÁTICAS DE ETIOLOGIA VIRAL

Varicela (Capítulo 218)

Doença causada pelo vírus da varicela zóster ou herpes vírus humano tipo 3. Sua transmissão se dá pelo contato com fômites, aerossóis e contato direto com o conteúdo das vesículas. Tem período de incubação variável de 10-21 dias. Deve ser suspeitada em pacientes não vacinados que tiveram contato prévio com portador.

Cursa com exantema craniocaudal, centrífugo, que poupa relativamente as extremidades. Do característico

-MRCM.indb 1142 12/5/17 4:06 PM

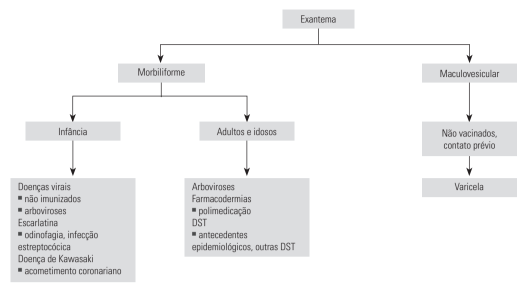


Figura 1 Fluxograma do diagnóstico sugestivo das doenças exantemáticas conforme a idade e as características do exantema.

exantema maculopapular surgem vesículas, pústulas e crostas, caracterizando diferentes estágios evolutivos no mesmo paciente. Tende a ser mais grave em adultos, nos quais há maior chance de complicações como pneumonite viral, miocardite e infecções secundárias.

A síndrome de Reye consiste em quadro grave que ocorre após administração de ácido acetilsalicílico em paciente com infecção viral a exemplo da varicela. Pode resultar em encefalopatia e hepatopatia.

O tratamento antiviral (aciclovir, valaciclovir, famciclovir) deve ser realizado em maiores de 12 anos.

Gestantes suscetíveis, imunocomprometidos e alguns recém-nascidos em risco devem receber profilaxia com imunoglobulina específica quando indicado, em até 96 horas após o contato com o caso-índice (Tabelas 1 e 2).

Sarampo (Capítulo 214)

Doença causada pelo vírus do sarampo que pertence ao gênero *Morbillivirus*, família *Paramyxoviridae*. Trata-se de condição que teve sua incidência praticamente extinta no Brasil após campanhas constantes de vacinação. Atualmente, ocorre em surtos isolados ou em viajantes internacionais para áreas onde a cobertura vacinal não é satisfatória.

O período de incubação é de 7-21 dias. Caracteriza-se por manifestações consideráveis das vias aéreas superiores, coriza, tosse, conjuntivite, febre alta e adenomegalia. Exantema morbiliforme generalizado surge 2-4 dias após o início dos sintomas. Tende a comprometer a imunidade do indivíduo, podendo resultar em infecções bacterianas.

Não existe tratamento específico para a doença, mas suplementação com vitamina A é recomendada em crianças, visando reduzir quadros graves e fatais (Tabelas 1 e 2).

Rubéola (Capítulo 214)

Tem como agente causal o vírus da rubéola, pertencente ao gênero *Rubivírus*, família *Togaviridae*. Consiste em uma doença geralmente branda, com período de incubação de 14-21 dias, podendo iniciar-se com sinais discretos de febre e indisposição seguidos por exantema maculopapular róseo, por vezes denominado rubeoliforme. A maior preocupação está no acometimento de gestantes, já que pode cursar com malformações congênitas (cardiopatia, catarata, surdez) e aborto (Tabelas 1 e 2).

Eritema infeccioso (Capítulo 213)

Doença causada pelo parvovírus B-19. Acomete crianças maiores e adolescentes de 4-14 anos de idade.

O quadro se caracteriza por febre, adenomegalia e dores musculares. Clinicamente, o exantema ocorre em 3 estágios:

- 1. acomete a face, conhecido como aparência de fácies esbofeteada;
- 2. *rash* maculopapular simétrico, pruriginoso, no tronco e nas extremidades (4 dias após o estágio anterior);
- 3. variação da intensidade do *rash*, que pode ser exacerbado por fatores emocionais e físicos, como exposição solar.

O tratamento é sintomático (Tabela 2).

-MRCM.indb 1143 12/5/17 4:06 PM

	ipais características das o	-		
Doença	Etiologia	Exantema	Epidemiologia	Sinais cardinais
Varicela	Vírus da varicela zóster (herpes vírus humano-3)	Maculovesicular	Indivíduos não vacinados	Exantema maculovesicular, menor acometimento das extremidades Lesões em diferentes estágios de evolução (crostas, pústulas e vesículas)
Sarampo	Vírus do sarampo (paramixovírus)	Morbiliforme	Viajantes, indivíduos não vacinados	Febre alta, coriza, adenomegalia, sinal de Koplic
Rubéola	Vírus da rubéola (togavírus)	Morbiliforme/ rubeoliforme	Indivíduos não vacinados, atenção às gestantes	Febre moderada, adenomegalia occipital e pós-auricular, malformações fetais
Eritema infeccioso	Parvovírus B19	Morbiliforme, reticulado	Crianças com idade > 4 anos até adolescência, sobretudo do sexo feminino	Exantema que poupa região perioral, fácies esbofeteada
Exantema súbito (roseola infantum)	Herpes vírus humano-6	Eritematoso e morbiliforme	Crianças de 6 meses a 5 anos de idade	Febre com resolução em crise antes do exantema
Mononucleose infecciosa	Vírus Epstein-Barr	Macular e morbiliforme	Principalmente adolescentes e adultos jovens	Linfonodomegalia, hepatoesplenomegalia
Escarlatina	Estreptococo beta- -hemolítico do grupo A	Eritematodescamativo	Crianças e adolescentes de 2-15 anos de idade	Sinal de Filatov (palidez perioral), sinal de Pastia, língua em morango, descamação na fase resolutiva
Arboviroses	Dengue, febre Chikungunya e Zika	Morbiliforme	Sem idade preferencial, locais com surtos da doença, em períodos chuvosos	Dengue: petéquias, hemoconcentração, discrasia sanguínea Febre chikungunya: artralgia persistente Zika: complicações neurológicas
Doença de Kawasaki	Controversa, panarterite	Rash macular generalizado, eritema e edema das extremidades	Crianças com idade < 5 anos	Febre, linfadenopatia cervical, aneurisma e trombose coronariana

Tabela 2 Prof	ilaxia e tratamento aplicáve	eis nas doenças exanter	náticas da infância
Doença	Profilaxia*	Contraindicações	Tratamento
Varicela	Vacina tetra viral aos 15 meses de vida Imunoglobulina humana antivaricela-zóster	Alergia à neomicina, imunossuprimidos, gestantes	Sintomático crianças: aciclovir; adultos: 800 mg, V0, 5×/dia; casos graves em adultos: 10 mg/kg, EV, a cada 8 horas, por 7-14 dias
Sarampo	Vacina tríplice viral aos 12 meses de vida e tetra viral aos 15 meses de vida Adolescente: 2 doses da tríplice viral Adulto: 1 dose da tríplice viral até 49 anos	Alergia à neomicina, imunossuprimidos, gestantes	Sintomático e das complicações com vitamina A < 6 meses de vida: vitamina A 50.000 UI em aerossol no dia do diagnóstico e no dia seguinte; 6-12 meses de vida: 100.000 UI em aerossol no dia do diagnóstico e no dia seguinte; > 12 meses de vida: 200.000 UI em aerossol ou cápsula no dia do diagnóstico e no dia seguinte
Rubéola	Vacina tetra viral, vacina tríplice viral	Alergia à neomicina, imunossuprimidos, gestantes	Tratamento sintomático e das complicações
Escarlatina	Medidas de higiene, evitar conglomerados	-	Antibióticos com atividade antiestreptocócica, a exemplo das penicilinas
Arboviroses	Combate aos vetores	_	Tratamento sintomático

^{*} Orientações conforme o calendário nacional de vacinação, disponível em: http://portalsaude.saude.gov.br.

-MRCM.indb 1144 12/5/17 4:06 PM

Exantema súbito (*roseola infantum*) (Capítulo 213)

Doença causada pelo herpes vírus humano-6; acomete crianças com idade < 5 anos. Clinicamente, caracteriza-se por febre alta que pode durar até 4 dias. Quadros de convulsão febril podem ser desencadeados nesse período. O exantema morbiliforme inicia-se caracteristicamente após a melhora do quadro febril. A doença é autolimitada, e o tratamento sintomático deve ser instituído (Tabela 1).

Mononucleose infecciosa (Capítulo 213)

É causada pelo vírus Epstein-Barr, que pertence ao grupo dos herpes vírus. A transmissão ocorre pelo contato com secreção salivar de paciente previamente infectado, daí a denominação corriqueira, de doença do beijo.

A infecção é assintomática ou com sintomas brandos na criança. Adultos apresentam quadros mais proeminentes, mas casos graves são raros.

A doença inicia-se com pródromos de febre, calafrios, mal-estar, mialgia, sudorese e adenomegalia. O exantema atinge < 10% dos pacientes; acomete o tronco, poupando relativamente as extremidades. Linfadenomegalia e hepatoesplenomegalia podem estar presentes.

A pesquisa de anticorpos heterofílicos e a detecção de linfócitos atípicos auxiliam o diagnóstico laboratorial (Tabela 1).

ARBOVIROSES

As arboviroses são patologias infecciosas de etiologia viral transmitidas por insetos. Recentemente, no Brasil, a expansão destas doenças vem alertando gestores em saúde. Dengue, Chikungunya e Zika são exemplos de doenças virais que podem cursar com exantema, muitas vezes indistinguível de outras causas. A diferenciação clínica entre as três é difícil, mas fatores epidemiológicos, tempo de evolução e intensidade dos sintomas podem ser de grande auxílio. Por isso, a inclusão das mesmas na investigação dos exantemas, principalmente em áreas endêmicas, é de extrema importância.

Dengue (Capítulo 216)

A dengue é causada por um arbovírus da família *Flaviviridae* com 4 tipos imunológicos, os vírus da dengue 1, 2, 3 e 4. É uma doença endêmica em diversas regiões do país e pode ocorrer em surtos. A transmissão se dá de forma vetorial, relacionada à proximidade de criadouros de mosquitos, a exemplo do *Aedes aegypti* e *Aedes albopictus*.

É responsável por uma gama variada de manifestações clínicas que perfazem desde sintomas brandos de febre e mal-estar até quadros graves potencialmente fatais

O exantema morbiliforme acomete cerca de 50% dos paciente. O *rash* evolui de forma disseminada e não poupa palmas e plantas. Por vezes, o exantema consiste em sinal cardinal da doença, já que as outras características podem ser discretas. É importante o pronto reconhecimento da doença para o manejo de complicações graves como infecção secundária e a forma hemorrágica da dengue (Tabelas 1 a 3).

Febre Chikungunya (Capítulo 216)

A Chikungunya é uma doença causada por vírus da família *Togaviridae* do gênero *Alphavirus*. A doença é transmitida pela picada de fêmeas dos mosquitos *Aedes aegypti* e *Aedes albopictus*. O exantema morbiliforme acomete cerca de 50% dos casos e é mais precoce do que nos casos de dengue. A artralgia simétrica persistente, por vezes debilitante, é um sinal característico da doença. Febre alta, cefaleia e mialgia intensa costumam estar presentes. A fase crônica é marcada pela persistência das queixas articulares (Tabela 3).

Zika (Capítulo 216)

O Zika vírus é um arbovírus do gênero *Flavivírus*, pertencente à família *Flaviviridae*. Também é uma doença transmitida pelo *Aedes aegypti*, mas outras vias de transmissão, como o contato salivar e sexual são possíveis. É uma infecção branda se comparada à febre Chikungunya e à dengue. O exantema morbiliforme é leve e aparece com grande frequência nos primeiros 2 dias da infecção. As manifestações como artralgia e febre não costumam ser graves. A grande preocupação com a doença reside no tropismo do vírus pelo SNC. Complicações como a síndrome de Guillain-Barré parecem ser mais comuns (Tabela 3).

Tabela 3 Diferenças clínicas entre as arboviroses que cursam com exantema morbiliforme Dengue Febre Zika Chikungunya Febre > 38,5°C por > 38°C por até 3 Afebril ou 3-7 dias dias < 38,5°C Mialgia Significativa Branda Branda Artralgia Branda Significativa Moderada Complicações Paralisia facial Desidratação Artralgia persistente Síndrome de grave Guillain-Barré

-MRCM.indb 1145 12/5/17 4:06 PM

A transmissão materno-fetal do Zika vírus consiste em um grave problema de saúde pública. O tropismo neurológico do vírus durante a fase embrionária é responsável por sequelas graves, como microcefalia e dano ocular. Atenção especial deve ser dada ao exantema em gestantes.

Exantema na gestação

A ocorrência de casos de microcefalia em gestantes que contraíram o vírus Zika aumentou a preocupação com a correta identificação de exantema neste grupo. O exantema na gestação tem várias etiologias virais e não virais. Apesar da preocupação atual com as arboviroses, é importante salientar que outras doenças virais também podem cursar com malformações.

A gestante que apresenta um exantema identificado deve ser encaminhada imediatamente à equipe responsável pelo acompanhamento pré-natal. Na ausência
de condições graves, esta iniciará ou continuará o acompanhamento pré-natal de risco habitual com complementação de exames. O médico deve observar notas técnicas e necessidade de notificação publicadas pelas
respectivas secretarias de saúde e pelo Ministério da
Saúde. Pode haver variações diagnósticas, a depender
de novas descobertas e da presença de surtos específicos. As possíveis estratégias diagnósticas complementares em gestantes com exantema de fase aguda são:

- sorologia: dengue, Chikungunya, Zika (pode apresentar resultados falso-positivos), parvovírus B19 e toxoplasmose, rubéola, citomegalovírus e herpes (TORCH);
- reação em cadeia da polimerase no sangue total (idealmente até o 3º dia do exantema): Zika (também pode ser realizado com amostra de urina, coleta até 15 dias), dengue e Chikungunya.

DOENÇAS EXANTEMÁTICAS DE ETIOLOGIA BACTERIANA

Escarlatina

A escarlatina é uma doença causada pelo estreptococo beta-hemolítico do grupo A, que produz uma toxina pirogênica. Ocorre, mais frequentemente, entre 5-18 anos de idade. A transmissão se dá pelo contato com as secreções orais de pacientes infectados. O período de incubação varia de 2-7 dias.

As manifestações clínicas consistem em quadro de febre, dor à deglutição, mialgias, náuseas, vômitos e dor abdominal. A língua torna-se revestida por uma camada branca com exacerbação de papilas (língua em fram-

boesa). Cerca de 48 horas após, observa-se exantema com micropápulas iniciais no tronco, com evolução centrífuga. Ocorre palidez perioral (sinal de Filatov) e linhas transversais nas áreas flexoras (sinal de Pastia).

Durante a fase resolutiva, há característica descamacão do exantema.

O tratamento deve ser feito, preferencialmente, até o 8° dia do início da doença e antibióticos como as penicilinas ainda constituem a terapia de escolha para as infecções estreptocócicas.

DOENÇAS EXANTEMÁTICAS CAUSADAS POR DROGAS

O rash eritematoso, principalmente o maculopapular, pode ser manifestação única ou inicial de diversas farmacodermias. Ao contrário dos exantemas de origem viral, estes tendem a acometer pacientes com idades mais avançadas em que o uso de medicações isoladas e polimedicação são mais comuns.

O exantema pode ser manifestação única da farmacodermia. Nesses casos, pode apresentar resolução espontânea, mesmo com a continuidade da droga envolvida. No entanto, pode representar fase inicial de evolução para patologias como a reação a drogas com eosinofilia e sintomas sistêmicos (Dress), síndrome de Stevens-Johnson e necrólise epidérmica tóxica. As formas graves destas doenças devem ser prontamente detectadas pelo médico assistente.

A Tabela 4 mostra uma gama de sinais de alerta para gravidade das farmacodermias que podem demandar internação hospitalar. A identificação e suspensão da droga envolvida deve ser realizada imediatamente.

DST (CAPÍTULO 217)

Algumas DST podem cursar com quadros de exantema. Neste capítulo, serão abordados os exantemas resultantes da sífilis e infecção pelo HIV.

Sífilis (Capítulo 215)

Conforme conhecimento médico, a sífilis (Tabela 5) é considerada grande imitadora de quadros dermatológicos. Não obstante, pode cursar com *rash* cutâneo, principalmente em sua forma secundária. Esse exantema ocorre de forma variável, podendo ser apenas macular, apresentar pápulas ou placas eritematosas associadas. Uma informação que serve como importante pista diagnóstica é o fato de a manifestação cutânea poder acometer qualquer parte do tegumento, inclusive palmas e plantas.

-MRCM.indb 1146 12/5/17 4:06 PM

Tabela 4 Far	macodermias: diagnóstico e prognóstico
Evolução após exantema	Dress uso prévio de drogas (anticonvulsivantes aromáticos) eosinofilia acometimento sistêmico (p. ex., fígado, rins, coração) Tratamento corticosteroides uso de ganciclovir em casos selecionados SSJ/NET acometimento de pele e mucosas bolhas e destacamento da epiderme mortalidade depende da área de pele atingida Tratamento uso de corticosteroides é controverso
Sinais de mau prognóstico nas farmacodermias	Febre Acometimento das mucosas Linfonodomegalia Eritrodermia esfoliativa Edema facial Destacamento da epiderme e bolhas

Dress: reação a drogas com eosinofilia e sintomas sistêmicos; SSJ/NET: síndrome de Stevens-Johnson/necrólise epidérmica tóxica.

História de contato sexual desprotegido, outras doenças sexualmente transmissíveis e úlcera genital prévia podem influenciar a suspeita clínica. O tratamento penicilínico deve ser prontamente instaurado quando do diagnóstico da doença.

Infecção pelo HIV (Capítulo 219)

A infecção pelo HIV cursa com uma ampla gama de manifestações clínicas, principalmente relacionada à redução da imunidade celular. Casos exacerbados de todas as doenças infecciosas citadas neste capítulo podem estar presentes. O exantema, no entanto, pode ser manifestação única e precoce, decorrente da síndrome retroviral aguda (Tabela 5).

As farmacodermias são também relativamente comuns com o uso de antirretrovirais.

OUTRAS ETIOLOGIAS

Doença de Kawasaki

A doença de Kawasaki leva ao dano de diversos órgãos e sistemas. Sua etiologia exata ainda é desconhecida, mas sabe-se que cursa com alterações vasculares generalizadas. Durante anos, suspeitou-se de uma etiologia viral para a doença, mas não há comprovação científica deste fato. A doença acomete principalmente crianças na 1ª infância.

O exantema se caracteriza por um *rash* macular generalizado, polimórfico, que pode ser confundido com outras doenças virais como a rubéola, escarlatina e o sarampo. Outras manifestações como febre, conjuntivite não purulenta, alterações orais, linfonodomegalia cervical e alterações de extremidades podem ocorrer. É importante o reconhecimento das manifestações vasculares relacionadas aos aneurismas e trombose coronariana.

O tratamento deve ser instituído e evita progressões graves das alterações coronarianas. As principais drogas utilizadas são a imunoglobulina e o ácido acetilsalicílico.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

O exantema pode ser uma manifestação comum a diversas doenças, por isso o achado isolado dessa característica dificilmente firma um diagnóstico preciso. No entanto, dados epidemiológicos e laboratoriais complementam essa avaliação e são ferramentas importantes no reconhecimento e no manejo dessas doenças.

Por causa de sua alta frequência e sua relevância clínica, é imperativo que o médico assistente tenha amplo conhecimento das doenças exantemáticas.

Tabela 5	Características do exantema relacionado às doenças sexualmente transmissíveis				
Doença	Etiologia	Contexto	Exantema	Epidemiologia	
Sífilis	Treponema pallidum	Fase secundária	Aspecto variável, podendo acometer qualquer parte do tegumento, inclusive palmas e plantas	História de contato sexual sem preservativos, úlcera genital prévia	
HIV	HIV 1 e 2	Síndrome retroviral aguda, uso de antirretrovirais	Macular eritematoso	História de contato sexual sem preservativos, uso de drogas injetáveis	

-MRCM.indb 1147 12/5/17 4:06 PM

BIBLIOGRAFIA

- Azulay RD, Azulay DR, Azulay-Abulafia L. Dermatologia. 6.ed. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan; 2013.
- Bäck AT, Lundkvist A. Dengue viruses: an overview. Infect Ecol Epidemiol 2013;3.
- Betáková T, Svetlíková D, Gocník M. Overview of measles and mumps vaccine: origin, present, and future of vaccine production. Acta Virol 2013;57(2):91-6.
- Bolognia JL, Jorizzo JL, Rapini RP. Dermatology. 2.ed. London: Mosby; 2007.
- Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis. Febre de chikungunya: manejo clínico/Ministério da Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde, Secretaria de Atenção Básica. Brasília: Ministério da Saúde; 2015.
- Carrillo-Marquez M, White L. Current controversies in childhood vaccination. S D Med 2013; Spec no:46-51.
- Chu C, Selwyn PA. Diagnosis and initial management of acute HIV infection. Am Fam Physician 2010;81(10):1239-44.
- Coustasse A, Larry J, Lee D. Can Kawasaki disease be managed? Perm J 2012;16(2):70-2.
- $Gaudelus\ J.\ Skin\ eruptions\ in\ children.\ Rev\ Prat\ 2004; 54(12): 1343-50.$
- Husain Z, Reddy BY, Schwartz RA. DRESS syndrome: part I clinical perspectives. J Am Acad Dermatol 2013;68(5):693.
- Husain Z, Reddy BY, Schwartz RA. DRESS syndrome: part II management and therapeutics. J Am Acad Dermatol 2013;68(5):709.
- Khambaty MM, Hsu SS. Dermatology of the patient with HIV. Emerg Med Clin North Am 2010;28(2):355-68.
- Pan American Health Organization. Guideline for zika virus disease and complications surveillance. Washington: PAHO; 2016.
- Ralph AP, Carapetis JR. Group a streptococcal diseases and their global burden. Curr Top Microbiol Immunol 2013;368:1-27.
- Santonja C, Nieto-González G, Santos-Briz Á, Gutiérrez Zufiaurre Mde L, Cerroni L, Kutzner H, et al. Immunohistochemical detection of parvovirus B19 in "gloves and socks" papular purpuric syndrome: direct evidence for viral endothelial involvement. Report of three cases and review of the literature. Am J Dermatopathol 2011;33(8): 790-5
- Schwartz RA, McDonough PH, Lee BW. Toxic epidermal necrolysis: part I introduction, history, classification, clinical features, systemic manifestations, etiology, and immunopathogenesis. J Am Acad Dermatol 2013;69(2):173.
- Schwartz RA, McDonough PH, Lee BW. Toxic epidermal necrolysis: part II prognosis, sequelae, diagnosis, differential diagnosis, prevention, and treatment. J Am Acad Dermatol 2013;69(2):187.
- Secretaria Municipal de Saúde do Rio de Janeiro. Plano municipal de contingência de zika, chikungunya e dengue 2016-2018. Janeiro/2016.
- Weiss PF. Pediatric vasculitis. Pediatr Clin North Am 2012;59(2):407-23.

268

PÚRPURAS

Wagner G. Galvão Cesar

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Púrpura é uma lesão hemorrágica visível na pele ou mucosas. O diagnóstico diferencial das causas é muito extenso, mas pode ser facilitado pela distinção morfológica. O foco deste capítulo é a abordagem das púrpuras primárias, nas quais a hemorragia é parte integral da lesão, ao contrário das púrpuras secundárias, nas quais a hemorragia é consequência (p. ex., dermatite de estase).

QUADRO CLÍNICO

A diferenciação entre púrpura e eritema é que, neste último, a alteração regride à vitropressão, mostrando que o sangue se encontra dentro dos vasos; por dilatação, o sangue dá a cor diferente da pele sã. Na púrpura, há extravasamento, e a cor não regride à vitropressão. As diferentes causas de púrpura podem vir associadas a inúmeros sintomas sistêmicos, dependendo da causa. A distinção morfológica pode favorecer o diagnóstico (Figura 1).

EXAMES COMPLEMENTARES

Os exames complementares devem ser guiados pela análise morfológica, e os diagnósticos, considerados em cada caso.

Na biópsia cutânea, dependendo do estágio da lesão, os achados podem variar consideravelmente – a interpretação deve levar em conta o estágio da lesão. A imunofluorescência direta deve ser de uma lesão nova (idealmente, até 24 horas).

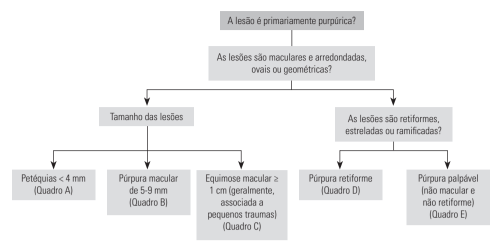
BIBLIOGRAFIA

Fiorentino DF. Cutaneous vasculitis. J Am Acad Dermatol 2003;48(3):311-40.

Grzeszkiewicz TM, Fiorentino DF. Update on cutaneous vasculitis. Semin Cutan Med Surg 2006;25(4):221-5.

Piette W. Purpura: mechanisms and differencial diagnoisis. In: Bolognia J, Jorizzo J, Rapini R. Dermatology. 2.ed. Mosby: Elsevier; 2008.

-MRCM.indb 1148 12/5/17 4:06 PM



Quadro A

- Trombocitopenia (< 50.000/mm³): púrpura trombocitopênica idiopática, síndrome hemolítico-urêmica, coagulação intravascular disseminada etc.
- Alterações da função plaquetária: medicamentosa, gamopatia monoclonal, trombocitose
- Alterações não plaquetárias: aumento da pressão venosa (prova do laço, manobra de Valsalva, vômitos, tosse, convulsões), deficiência de vitamina C (Capítulo 76), púrpuras pigmentosas crônicas (púrpura de Schamberg, púrpura de Majochi, púrpura de Doucas-Kapetanakis)

Quadro B

- Púrpura hipergamaglobulinêmica de Waldenstron
- Trombocitopenia
- Vasculite cutânea de pequenos vasos dérmicos apresentando inflamação mínima

Quadro (

- Alterações da coagulação: anticoagulante, insuficiência hepática, deficiência de vitamina K, coagulação intravascular disseminada
- Alterações do apoio tecidual: púrpura senil, atrofia por corticosteroide (tópico ou sistêmico), amiloidose sistêmica, escorbuto, síndrome de Ehlers-Danlos
- Alterações plaquetárias: trombocitopenia, von Willebrand, medicamentos etc

Quadro D

Quadro inicial precedido por eritema:

- vasculite presente: vasculite por IgA, crioglobulinemia, vasculite associada a doenças reumatológicas (lúpus, artrite reumatoide), poliarterite nodosa, granulomatose de Wegener, síndrome de Churg-Strauss (Capítulo 150)
- oclusão/constrição/inflamação dos vasos: vasculopatia livedoide, vasculite séptica, pioderma gangrenoso, perniose
 Quadro inicial não inflamatório:
- oclusão plaquetária: necrose por heparina, trombocitemia, hemoglobinúria paroxística noturna, síndrome hemolítico-urêmica
- distúrbio de coagulação sistêmico: deficiência de proteína C ou S, síndrome do anticorpo antifosfolípide, anticoagulante lúpico
- coagulopatia vascular: vasculopatia livedoide, doença de Degos, síndrome de Sneddon
- outras oclusões: crioglobulinemias, criofibrinogênio, crioaglutininas, infecção fúngica (geralmente, em imunodeprimidos, p. ex., mucormicose, aspergilose), ectima gangrenoso (geralmente pseudomonas ou outro Gram-negativo), estrongiloidíase disseminada, embolia por colesterol, endocardite marântica, mixoma atrial, anemia falciforme, anemias hemolíticas, calcifilaxia

Quadro E

Vasculite leucocitoclástica (intensa):

- pequenos vasos dérmicos apenas: idiopática, púrpura de Henoch-Schoelein (IgA), púrpura hipergamaglobulinêmica de Waldenstron, urticária, vasculite
- pequenos e médios vasos dérmicos: crioglobulinemia, vasculite associada a doenças reumatológicas (lúpus, artrite reumatoide)
 Vasculite leucocitoclástica pauci-imune:
- ANCA-associada: granulomatose de Wegener, poliangeíte microscópica, síndrome de Churg-Strauss
- outros: eritema elevado diutino, síndrome de Sweet Sem vasculite leucocitoclástica:
- eritema multiforme, pitiríase liquenoide e varioliforme aguda (Pleva), púrpura pigmentosa crônica (principalmente a de Gougerot e Blum)

Figura 1 Diagnóstico da púrpura. Adaptada de Piette W. Purpura: mechanisms and differencial diagnosis. In: Bolognia J, Jorizzo J, Rapini R. Dermatology. 2.ed. Mosby: Elsevier; 2008.

-MRCM.indb 1149 12/5/17 4:06 PM

269 ÚLCERAS CUTÂNEAS E MUCOSAS

Caio Rosa Humaire

No Brasil, as úlceras constituem um problema de saúde pública, contribuindo para onerar o sistema de saúde e levando à diminuição da qualidade de vida da população portadora da enfermidade.

Os tipos de úlceras mais frequentemente encontrados no sistema de saúde são: úlceras venosas, arteriais, hipertensivas, pressão e as neurotróficas (hanseníase, diabetes e alcoolismo).

CLASSIFICAÇÃO DAS ÚLCERAS

Alguns fatores contribuem para a classificação das úlceras, como é possível observar na Figura 1.

As principais características das úlceras podem ser visualizadas na Tabela 1.

CURATIVOS

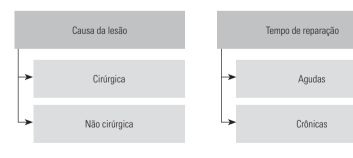
Os objetivos dos curativos são:

- auxiliar na cicatrização;
- eliminar fatores que retardam a cicatrização;
- diminuir risco de infecções.

Princípios básicos para realização de curativos

- Lavar as mãos antes e após cada curativo, mesmo que seja em um mesmo paciente.
- Verificar data de esterilização nos pacotes utilizados para o curativo (validade usual: 7 dias).

- Expor a ferida e o material durante o menor tempo possível.
 - Utilizar sempre material esterilizado.
- Se as gazes estiverem aderidas à ferida, umedecê-las antes de retirá-las.
- Não falar e não tossir sobre a ferida e ao manusear material estéril.
- Considerar contaminado qualquer material que toque locais não esterilizados.
- Utilizar luvas estéreis em curativos de cavidades ou quando houver necessidade de contato direto com a ferida ou com o material que entrará em contato com a ferida.
- Se houver mais de uma ferida, iniciar pela menos contaminada; nunca abrir e trocar curativo de ferida limpa ao mesmo tempo que troca de ferida contaminada.
- Quando uma mesma pessoa for trocar vários curativos no mesmo paciente, deve iniciar pela limpa e fechada, seguindo-se de ferida aberta não infectada.
- Ao embeber a gaze com soluções, manter a ponta da pinça voltada para baixo.
- Ao aplicar ataduras, fazê-lo no sentido da circulação venosa, com o membro apoiado, tendo o cuidado de não apertar em demasia.
- Os curativos devem ser realizados no leito com toda técnica asséptica.
- Nunca colocar o material sobre a cama do paciente, e sim sobre a mesa auxiliar ou carrinho de curativo.
 O material deve sofrer desinfecção após cada uso.
- Todo curativo deve ser realizado com a seguinte paramentação: luva, máscara e óculos.
- Em caso de curativos de grande porte e curativos infectados (úlceras de pressão infectadas com áreas ex-



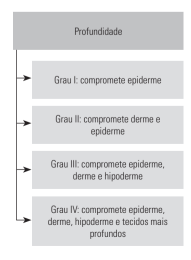


Figura 1 Classificação das úlceras.

-MRCM.indb 1150 12/5/17 4:06 PM

	Prevenção e cuidados	Causas	Dor	Localização	Características
Neurotrófica (Capítulo 55)	Inspeção diária Limpeza e secagem dos interdígitos Hidratação e lubrificação da pele Corte reto da unha Monitoramento da sensibilidade Proteção nas atividades de vida diária Uso de palmilhas e calçados adequados	Hanseníase Diabetes Alcoolismo	Ausente	Plantar	Borda circular Em áreas de alta pressão plantar Úlcera é quente e rosada Associada a calosidades
Venosa (Capítulo 96)	Elevação das pernas Cuidados alimentares que evitem a obesidade Uso de meias com média compressão Caminhadas Exercícios para panturrilha Inspeção das condições dos espaços interdigitais e das unhas Identificação e encaminhamento para tratamento dos casos com eczemas de estase, infecções bacterianas e fúngicas Evitar traumatismos	Estase vascular	Presente	Maléolo medial	Borda irregular Base vermelha Pigmentação perilesional Edema Pulsos presentes Eczema
Arterial (Capítulo 96)	Controlar hipertensão e diabetes Elevar a cabeceira da cama Evitar traumatismos	Arteriosclerose	Presente Piora com elevação do membro	Calcanhar Dorso do pé e artelhos	Borda irregular Base pálida e fria Multifocal Tendência de ser necrótica Pulsos reduzidos ou ausentes Cianose Ausência de pelos
Hipertensiva	Controlar hipertensão, diabetes e obesidade Reduzir fumo	HAS	Presente	Face posterolatero- distal da perna	Dor intensa
Pressão (Capítulo 288)	Identificação do grupo de risco (cadeirantes, acamados, com alteração do nível de consciência) Alívio periódico de pressão Proteção de proeminências ósseas	Pressão contínua	Presente ou ausente	Locais clássicos: sacral/trocânteres/ maléolos/ calcâneos	Acometimento de tecidos mais profundos
Doença dermatológica	Considerar como diagnóstico diferencial quando a lesão não for característica dos grupos citados ou a evolução não for favorável (p. ex., carcinoma basocelular, carcinoma espinocelular ou úlcera de Marjolin, pioderma gangrenoso,	Inflamatória Infecciosa Neoplásica	Depende da etiologia	Variável	Evolução não corresponde ao esperado Comumente, a característica da doença apresenta-se na borda da lesão

Tabela 2 Principais produtos e indicações			
Produto Indicação Ação desejada		Ação desejada	
SF	Todos os tipos de ferida	Limpa a ferida, mantém a umidade	
TCM (Dersani®)	Ferida em fase de granulação sem infecção	Protege e hidrata o leito da ferida, restaura a pele na formação de tecido de granulação	
Pomada desbridante colagenase/mono	Feridas com crostas, tecido necrosado, fibrina, pouco exsudato	Promove a retirada do tecido necrótico superficial por ação enzimática sem afetar o colágeno de tecido sadio ou de granulação	
Alginato de cálcio	Feridas moderadamente exsudativas	Absorve o excesso de exsudato, estimula a agregação plaquetária, promove desbridamento, mantém a umidade e tem ação bacteriostática, podendo ser trocado a cada 2 dias	
Carvão ativado	Feridas com grande quantidade de exsudato e odor fétido	Tem ação de absorção bactericida e desodorizante; pode permanecer até 7 dias	

TCM: triglicerídeos de cadeia média.

-MRCM.indb 1151 12/5/17 4:06 PM

tensas e lesões em membros inferiores), usar também o capote como paramentação.

 Quando o curativo for oclusivo, anotar no esparadrapo a data, a hora e o nome de quem realizou o curativo.

Os principais produtos e indicações para a realização de curativos podem ser vistos na Tabela 2.

Principais erros ao realizar curativos

- Realizar curativos em feridas cicatrizadas.
- Excesso de esparadrapo.
- Trocas excessivas de curativos em feridas secas.
- Demorar para trocar curativos em feridas secre-

tantes.

- Não lavar as mãos para realizar curativos.
- Conversar durante o procedimento.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de condutas para tratamento de úlceras em hanseníase e diabetes. 2.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2008.

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de condutas para úlceras neurotróficas e traumáticas. Brasília: Ministério da Saúde; 2002.

Gomes FVL, Costa MR, Mariano LAA. Manual de curativos da Santa Casa da Misericódia. 3.ed. Goiânia: Conselho Metropolitano de Goiânia/ Santa Casa de Misericórdia de Goiânia/Universidade Católica de Goiás: 2005.

Panuncialman J, Vincent F. Unusual causes of cutaneous ulceration. Surg Clin North Am 2010;90(6):1161-80.

270

MICOSES SUPERFICIAIS

Gabriel Ângelo de Araújo Sampaio, Denise Vieira Galvão Cesar, Wagner G. Galvão Cesar

CONCEITO

As micoses superficiais são infecções fúngicas que acometem a camada córnea da pele e a haste livre do pelo. Incluem as micoses superficiais não inflamatórias (*tinea nigra*, *piedra* branca e preta e pitiríase *versicolor*) (Tabela 1), as candidíases mucocutâneas (Tabela 2) e as dermatofitoses (tinhas) (Tabela 3).

EXAMES DIAGNÓSTICOS

O exame micológico direto pode observar os fungos diretamente no microscópio, sendo em alguns casos o resultado tão característico que dispensa a cultura (p. ex., pitiríase *versicolor*). A cultura serve para identificar a espécie, sendo inoculada em meio ágar e leva ao menos 2 semanas para a identificação. Uma cultura não deve ser considerada negativa com < 6 semanas de incubação. A positividade no exame direto não é regra preditiva para cultura positiva. Se houver um exame inesperadamente negativo, além de considerar diagnósticos diferenciais,

Doença/agente etiológico	Manifestações clínicas	Diagnósticos diferenciais	Opções terapêuticas
Pitiríase versicolor/ Malassezia furfur (principal espécie)	Lesões maculares múltiplas com descamação fina (ao estiramento: sinal de Zireli ou sinal da unha), coloração variável (branca, acastanhada ou eritematosa)	Anetodermia, dermatite seborreica, epidermiodisplasia verruciforme, eritema discrômico <i>perstans</i> , hipomelanose macular progressiva, lúpus, parapsoríase, pitiríase alba, pitiríase rósea, sífilis, <i>tinea corporis</i> , verruga plana, vitiligo etc.	Tópico: xampu no couro cabeludo e creme/spray nas lesões, 1×/dia, durante 14 dias Sistêmico: fluconazol, 450 mg, dose única; cetoconazol, 200 mg, por 20 dias; ou itraconazol, 200 mg, por 5 dias
Tinea nigra/ Phaennelomyces werneckii	Mácula acastanhada na região palmar; raramente, nas plantas Exposição a água salina (praia)	Nevo melanocítico acral, melanoma, erupção fixa medicamentosa, hiperpigmentação pós-inflamatória, sífilis etc. Diagnóstico diferencial com melanoma	Tópico: isoconazol 1% ou miconazol ou cetoconazol 2%, 2×/dia, durante 4 semanas
Piedras: branca (Trichosporum spp.) preta (Piedrae hortae)	Nódulos aderidos ao pelo Afeta barba, cabelos, bigode, pelos axilares e genitais	Dermatite seborreica, pediculose, tinea capitis, tricorrexis nodosa etc.	Cetoconazol 2%, xampu, 1×/dia, por 14 dias, associado a corte dos cabelos curtos

-MRCM.indb 1152 12/5/17 4:06 PM

Tipos	Diagnóstico diferencial	Abordagens
Cutânea: placas eritematosas em áreas de dobra com fundo esbranquiçado e lesões-satélite (fatores predisponentes: umidade, diabetes, obesidade, gestação)	Dermatite de contato, dermatite seborreica, dermatofitoses, intertrigo simples, infecção por pseudomonas, líquen plano, pustuloses etc.	Investigar imunossupressão, diabetes, uso de antibióticos, uso de corticosteroides, infecção, neoplasia, HIV Derivados imidazólicos tópicos (clotrimazo
Paroníquia e onicomicose: hipertrofia das dobras ungueais proximal e lateral e distrofia da lâmina		miconazol, oxiconazol, cetoconazol) e nistatina (bochecho oral) Em casos extensos: fluconazol, 100-200
Candidíase da área das fraldas (entre o 3° e o 4° meses de vida) eritema maceração	-	mg/dia; ou itraconazol, VO, 100-200 mg/di. (a duração varia com a gravidade do caso: princípio, 10-14 dias) Terbinafina e butenafina não são eficazes
■ lesões-satélite	_	na candidose
Oral		
 aguda pseudomembranosa: placa esbranquiçada na mucosa oral e na borda lateral da língua 		
aguda atrófica eritematosa: antibioticoterapia prolongada ou HIV		
eritematosa crônica: próteses com eritema e edema no palato		
queilite angular		
 hiperplásica crônica (leucoplasia candidósica, fumantes) 		

Tabela 3 Derm	atofitoses (fungos q	ue invadem e se multiplicam em tecidos queratinizado	s)
Categoria	Transmissão	Clínica usual	Dermatófitos comuns
Antropofílica	Humano-humano	Crônica, não inflamatória ou leve	Tricophyton rubrum Tricophyton tonsurans Tricophyton concentricun Tricophyton mentagrophytes (var. interdigitale) Epidermophyton floccosum
Zoofílica	Animal-humano	Aguda, infamatória, com possibilidade de pústulas e vesículas	Microsporum canis Tricophyton mentagrophytes (var. mentagrophytes) Tricophyton verrucosun
Geofílica	Solo-humano	Moderadamente inflamatória	Microsporum gypseum

o exame deve ser repetido. A coleta de material para esses exames depende do tipo de lesão em questão. Nas lesões de pele, pode-se fazer uma raspagem, facilitada quando há descamação ou secreção. No raspado, é difícil conseguir material suficiente para cultura. No caso das lesões dos cabelos, estes devem ser cortados na altura da pele. Quando há suspeita de acometimento ungueal, devem ser incluídos fragmentos da unha, assim como debris subungueais. A lâmpada de Wood (cerca de 360 nm, semelhante à luz negra) pode favorecer o diagnóstico em *tinea capitis* quando causadas por *Microsporun* spp. (fluorescência verde), *Trichophyton schoenleinii* (fluorescência amarelopalha) e na pitiríase *versicolor* (fluorescência róseo-dourada) possibilitando a medida da extensão da lesão.

Existem novos exames baseados em PCR para onicomicoses, pouco disponíveis para a prática clínica, mas com sensibilidade de 84% e especificidade de 100%.

-MRCM.indb 1153 12/5/17 4:07 PM

Tabela 4 Tineas	OV.	Di cir lic	0 ~	
Forma topográfica	Clínica	Diagnóstico diferencial	Opções terapêuticas	
Tinea barbae e faciei (T. verrucosun e T. mentagrophytes)	Na face, placas anulares e descamativas e na barba, erupção pustular com crostas	Acne, actinomicose, blastomicose, dermatite perioral, sicose, pseudofoliculite, dermatite seborreica, erupção polimorfa à luz etc.	Tópicos: isoconazol 1%, butenafina 1%, terbinafina 1%, cetoconazol 2%, miconazol 1%, ciclopirox 0,1%	
Tinea corporis (T. mentagrophytes, T. tonsurans, M. canis e Epidermophyton floccosum)	Placas anulares e descamativas, pruriginosas, com tendência a clareamento central Forma rara: <i>Tinea imbricata</i> causada pelo <i>T. concentricum</i>	Candidíase, dermatite de contato, dermatite seborreica, eczema numular, eritema anular centrífugo, eritrasma, granuloma anular, larva migrans, linfoma, lúpus, parapsoríase, psoríase etc.	amorolfina 0,25% (2×/dia, durante 2-6 semanas) Sistêmico: itraconazol, 100 mg/dia, por 4 semanas; cetoconazol, 200 mg, durante 4 semanas; fluconazol,	
Tinea cruris (T. rubrum ou E. floccosum)	Placas arciformes pruriginosas e com ardor local em região perineal e virilhas Mais comum em homens	Acantose nigricante, candidíase, dermatite de contato, dermatite seborreica, eritrasma, intertrigo, psoríase invertida etc.	- 150 mg/semana, por 4 semanas	
Tinea capitis ou tinha do couro cabeludo	Favosa (<i>T. schoenleinii</i>): escútulas alopécicas no couro cabeludo com descamação ou pústulas; pode levar a alopécia definitiva	Alopecia areata, dermatite seborreica, foliculites, penfigoide, piodermites, psoríase, sífilis, tricotilomania etc.	Sistêmico: griseofulvina, 500 mg/ dia, por 3 meses (20 mg/kg/dia); terbinafina, 250 mg/dia, por 4 semanas; ou itraconazol, 200 mg,	
	Microspórica (<i>M. canis</i> e <i>gypseum</i>): placas alopécicas grandes e pouco numerosas		2×/dia, 1 semana/mês, durante 3 meses Tópico: cetoconazol 2%, xampu, 1×/dia	
	Tricofítica (<i>T. mentagrophytes</i> e tonsurans): placas alopécicas menores e mais numerosas			
	Kerion celsi: placa alopécica inflamatória com secreção secundária ao uso indevido de corticosteroides tópicos			
<i>Tinea pedis</i> ou tinha do pé (<i>T. rubrum</i> ou	Mocassim: descamação fina e crônica, podendo ser hiperqueratótico, ter eritema e fissuras	Bolha traumática, ceratólise puntata, dermatite atópica, dermatite de contato, eczema disidrótico, infecção por pseudomonas,	Medidas gerais: secar a área afetada, rodízio de meias e sapatos Sistêmicos: terbinafina, 250 mg/dia, por 6 semanas; itraconazol, 100 mg/dia, durante 6 semanas; cetoconazol, 200 mg/dia, por 4 semanas; fluconazol, 150 mg/semana, durante 6 semanas Tópicos: semelhantes a tinea corporis	
mentagrophytes, Mycrosporum sp.)	Interdigital: dermatite macerada entre os dedos dos pés, pruriginosa, principalmente entre o 4° e o 5° dedos	piodermites, psoríase, reações tipo ide		
	Inflamatória: vesículas e bolhas geralmente mediais, podendo estar associada a reação dermatofítide			
Tinea manuum palmaris (T. rubrum ou mentagrophytes e E. floccosum)	Eritema palmar com descamação com ou sem pústulas	Ceratólise puntata, dermatite atópica, dermatite de contato, eczema disidrótico, psoríase		
Tinea incógnito (T. mentagrophytes, T. verrucosum)	Dermatofitose mascarada com perda de descamação e atividade nas bordas, comumente por uso de esteroides (apresentação clínica variável)	Dermatite atópica, dermatite de contato, dermatite seborreica, rosácea, lúpus etc.	-	

BIBLIOGRAFIA

- Gupta AK, Batra R, Bluhm R, Faergemann J. Pityriasis versicolor. Dermatol Clin 2003;21:413-29.
- Gupta AK, Cooper EA. Update in antifungal therapy of dermatophytosis. Mycopathologia 2008;166:353-67.
- Lupi O, Cunha PR. Rotinas de diagnóstico e tratamento da Sociedade Brasileira de Dermatologia. 2.ed. São Paulo: AC Farmacêutica; 2012.
- Miot HA, Miot LDB. Protocolos de condutas em dermatologia. São Paulo: Roca; 2012.
- Moriarty B, Hay R, Morris-Jones. The diagnosis and management of tinea. $BMJ\ 2012; 345: e4380.$
- Rotta I, Sanchez A, Gonçalves PR, Otuki MF, Correr CJ. Efficacy and safety of topical antifungals in the treatment of dermatomycosis: a systematic review. Br J Dermatol 2012;166(5):927-33.

-MRCM.indb 1154 12/5/17 4:07 PM

271 HANSENÍASE

Renato Pazzini, Wagner G. Galvão Cesar

INTRODUÇÃO

Doença infectocontagiosa causada pelo *Mycobacterium leprae*, que tem o homem como hospedeiro principal. Acomete principalmente pele e nervos periféricos, ocasionando áreas de perda de sensibilidade e alterações motoras, gerando sequelas a longo prazo. Em seus fenômenos reacionais imunológicos, diversos órgãos e sistemas podem ser acometidos, devendo ser prontamente diagnosticados e tratados para evitar ainda mais danos aos portadores da doença.

EPIDEMILOGIA

Apesar da incidência em queda pelas ações globais propostas pela OMS, o Brasil ainda é um dos principais países a concentrar número de casos. A meta da OMS é que a incidência seja no máximo 1:10.000. No Brasil, a taxa de prevalência caiu 68% nos últimos 10 anos, de 4,52:10.000, em 2003, para 1,42:10.000, em 2013, valor ainda superior ao estabelecido pela OMS. Diferenças regionais são notadas dentro do Brasil: Mato Grosso, Pará, Maranhão, Tocantins, Rondônia e Goiás são as áreas com maior risco de transmissão, concentrando mais de 80% do total de casos diagnosticados.

PATOGÊNESE E QUADRO CLÍNICO

A apresentação clínica da doença depende do polo imunológico do indivíduo, podendo variar desde uma lesão única hipocrômica com alteração de sensibilidade que evolui para cura (hanseníase indeterminada), até infiltração difusa da pele com acometimento neurológico gradual e progressivo. Em alguns casos ainda, há apenas o acometimento neural (hanseníase neural pura).

Pelo Ministério da Saúde, considera-se caso de hanseníase a pessoa que apresenta um ou mais dos seguintes sinais cardinais, a qual necessita de tratamento com poliquimioterapia (PQT): lesão(ões) e/ou área(s) da pele com alteração da sensibilidade térmica e/ou dolorosa e/ou tátil; ou espessamento de nervo periférico, associado a alterações sensitivas e/ou motoras e/ou autonômicas; ou presença de bacilos *M. leprae*, confirmada na baciloscopia de esfregaço intradérmico ou na biópsia de pele.

Nas lesões cutâneas da doença, classicamente manifestadas por manchas hipocrômicas, a sensibilidade térmica é a mais precocemente afetada, podendo ser testada com a comparação de tubos com água morna e fria ou com algodão seco e embebido em éter. Pode-se verificar a sensibilidade tátil com teste do monofilamento de Semmes-Weinstein (6 monofilamentos: 0,05; 0,2; 2; 4; 10 e 300 g) nos pontos de avaliação de sensibilidade em mãos e pés, algodão ou fio dental, e a dolorosa, com estesiômetro ou ponta de caneta. É comum haver anidrose e perda dos pelos nas lesões.

O acometimento neural leva a espessamento dos nervos periféricos, podendo ser simétrico ou não. Os nervos mais acometidos, em ordem de frequência, são: tibial posterior, ulnar, mediano, fibular comum, facial e radial. Esse acometimento pode estar acompanhado de outros comemorativos, como hipoidrose, amiotrofia, parestesias, paresias das áreas correspondentes ao nervo acometido. A dor desses pacientes tem recebido atenção, ela que classicamente se desenvolve após a cura bacteriológica e é do tipo neuropática e de difícil tratamento.

Na forma tuberculoide, encontram-se poucas lesões, geralmente infiltradas e com acometimento de poucos nervos, porém com grande intensidade de dano, nesta forma clínica predomina a imunidade celular do hospederio. No polo imunológico oposto, o humoral, há a forma virshowiana ou lepromatosa, com infiltração difusa da pele, lesões mal definidas, madarose das sobrancelhas e espessamento neural difuso e progressivo. Entre esses dois polos o paciente pode apresentar lesões mistas (dimorfo ou *borderline*).

EXAMES COMPLEMENTARES

- Biópsia de pele ou nervo. Indicada quando a baciloscopia não for disponível e houver dúvida diagnóstica. Não é necessária para fazer o diagnóstico.
- Baciloscopia: coleta da linfa das áreas mais prováveis de bacilos positivos em lóbulo da orelha, cotovelos e joelhos. Se positivo, o indivíduo é classificado como multibacilar, se negativo e houver lesões clínicas suspeitas, paucibacilar.
- Teste de Mitsuda: intradermorreação análoga ao derivado proteico purificado (PPD). Avalia a imunidade celular do indivíduo, não é utilizado para diagnóstico, e sim para classificação, pois o polo tuberculoide terá resposta positiva, e o lepromatoso, negativa.

-MRCM.indb 1155 12/5/17 4:07 PM

CLASSIFICAÇÃO

Pode ser feita por meio de diversos critérios: morfologia das lesões, histopatologia, bacteriologia, imunologia. Para efeito didático, utiliza-se uma classificação clínica:

- indeterminada: máculas hipocrômicas, podendo ser mal ou bem delimitadas, possivelmente com alteração de sensibilidade (mais difícil de ser verificada nos locais intensamente inervados como a face). Apresenta fase transitória que pode evoluir para as outras formas ou para cura espontânea (em 95% dos casos). Essa fase é o momento ideal de diagnóstico de hanseníase para instituição de tratamento;
- tuberculoide: placas infiltradas, às vezes anulares, sarcoideas, bem delimitadas, frequentemente com acometimento neural precoce e assimétrico;
- virshowiana: infiltração difusa da pele, mal delimitada, causando rarefação capilar. As alterações anestésicas podem ser difíceis de determinar. O acometimento neural costuma ser simétrico. A baciloscopia nesses casos é muito útil:
- dimorfo: como doença polar, pode aproximar-se das formas tuberculoides ou virshowianas. O tipo de lesão característica é foveolar, com borda infiltrada e centro tendendo à cura. Podem ser bem delimitadas ou não, com poucas ou múltiplas lesões, de acordo com o polo que se aproxima mais.

Para o tratamento, utiliza-se a classificação voltada para a terapêutica adotada pela OMS – paucibacilar: até 5 lesões de pele; multibacilar: ≥ 6 lesões de pele ou baciloscopia positiva.

TRATAMENTO

Feito o diagnóstico, são fundamentais a notificação do caso e o acompanhamento multidisciplinar. Os contactantes (pessoas que residiram com o caso-índice nos últimos 5 anos) devem ser examinados. Aqueles em que não se encontrar doença devem receber a vacina BCG de acordo com o seguinte esquema, de acordo com a cicatriz prévia da aplicação da vacina – sem cicatriz: 1 dose de BCG; 1 cicatriz: 1 dose de BCG; 2 cicatrizes: sem necessidade de aplicar.

O tratamento deve incluir o acompanhamento do caso no sentido de prevenir incapacidades. Deve ser realizada uma avaliação de olhos, dentes, perdas de sensibilidade e de força. As cartelas de PQT são padronizadas:

• paucibacilar (PQT-PB) – cartela verde: 6 cartelas em até 9 meses contendo rifampicina + dapsona, sendo

- a dose mensal supervisionada com rifampicina, 600 mg + dapsona, 100 mg, e a dose diária, com dapsona, 100 mg;
- multibacilar (PQT-MB) cartela vermelha: 12 cartelas em até 18 meses contendo rifampicina + clofazimina e dapsona, sendo a dose mensal supervisionada com rifampicina, 600 mg; clofazimina, 300 mg; e dapsona, 100 mg; e a dose diária, com dapsona, 100 mg, e clofazimina, 50 mg.

ESTADOS REACIONAIS

Nos pacientes acometidos pela hanseníase podem ocorrer fenômenos imunológicos que se manifestam por alterações inflamatórias agudas os subagudas. Elas podem ocorrer em qualquer tipo de hanseníase, antes, durante ou após o tratamento. Devem ser prontamente identificadas, pois muitas das lesões que resultarão em sequelas da doença ocorrem nesses períodos. Não é incomum a primeira busca de tratamento do paciente portador de hanseníase ocorrer durante os estados reacionais.

Epidemiologia

Nos pacientes multibacilares no Brasil, acompanhados por 6 anos pós-tratamento, 74% apresentaram episódios reacionais, sendo 49% reação tipo 1 ou neurite isolada, e 25%, reação tipo 2.

Reação tipo 1 (reação reversa)

Ocorre principalmente em pacientes com a forma borderline da doença (BT, BB e BV) e é caracterizada por neurite aguda e/ou inflamações agudas das lesões cutâneas. Normalmente ocorre em até 1 ano do início do tratamento. As lesões cutâneas preexistentes aumentam, se tornam edematosas e mais infiltradas, tornando os limites da lesão mais evidentes. O nervo acometido torna-se espessado e doloroso à palpação, ocasionando, ainda, piora do déficit sensitivo e motor distal. Em casos mais raros, pode ocorrer abscesso do nervo, necessitando de intervenção neurocirúrgica urgente para evitar sequela neurológica definitiva. Ocasionalmente a reação tipo 1 se manifesta por edema das mãos, pés e face.

O diagnóstico da reação é clínico e fácil quando o examinador for o médico que acompanha o paciente. Nos casos no qual o paciente está buscando o atendimento pela primeira vez, pode ser necessário realizar biópsia e avaliação de especialista. Geralmente a reação tipo 1 não é acompanhada de sinais e sintomas de inflamação sistêmica, como febre, mialgias e anorexia, logo, hemograma e bioquímica do sangue são normais.

-MRCM.indb 1156 12/5/17 4:07 PM

O tratamento da reação reversa é feito geralmente com prednisona em dose imunossupressora (1-2 mg/kg), sendo o objetivo principal aliviar a neurite. A dose é mantida por longo período, de acordo com a melhora clínica, sendo reduzida vagarosamente. Os paciente costumam ficar sob vigência de corticoterapia por mais de 6 meses, por isso é importante avaliar a densidade óssea, fazer profilaxia para osteoporose, estrongiloidíase e controle de glicemia e PA. Alguns casos mais brandos são tratados com doses menores de prednisona, já nos casos que a neurite progride a despeito de corticoterapia adequada, são usados outros imunossupressores, como a azatioprina e a ciclosporina. É importante ressaltar que a poliquimioterapia para tratamento do *M. leprae* não deve ser suspensa pelas reações.

Reação tipo 2 (eritema nodoso hansênico)

Acomete indivíduos multibacilares, principalmente nos quadro BV e VV. Caracteriza-se por quadro inflamatório sistêmico que pode ocorrer antes, durante ou até 5 anos após o tratamento. Estudos mostram que até 50% dos pacientes com a forma virshowiana e 15% da forma borderline virshowiana desenvolvem reação do tipo 2. Os ataques são inicialmente agudos, mas podem se prolongar e recorrer de forma subaguda por anos. As principais manifestações clínicas são nódulos eritematosos dolorosos, na face e na superfície extensora dos membros. As lesões podem ser superficiais ou profundas e podem ulcerar ou supurar. O eritema nodoso hansênico, diferentemente da reação reversa, é um quadro sistêmico, que pode ser acompanhado de febre, mal-estar, uveite, dactilite, artrite, neurite, linfadenite, miosite e orquite. Em vista do vasto acometimento de órgãos e sistemas e o potencial alto de sequelas, é importante avaliar o paciente em curtos períodos, e por vezes a internação hospitalar deve ser considerada.

O diagnóstico é clínico, e a biópsia de pele pode mostrar alterações inflamatórias características, como infiltração dos granulomas por polimorfonucleares associada a vasculite e macrófagos xantomizados. Nesses pacientes, o teste de Mitsuba é negativo, evidenciando ausência de resposta celular ao bacilo, predominando uma resposta humoral Th2. O hemograma mostra leucocitose e na bioquímica há aumento das provas inflamatórias (PCR e VHS).

Em relação ao tratamento da reação tipo 2, a talidomida é o medicamento de escolha (100 400 mg/dia), conforme a gravidade do quadro. Na impossibilidade do seu uso, prescrever prednisona (1 mg/kg peso/dia), ou dexametasona na dose equivalente. Além disso, será preciso manter a poliquimioterapia se o doente ainda estiver

em tratamento específico e não a reintroduzir na situação de alta; associar corticosteroide em caso de comprometimento de nervos (bem definido após palpação e avaliação da função neural). Imobilizar o membro afetado em caso de neurite associada; monitorar a função neural sensitiva e motora; na associação de talidomida e corticoide, usar AAS (100 mg/dia) como profilaxia para tromboembolismo. Pelos graves efeitos teratogênicos, a talidomida só pode ser prescrita para mulheres em idade fértil após avaliação médica com exclusão de gravidez, por meio de método sensível e mediante a comprovação de utilização de, no mínimo, dois métodos efetivos de contracepção para mulheres em uso de talidomida (RDC n. 11/2011 e Lei n. 10.651/2003), sendo pelo menos um deles de barreira. Tratamentos alternativos incluem pentoxifilina, AINE e AAS.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Secretaria de Vigilância em Saúde, Departamento de Vigilância das Doenças Transmissíveis. Diretrizes para vigilância, atenção e eliminação da hanseníase como problema de saúde pública: manual técnico-operacional. Brasília: Ministério da Saúde; 2016.

Eady RAJ, Burns T, Breathnach S, Cox N, Griffiths C (eds.). Rook's textbook of dermatology. 7. ed. Oxford: Blackwell Science; 2004.

Foss NT, Souza CS, Goulart IMB, Gonçalves HS, Virmond M. Hanseníase: episódios reacionais (projeto Diretrizes). AMB/CFM; 2003.

OMS. Global strategy for further reducing the leprosy burden and sustaining leprosy control activities, 2006-2010: operational guidelines. Genebra: OMS: 2006.

272

PANICULITES

Anelise Casillo Ghideti, Erick Dancuart Omar, Wagner G. Galvão Cesar

Paniculites são as doenças do panículo adiposo. A apresentação clínica de suas diversas formas é muito semelhante: nódulos ou placas eritematosas e violáceas, podendo ou não evoluir para ulceração. Frequentemente, localiza-se nas pernas. Na Tabela 1, é apresentada a classificação das paniculites.

PANICULITE SEPTAL

ERITEMA NODOSO

Mais frequente em adultos (20-30 anos de idade), acomete principalmente pessoas do sexo feminino (80%). Pode ser idiopática ou secundária a várias doenças ou tratamentos.

-MRCM.indb 1157 12/5/17 4:07 PM

Tabela 1	Classificação das paniculites
Paniculites	predominantemente septais
Eritema nodo	080
Paniculite no	odular migratória
Da esclerode	ermia
Paniculites	lobulares

Fenômeno de Lúcio

Eritema indurado de Bazin

Paniculites associadas com depósitos de cristais

- esclerema neonatal
- adiponecrose subcutânea neonatal
- paniculite factícia
- paniculite pós-corticosteroide
- calcifilaxia

Paniculite enzimática (pancreática) Paniculite por deficiência de alfa-1-antitripsina Necrose gordurosa (por frio ou trauma) Paniculite histiocítica-citofágica Lúpus eritematoso profundo

Lipogranuloma esclerosante (paniculite química)

Paniculite esclerosante (lipodermatoesclerose)

Paniculite infecciosa

Etiopatogenia

A patogenia exata é desconhecida. Sabe-se que é uma reação de hipersensibilidade tardia que pode ser desencadeada por diversos antígenos.

Parece tratar-se de resultado da deposição de imunocomplexos nas vênulas dos septos da hipoderme, causando paniculite neutrofílica.

Apresenta padrão de resposta Th1 (IL-2 e IFN-gama). Parece haver fator genético envolvido.

Causas

Infecções e infestações

- Infecções estreptocócicas: causa infecciosa mais comum, predomina em crianças e adolescentes. As lesões surgem 2-3 semanas após quadro de infecção de vias aéreas superiores.
- Tuberculose (Capítulo 237): observada no decurso da primoinfecção, mais frequente em crianças e adolescentes.
- Outras (Capítulos 213, 214, 219 e 266): infecções não específicas das vias aéreas superiores, Chlamydia, coccidioidomicose, histoplasmose, blastomicose, dermatofitose, hepatites B e C, parvovírus B19, citomegalovírus, toxoplasmose, larva migrans visceral, amebíase/giardíase,

herpes simples, varicela-zóster, HIV, mononucleose infecciosa, rubéola, aspergilose, tricomonas, ascaridíase.

Causas clínicas não infecciosas

- Sarcoidose e outras doenças granulomatosas (Capítulo 104).
 - Síndrome de Sweet.
- Doença inflamatória intestinal, doença de Crohn e diverticulite (Capítulo 110).
- Doenças reumatológicas e autoimunes (doença de Behçet, doença de Reiter e síndrome de Sjögren).
 - Malignidades, principalmente hematológicas.
 - Transplante de células-tronco hematológicas.
 - Gestação.
- Acne fulminante, eventualmente em uso de isotretinoína.

Drogas

- Sulfonamidas.
- Penicilinas.
- Halógenos.
- Anticoncepcional oral.
- Isotretinoína.
- Vacina para hepatite B.
- Talidomida.
- Fenitoína.
- Salicilatos.
- Minociclina.
- Quimioterápicos.

Manifestações clínicas

Observa-se instalação abrupta de nódulos e placas eritematosos, dolorosos e quentes, principalmente na região pré-tibial, joelhos e tornozelos. Podem ocorrer em qualquer área corpórea, até na face (menos comuns).

As lesões são mais palpáveis do que visíveis, tipicamente bilaterais e simétricas. Podem coalescer, formando placas. Nunca ulceram e não deixam cicatrizes, nem atrofia.

O quadro tem duração de 3-6 semanas. Sintomas constitucionais podem ocorrer. Geralmente, a doença cura sem tratamento.

Exames complementares

Realiza-se uma biópsia profunda da lesão (englobando tecido celular subcutâneo) com exame histopatológico.

Outros exames são feitos de acordo com a causa mais provável: hemograma, sorologias, urina tipo 1, urocultura, exame protoparasitológico de fezes, autoanticorpos para investigação de colagenoses, RX de tórax, USG de

-MRCM.indb 1158 12/5/17 4:07 PM abdome total, beta-hCG, colonoscopia, PPD e detecção de resposta linfocitária específica para tuberculose.

Histopatologia

Variada; eventualmente, necessita de mais de uma biópsia. Observa-se paniculite septal, sem vasculite.

A inflamação tipicamente é concentrada na periferia dos septos, disseminando-se para os lóbulos.

Pode apresentar granuloma radial de Miescher (agrupamento de macrófagos ao redor de pequenos vasos ou espaços semelhantes a fendas), característico da doença.

Diagnóstico diferencial

- Casos iniciais de eritema indurado de Bazin: eritema indurado afeta geralmente a face posterior das pernas de mulheres jovens, com tendência à ulceração e resolução com cicatriz.
- Vasculite nodular: os nódulos são menores, de consistência mais firme e mais persistentes, mais frequentemente na face lateral das pernas e panturrilhas; geralmente, assimétricos, involuem lentamente, deixando cicatriz.
- Eritema nodoso hansênico: lesões nodulares ocorrem em outras localizações, como membros superiores, face e tronco.
- Tromboflebite: geralmente, as lesões são em placas, localizadas na face lateral das pernas, de consistência firme, irregulares, acompanhadas de sinais flogésticos e até fibrose.
 - Outras paniculites septais e lobulares.

Tratamento

O tratamento deve abordar a causa responsável, se houver. Indica-se:

- repouso e elevação dos membros;
- em pacientes sintomáticos, ácido acetilsalicílico,
 2-3 g/dia;
 - evitar AINH;
- iodeto de potássio, 300-1.000 mg/dia, por 3-6 semanas;
- afastar causa infecciosa (administrar corticosteroide sistêmico, como a prednisona, 0,5-1 mg/kg/dia, por 3-6 semanas).

PANICULITE NODULAR MIGRATÓRIA

Chamada de hipodermite nodular subaguda migratória de Vilanova-Pinol-Aguadé ou eritema nodoso *migrans*. Acomete principalmente mulheres.

Manifestações clínicas

Observam-se nódulos subcutâneos, unilaterais e assimétricos que aumentam de tamanho e confluem em

placas inflamatórias com involução central. Geralmente, localizam-se nas faces anterolaterais das pernas.

Apresenta-se em surtos, com tendência à recidiva.

Histopatologia

Paniculite septal com alterações vasculares variáveis (desde estreitamento até oclusão).

Tratamento

O tratamento é feito com iodeto de potássio em doses baixas (100 mg/dia, por 3-6 semanas).

PANICULITE SEPTAL DA ESCLERODERMIA

Na esclerodermia cutânea, o tecido pode ser acometido:

- isoladamente (morfeia subcutânea);
- em conjunto com a fáscia muscular (morfeia profunda);
- juntamente com derme profunda, fáscia muscular, músculo e osso (morfeia panesclerótica).

Manifestações clínicas

Observam-se placas e nódulos endurecidos que evoluem para cicatriz e hipercromia. Geralmente, são localizados no tronco e nos membros superiores.

Tratamento

O tratamento é semelhante ao da esclerodermia.

PANICULITE LOBULAR

ERITEMA INDURADO DE BAZIN

Trata-se de paniculite de origem tuberculosa que se caracteriza por lesões nodulares, recidivantes e persistentes. Geralmente, acomete mulheres jovens e de meia-idade, principalmente nas pernas, e raramente é vista em homens.

Tem menor incidência em épocas frias.

Manifestações clínicas

Inicia-se por nódulos profundos e indolores, eritematovioláceos, simétricos, nas pernas (panturrilhas). Eles evoluem em surtos, podendo romper-se, formar úlceras de formas irregulares e profundas e deixar cicatrizes.

As lesões podem persistir por anos.

Não há febre nem alterações do estado geral.

Diagnóstico

O diagnóstico é clínico, com PPD fortemente reativo. Responde à terapêutica antituberculosa, já que raramente se encontra o *M. tuberculosis* nas lesões.

-MRCM.indb 1159 12/5/17 4:07 PM

Histopatologia

Observam-se:

- granuloma tuberculoide (infiltrado) lobular na hipoderme;
- alterações vasculares (vascularite trombótica obliterante);
 - áreas de necrose de caseificação.

Tratamento

Administrar o esquema I para tuberculose.

FENÔMENO DE LÚCIO

O fenômeno de Lúcio representa uma reação cutânea necrotizante grave que pode ocorrer na hanseníase de Lúcio e em outras formas de hanseníase virshowiana (Capítulo 271).

Manifestações clínicas

Observam-se máculas e nódulos eritematosos dolorosos, que evoluem com necrose e ulceração, de forma ascendente (membros inferiores, membros superiores, glúteos, tronco e, com menor frequência, face), e resolvem-se em período que varia de 2-4 semanas, deixando cicatriz atrófica.

Diagnóstico

O diagnóstico depende de fatores clínicos, exames laboratoriais, baciloscopia e exame histopatológico. Nos exames laboratoriais, estão presentes anemia, leucocitose e desvio à esquerda; no exame da linfa, há alto índice baciloscópico.

Histopatologia

Observa-se infiltrado inflamatório com histiócitos espumosos.

Há dano vascular por invasão direta do *M. leprae* às células endoteliais (vasculite e trombose dos vasos superficiais e profundos).

Identificam-se bacilos álcool-ácido resistentes na coloração de Ziehl-Nielsen ou de Fite-Faraco.

Tratamento

O tratamento consiste no emprego da poliquimioterapia para multibacilares e, algumas vezes, de corticosteroides sistêmicos (1 mg/kg/dia) para controle das reações. Quando associado ao eritema nodoso hansênico, deve-se usar talidomida, 100-300 mg/dia.

ADIPONECROSE SUBCUTÂNEA NEONATAL

É observada em recém-nascidos de termo ou póstermo, de peso normal ao nascimento e saúde geral normal. Ocorre principalmente no 1° dia de vida, podendo ser notada ao nascimento.

Fatores contribuintes

- Hipercalcemia do recém-nascido.
- Asfixia, pré-eclâmpsia.
- Diabetes materna.
- Trauma obstétrico.
- Hipotermia.

Manifestações clínicas

Observa-se espessamento do subcutâneo, formando nódulos endurecidos eritematovioláceos únicos ou múltiplos. Quando aderidos aos planos profundos, de dimensões variáveis, podem coalescer. As lesões podem ser dolorosas.

A tendência de distribuição observada é simétrica. Os nódulos localizam-se principalmente nas nádegas, coxas, ombros, dorso, região bucal e braços.

Novos nódulos podem surgir durante ≥ 1 semana e desaparecem dentro de alguns meses, geralmente sem cicatrizes.

Em alguns casos, ocorre ulceração, com liberação de substância oleosa. Pode evoluir também para calcificação.

Diagnóstico

O diagnóstico é clínico.

Diagnóstico diferencial

- Esclerema neonatal.
- Celulites.
- Trauma.

Histopatologia

Trata-se de uma paniculite lobular.

Observa-se infiltrado inflamatório intenso composto por linfócitos, histiócitos, lipófagos e células gigantes multinucleadas. Há células que exibem citoplasma eosinofílico contendo fendas em forma de agulha (cristais de TG).

Lesões tardias apresentam fibrose septal e áreas de calcificação no lóbulo da hipoderme.

Tratamento

Não é necessário tratamento, já que o quadro apresenta regressão espontânea em semanas ou meses.

ESCLEREMA NEONATAL

É uma doença rara, que acomete recém-nascidos prematuros e pequenos para a idade gestacional, duran-

-MRCM.indb 1160 12/5/17 4:07 PM

te a evolução de várias doenças graves como infecções, doença cardíaca congênita e outros. Relaciona-se a defeitos do desenvolvimento.

Tem como fatores contribuintes: hipotermia, desnutrição, perdas hidroeletrolíticas e infecções.

Sua causa é desconhecida, mas admite-se influência da maior proporção de ácidos graxos saturados em relação aos ácidos graxos insaturados.

Manifestações clínicas

Lesões cutâneas surgem durante os primeiros dias de vida. Observa-se um endurecimento lenhoso da pele, que exibe coloração branco-amarelada, frequentemente com reticulado violáceo.

A doença tem início nas nádegas e membros inferiores, com progressão simétrica e ascendente.

O paciente apresenta sonolência, hipotermia e dificuldades respiratórias. Podem ocorrer também infecções gastrointestinais, icterícia, hemorragias pulmonares e choque.

Diagnóstico

O diagnóstico é clínico.

Diagnóstico diferencial

- Adiponecrose subcutânea neonatal.
- Celulites.
- Trauma.

Histopatologia

Trata-se de uma paniculite lobular. Infiltrado linfo--histiocitário é mínimo ou ausente.

Observam-se fendas citoplasmáticas alongadas, difusas e radiais (cristais de TG dissolvidos) no interior de adipócitos e nas células gigantes.

Tratamento

O quadro tem prognóstico ruim. O tratamento é feito com medidas gerais de suporte.

A corticoterapia sistêmica é uma indicação controversa.

PANICULITE PÓS-CORTICOSTEROIDE

A paniculite pós-corticosteroide é rara. Ocorre em crianças que diminuíram rápida ou abruptamente o uso prolongado de corticosteroide sistêmico em altas doses.

Geralmente, o quadro surge 1-14 dias após a suspensão do corticosteroide. Sua patogenia é desconhecida, sendo relacionada à alteração da relação entre ácidos graxos saturados e insaturados.

Manifestações clínicas

Observam-se nódulos eritematosos subcutâneos dolorosos e pruriginosos.

Há áreas de acúmulo de gordura induzido pelos corticosteroides, identificadas especialmente em região malar, bucal, tronco e membros superiores.

Geralmente, desaparecem espontaneamente ou com a reintrodução do corticosteroide.

Histopatologia

Semelhante à da adiponecrose subcutânea neonatal.

Tratamento

O tratamento é desnecessário nos casos leves. Nas formas muito intensas, por sua vez, indica-se a reintrodução dos corticosteroides e posterior retirada gradual.

CALCIFILAXIA

Conhecida como paniculite calcificante da doença renal, pois ocorre quase exclusivamente nos pacientes portadores terminais de doença renal crônica (Capítulo 127).

Na maioria dos casos, observa-se aumento de cálcio e fósforo séricos associado a hiperparatireoidismo secundário (a diminuição na produção de vitamina D3 leva a uma diminuição da absorção do cálcio, e esta hipocalcemia, por sua vez, leva a um aumento na produção de paratormônio que mobiliza cálcio e fosfato, gerando um desequilíbrio no produto cálcio-fósforo e levando à deposição de cálcio nos tecidos).

Hipertensão arterial e alcalose metabólica pós-diálise parecem ser fatores predisponentes.

A calcificação da parede dos vasos cutâneos e a fibrose vascular subsequente causam isquemia, que resulta em necrose e ulceração.

Manifestações clínicas

Observam-se máculas ou placas violáceas e reticulares que lembram o livedo reticular. As lesões são encontradas principalmente nas partes distais dos membros, coxas e nádegas, com distribuição simétrica e bilateral.

Evoluem para placas e nódulos indurados e necróticos, deixando úlceras grandes.

O prognóstico do quadro é ruim: a calcificação vascular persiste, mesmo após a diminuição do produto cálcio/fosfato; há possibilidade de gangrena e septicemia; e a mortalidade é de 60-70%.

Diagnóstico

O diagnóstico é clínico e histopatológico.

-MRCM.indb 1161 12/5/17 4:07 PM

Histopatologia

Observa-se calcificação das paredes das pequenas e médias artérias da derme e hipoderme. Além disso, há necrose gordurosa e calcificação do lóbulo da hipoderme e infiltrado com neutrófilos, linfócitos e histiócitos espumosos.

Diagnóstico diferencial

- Vasculite necrotizante.
- Síndrome do anticorpo antifosfolípide.
- Coagulação intravascular disseminada.

Tratamento

Os pacientes em hemodiálise são tratados com baixos níveis de cálcio e fósforo, uso de agentes ligantes de fosfato e banho de hemodiálise baixo em cálcio. Em alguns casos, a parotireoidectomia cessa o surgimento de novas lesões.

PANICULITE PANCREÁTICA

Ocorre em 2-3% dos casos de doença pancreática. A maioria dos casos está associada a pancreatite aguda ou crônica relacionada ao alcoolismo crônico. Carcinoma do pâncreas, pancreatite pós-traumática, *pancreas divisum* e pseudocistos pancreáticos também podem associar-se à doença.

É causada pela ação das lipases que hidrolisam as gorduras neutras com formação de glicerol e ácidos graxos responsáveis pela inflamação e pela necrose da gordura do subcutâneo.

Manifestações clínicas

Manifesta-se em surtos. Observam-se nódulos eritematovioláceos, dolorosos e depressíveis, que ulceram espontaneamente e eliminam material líquido oleoso. As áreas mais acometidas são os membros inferiores, ao redor dos tornozelos e joelhos. Ocorre aumento dos níveis séricos e urinários de amilase e lipase.

Diagnóstico

- Dosagem sérica de amilase e lipase.
- Exame histopatológico.

Histopatologia

Trata-se de paniculite predominantemente lobular com necrose intensa dos adipócitos. Em decorrência da calcificação, observam-se adipócitos-fantasma (anucleados, com material finamente granuloso basofílico) no citoplasma. Há, ainda, infiltrado com neutrófilos, leucocitoclasia e células gigantes multinucleadas.

Diagnóstico diferencial

Outras paniculites.

Tratamento

Trata-se a doença pancreática, clínica ou cirurgicamente.

PANICULITE POR DEFICIÊNCIA DE ALFA-1-ANTITRIPSINA

Doença genética, é uma paniculite lobular ulcerada, grave e recorrente. Associa-se à deficiência de alfa-1-antitripsina, enzima sintetizada no fígado e inibidora de proteases, colagenase, elastase pancreática e neutrofílica (responsáveis pela digestão tissular). A deficiência dessa enzima leva a lesões de paniculite, cirrose hepática, enfisema pulmonar, pancreatite e glomerulonefrite membranoproliferativa.

Manifestações clínicas

Observam-se nódulos e placas eritematovioláceos ou purpúricos, subcutâneos e dolorosos, que evoluem para necrose, eliminando material oleoso. Os nódulos localizam-se nas porções inferiores do tronco, flancos, nádegas e coxas. Após a resolução, deixam cicatrizes deprimidas. Podem estar acompanhados por vasculites, angioedema, psoríase grave e síndrome de Marshall. Traumas e desbridamento cirúrgico podem precipitar lesões de paniculite.

Diagnóstico

O diagnóstico é clínico e histopatológico. Deve-se fazer a dosagem da enzima alfa-1-antitripsina.

Histopatologia

Trata-se de uma paniculite lobular com infiltrado inflamatório neutrofílico dissociando as fibras colágenas na derme reticular.

Tratamento

Nas formas leves, é útil a administração de dapsona, 50-100 mg/dia e doxiciclina, 200 mg a cada 12 horas, por 3 meses. Corticosteroides sistêmicos, antimaláricos e imunossupressores apresentam resposta ruim.

Nas formas graves da doença, recomenda-se suplementação EV com concentrado de alfa-1-antitripsina, 60 mg/kg/semana, por 3-7 semanas.

PANICULITE INDUZIDA PELO FRIO

Sabe-se que a doença é desencadeada pelo frio. A hipótese para explicar essa relação está relacionada aos

-MRCM.indb 1162 12/5/17 4:07 PM

mecanismos de hipersensibilidade tardia. Acomete principalmente crianças. Manifesta-se 6-12 horas após a exposição ao frio. Também pode ocorrer após a ingestão de picolés ou gelo (paniculite do picolé).

Manifestações clínicas

Observam-se nódulos eritematovioláceos e dolorosos nas áreas expostas; desaparecem espontaneamente em 1-2 semanas.

Histopatologia

Trata-se de necrose gordurosa, com formação de microcistos e infiltrado de neutrófilos, histiócitos e linfócitos.

Tratamento

O tratamento consiste em evitar a exposição ao frio.

PANICULITE TRAUMÁTICA

A paniculite traumática é mais comum nas mulheres e manifesta-se como inflamação e necrose do subcutâneo decorrentes de trauma mecânico.

Manifestações clínicas

Observam-se nódulos e placas eritematosas que evoluem com necrose e ulceração. Sua ocorrência é mais comum nos membros inferiores (região tibial e face anterolateral das coxas). Os nódulos e placas apresentam regressão espontânea e podem deixar nódulos fibróticos residuais.

Histopatologia

Trata-se de paniculite lobular com áreas de necrose de gordura e circundadas por fibrose, hemorragia e infiltrado inflamatório lipofágico.

Tratamento

O tratamento consiste na eliminação do agente traumatizante.

PANICULITE HISTIOCÍTICA CITOFÁGICA

É manifestação cutânea específica da síndrome hemofagocitária, um grupo heterogêneo de distúrbios com características semelhantes às da sepse combinadas com hemofagocitose, aumento de ferritina sérica, aumento de citocinas e citopenias variáveis, que frequentemente resulta em insuficiência de múltiplos órgãos e alta mortalidade.

Associa-se a várias doenças, como imunodeficiências primárias e adquiridas, infecções (principalmente pelo vírus Epstein-Barr), doenças autoimunes, malignidades e outras. Muitos casos são associados a linfoma de células T (linfoma subcutâneo de células T paniculite-símile).

Acomete igualmente ambos os sexos, principalmente jovens e adultos de meia-idade.

Manifestações clínicas

Os pacientes apresentam surtos de nódulos eritematosos e dolorosos que desenvolvem aspecto purpúrico ou contusiforme. Os nódulos evoluem para necrose e ulceração. Geralmente, localizam-se nos membros inferiores e superiores.

Ocorrem, ainda, febre alta, perda de peso, linfadenopatia, hepatoesplenomegalia, trombocitopenia, coagulação intravascular disseminada e insuficiência hepática.

A evolução da doença é prolongada, durando anos.

Histopatologia

Trata-se de paniculite lobular ou mista com infiltrado inflamatório de linfócitos, neutrófilos, histiócitos e plasmócitos. Os histiócitos apresentam restos celulares no seu citoplasma.

Tratamento

Nas formas associadas a linfomas, o tratamento indicado é a poliquimioterapia.

Já nas formas benignas, devem ser administrados corticosteroide sistêmico, sulfonas, ciclosporina e iodeto de potássio em baixas doses.

PANICULITE LÚPICA (Capítulo 149)

Pode ocorrer isoladamente ou em associação com lúpus eritematoso cutâneo crônico ou lúpus eritematoso sistêmico. É mais frequente em mulheres adultas (2:1).

Manifestações clínicas

Observam-se nódulos e placas subcutâneas, firmes, recobertos por pele normal ou com alterações típicas do lúpus discoide. As lesões localizam-se na face, nos membros superiores, nos ombros e no tronco. Evoluem com cicatrizes deprimidas.

Diagnóstico

O diagnóstico é clínico e histopatológico, com pesquisa clonal de células T. Nos casos associados à doença sistêmica, autoanticorpos para lúpus são positivos (fator antinuclear, anti-DNA nativo, anti-Sm).

Histopatologia

Trata-se de paniculite lobular com infiltrado inflamatório rico em linfócitos e plasmócitos associados a necrose e depósito de mucina e calcificações do tecido adiposo. A imunofluorescência na junção dermoepidérmica (IgM, IgG e C3) é positiva.

-MRCM.indb 1163 12/5/17 4:07 PM

Diagnóstico diferencial

- Linfoma de células T paniculite-símile.
- Outras paniculites.
- Tromboflebite.

Tratamento

Trata-se o lúpus eritematoso de acordo com a forma clínica.

LIPOGRANULOMA ESCLEROSANTE (PANICULITE QUÍMICA)

É relacionado a injeções de insulina, corticosteroide, substâncias para reconstrução plástica (parafina líquida, silicone, polimetilmetacrilato, colágeno bovino e polimetilsiloxane) e drogas (meperidina, vitamina K, pentazocina e IL-2).

Manifestações clínicas

Observam-se nódulos duros de aspecto calcificado que podem drenar material gorduroso. Esses nódulos persistem indefinidamente.

Diagnóstico

O diagnóstico é clínico e histopatológico.

Histopatologia

Trata-se de paniculite supurativa.

Tratamento

O tratamento é feito com corticosteroide intralesional (triancinolona, 20 mg/mL, em injeções mensais) e exérese.

LIPODERMATOESCLEROSE (PANICULITE ESCLEROSANTE)

Trata-se de paniculite localizada nas pernas e causada por insuficiência venosa (Capítulo 96).

Manifestações clínicas

Observa-se uma placa esclerótica dolorosa bem delimitada logo acima do maléolo, de coloração eritematoacastanhada (hemossiderina).

Tratamento

O tratamento é feito com a administração de estanozolol (anabolizante com ação fibrinolítica), 2-5 mg, 2 vezes ao dia, e uso de meia elástica.

PANICULITES INFECCIOSAS

São mais comuns em imunossuprimidos, portadores de neoplasias, colagenoses ou transplantados, HIV-

-positivos e diabéticos. São causadas por contaminação por microrganismos no tecido subcutâneo.

Manifestações clínicas

Observam-se nódulos e placas subcutâneas associadas a eritema, edema, flutuação e ulceração com drenagem de material necrótico e purulento.

Diagnóstico

O diagnóstico é clínico, histopatológico e laboratorial (exame direto e cultura do material de esfregaço ou biópsia, reações sorológicas e intradérmicas).

Histopatologia

Trata-se de paniculite predominantemente septal, lobular ou mista. Observa-se necrose gordurosa e infiltrado com neutrófilos, linfócitos, plasmócitos e eventuais células gigantes.

Tratamento

Administra-se antibiótico de acordo com cultura e antibiograma.

BIBLIOGRAFIA

Requena L, Sánchez Yus E. Panniculitis: part I – mostly septal panniculitis. J Am Acad Dermatol 2001;45(2):163-83.

Requena L, Sánchez Yus E. Panniculitis: part II – mostly lobular panniculitis. J Am Acad Dermatol 2001;45(3):325-61.

Reyes-Habito CM, Roh EK. Cutaneous reactions to chemotherapeutic drugs and targeted therapy for cancer: Part II. Targeted therapy. J Am Acad Dermatol. 2014;71(2):217.e1-217.e11; quiz 227-8.

Rivitti EA. Afecções da hipoderme. In: Sampaio R. Manual de dermatologia clínica. São Paulo: Artes Médicas; 2014.

Velter C, Lipsker D. Cutaneous panniculitis. Rev Med Interne 2016;37(11): 743-50.

273

AFECÇÕES ORAIS

Denise Vieira Galvão Cesar

A cavidade oral é uma região histologicamente muito diversificada e requer, muitas vezes, uma abordagem multidisciplinar. Apresenta lesões isoladas e até mesmo importantes manifestações de doenças cutâneas ou de outros órgãos e deve sempre ser devidamente examinada.

Listam-se as principais afecções orais, aqui divididas em afecções benignas, periodontais, de mucosa oral e de glândulas salivares.

-MRCM.indb 1164 12/5/17 4:07 PM

AFECÇÕES BENIGNAS

Grânulos de Fordyce

Apresentam-se com múltiplas pápulas amarelas e vermelhão na mucosa oral. São uma variante comum de glândulas sebáceas normais.

Língua geográfica

Apresenta-se com placas vermelhas bem delimitadas com fina borda esbranquiçada. Ocorre nas regiões dorsal e lateral da língua e tem caráter transitório.

É uma mucosite psoriaseforme de etiologia desconhecida e não necessita de tratamento.

Língua fissurada

Apresenta-se com múltiplas estrias assintomáticas no dorso da língua. É uma variante comum da aparência da língua que não necessita de tratamento.

AFECÇÕES PERIODONTAIS

Gengivite descamativa

Apresenta-se com eritema, descamação epitelial, ulceração, vesículas ou bolhas na gengiva.

Trata-se da manifestação oral de doenças vesicobolhosas imunomediadas como líquen plano, penfigoide de membrana mucosa (penfigoide cicatricial), pênfigo vulgar, mucosite liquenoide, dermatose bolhosa por IgA linear, lúpus eritematoso, epidermólise bolhosa adquirida ou estomatite crônica ulcerativa.

Seu diagnóstico é histológico.

Gengivite necrosante ulcerativa

Apresenta-se com necrose ou ulceração das papilas interdentais (papilas perfuradas), friáveis e dolorosas.

Deve-se suspeitar de infecção bacteriana anaeróbia em pacientes com fatores de risco (imunossupressão, desnutrição, tabagismo, estresse e higiene oral pobre). Os principais agentes relacionados são *Spirochetes, Prevotella intermedia, Fusobacterium, Treponema* e *Selenomonas*.

O tratamento é feito com desbridamento cirúrgico e antibióticos de amplo espectro.

AFECÇÕES DA MUCOSA ORAL

Estomatite de contato

Apresenta-se com placas eritematosas ou esbranquiçadas que podem apresentar erosão, causadas pelo contato com amálgama ou essência de canela. As lesões normalmente estão localizadas perto do contactante.

O tratamento consiste em retirar o alérgeno.

Aftas orais

São lesões dolorosas, ovais ou redondas < 5 mm de diâmetro, esbranquiçadas, com halo eritematoso. Classificam-se como: *minor*, *major* e herpetiforme.

Sua etiologia é desconhecida.

Têm como diagnóstico diferencial importante o pênfigo vulgar e o líquen plano oral bolhoso.

O tratamento é feito com corticosteroide tópico como a triancinolona a 0,1% em orabase (pomada bucal), 2-3×/dia, por até 7 dias (pode-se associar nistatina, solução oral, para diminuir a chance de candidose).

Herpes (Capítulo 218)

Ocorre em decorrência de infecção pelo herpes vírus (geralmente, HSV-1, mas também por HSV-2).

Apresenta-se com vesículas agrupadas sob base eritematosa que pode ocorrer no lábio ou em outras regiões da pele.

Geralmente, não necessita de tratamento. Para abreviar o tempo de sintomas, pode-se utilizar penciclovir 1% em creme tópico.

Apesar da resolução espontânea em 7-14 dias, o vírus permanece latente no gânglio do nervo trigêmeo.

Queilite angular

Apresenta-se com edema, eritema e fissuras nos ângulos da boca que se prolongam para o exterior nas dobras da pele.

É considerado como intertrigo no qual diferentes organismos podem estar associados, sendo a cândida o mais comum

A presença de umidade local é determinante. Uso de dentadura, desnutrição e hábito de lamber os lábios estão associados ao quadro. Deve-se retirar a dentadura à noite e fazer a higiene adequada.

O tratamento pode ser feito com antifúngico tópico associado a corticosteroide tópico, 2×/dia, por até 5 dias.

Doença de Behçet (Capítulo 150)

Apresenta-se com aftas orais e genitais recorrentes e iridociclite, principalmente em homens jovens.

Sua etiologia é desconhecida. Evidências sugerem tratar-se de vasculite sistêmica autoimune.

Leucoplasia oral

É a lesão pré-maligna mais frequente na cavidade oral.

Apresenta-se com uma placa esbranquiçada homogênea ou não, com bordas bem definidas, que não pode ser caracterizada como nenhuma outra doença.

Está associada a tabagismo e ingestão de álcool.

-MRCM.indb 1165 12/5/17 4:07 PM

Pode ocorrer em toda a boca, mas as que apresentam maior risco de malignização localizam-se no assoalho da boca e nas laterais da língua.

A conduta inclui biópsia para avaliar o grau de displasia e excluir carcinoma.

Estomatite por nicotina

Apresenta-se com pápulas umbilicadas brancas-acinzentadas localizadas no palato.

São lesões benignas provocadas pelo contato do calor do metal na mucosa que ocorrem geralmente em fumantes que usam piteira.

Não é necessário tratamento, pois as lesões somem após 2 semanas de cessação do tabagismo.

Queilite actínica

Observa-se perda dos sulcos e atrofia e perda do limite mucosa/pele do lábio (geralmente, o inferior). Trata-se de lesão pré-maligna.

Ocorre predominantemente em indivíduos de pele branca.

O tratamento é feito com criocirurgia, agentes tópicos (5-fluoracil ou imiquimode), terapia fotodinâmica e exérese cirúrgica (vermelhonectomia ou exérese em cunha).

Carcinoma de células escamosas

É a lesão maligna mais frequente da cavidade oral, de comportamento agressivo.

Afeta indivíduos de meia-idade e idosos. Está fortemente associado ao uso de tabaco e álcool.

Caracteriza-se por úlcera, massa exofítica ou placa endurada, normalmente assintomáticas, localizadas na língua (face ventral ou laterais) e no assoalho da boca.

A conduta inclui biópsia diagnóstica. O tratamento é feito com exérese cirúrgica, radiação e quimioterapia, conforme estadiamento.

Carcinoma verrucoso ou papilomatose oral florida

É uma variante do carcinoma de células escamosas de baixa malignidade. Apresenta-se com lesões papilomatosas ou verrucosas com crescimento lento e persistente que não ulceram.

Pode ter envolvimento genital, de pés e laringe.

A maioria dos casos está associada ao papilomavírus humano (geralmente, HPV-6 e HPV-11).

O tratamento é feito com exérese cirúrgica total.

AFECÇÕES DE GLÂNDULAS SALIVARES

Mucocele

É uma afecção comum causada pelo rompimento de ductos de glândulas salivares menores que resulta em derrame de muco na submucosa (pseudocisto). É mais comum na mucosa do lábio inferior.

Pode estar relacionada com trauma local.

Geralmente, necessita de exérese cirúrgica.

Queilite glandular

Trata-se de hiperplasia inflamatória das glândulas salivares do lábio inferior que se apresenta com máculas eritematosas nos ductos glandulares.

É fator de risco para carcimoma espinocelular e deve ser excisada cirurgicamente.

Síndrome de Sjögren (Capítulo 147)

É uma doença autoimune caracterizada por queratoconjuntivite seca e xerostomia.

Acomete principalmente mulheres.

Tumor de glândula salivar (Capítulo 260)

Apresenta-se como uma placa infiltrada, podendo normalmente ulcerar no palato.

Acomete predominantemente o sexo feminino.

Os tumores benignos são mais frequentes. As lesões malignas podem ser doloridas.

O tratamento envolve exérese cirúrgica.

BIBLIOGRAFIA

Bolognia JL, Jorizzo JL, Rapini RP. Oral disease. Dermatology. 2.ed. Oxford: Elsevier; 2008.

Kignel S. Estomatologia: bases do diagnóstico para o clínico geral. São Paulo: Santos; 2007.

274

DOENÇAS DA UNHA

Denise Vieira Galvão Cesar, Wagner G. Galvão Cesar. Nilton Gioia Di Chiacchio

As doenças do aparelho ungueal são muito frequentes na prática clínica. Nas Tabelas 1 a 3, serão abordadas as doenças com maior interesse para o clínico, em detrimento de inúmeras condições comuns ao especialista.

-MRCM.indb 1166 12/5/17 4:07 PM

Alteração	Características	Causas	
Unhas hipocráticas	Unhas com baqueteamento distal	Cardiopulmonares (p. ex., cardiopatias congênitas, doença pulmonar obstrutiva crônica, tuberculose)	
		Gastrointestinais (p. ex., cirrose, doença de Crohn, retocolite ulcerativa, neoplasias)	
Acrosteólise	Destruição da falange distal	Neuropáticas (p. ex., DM, hanseníase, síndrome do túnel do carpo, siringomielia)	
	Aspecto arredondado da parte terminal do dedo	Vasculares (p. ex., arterosclerose, doença de Buerger, doença de Raynaud, esclerodermia)	
Unhas brancas de	Leuconíquia que afeta a unha inteira, poupando	Hepáticas (principalmente cirrose)	
Terry	apenas uma pequena faixa distal	Podem ser vistas em indivíduos sãos	
Unha meio a meio	Leuconíquia afetando a metade proximal da unha	Pode ser encontrada em pacientes com insuficiência renal	
Melanoníquia estriada	Hipercromia linear (acastanhado-enegrecido)	Hipermelanose/ativação melanocítica (fungo, bactéria, trauma, droga, pigmento exógeno, sangue, tumores não melanoma, síndrome de Addison, acromegalia, síndrome de Cushing, hipertireoidismo, Aids, hipovitaminoses)	
Pterígio invertido	Sinéquia do hiponíquio com a lâmina, levando ao desaparecimento do sulco ungueal	Esclerodermia	
Linhas de Beau	Sulcos transversais nas unhas	Sistêmicas (quimioterapia, isquemia periférica, síndrome consuptiva)	
		Dermatológicas (dermatite de contato, eritrodermia, paroníquia)	
		Traumáticas (manicure, onicotilomania)	
Hemorragias em lascas	Pontos hemorrágicos longitudinais	Endocardite	

Tabela 2	Tabela 2 Doenças infecciosas comuns no aparelho ungueal				
Doença	Característica	Diagnóstico diferencial	Fatores de risco	Tratamento	
Paroníquia aguda	Dor, calor, rubor da parte anterior da unha com possibilidade de pus	Panarício herpético do dedo: deve-se atentar para ocorrência de vesículas herpéticas na área afetada e história de recorrência no mesmo dedo	Trauma (p. ex., retirada de cutícula)	Drenagem se houver pus Antibióticos tópicos por 5-7 dias Antibióticos sistêmicos por 5-7 dias (cefalexina, amoxicilina + clavulanato)	
Paroníquia crônica	Não mais considerada uma doença infecciosa. Trata-se de uma doença inflamatória crônica que acomete as dobras ungueais proximal e laterais; clinicamente caracterizada por edema (almofada) da dobra ungueal acometida, ausência de cutícula e alterações da placa ungueal (cromoníquia e linhas de Beau); sua principal causa é o eczema de contato irritativo, com grande impacto ocupacional	Psoríase, liquen plano, uso de retinoides, hanseníase, doenças bolhosas, síndrome das unhas amarelas etc — importante lembrar que todos esses diagnósticos diferenciais também podem atuar como causa da paroníquia crônica	Retirada da cutícula, contato repetido em água e detergente, fatores ocupacionais (cabeleireiros, jardineiros, solventes)	Evitar o contato com a umidade: uso de luvas de algodão e, sobre elas, luvas de borracha durante as atividades; uso tópico de corticosteroides de média ou alta potência (pouca resposta e recidivas frequentes); infiltração de corticosteroides: triancinolona 2,5 mg/mL (resposta/recidiva moderada); tratamento cirúrgico consiste na remoção da dobra ungueal e cicatrização por segunda intenção da ferida — apresenta boa resposta, já que a cutícula se refaz durante o processo de cicatrização, indicada para os casos mais crônicos e recalcitrantes (pouca recidiva)	
Verrugas virais	Lesões queratóticas com pontos enegrecidos Podem acometer as regiões periungueal e subungueal	Carcinoma espinocelular, queratoacantoma, eczema, tumores filamentosos etc O diagnóstico de certeza não é clínico; sempre realizar biópsia antes do tratamento, principalmente em lesões únicas	Roedores de unha, ocupacional, ambiente úmido, imunossupressão	Apesar de inúmeros tratamentos descritos, altas taxas de recidivas são observadas; melhores resultados: imiquimode 5% e bleomicina intralesional (1 Ul/mL); nunca realizar crioterapia ou eletrocoagulação no tratamento de verrugas ungueais, pelo alto risco de distrofia permanente da placa ungueal	

(continua)

-MRCM.indb 1167 12/5/17 4:07 PM

Tabela 2 Doenças infecciosas comuns no aparelho ungueal				
Doença	Característica	Diagnóstico diferencial	Fatores de risco	Tratamento
Onicomicose (Capítulo 270)	Mais comum: onicólise e espessamento subungueal — na parte proximal são observadas pequenas linhas brancas em direção à matriz	Onicólise traumática (descolamento por limpar embaixo da unha, psoríase subungueal, líquen plano, onicodistrofia traumática, verruga viral subungueal) O diagnóstico por exame micológico direto e cultura para fungos é muito importante, haja vista a frequente confusão diagnóstica e o curso lento do tratamento, não sendo confiável uma prova terapêutica	Diabetes, imunodepressão, onicodistrofia traumática, insuficiência vascular periférica, tinha pedis	Tópico: esmalte de amorolfina 5% (2×/ semana) ou ciclopirox 8% (1×/dia) Sistêmico: terbinafina 250 mg/dia, por 6 semanas; itraconazol, 400 mg/dia, por 1 semana/mês, por 3 meses; ou fluconazol, 150-300 mg/semana, por 6 meses (maior índice de falha terapêutica) Se > 1 unha envolvida, a possibilidade de cura com tratamento tópico é pequena Onicoabrasão pode ser útil como adjuvante; o tratamento cirúrgico (onicocriptose) baseia-se no estreitamento da placa ungueal (matricectomias tradicionais, S, L etc, associada ou não à quimiocauterização da matriz ungueal – fenol, ATA ou NaOH) ou na remoção da dobras ungueais (técnica do super U ou Howard-Dubois – unha encravada distal); a eficácia do tratamento está relacionada com o conhecimento e familiaridade que o cirurgião tem com cada uma das técnicas

Tabela 3 Do	Tabela 3 Doenças mecanotraumáticas comuns do aparelho ungueal				
Doença	Característica	Fatores de risco	Tratamento		
Fragilidade das unhas	Delaminação Unhas quebradiças Onicosquizia	Lavagens frequentes, solventes, ácidos, detergentes, carência de oligoelementos (ferro, zinco, selênio, biotina, vitamina B6, vitamina E)	Evitar traumas e fatores de risco Suplementação de oligoelementos		
Unha encravada (onicocriptose)	Inflamação, edema e, por vezes, infecção secundária na parte acometida	Calçados apertados ou com o bico fino Dedo largo ou desviado Traumatismos Unha com hipercurvatura ou com corte arredondado	Evitar traumas e fatores de risco Conservador: antibióticos tópicos e sistêmicos e corticosteroide tópico; colocação de prótese (lâmina) Cirúrgico: matricectomia com fenolização; não é indicada a avulsão da unha		

BIBLIOGRAFIA

Baran R. Nails. In: Burns T, Breathnach S, Cox N, Griffiths C. Rook's textbook of dermatology. 8.ed. Hoboken: Wiley-Blackwell; 2010.

Chiachio N. Manual de conduta nas onicomicoses: diagnóstico e tratamento. Sociedade Brasileira de Dermatologia; 2005. Disponível em: http://www.sbd.org.br.

Tosti A, Piraccini BM, Chiacchio N. Doenças das unhas: clínica e cirurgia. São Paulo: Luana; 2007.

275 MEDICAÇÕES TÓPICAS

Wagner G. Galvão Cesar

A estratégia de tratamento com drogas tópicas encontra o problema da barreira transdérmica, apesar de

alguns casos de sucesso (p. ex., escopolamina, nitroglicerina, estrógenos). As medicações com ação local, no entanto, são uma estratégia interessante para lesões cutâneas ou mucosas. Neste capítulo, são apresentadas algumas orientações básicas referentes às medicações mais comuns no uso do generalista.

VEÍCULO

O veículo é uma parte fundamental na escolha da medicação tópica, pois, além da adequação ao local da aplicação, influencia a potência da medicação, pela absorção e consequente biodisponibilidade. Outros fatores influenciam a biodisponibilidade, como:

- integridade da barreira cutânea;
- concentração/tamanho molecular do composto ativo;
 - local anatômico/espessura do estrato córneo.

-MRCM.indb 1168 12/5/17 4:07 PM

Tabela 1	Características dos veículos tópicos mais usados
Veículos mais usados	Características
Pomada	Semissólido (p. ex., vaselina) com propriedades oclusivas, com grande absorção. Difícil aplicação em superfícies mucosas, exsudativas ou pilosas
Creme	Emulsão água-óleo, podendo ser mais viscoso quanto mais óleo houver na emulsão. É o veículo mais usado e versátil
Solução	Mistura líquida geralmente estabilizada por álcool — ideal para áreas pilosas. Pode causar ardor

Os efeitos colaterais podem ser decorrentes do princípio ativo com manifestações locais (p. ex., dermatite de contato alérgica por neomicina) ou sistêmicas (p. ex., síndrome de Cushing por corticosteroide tópico). Há também efeitos colaterais decorrentes do veículo, como irritação primária ou acne oclusiva.

ANTIBIÓTICOS PARA INFECÇÕES SUPERFICIAIS

Tabela 2 Antibiótic	cos para infecções superficiai	S
Princípio ativo	Formulação	Posologia
Ácido fusídico	Creme a 2%	2-3×/dia
Mupirocina	Creme e pomada a 2%	2-3×/dia
Neomicina	Creme e pomada a 0,5%	2×/dia
Gentamicina	Creme e pomada a 0,1%	3-4×/dia
Retapamulina	Pomada a 1%	2×/dia

ANTIFÚNGICOS

O uso deve levar em conta o veículo. A indicação e a duração devem considerar os aspectos clínicos (Capítulo 270). A associação com corticosteroides não deve ser usada rotineiramente, sendo considerada em quadros com muita inflamação e prurido e apenas para o início do tratamento, lembrando que o tratamento das infecções fúngicas, em geral, se prolonga por semanas.

ANTI-HISTAMÍNICOS

A ação antipruriginosa de anti-histamínicos tópicos é restrita a casos em que o prurido é mediado por histamina (p. ex., urticária). Assim, o uso de dexclorfeniramina (creme a 1%) ou prometazina (creme a 2%), p. ex., é muito limitado, sendo o último responsável frequente por alergia nas áreas expostas à luz (fotossensibilização).

Tabela 3 A	ntifúngic	os				
Princípio ativo	Creme	Esmalte	Loção	Solução	Xampu	Spray
Amorolfina	0,25%	5%	_	_	_	-
Bifonazol	1%	-	_	_	1%	1%
Butenafina	1%	-	_	_	-	-
Cetoconazol	2%	_	-	_	2%	-
Ciclopirox	1%	8%	-	1%	1,5%	-
Clotrimazol	1%	-	-	_	-	1%
Fenticonazol	2%	-	-	_	-	2%
Isoconazol	1%	-	-	1%	-	1%
Miconazol	2%	-	2%*	_	-	_
Oxiconazol	1%	-	_	1%**	_	_
Terbinafina	1%	-	-	-	-	-
Tioconazol	1%	_	_	28%***	_	_

^{*} Cremosa; ** alcoólica; *** unhas.

ANTIVIRAIS (CAPÍTULO 218)

Tabela 4	Antivirais		
Princípio ativo	Posologia	Labial	Genital
Aciclovir 5% creme	A cada 3 horas ou 6×/dia por 7 dias	Pouco efetiva no imunocompetente. No imunocomprometido, pode ser adjuvante ao sistêmico	Indicada em episódios recorrentes
Penciclovir 1% creme	A cada 2 horas ou pelo menos 6×/dia por 7dias	Mostra efetividade nas lesões recorrentes	Não indicado

CORTICOSTEROIDES

Há inúmeras opções de corticosteroides tópicos, cuja potência varia de I-VII (Tabela 5). A escolha deve levar em conta vários fatores:

- sua potência, de acordo com a gravidade das lesões, sua localização e extensão;
- o veículo (p. ex., pomadas para lesões secas, loções para áreas pilosas);
- para a face e regiões de dobras (p. ex., virilha), nas quais a camada córnea é fina, é importante evitar os corticosteroides de maior potência pela possibilidade de atrofia, infecções (tinha incógnita) e dermatite perioral;
- nas regiões de palmas das mãos e plantas dos pés, frequentemente são necessários agentes potentes ou superpotentes.

-MRCM.indb 1169 12/5/17 4:07 PM

Tabela 5	Corticosteroides tópicos
Potência	Exemplos
Grupo I Superpoten	Propianato de clobetasol a 0,05% (creme, pomada, xampu, loção e <i>spray</i>)
Grupo II Potente	Dipropionato de betametasona a 0,05% (pomada), valerato de betametasona a 0,1% (pomada), halcinonida a 0,1% (pomada) Valerato de diflucortolona (creme e pomada)
Grupo III Potente	Dipropianato de betametasona a 0,05% (creme), valerato de betametasona a 0,1% (creme), halcinonida a 0,1% (creme)
Grupo IV Potência média	Furoato de mometasona a 0,1% (pomada) Prednicarbato a 0,25% (pomada) Acetonido de triancinolona a 0,1% (creme e pomada bucal) Desonida a 0,05% (pomada) Aceponato de metilprednisolona a 0,1% (creme)
Grupo V Potência média	Furoato de mometasona a 0,1% (creme) Acetonido de fluocinolona (creme) Desonida a 0,05% (creme, loção cremosa)
Grupo VI Potência Ieve	Acetato de hidrocortisona a 1% (pomada) Pivalato de flumetasona a 0,02% (creme ou pomada)
Grupo VII Leve	Acetato de hidrocortisona a 1% (creme) Dexametasona a 1% (creme)

Além disso, o tempo de uso deve ser limitado de acordo com a doença, visando minimizar os efeitos colaterais locais. Pode haver efeitos colaterais sistêmicos proporcionais à quantidade de medicação aplicada e absorvida. O uso prolongado também pode induzir à taquifilaxia, reduzindo sua efetividade.

IMUNOMODULADORES NÃO ESTEROIDES

Os inibidores da calcineurina são uma classe relativamente nova que configura boa alternativa aos corticosteroides tópicos, especialmente em indicações prolongadas e em áreas nas quais o risco de atrofia pelo esteroide é maior (dobras, genitais, face). Apesar de a bula indicar o risco de carcinogênese, os estudos em aplicação tópica não demonstraram aumento do risco. Os riscos em longo prazo ainda são desconhecidos. É comum a ocorrência de irritação, bem como sensação transitória de ardor, e seu uso deve ser evitado em locais com infeção aguda, gravemente erodidos ou sobre lesões prémalignas ou malignas.

Tabela 6 Imunomoduladores não esteroides				
Princípio ativo	Formulação	Posologia		
Pimecrolimo	Creme a 1%	2×/dia		
Tacrolimo	Pomada a 0,1% ou 0,03%	2×/dia		

ANTIPARASITÁRIOS (CAPÍTULO 266)

Tabela 7 Antiparasitários			
Medicação	Formulação	Posologia	Comentário
Permetrina	Creme ou loção a 5%	Aplicar do pescoço aos pés à noite e lavar pela manhã por 2 dias	Tratamento de escolha
	Xampu ou sabonete a 1%	Aplicar e deixar agir por 10 minutos. Repetir em 7-10 dias	
Benzoato de benzila	Creme ou loção alcoólica a 25%	Aplicar do pescoço aos pés à noite por 24 horas por 3 dias	Causa muita irritação, atualmente em desuso
Enxofre precipitado	5% em vaselina sólida	Aplicar do pescoço aos pés à noite por 24 horas por 3 dias	Pouca irritação, odor desagradável
Lindano	Creme, loção e xampu a 1%	Aplicar do pescoço aos pés à noite e lavar pela manhã por 2 dias	Em desuso — toxicidade neurológica principalmente em crianças
Ivermectina	Comprimidos 6 mg	Dose única (200 mcg/kg), repetir após 1 semana	Menos efetiva se comparada aos tratamentos tópicos. Pode ser adjuvante em casos extensos
Tiabendazol	Pomada a 5%	3×/dia por 10 dias	Mais efetiva para nematelmintos

BIBLIOGRAFIA

Bolognia J, Jorizzo J, Rapini R. Dermatology. 2 ed. London: Mosby Elsevier; 2008

Lacy CF, Armstrong LL, Goldman MP, Lance LL. Medicamentos Lexi-Comp. Barueri: Manole; 2009.

Lee NP, Arriola ER. Topical corticosteroids: back to basics. West J Med 1999;171(5-6):351-3.

Penna G, Teixeira M. Dermatologia na atenção básica de saúde. Brasília: Ministério da Saúde; 2002.

Rotta I, Sanchez A, Gonçalves PR, Otuki MF, Correr CJ. Efficacy and safety of topical antifungals in the treatment of dermatomycosis: a systematic review. Br J Dermatol 2012;166(5):927-33.

Weinstein A, Berman B. Topical treatment of common superficial tinea infections. Am Fam Physician 2002;65(10):2095-102.

-MRCM.indb 1170 12/5/17 4:07 PM

DOENÇAS GINECOLÓGICAS

JONATHAN YUGO MAESAKA

(continuação)

276

DOR PÉLVICA

Helena Azevedo Guizzo, Eduardo Vieira da Motta, Edmund Chada Baracat

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Dor pélvica é a dor relatada em hipogástrio e em fossas ilíacas.

Quando aguda, tem início súbito e apresenta duração limitada. As possíveis causas de dor pélvica aguda feminina são apresentadas na Tabela 1.

Tabela 1	Causas de dor pélvica aguda feminina		
Origem obstétrica			
Gestação ectópica			
Abortamento			
Hematoma de corpo lúteo			
Torção ovariana			
Origem ginecológica			
Doenças a anexial)	nexiais (cistos ovarianos hemorrágicos, dor do meio, torção		
Doença inflamatória pélvica (endometrite, salpingite, ooforite com ou sem abscesso, peritonite)			
Mioma, ad	enomiose		
Origem ge	eniturinária		
Cistite, pielonefrite			
Litíase ureteral ou vesical			
Origem gastrointestinal			
Infecciosa (apendicite, diverticulite, gastroenterite)			
Obstrução intestinal			
Síndrome do cólon irritável			
Origem musculoesquelética			
Hérnias			
Afecções o	le parede abdominal (hematomas, celulites)		

Tabela 1 Causas de dor pélvica aguda feminina			
Origem vascular			
Aneurisma de aorta abdominal			
Angina abdominal			
Trombose mesentérica			
Tromboflebite pélvica			
Porfiria aguda			

Quando persiste por > 6 meses, constitui dor pélvica crônica. As causas de dor pélvica crônica feminina são apresentadas na Tabela 2.

Tahala 2 Causas de der nélvica crônica feminin

labela Z Causas de dor pelvica cronica teminina			
Origem ginecológica			
Endometriose			
Aderências pélvicas			
Varizes pélvicas			
Neoplasia uterina ou anexial			
Origem urinária			
Cistite intersticial			
Divertículos ou pólipos ureterais			
Obstrução ureteral ou uretral			
Origem gastrointestinal			
Síndrome do cólon irritável			
Retocolite ulcerativa, doença de Crohn			
Diverticulose			
Aderências			
Neoplasias			
Angina abdominal			
Origem musculoesquelética			

A dor pélvica cíclica, por sua vez, tem duração curta. Está associada ao ciclo menstrual, sendo comumente chamada de dismenorreia. Pode ser primária ou secundária:

• primária: dor sem afecção pélvica associada que a justifique. É resultado do aumento da produção de pros-

-MRCM.indb 1171 12/5/17 4:07 PM

(continua)

Dor miofascial

taglandinas endometriais durante a fase pré-menstrual e a menstruação;

• secundária: resulta de doença pélvica subjacente. Usualmente, tem início alguns dias antes da menstruação e pode persistir após o término do sangramento menstrual. As causas mais comuns são mioma, endometriose, pólipos endometriais e adenomiose. Causas mais raras, em pacientes jovens, são malformações do trato genital inferior como hímen imperfurado, septo vaginal transverso, agenesia do terço distal da vagina, entre outras.

Sugere-se consulta dos Capítulos 136 e 137 para informações sobre causas gastrointestinais e urinárias, bem como do Capítulos 171 e 174 para causas neoplásicas.

EPIDEMIOLOGIA

A dor pélvica pode aparecer em qualquer momento da vida da mulher. É causa frequente de procura de serviço médico de emergência e, quando não tratada adequadamente, pode trazer grande prejuízo na qualidade de vida e no futuro reprodutivo.

QUADRO CLÍNICO

Dor pélvica aguda

Apresenta-se com início recente (algumas horas ou dias) em relação à consulta. Pode ser de apresentação súbita ou início insidioso, mal localizada e profunda ou localizada e superficial. Geralmente, tem piora progressiva e curta duração. O quadro varia de acordo com a causa da dor.

Pacientes com gravidez ectópica ou abortamento se apresentarão com atraso menstrual acompanhado de sangramento e dor. Nos casos de abortamento, o útero encontra-se aumentado ao exame físico e ginecológico e, à USG, há imagem intrauterina sugestiva de gestação tópica. A dilatação do colo uterino ao toque sugere um abortamento em curso. Na gestação ectópica, a implantação do saco gestacional ocorre fora do útero, em geral na tuba uterina. À USG, visualiza-se imagem anexial sugestiva de gestação ectópica. Pode ocorrer sangramento volumoso tanto vaginal quanto intra-abdominal (nos casos de gestação ectópica rota), podendo levar a instabilidade hemodinâmica se não tratada com rapidez.

Cisto anexial hemorrágico

A rotura de cistos benignos (foliculares e de corpo lúteo) ou neoplásicos pode ocasionar sangramento na

cavidade abdominal e dor. Dependendo da intensidade do sangramento, as pacientes podem apresentar-se com quadro de dor leve e pouco localizada até dor intensa, sinais de peritonismo e instabilidade hemodinâmica.

A torção anexial cursa com isquemia gonadal. Em geral, ocorre quando há alguma massa (tumor) anexial. Determina dor abdominal súbita, constante e intensa. Há casos em que a torção não gera isquemia total do anexo, sendo a dor mais leve ou intermitente. Ao exame físico e ginecológico, é possível palpar massa anexial a depender do seu volume e do biótipo da paciente.

Miomas

Os miomas são causas de dor aguda quando comprimem estruturas adjacentes (ureter, bexiga, reto) ou quando, em decorrência de seu crescimento rápido, apresentam vascularização insuficiente, evoluindo com isquemia, degeneração e necrose.

Ao exame físico e ginecológico, detecta-se útero aumentado à custa do mioma e dor abdominal à palpação.

Dor pélvica cíclica

A dismenorreia apresenta-se como dor em cólica associada ao ciclo menstrual. Pode ser acompanhada de náuseas e vômitos.

Nos casos de dismenorreia primária, o quadro começa logo após a menarca e a dor geralmente se inicia junto com a menstruação. É difusa, por toda a pelve, e pode irradiar para região lombossacral e raiz da coxa. Pode ser acompanhada de fezes amolecidas e, mais raramente, diarreia.

A dismenorreia secundária geralmente começa mais tardiamente. Pode iniciar-se alguns dias antes da menstruação e perdurar após seu término. Também surge como dor em cólica, difusa pela pelve, podendo estar acompanhada de náusea, vômitos e alteração da consistência das fezes.

Dor pélvica crônica

Pacientes com endometriose apresentam quadro de dor pélvica acíclica, difusa, com dismenorreia intensa. Também podem cursar com dispareunia de profundidade, alterações intestinais e urinárias cíclicas, e infertilidade.

Aderências pélvicas

Geram dor difusa, acíclica, que pode evoluir com quadro de obstrução intestinal. São mais frequentes em pacientes com cirurgias abdominais prévias ou história de peritonite ou doença inflamatória pélvica.

-MRCM.indb 1172 12/5/17 4:07 PM

Varizes pélvicas

Provocam dor pélvica com irradiação para região sacral, que pode ser acompanhada de dispareunia e sintomas de cólon irritável.

EXAMES COMPLEMENTARES

Nos casos de mulheres em idade fértil e sexualmente ativas, deve-se solicitar exame da gonadotrofina coriônica humana (beta-hCG), principalmente se houver atraso menstrual. Hemograma e proteína C-reativa ajudam a identificar causas infecciosas de dor. O hemograma também é essencial nos casos de abdome agudo hemorrágico.

USG de pelve (transvaginal ou abdominal) identifica grande parte das causas anexiais e uterinas de dor, e deve fazer parte do arsenal diagnóstico.

Exames de urina tipo 1 e urocultura contribuem para o diagnóstico de cistite e pielonefrite.

TC é importante para diferenciar as causas intestinais de dor das causas ginecológicas, e RNM pode ser solicitada para avaliar melhor doenças anexiais e retroperitoneais.

DIAGNÓSTICO E TRATAMENTO

- Gestação ectópica ou abortamento: sempre se deve descartar gestação nas pacientes com dor pélvica aguda em idade reprodutiva. O tratamento depende do tamanho do saco gestacional e da evolução dos níveis de beta-hCG. Em casos de gestação ectópica, o tratamento cirúrgico frequentemente é necessário.
- Cisto ou torção anexial: USG com Doppler pode auxiliar no diagnóstico das torções anexiais com isquemia ovariana. Em geral, as torções ocorrem nos casos de cistos anexiais mais volumosos e, quando diagnosticadas, devem ter tratamento estabelecido com urgência para evitar necrose do anexo. No caso dos cistos anexiais hemorrágicos, é importante avaliar sinais de sangramento abdominal por meio de USG e hemograma. Se houver sangramento em pequena quantidade e controlado, o tratamento consiste em controle da dor e avaliação dos níveis de Hb. Caso o sangramento seja volumoso, a abordagem cirúrgica está indicada para controle.
 - Doença inflamatória pélvica (Capítulo 278).
- Miomas: podem gerar dor pélvica aguda, principalmente se associados a sangramento genital. O controle do sangramento muitas vezes resulta no controle da dor. Para isso, pode-se utilizar AINH e antifibrinolíticos. Na ausência de sangramento, a dor pode ser resultado de degeneração do mioma ou compressão de órgãos adjacentes, mais comum nos casos de miomas volumosos. Para essas situações, o tratamento cirúrgico é a 1ª opção (miomectomia ou histerectomia). A embo-

lização das artérias uterinas é alternativa ao tratamento cirúrgico.

- Dismenorreia primária: o tratamento pode ser feito com AINH. O uso de contraceptivos hormonais orais também é bastante eficiente. Nos casos refratários, pode-se optar por induzir amenorreia por meio do uso de contraceptivos de maneira contínua. Nos casos de dismenorreia secundária, o controle da dor pode ser feito de maneira semelhante até se estabelecer um tratamento definitivo de sua causa.
- Dor pélvica crônica: trata-se de um diagnóstico mais difícil, em razão de suas múltiplas causas e das semelhanças nos sintomas. Equipe multidisciplinar composta de ginecologista, cirurgião e urologista é importante para investigar a causa da dor e definir seu tratamento.
- Endometriose: o diagnóstico definitivo é feito por laparoscopia com biópsia. Também contribuem para o diagnóstico USG pélvica, RNM e dosagens de CA125. Na suspeita de acometimento intestinal ou do trato urinário, é necessário realizar exames direcionados, como colonoscopia e cistoscopia. O tratamento consiste no controle da dor com AINH, opioides e contraceptivos orais ou injetáveis. O dispositivo intrauterino (DIU) de levonorgestrel também é eficaz no controle da dor. Nos casos graves da doença, com acometimento de outros órgãos, dor refratária ao tratamento clínico, ou infertilidade, deve-se considerar tratamento cirúrgico.
- Aderências pélvicas: exames de imagem podem fomentar o diagnóstico, que em geral é confirmado no intraoperatório. O tratamento consiste no controle da dor. Na suspeita de obstrução intestinal ou obstrução tubária associada a desejo reprodutivo, o tratamento cirúrgico deve ser considerado.

PROGNÓSTICO

O diagnóstico precoce da dor pélvica aguda é fundamental. Demora no diagnóstico e no tratamento pode aumentar consideravelmente a morbidade e a mortalidade, com possibilidade de grande prejuízo reprodutivo.

Nos casos de dor pélvica cíclica e crônica, um tratamento eficiente é necessário para melhorar a qualidade de vida e está associado a menores gastos com medicação e atendimento médico de urgência.

BIBLIOGRAFIA

Baracat EC, Zugaib M (coords.). Saúde da mulher. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 1: atuação da clínica médica, sinais e sintomas de natureza sistêmica, medicina preventiva, saúde da mulher, envelhecimento e geriatria, medicina laboratorial na prática médica. Barueri: Manole; 2009. p.480-637.

-MRCM.indb 1173 12/5/17 4:07 PM

Kruszka PS, Kruszka SJ. Evaluation of acute pelvic pain in women. Am Fam Physician. 2010;82(2):141-7.

Ortiz DD. Chronic pelvic pain in women. Am Fam Physician. 2008; 77(11):1535-42.

277

CORRIMENTOS GENITAIS

Gabriella Paiva Bento Kondo, Iara M. Linhares, Edmund Chada Baracat

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Os corrimentos genitais consistem em aumento do fluxo vaginal associado ou não a outros sintomas, como prurido vaginal, ardência e irritação local.

O conteúdo vaginal fisiológico apresenta cor esbranquiçada ou transparente, volume variável e pH ácido (3,8-4,5). A flora vaginal é variável e influenciada por vários fatores, especialmente os níveis estrogênicos. Os lactobacilos predominam, mas não são exclusivos. Bactérias de várias espécies diferentes permanecem em harmonia, controladas pelos lactobacilos, mas podem, em situações especiais, tornar-se patogênicas.

A correta identificação do agente etiológico permite tratamento direcionado e eficaz. Entretanto, nem sempre o exame ginecológico permite a identificação do agente etiológico, sendo necessários exames laboratoriais (exame a fresco do conteúdo vaginal, bacterioscópico com coloração pelo método de Gram e/ou culturas).

TRICOMONÍASE

A tricomoníase vaginal é considerada DST. Seu agente etiológico é o protozoário *Trichomonas vaginalis*.

QUADRO CLÍNICO

As pacientes apresentam-se com:

- corrimento geralmente com odor desagradável, verde amarelado e bolhoso;
 - prurido e/ou irritação vulvar;
 - colpite focal (aspecto de "colo em framboesa");
 - teste de Schiller positivo (aspecto tigroide).

Na gestação, está associado a rotura prematura das membranas ovulares e parto prematuro.

EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser realizados os seguintes exames:

• exame a fresco do conteúdo vaginal: para identificação dos parasitas flagelados;

- exame do conteúdo vaginal corado por Gram ou Giemsa, ou Papanicolau;
 - pH: encontra-se elevado (> 4,5);
 - cultura: raramente é realizada.

DIAGNÓSTICO

O quadro clínico e o exame a fresco são suficientes para o diagnóstico. Quando o exame a fresco for negativo, mas os sintomas forem evidentes, solicita-se a cultura (meio de Diamond).

TRATAMENTO

O tratamento é feito com a administração de: metronidazol, 2 g, VO, em dose única; tinidazol, 2 g, VO, em dose única; ou metronidazol, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 7 dias.

Além disso, a paciente deve ser orientada quanto a abstinência sexual durante o tratamento e a evitar a ingestão de álcool. O parceiro deve ser tratado.

CANDIDÍASE

A candidíase vaginal é a infecção causada por um fungo comensal da mucosa vaginal, que prolifera quando o meio se torna favorável para seu desenvolvimento. 80% das infecções são causadas pela *Candida albicans*.

São fatores de risco para sua ocorrência: uso de antibióticos, corticosteroides ou contraceptivos hormonais combinados; gestação; diabetes; estresse; imunossupressão; e ambiente quente e úmido.

QUADRO CLÍNICO

Apresenta-se como:

- secreção branca em grumos, espessa, inodora e aderente às paredes vaginais;
- prurido, queimação vulvovaginal, disúria e dispareunia superficial;
- vulva vermelha, edemaciada, podendo haver fissuras e/ou escoriações.

Os sintomas são mais frequentes no período pré--menstrual.

EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser realizados os seguintes exames:

- exame a fresco com hidróxido de potássio a 10% ou SF: revela micélios ou esporos;
 - pH: < 4,5;
- bacterioscopia da secreção vaginal por meio da coloração de Gram;
- cultura: se os sintomas estiverem presentes e o exame a fresco ou a bacterioscopia forem negativos.

-MRCM.indb 1174 12/5/17 4:07 PM

DIAGNÓSTICO

O quadro clínico e o exame a fresco fazem o diagnóstico na maioria dos casos.

TRATAMENTO

A eficácia do tratamento tópico e VO é equivalente, e não é necessário associar as 2 vias. Recomendamse: fluconazol, 150 mg, VO, em dose única; miconazol creme a 2%, 5 g (1 aplicador), por via intravaginal, por 7 noites; tioconazol creme a 6,5%, 5 g (1 aplicador), por via intravaginal, em dose única; e clotrimazol creme a 1%, 5 g (1 aplicador), por via intravaginal, por 7-14 noites.

O tratamento do parceiro não é realizado na rotina, pois não aumenta a taxa de cura.

O tratamento VO é contraindicado na gestação.

VAGINOSE BACTERIANA

Vaginose bacteriana é a principal causa de corrimento vaginal. É caracterizada pela alteração da flora vaginal com redução da população de lactobacilos acidófilos e pela exagerada proliferação de anaeróbios vaginais (*Gardnerella vaginalis*, *Prevotella* sp., *Bacteroides* sp., *Mobiluncus* sp., micoplasmas e outros).

QUADRO CLÍNICO

A paciente apresenta-se com:

- secreção branca acinzentada ou esbranquiçada, fluida e homogênea;
- odor desagradável, tipo "odor de peixe", principalmente após relação sexual e no período menstrual.

EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser realizados os seguintes exames:

- pH vaginal (> 4,5);
- microscopia a fresco ou corada pelo Gram: observa-se a presença de *clue cells* (células do epitélio vaginal recobertas por bactérias aderidas);
- adição de hidróxido de potássio a 10% à secreção vaginal (whiff test): odor fétido decorrente da liberação de aminas.

DIAGNÓSTICO

É feito por meio de exame clínico, medida de pH, exame a fresco e teste das aminas.

TRATAMENTO

Recomendam-se: metronidazol, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 7 dias; metronidazol gel a 0,75%, 5 g (1 aplicador), por via intravaginal, durante 5-7 noites; ou clin-

damicina creme a 2%, 5 g (1 aplicador), por via intravaginal, durante 7 noites.

Os parceiros não precisam ser tratados.

BIBLIOGRAFIA

Baracat EC, Zugaib M (coords.). Saúde da mulher. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 1: atuação da clínica médica, sinais e sintomas de natureza sistêmica, medicina preventiva, saúde da mulher, envelhecimento e geriatria, medicina laboratorial na prática médica. Barueri: Manole; 2009. p.480-637.

278 DOENÇA INFLAMATÓRIA PÉLVICA

Camila Barião da Fonseca Miyahara, Eduardo Vieira da Motta, Edmund Chada Baracat

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Doença inflamatória pélvica consiste na infecção dos órgãos do trato genital superior. Inclui endometrite, salpingite, abscesso tubo-ovariano e peritonite pélvica.

Geralmente, a infecção ocorre pela ascensão de microrganismos do trato genital inferior em direção ao trato genital superior.

Diagnóstico e tratamento precoces auxiliam na prevenção de complicações tardias, como infertilidade, dor pélvica crônica, entre outras.

Os principais agentes etiológicos envolvidos são Chlamydia trachomatis e Neisseria gonorrheae, seguindo-se Mycoplasma hominis, Ureaplasma urealyticum, Streptococcus agalactiae, Bacterioides fragilis, Gardnerella vaginalis, Haemophylus influenzae, bactérias Gram-negativas do trato intestinal, entre outros.

Frequentemente, as infecções são polimicrobianas e em 90% dos casos, originárias de agentes sexualmente transmissíveis.

EPIDEMIOLOGIA

Os fatores de risco para sua ocorrência são os mesmos de outras DST e incluem baixo nível socioeconômico, tabagismo, múltiplos parceiros sexuais, início precoce da vida sexual, parceiro sexual promíscuo, presença de outras DST e história prévia de doença inflamatória pélvica. O uso de dispositivos intrauterinos (DIU) está associado a aumento de 3-5 vezes na frequência de doença inflamatória pélvica em pacientes portadoras de cervicites, principalmente durante as primeiras semanas após a inserção.

-MRCM.indb 1175 12/5/17 4:07 PM

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico de doença inflamatória pélvica deve basear-se, sobretudo, nos achados clínicos. O principal sintoma relatado pelas pacientes é dor pélvica. Na maioria dos casos, o quadro é agudo e pode estar associado a secreção vaginal purulenta, dispareunia de profundidade, além de sintomas vagos e inespecíficos, como sangramento uterino anormal ou sintomas urinários.

O diagnóstico clínico isolado apresenta valor preditivo positivo de 65-90% para salpingite quando comparado à laparoscopia. Associar os fatores de risco aos achados clínicos pode auxiliar no manejo adequado.

Alguns casos podem ser assintomáticos ou oligossintomáticos, dificultando o diagnóstico e atrasando o tratamento, o que pode levar a danos à saúde reprodutiva da mulher.

O tratamento deve ser instituído na presença dos critérios mínimos em mulheres jovens sexualmente ativas quando outras causas foram excluídas:

- dor abdominal ou pélvica;
- dor à mobilização do colo uterino;
- dor à palpação de anexos.

A associação de qualquer um dos critérios mínimos a outros sinais de inflamação dos órgãos genitais, como os apresentados a seguir, pode aumentar a especificidade do diagnóstico:

- temperatura oral > 38,5°C;
- secreção vaginal ou cervical mucopurulenta;
- proteína C-reativa elevada;
- leucócitos em abundância em microscopia com solução salina de secreção cervical;
 - velocidade de hemossedimentação (VHS) elevada;
- comprovação laboratorial de infecção por clamídia ou gonococo.

Critérios mais específicos, ou definitivos, para o diagnóstico de doença inflamatória pélvica incluem: evidência histopatológica de endometrite à biópsia endometrial, exame de imagem mostrando sinais de abscesso tubo-ovariano ou em fundo-de-saco de Douglas e laparoscopia com evidência de doença inflamatória pélvica.

Entre os principais diagnósticos diferenciais estão: gestação ectópica, apendicite aguda, torção ou rotura de cisto anexial, torção de miomas pediculados, infecções do trato urinário, litíase ureteral e tromboflebite pélvica.

Apesar de muitas vezes não serem necessários exames subsidiários para o início do tratamento de doença inflamatória pélvica, alguns exames, quando disponíveis, podem auxiliar no diagnóstico da doença ou na exclusão de diagnósticos diferenciais. Entre esses exames po-

dem ser citados: hemograma, PCR, VHS, exame de urina, culturas de secreção endocervical, teste de gravidez, USG pélvica, RX de abdome, culdocentese, biópsia endometrial e laparoscopia.

Não se deve esquecer de que a maioria dos casos de doença inflamatória pélvica é causada por agentes sexualmente transmissíveis e deve-se oferecer à paciente a investigação de outras DST, como HIV, sífilis, e hepatites B e C.

TRATAMENTO

Os regimes de tratamento utilizados devem ser eficazes contra clamídia e gonococo, podendo-se associar cobertura para microrganismos anaeróbios.

O tratamento clínico ambulatorial deve ser instituído em pacientes com quadros leves, sem sinais de pelviperitonite ao exame clínico e ginecológico. A presença de algum dos critérios listados a seguir indica tratamento em regime hospitalar:

- gestantes;
- falha de tratamento clínico ambulatorial;
- pacientes n\u00e3o aderentes ao tratamento;
- sintomatologia exuberante (febre, queda do estado geral, náuseas e vômitos, peritonismo ou sepse);
 - suspeita de abscesso tubo-ovariano;
- impossibilidade de exclusão de emergências cirúrgicas, como apendicite;
- pacientes imunocomprometidas (HIV positivo com CD4 baixo, uso de imunossupressores).

Tratamento clínico ambulatorial

O tratamento ambulatorial é realizado com:

- ceftriaxona, 250 mg, IM, em dose única + doxiciclina, 100 mg, VO, a cada 12 horas, por 14 dias, com ou sem metronidazol, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 14 dias; ou
- e cefoxitina, 2 g, IM, em dose única + probenecida, 1 g, VO, em dose única + doxiciclina, 100 mg, VO, a cada 12 horas, por 14 dias, com ou sem metronidazol, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 14 dias; ou
- cefalosporina de 3ª geração (cefotaxima ou ceftizoxima), 1 g, IM + doxiciclina, 100 mg, VO, a cada 12 horas, por 14 dias, com ou sem metronidazol, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 14 dias.

Outras alternativas de tratamento são: ceftriaxona, 250 mg, IM, em dose única + azitromicina, 1 g, VO, 1 vez por semana, por 2 semanas, com ou sem metronidazol, 500 mg, VO, a cada 12 horas, por 14 dias; e levofloxacino, 500 mg, ou ofloxacino, 400 mg, VO, a cada 12 horas, por 14 dias, com ou sem metronidazol, 500 mg,

-MRCM.indb 1176 12/5/17 4:07 PM

VO, por 14 dias (se não houver disponibilidade de cefalosporina IM e o risco de infecção por gonococo for baixo).

As pacientes devem ser reavaliadas após 72 horas de tratamento e, na ausência de melhora clínica, recomenda-se internação para reavaliação diagnóstica e tratamento com antibioticoterapia parenteral.

Tratamento hospitalar

O tratamento hospitalar é realizado com: cefoxitina, 2 g, EV, a cada 6 horas + doxiciclina, 100 mg, VO, a cada 12 horas; ou clindamicina, 900 mg, EV, a cada 8 horas + gentamicina em dose de ataque EV ou IM, 2 mg/kg de peso corporal + gentamicina em dose de manutenção de 1,5 mg/kg de peso corporal, a cada 8 horas, ou 3-5 mg/kg em dose única diária.

Como tratamento alternativo, pode-se optar por ampicilina + sulbactam, 3 g, EV, a cada 6 horas + doxiciclina, 100 mg, VO, a cada 12 horas.

Na presença de melhora clínica após 24-48 horas de antibioticoterapia EV, o tratamento parenteral pode ser descontinuado, mantendo-se a doxiciclina até completar 14 dias de tratamento. Na presença de abscesso tubo-ovariano, deve-se associar cobertura para anaeróbios.

Indica-se intervenção cirúrgica nos seguintes casos:

- falta de resposta ao tratamento clínico;
- piora clínica da paciente;
- massa pélvica que persiste ou aumenta apesar do tratamento clínico adequado;
 - suspeita de rotura de abscesso tubo-ovariano;
 - abscesso em fundo-de-saco de Douglas;
 - hemoperitônio.

Todos os parceiros sexuais dos últimos 60 dias antes do início dos sintomas devem ser convocados para tratamento, mesmo que assintomáticos. O esquema recomendado para o tratamento do parceiro é com azitromicina, 1 g, VO, em dose única, associado a ciprofloxacino, 500 mg, VO, em dose única.

Não há evidências suficientes para recomendar retirada de DIU, no entanto, o acompanhamento deve ser rigoroso e o caso, avaliado individualmente.

BIBLIOGRAFIA

Baracat EC, Zugaib M (coords.). Saúde da mulher. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 1: atuação da clínica médica, sinais e sintomas de natureza sistêmica, medicina preventiva, saúde da mulher, envelhecimento e geriatria, medicina laboratorial na prática médica. Barueri: Manole; 2009. p. 480-637

Brasil. Ministério da Saúde. Manual de controle das doenças sexualmente transmissíveis. Brasília: Ministério da Saúde; 2006.

Workowski KA, Berman S; Centers for Disease Control and Prevention. Sexually transmitted diseases treatment guidelines, 2010. MMWR Rccomm Rap 2010;59(RR-12):1-110.

279

NÓDULOS MAMÁRIOS

Jonathan Yugo Maesaka, José Roberto Filassi

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Engloba nódulo mamário, tumor ou nodulação mamária identificados ao autoexame ou ao exame físico das mamas com correspondente em exame de imagem, que pode estar associado a dor ou sensibilidade mamária.

EPIDEMIOLOGIA

Cerca de 50% das pacientes com idade > 30 anos pode queixar-se de alterações mamárias. Entre os nódulos palpáveis, 80% são lesões benignas.

O câncer de mama (Capítulo 169) é o 2º mais frequente na mulher, após os tumores de pele não melanoma. Estimam-se 57.960 casos novos de câncer de mama no Brasil em 2016.

QUADRO CLÍNICO

As pacientes apresentam nódulo mamário identificado no autoexame, no exame físico das mamas ou por meio de exame de imagem em paciente assintomática.

Pode estar associado a dor ou sensibilidade mamária.

EXAMES COMPLEMENTARES

Para a avaliação de nódulos mamários, recomenda-se realização de USG direcionada para a região da queixa da paciente. A USG pode fornecer informações importantes a respeito do conteúdo do nódulo (sólido ou cístico, homogêneo ou heterogêneo), bem como dados referentes a margens, orientação do nódulo, vascularização e efeitos acústicos (sombra acústica posterior, reforço acústico posterior).

A mamografia é indicada, em geral, para as pacientes com idade > 40 anos e também nos casos em que há dúvidas quanto a eventual malignidade.

As biópsias percutâneas são rotineiramente utilizadas. Dentre elas, destacam-se a punção aspirativa por agulha fina, que possibilita avaliação citológica pouco invasiva e de baixo custo, e as biópsias por agulha grossa, que possibilitam diagnóstico histopatológico da lesão.

-MRCM.indb 1177 12/5/17 4:07 PM

DIAGNÓSTICO

É fundamental a realização de exame físico adequado, visando caracterizar se o nódulo é palpável; identificar tamanho, mobilidade e delimitação aos planos adjacentes (nódulos benignos tendem a ser mais móveis e bem delimitados); e verificar alterações cutâneas (p. ex., hiperemia, edema de pele ou retração cutânea).

Na sequência, podem ser solicitados exames específicos que direcionarão o diagnóstico e o tratamento mais adequado para a queixa da paciente.

A Figura 1 apresenta sugestão para investigação em paciente com queixa de nódulo palpável.

Lesões sólidas

Em caso de diagnóstico de lesão sólida, sugere-se encaminhamento ao especialista. As características da lesão, associadas aos riscos individuais de cada paciente, definirão uma terapêutica específica de investigação, tratamento e acompanhamento.

Nódulos hipoecoicos ovais, circunscritos, com margens bem delimitadas e com orientação paralela à pele são sugestivos de benignidade. Nódulos redondos, mal delimitados, de margens espiculadas/mal definidas, com orientação perpendicular à pele e sombra acústica posterior são sugestivos de malignidade.

Lesões císticas

Em casos de diagnóstico de lesão cística, é fundamental caracterizar o aspecto do cisto, pois podem ser a apresentação de uma lesão maligna. Os cistos simples possuem contorno regular, conteúdo anecoico, margens circunscritas, paredes finas e reforço acústico posterior. Por sua baixa associação com malignidade, podem ser apenas acompanhados clinicamente ou, em casos de muito incômodo, submetidos a uma punção aspirativa por agulha fina para alívio. Já os cistos complexos possuem maior possibilidade de malignidade; assim, recomenda-se encaminhamento ao especialista. O cisto complexo pode possuir ecos internos, septações em seu interior (finas ou espessas), espessamento das paredes e conteúdo sólido intracístico.

ALTERAÇÕES FUNCIONAIS BENIGNAS DA MAMA

As alterações funcionais benignas da mama são caracterizadas por dor e/ou nodularidade que aparece no começo da menacme, inicia-se ou intensifica-se no período pré-menstrual e tende a desaparecer com a menopausa. Por ser condição associada a benignidade, a abordagem correta da paciente possibilita esclarecimento e sua tranquilização. As pacientes costumam se apresentar com queixa de nodulação palpável, inclusive no exa-

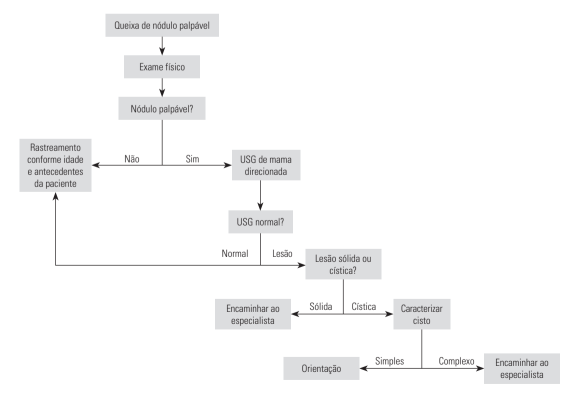


Figura 1 Investigação de queixa de nódulo palpável.

-MRCM.indb 1178 12/5/17 4:07 PM

me físico, porém sem correspondente nos exames de imagem, ou com cistos simples.

BIBLIOGRAFIA

Baracat EC, Zugaib M (coords.). Saúde da mulher. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 1: atuação da clínica médica, sinais e sintomas de natureza sistêmica, medicina preventiva, saúde da mulher, envelhecimento e geriatria, medicina laboratorial na prática médica. Barueri: Manole; 2009.

Nazário ACP, Rego MF, Oliveira VM. Nódulos benignos da mama: uma revisão dos diagnósticos diferenciais e conduta. Rev Bras Ginecol Obstet 2007;29(4):211-9.

280

SANGRAMENTO UTERINO ANORMAL

Helena Azevedo Guizzo, Jonathan Yugo Maesaka, José Maria Soares Júnior, Edmund Chada Baracat

DEFINIÇÃO

Define-se menstruação como um sangramento genital cíclico, com duração de 3-7 dias, em intervalos de 28 dias (± 7 dias), correspondendo a perda sanguínea de 20-80 mL. Sangramentos sem essas características são considerados anormais se persistem por > 3 meses.

Entende-se por menorragia fluxo menstrual aumentado em quantidade e duração, e metrorragia o sangramento irregular fora do ciclo menstrual.

ETIOLOGIA

O sangramento uterino anormal pode ocorrer por uma grande diversidade de causas locais, sistêmicas ou relacionadas ao uso de fármacos (Tabela 1).

O sangramento uterino disfuncional constitui diagnóstico de exclusão, quando não se identificam causas orgânicas (estrutura do útero) que o justifiquem. Relaciona-se a alterações hormonais.

Tabela 1 Causas de sangramento uterino anormal			
Causas relacionadas à gestação			
Ameaça de abortamento e abortamento			
Gravidez ectópica			
Moléstia trofoblástica gestacional			
Placenta prévia			
Descolamento prematuro de placenta			
Causas medicamentosas/iatrogênicas			
Ácido acetilsalicílico			
Anticoagulantes			
Antipsicóticos			

(continua)

Antidepressivos
Corticosteroides
Contraceptivos orais
Reposição hormonal
Fitoterápicos (Ginseng, <i>Gingko biloba</i>)
Doenças sistêmicas
Disfunções tireoidianas
Disfunções renais
Discrasias sanguíneas/coagulopatias
Hepatopatias
Supressão hipotalâmica (estresse, exercícios físicos em excesso)
Síndrome dos ovários policísticos
Moléstias ginecológicas
Infecções (cervicite, endometrite)
Adenomiose
Mioma
Pólipos endocervicais
Pólipos endometriais
Neoplasias ginecológicas malignas (câncer de colo uterino, câncer de endométrio, sarcomas, câncer de ovário)
Traumas
Corpo estranho
Lacerações
A1 1

Adaptada de Albers JR, Hull SK, Wesley RM. Abnormal uterine bleeding. Am Fam Physician 2004;69(8):1915-26.

Sangramento uterino disfuncional (diagnóstico de exclusão)

EPIDEMIOLOGIA

Abuso sexual

Problemas relacionados à menstruação são responsáveis por 20% das visitas ao ginecologista. São mais comuns nos extremos da vida reprodutiva, ou seja, nos primeiros anos após a menarca (imaturidade do eixo hipotálamo-hipófise-ovário, coagulopatias) e no período perimenopausal (declínio hormonal).

DIAGNÓSTICO

Diante da queixa de sangramento uterino anormal, o médico deve:

- definir a origem genital do sangramento por meio de história e exames físico geral e ginecológico;
- descartar gravidez por meio de exames físico e laboratorial;
- identificar a faixa etária e as doenças que se associam a ela (diferentes faixas etárias associam-se a doenças distintas);
- caracterizar sintomas associados, uso de medicamentos e comorbidades;

-MRCM.indb 1179 12/5/17 4:07 PM

 caracterizar o padrão menstrual normal e a natureza do sangramento anormal (periodicidade do sangramento, duração, fluxo, relação ou não com ato sexual).

EXAMES COMPLEMENTARES

Os exames complementares devem ser solicitados sempre após história e realização dos exames físico geral e ginecológico minuciosos, pois estes direcionarão a investigação:

- gonadotrofina coriônica humana (beta-hCG): exclusão da hipótese de gestação;
- hemograma e coagulograma: avaliação de possível repercussão sistêmica (anemia) e coagulopatias;
- função hepática, TP: quando houver suspeita de hepatopatias;
 - hormônio estimulante da tireoide (TSH) e T4 livre;
 - prolactina;
- hormônio folículo-estimulante (FSH), hormônio luteinizante (LH) e estradiol: avaliação do eixo hipotálamo-hipófise-ovário (fase folicular precoce 2°-5° dia do ciclo menstrual);
- colpocitologia oncótica cervicovaginal (realizada preferencialmente fora do período de sangramento);
- USG pélvica transvaginal: avaliação do útero e dos anexos;
- histeroscopia e biópsia endometrial: avaliação da cavidade endometrial (pólipos, miomas submucosos);
 - curetagem uterina (casos selecionados).

TRATAMENTO

A abordagem inicial deve levar em consideração a estabilidade hemodinâmica da paciente (Capítulo 243).

Fase aguda (Tabelas 2 e 3)

O tratamento de fase aguda visa controlar o sangramento e evitar instabilidade hemodinâmica:

- estrogênios: são eficazes no controle de sangramentos agudos, quando usados em altas doses, por promover crescimento endometrial. Uso EV indicado somente nos casos de sangramento profuso, com risco de instabilidade hemodinâmica;
- AINH: promovem diminuição do sangramento por interferir na síntese de tromboxano e prostaciclinas endometriais, promovendo vasoconstrição;
- antifibrinolíticos: o ácido tranexâmico age na plasmina e no plasminogênio, lentificando o processo de fibrinólise, tornando o mecanismo hemostático mais eficiente e reduzindo o sangramento.

Outras opções terapêuticas são estrogênios orais, progestagênios orais, estrogênios associados a progesta-

gênios (anticoncepcionais hormonais orais) e análogos do GnRH.

Tabela 2 Esquema de tratamento do sangramento uterino anormal na urgência

Tratamento clínico geral

Reposição das reservas de ferro

Reposição volêmica:

- cristaloides: Ringer-lactato e cloreto de sódio a 0,9%
- coloides: albumina (não usar dextrana a 6%, pois diminui a agregação plaquetária)
- derivados do sangue: concentrado de hemácias

Tratamento clínico específico

Hormonal: teste terapêutico (remodelação endometrial)

Antifibrinolíticos

AINH

Curetagem uterina para estancar o sangramento (casos muito graves)

Formulações hormonais

Contraceptivo hormonal oral:

- etinilestradiol, 50 mcg + norderivado, 2-4 comp/dia, VO, por 7-10 dias
- etinilestradiol, 100 mcg + acetato de noretisterona, 2 mg (1-2 comp)
- etinilestradiol, 50 mcg + noretisterona, 0,25 mg (3-4 comp)
- etinilestradiol, 50 mcg + linestrenol, 1 mg (3-4 comp)
- etinilestradiol, 50 mcg + norgestrel, 0,5 mg (3-4 comp)
- etinilestradiol, 50 mcg + levonorgestrel, 0,25 mg (3-4 comp)

Estrogênios conjugados equinos, VO, 5-10 mg/dia (1,25-2,5 mg a cada 6 horas)

Valerato de estradiol, VO, 4-10 mg/dia

Protetores gástricos e antiemético (injetável ou sublingual) com uso hormonal

Tratamento cirúrgico

Está reservado para o caso de falha dos outros tratamentos. Podem ser realizadas:

- curetagem uterina: atuação tanto diagnóstica quanto terapêutica, podendo ser utilizada nos casos de sangramento de difícil controle, porém tem a desvantagem de não tratar a causa;
- ablação endometrial: destruição do endométrio por via histeroscópica, podendo ser realizada por eletrocoagulação ou crioterapia;
- histerectomia: quando há falha dos demais métodos e não há desejo reprodutivo.

Tratamento etiológico

Deve ser feito conforme a etiologia observada:

- pólipos endometriais e endocervicais devem ser removidos para análise histopatológica;
- miomas uterinos devem ser tratados caso sintomáticos;

-MRCM.indb 1180 12/5/17 4:07 PM

Nome comercial	Composição	Posologia	
Transamin®,	Ácido tranexâmico	Ataque: 0,5-1 g (2-4 amp), EV, a cada 6 horas	
Hemo-block®		Manutenção: 0,5-1 g, VO, 3-4×/dia, reduzindo gradativamente nos dias seguintes,	
		não ultrapassar 7 dias	
Feldene®	Piroxicam	20 mg, VO, a cada 12 horas	
Ponstan®	Ácido mefenâmico	500 mg, VO, a cada 8 horas	
Premarin®	Estrogênios equinos conjugados	2,5 mg, VO, a cada 6 horas, até controle do sangramento	
		Manutenção: reduzir a dose gradativamente até 0,625 mg/dia	
Provera®, Farlutal®	Acetato de medroxiprogesterona	10 mg/dia, VO, por 10 dias, na 2ª fase do ciclo menstrual associado ao estrogênio	
Primolut-Nor®	Acetato de norentindrona	10 mg/dia, VO, por 10 dias, na 2ª fase do ciclo menstrual e/ou associado ao estrogênio	
Mirena®	Dispositivo intrauterino de levonogestrel	Dispositivo intrauterino com troca a cada 5 anos	
Primosiston®	Etinilestradiol, 10 mcg + noretisterona, 2 mg	1 comp/dia, VO	
		No sangramento agudo e intenso, 2 comp, VO, até diminuir o sangramento	
Postoval®	Valerato de estradiol, 2 mg + levonogestrel	1 comp/dia, VO, por 21 dias + pausa de 7 dias + reiniciar com nova cartela	
	250 mg		
Primogyna®	Valerato de estradiol, 2 mg	2-4 comp, VO, no sangramento agudo e intenso	
		Reduzir após o controle	

- coagulopatias têm tratamento específico com foco no distúrbio de coagulação (Capítulo 162), podendo o médico assistente induzir amenorreia medicamentosa;
- infecções e neoplasias devem ser tratadas de maneira direcionada, a depender do diagnóstico.

BIBLIOGRAFIA

Albers JR, Hull SK, Wesley RM. Abnormal uterine bleeding. Am Fam Physician 2004;69(8):1915-26.

Ely JW, Kennedy CM, Clark EC, Bowdler NC. Abnormal uterine bleeding: a management algorithm. J Am Board Fam Med 2006;19(6):590-602.

Soares Jr JM, Costa AMM, Salomão AJ, Baracat EC. Distúrbios do ciclo menstrual. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 1: atuação da clínica médica, sinais e sintomas de natureza sistêmica, medicina preventiva, saúde da mulher, envelhecimento e geriatria, medicina laboratorial na prática médica. Barueri: Manole; 2009. p.480-5.

281

AMENORREIA

Jonathan Yugo Maesaka, José Maria Soares Junior, Edmund Chada Baracat

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

É definida por ausência ou parada anormal da menstruação. É caracterizada como primária ou secundária, conforme a condição da paciente pré ou pós-menarca,

respectivamente (ou seja, se já iniciou ou não sua menstruação).

A principal causa de amenorreia primária é constitucional.

Amenorreia secundária é definida como ausência de menstruação pelo período de tempo correspondente aos 3 últimos ciclos menstruais ou por 6 meses sem menstruar. Na presença de amenorreia secundária, deve-se considerar gestação.

A Tabela 1 ilustra as principais causas relacionadas à amenorreia.

EPIDEMIOLOGIA

Pode acometer 3-4% das pacientes. Entre atletas de alto desempenho, verifica-se até 80% de amenorreia secundária (amenorreia hipotalâmica).

QUADRO CLÍNICO

Deve-se investigar os casos de amenorreia primária em que:

- a paciente n\u00e3o apresentou telarca aos 13 anos;
- estão presentes caracteres secundários femininos, mas a menstruação é ausente, aos 15 anos;
 - a menarca não ocorreu 5 anos após a telarca.

EXAMES COMPLEMENTARES INICIAIS

Os exames indicados para os casos de amenorreia são:

 gonadotrofina coriônica humana (beta-hCG): exclusão da hipótese de gestação;

-MRCM.indb 1181 12/5/17 4:07 PM

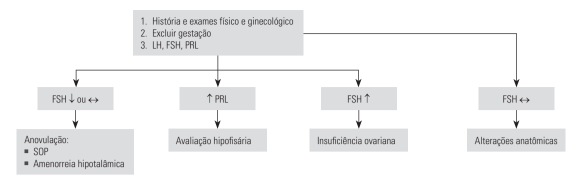


Figura 1 Diagnóstico nas amenorreias. FSH: hormônio folículo-estimulante; LH: hormônio luteinizante; PRL: prolactina; SOP: síndrome dos ovários policísticos. Adaptada de Practice Committee of American Society for Reproductive Medicine. Current evaluation of amenorrhea. Fertil Steril 2008;90(5 Suppl):S219-25.

Tabela 1 Principais causas de amenorreia

Alterações do trato genital

Congênitas: hímen imperfurado, septo vaginal transverso, agenesia mülleriana (síndrome de Rokitansky-Kuster-Houser)

Adquiridas: sinéquias intrauterinas (síndrome de Asherman), estenose cervical

Insuficiência ovariana primária

Congênitas: disgenesia gonadal (p. ex., síndrome de Turner)

Adquiridas: autoimunidade, radiação, quimioterapia

Alterações pituitárias (hipofisárias)

Doenças autoimunes

Síndrome de Cushing

Hiperprolactinemia

Prolactinomas e tumores de SNC

Síndrome de Sheehan

Medicamentos: antidepressivos, anti-histamínicos, anti-hipertensivos, antipsicóticos, opiáceos

Causas hipotalâmicas

Distúrbios alimentares e perda excessiva de peso

Déficit energético, estresse, exercícios físicos intensos

Infecções e tumores

Endocrinopatias

Doenças tireoidianas

Síndrome dos ovários policísticos

Doenças adrenais, neoplasias produtoras de androgênios, doenças crônicas

Fisiológicas

Amamentação, gestação

Ingestão exógena de androgênios

Contracepção

Menopausa

Adaptada de Klein DA, Poth MA. Amenor/rhea: an approach to diagnosis and management. Am Fam Physician 2013;87(11):781-8.

- hormônio estimulante da tiroide (TSH): rastreamento de tireoidopatias;
- hormônio luteinizante (LH) e hormônio folículo-estimulante (FSH): avaliação de causas anovulatórias, hipotalâmicas e gonadais;
 - prolactina: identificação de causas pituitárias.

BIBLIOGRAFIA

Baracat EC, Zugaib M (coords.). Saúde da mulher. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 1: atuação da clínica médica, sinais e sintomas de natureza sistêmica, medicina preventiva, saúde da mulher, envelhecimento e geriatria, medicina laboratorial na prática médica. Barueri: Manole; 2009. p.480-637.

Klein DA, Poth MA. Amenor)rhea: an approach to diagnosis and management. Am Fam Physician 2013;87(11):781-8.

Practice Committee of American Society for Reproductive Medicine. Current evaluation of amenorrhea. Fertil Steril 2008;90(5 Suppl): S219-25.

282

DESCARGA PAPILAR

Jonathan Yugo Maesaka, José Roberto Filassi

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

Descarga ou fluxo papilar é a saída de secreção pelos óstios dos ductos mamários não relacionada ao ciclo gravídico-puerperal, e compreende uma série de condições fisiológicas e patológicas. Avaliação clínica é fundamental para caracterizar suspeição (associação com malignidade).

EPIDEMIOLOGIA

Constitui 7% das queixas no consultório do mastologista. Em 95% dos casos, há associação com causas benignas.

Tem pico de incidência aos 50 anos de idade e pode ser o 1° sintoma de doença maligna.

QUADRO CLÍNICO

Observa-se a saída de secreção pelo óstio, espontânea ou após compressão.

Deve-se avaliar a presença de lesões cutâneas em papila que podem mimetizar a queixa de descarga papilar (pseudodescarga papilar), que são lesões exsudativas da pele areolar/papilar.

O exame mamário deve ser minucioso. É importante identificar se há um ponto-gatilho, ou seja, compressão digital em único ponto que determine descarga. Em geral, esses casos são uniductais.

A determinação das características clínicas da descarga papilar caracteriza-a como patológica (suspeita) ou não patológica (não suspeita), e determina a necessidade da investigação de etiopatogenia. A descarga papilar suspeita geralmente apresenta as seguintes características clínicas:

- unilateral:
- uniductal;
- espontânea;
- "água de rocha" ou sanguinolenta;
- persistente.

EXAMES COMPLEMENTARES

Após caracterização de descarga papilar suspeita, pode-se lançar mão de exames complementares como:

- USG direcionada (região retroareolar ou pontogatilho);
 - mamografia;
 - RNM;
- ductografia contrastada (exame em desuso por conta do desconforto durante sua realização);
- citologia da descarga papilar: recomenda-se citologia apenas para determinação da presença de hemácias (fluxo sanguinolento).

Não se indica a pesquisa de células neoplásicas em razão de suas baixas sensibilidade e especificidade, além de não auxiliar na definição de conduta (determinada com base nas características clínicas).

Se for caracterizada descarga papilar não suspeita, deverão ser realizados exames de rastreamento, conforme idade e características clínicas da paciente (incluindo antecedentes pessoais e familiares).

TRATAMENTO

 Descarga papilar não suspeita: orientação sobre a benignidade do quadro e para evitar manipulação mecânica das mamas. É importante pesquisar o uso de medicamentos que possam determinar o fluxo. O médico deve reforçar a importância do acompanhamento clínico e do rastreamento mamário adequado.

Descarga papilar patológica: caso se identifique por exame de imagem etiologia papilar suspeita, indica--se ressecção segmentar direcionada à lesão. Quando o exame de imagem não caracterizar a etiologia, indica-se exérese cirúrgica dos ductos principais (cirurgia de Urban). É importante que esse procedimento seja realizado por médico especialista, para tratamento e acompanhamento adequados.

GALACTORREIA

Trata-se da saída de secreção láctea pela papila fora do ciclo gravídico-puerperal. Pode associar-se a aumento nos níveis de prolactina, porém a maioria das pacientes (80%) possui níveis séricos normais de prolactina.

A hiperprolactinemia apresenta-se com: galactorreia + amenorreia + infertilidade em mulheres; e queda de libido + disfunção erétil em homens. Entre suas possíveis causas orgânicas, estão:

- causa fisiológicas: estimulação mamária, manipulação uterina, coito, estresse, exercício físico;
- causas patológicas: tumores hipofisários, hipotireoidismo, doença renal crônica, doença pulmonar obstrutiva crônica, lesões de parede torácica (herpes-zóster, traumas, cirurgias), tumores produtores de prolactina (carcinoma broncogênico).

Alguns medicamentos também podem causar galactorreia, p. ex.:

- psicotrópicos: haloperidol, risperidona, antidepressivos tricíclicos, inibidores da monoamina oxidase, inibidores seletivos da receptação de serotonina, opioides, codeína, cocaína;
 - antieméticos: metoclopramida, domperidona;
 - anti-hipertensivos: metildopa, verapamil;
 - hormônios: estrogênios, hormônios tireoidianos.

TRATAMENTO

Nos casos de galactorreia, se houver suspeita de causa farmacológica, deve-se buscar um substituto para a medicação (se houver) ou, se possível, suspender o medicamento. Nos casos de suspeita de causa orgânica, deve-se realizar tratamento específico da causa.

BIBLIOGRAFIA

Baracat EC, Zugaib M (coords.). Saúde da mulher. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 1: atuação da clínica médica, sinais e sintomas de natureza sistêmica, medicina preventiva, saúde da mulher, envelhecimento e geriatria,

-MRCM.indb 1183 12/5/17 4:07 PM

medicina laboratorial na prática médica. Barueri: Manole; 2009. p.480-637.

Hussain AN, Policarpio C, Vincent MT. Evaluating nipple discharge. Obstet Gynecol Surv 2006;61(4):278-83.

Prabhakar VK, Davis JR. Hyperprolactinaemia. Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol 2008;22(2):341-53.

283 ANTICONCEPÇÃO DE EMERGÊNCIA

Jonathan Yugo Maesaka, Nilson Roberto de Melo, Edmund Chada Baracat

DEFINIÇÃO

Denomina-se anticoncepção de emergência o ato de prevenir gravidez inoportuna ou indesejada após relação desprotegida.

EPIDEMIOLOGIA

No Brasil, 45-65% das gestações não são planejadas (sem distinção entre as indesejadas e as inoportunas).

INDICAÇÕES

Indica-se o uso de anticoncepção de emergência nos seguintes casos:

- relação sexual sem uso de método contraceptivo;
- falha conhecida ou presumida do método de rotina: rompimento do preservativo, deslocamento do diafragma, esquecimento do anticoncepcional hormonal oral, atraso na aplicação do anticoncepcional injetável, uso inadequado dos métodos comportamentais (p. ex., "tabelinha", temperatura basal);
 - violência sexual (Capítulo 284).

A anticoncepção de emergência não deve substituir o método contraceptivo de rotina, nem ser utilizada de forma planejada ou rotineira.

É importante lembrar que não protege contra HIV/DST.

Deve ser iniciada imediatamente após a relação, sendo considerado aceitável até 5 dias depois. As taxas de falha são maiores quanto maior for o intervalo entre a relação e o início da anticoncepção de emergência.

MÉTODOS

Método de escolha: progestagênio isolado (levonorgestrel), dose total de 1,5 mg, podendo ser dividida em 2 doses de 0,75 mg com 12 horas de intervalo. Opção: método de Yuspe (etinilestradiol, 200 mg
 + levonorgestrel, 1 mg). Pode ser usado em dose única
 ou dividido em 2 doses com intervalo de 12 horas.

PROGNÓSTICO

Tem índice de efetividade de 75%.

CONTRAINDICAÇÕES

De acordo com a OMS, a única contraindicação absoluta é gestação confirmada.

Pode ser indicada independentemente da idade da paciente, ou, quando houver comorbidades conhecidas, seu uso deve ser supervisionado e individualizado (p. ex., antecedente de doença cardiovascular, tromboses, enxaqueca, doença hepática e renal, e antecedente de neoplasias).

EFEITOS COLATERAIS

Podem ocorrer náuseas e vômitos. Em caso de vômito até 2 horas após a ingestão, recomenda-se repetir a dose e associar antieméticos.

MEDICAÇÃO

Podem ser usados: levonorgestrel, Postinor 2°, Poslov° (0,75 mg, a cada 12 horas, por 24 horas) ou Pilem° (1,5 mg, em dose única).

BIBLIOGRAFIA

Baracat EC, Zugaib M (coords.). Saúde da mulher. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 1: atuação da clínica médica, sinais e sintomas de natureza sistêmica, medicina preventiva, saúde da mulher, envelhecimento e geriatria, medicina laboratorial na prática médica. Barueri: Manole; 2009. p.480-637.

Brasil. Ministério da Saúde. Anticoncepção de emergência: perguntas e respostas para profissionais de saúde. Brasília: Ministério da Saúde; 2005

Organização Mundial da Saúde. Medical eligibility criteria for contraceptive use. 4.ed. Genebra: OMS; 2010.

284

VIOLÊNCIA SEXUAL

Juliana Silveira Sarmento, Ivete Boulos, Edmund Chada Baracat

DEFINIÇÃO

Segundo a OMS, violência sexual pode ser definida como "qualquer ato sexual, tentativas de obter um ato sexual, comentários ou insinuações sexuais indesejados, ou atos de tráfico, ou de outra forma indicados, contra a se-

-MRCM.indb 1184 12/5/17 4:07 PM

xualidade de uma pessoa usando coerção, por qualquer pessoa, independentemente da sua relação com a vítima, em qualquer ambiente, incluindo, mas não se limitando a, casa ou trabalho". Portanto, engloba qualquer ato sexual e libidinoso ou mesmo exibicionismo contra a vontade da pessoa, ou quando a pessoa é incapaz de julgar o fato.

É tratada como problema de saúde pública em razão do grande número de casos e de suas repercussões.

EPIDEMIOLOGIA

A prevalência da violência sexual é desconhecida, em decorrência da subnotificação de casos.

As mulheres são mais vitimizadas do que os homens, em todas as faixas etárias. Estima-se que 10-35% das mulheres sofrem algum tipo de violência sexual durante a vida.

QUADRO CLÍNICO

O quadro clínico é variável, encontrando-se casos sem nenhuma lesão identificada até grandes traumas. Na maioria dos casos, não se encontram alterações ao exame físico.

EXAMES COMPLEMENTARES

Devem ser coletadas sorologias para:

- HIV;
- sífilis:
- hepatite B (caso a vítima não possua carteira de vacinação);
 - hepatite C.

Além disso, indica-se pesquisa em secreção vaginal/ endocervical de:

- Chlamydia;
- Trichomonas;
- gonococo.

DIAGNÓSTICO

O diagnóstico é feito a partir de história relatada por paciente ou responsável legal. Devem ser realizados exames físico, ginecológico e anorretal conforme a história relatada.

Nos casos de pacientes inconscientes, o exame físico externo inicial pode sugerir trauma em região genital como sangramento, lacerações, fissuras anais, equimoses, hematomas. Deve-se sempre avaliar, também, a região das mamas.

TRATAMENTO

Deve-se proceder ao tratamento de eventuais traumas físicos. Em seguida, avalia-se caso a caso a necessidade de anticoncepção de emergência e profilaxia de DST virais e não virais.

A anticoncepção de emergência deve ser indicada até 5 dias após o episódio de violência (Capítulo 283).

Profilaxias de DST não virais (sífilis, gonorreia, *Tri-chomonas*, cancro mole, *Chlamydia*) são indicadas no contato com secreção do agressor, como sangue, sêmen ou fluidos corporais, independentemente do tempo após o episódio de violência (Tabela 1).

Tabela 1 Profilaxia de DST não virais			
Medicamento	Dose	Observações	
Peso > 45 kg			
■ Penicilina G benzatina	2.400.000 UI, IM	1.200.000 UI em cada nádega, em dose única	
■ Ceftriaxona	250 mg, IM	250 mg, em dose única	
Azitromicina	500 mg, VO	2 comp, 250 mg, em dose única	
Crianças ou peso < 45 kg			
■ Penicilina G benzatina	50.000 UI/kg, IM	Dose única, no máximo de 2.400.000 UI	
■ Ceftriaxona	125 mg, IM	125 mg, em dose única	
Azitromicina	20 mg/kg, sol, VO	Máximo de 1 g, em dose única	

Em casos de hipersensibilidade, o esquema pode ser substituído por:

- adultos: estearato de eritromicina, 500 mg, VO, a cada 6 horas, por 15 dias, e ciprofloxacino, 500 mg, VO, em dose única;
- crianças: estearato de eritromicina, 50 mg/kg/dia, a cada 6 horas, por 15 dias; ciprofloxacino está contraindicado.

As profilaxias de DST virais são feitas conforme segue:

hepatite B: indicada no contato com secreção do agressor, como sangue, sêmen ou fluidos corporais. Pacientes com esquema vacinal completo não precisam receber imunoglobulina. Aquelas com esquema incompleto ou desconhecido devem receber imunoglobulina (Tabela 2) e completar o esquema vacinal. A imunoglobulina deve ser administrada até 14 dias após o episódio de violência;

Tabela 2 Profilaxia de hepatite B				
Medicamento	Dose	Observações		
Imunoglobulina humana anti-hepatite B	0,06 mL/kg, IM	Deve ser aplicada em local diferente da aplicação da vacina Dividir em áreas corporais diferentes se a dose for > 5 mL		
Vacina anti- -hepatite B	3 doses, IM, no músculo deltoide	Esquema 0, 1 e 6 meses		

-MRCM.indb 1185 12/5/17 4:07 PM

■ HIV: indicada em todos os casos de penetração vaginal, anal ou oral. Não está indicada em casos que o agressor tenha feito uso de preservativo durante toda a agressão, sexo oral sem ejaculação, agressor sabidamente negativo, episódio de violência há mais de 72 horas e em abuso crônico pelo mesmo abusador. Deve-se evitar o uso de zidovudina em pacientes com anemia se Hb < 8 g/dL ou neutropenia < 500 células. Em pacientes com indicação de anticoncepção de emergência e profilaxia para HIV, não se deve utilizar o esquema de Yuzpe em razão da redução de eficácia do estrôgenio (Tabela 3);

 tétano: avaliar vacinação ou imunoglobulina para profilaxia conforme as lesões encontradas e a história vacinal.

Tabela 3 Profilaxia de HIV			
Medicamento	Dose	Observações	
Adultos			
■ AZT + 3TC + lopinavir/r (Biovir® + Kaletra®)	AZT + 3TC: 1 comp, V0, 300 mg/150 mg, a cada 12 horas Lopinavir/r: 2 comp, V0, 200 mg/50 mg, a cada 12 horas	28 dias	
Crianças			
■ AZT + 3TC	AZT: 180 mg/m ² , V0	Máximo: 300 mg/dose	
	3TC: 4 mg/kg, VO	Máximo: 150 mg, a cada 12 horas Idade > 12 anos: 150 mg, a cada 12 horas ou 300 mg, em dose única	
■ Lopinavir/ ritonavir	< 2 anos: 300 mg/m², a cada 12 horas > 2 anos: 230 mg/m², a cada 12 horas	Máximo: 200 mg, a cada 12 horas	

3TC: lamivudina; AZT: zidovudina.

ACOMPANHAMENTO AMBULATORIAL

- Retorno precoce em 7 dias para avaliar adesão ao tratamento.
 - Avaliação com equipe de psicologia.
- Acompanhamento sorológico (45 dias, 3 meses e 6 meses) para HIV, hepatite C, sífilis e herpes.
- Encaminhamento para serviço especializado caso apresente soroconversão para DST virais.
 - Avaliação em serviço social.

GRAVIDEZ PÓS-VIOLÊNCIA SEXUAL

Deve-se orientar a paciente sobre as possibilidades para o futuro da gestação: abortamento, acompanhamen-

to pré-natal com intenção de manter a criança na família ou meios legais para adoção/doação.

Não é necessário boletim de ocorrência, exame de corpo de delito ou autorização judicial para a prática de abortamento nesses casos. Segundo a Portaria n. 1.508, de 2005, do Ministério da Saúde, são necessários 5 termos: termo de consentimento livre e esclarecido, termo de responsabilidade, termo de relato circunstanciado, parecer técnico do médico confirmando idade gestacional compatível com a data do episódio, termo de aprovação de procedimento de interrupção da gravidez assinado por equipe multiprofissional e pelo diretor ou responsável pela instituição.

É importante avaliar risco de infecção e fator Rh. O caso deve ser encaminhado para serviço de saúde equipado com centro cirúrgico.

LEGISLAÇÃO

Estupro

- Art. 213 do Código Penal: constranger alguém, mediante violência ou grave ameaça, a ter conjunção carnal ou a praticar ou permitir que com ele se pratique outro ato libidinoso pena: reclusão de 6-10 anos.
- Art. 217-A do Código Penal: ter conjunção carnal ou praticar ato libidinoso com menor de 14 anos pena: reclusão de 8-15 anos.
- § 1º Incorre mesma pena quem pratica as ações descritas no *caput* com alguém que, por enfermidade ou deficiência mental, não tem o necessário discernimento para a prática do ato, ou que, por qualquer outra causa, não pode oferecer resistência.

Lei n. 10.788, de 2003

- Art. 1º: constitui objeto de notificação compulsória, em todo território nacional, caso de violência contra a mulher que for atendida em serviços de saúde público ou privado.
- § 1º Para os efeitos desta Lei, entende-se por violência contra a mulher qualquer ação ou conduta, baseada no gênero, inclusive decorrente de discriminação ou desigualdade étnica, que cause morte, dano ou sofrimento físico, sexual ou psicológico à mulher, tanto no âmbito público quanto no privado.
- § 2º Entender-se-á que violência contra a mulher inclui violência física, sexual e psicológica e que:
- I tenha ocorrido dentro da família ou unidade doméstica ou em qualquer outra relação interpessoal, em que o agressor conviva ou haja convivido no mesmo domicílio que a mulher e que compreende, entre outros, estupro, violação, maus-tratos e abuso sexual;

II – tenha ocorrido na comunidade e seja perpetrada por qualquer pessoa e que compreende, entre outros, violação, abuso sexual, tortura, maus-tratos de pessoas, tráfico de mulheres, prostituição forçada, sequestro e assédio sexual no lugar de trabalho, bem como em instituições educacionais, estabelecimentos de saúde ou qualquer outro lugar; e

III – seja perpetrada ou tolerada pelo Estado ou seus agentes, onde quer que ocorra.

- § 3º Para efeito da definição, serão observados também as convenções e acordos internacionais assinados pelo Brasil, que disponham sobre prevenção, punição e erradicação da violência contra a mulher.
- Art. 2º A autoridade sanitária proporcionará as facilidades ao processo de notificação compulsória, para o fiel cumprimento desta Lei.
- Art. 3º A notificação compulsória dos casos de violência de que trata esta Lei tem caráter sigiloso, obrigando nesse sentido as autoridades sanitárias que a tenham recebido.

Parágrafo único. A identificação da vítima de violência referida nesta Lei, fora do âmbito dos serviços de saúde, somente poderá efetivar-se, em caráter excepcional, em caso de risco à comunidade ou à vítima, a juízo da autoridade sanitária e com conhecimento prévio da vítima ou do seu responsável.

BIBLIOGRAFIA

- Baracat EC, Zugaib M (coords.). Saúde da mulher. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 1: atuação da clínica médica, sinais e sintomas de natureza sistêmica, medicina preventiva, saúde da mulher, envelhecimento e geriatria, medicina laboratorial na prática médica. Barueri: Manole; 2009. p.480-637.
- Brasil. Decreto-Lei n. 2.848, de 7 de dezembro de 1940. Código Penal. Disponível em: http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/decreto-lei/del2848.htm.
- Brasil. Lei n. 10.788, de 24 de novembro de 2003. Estabelece a notificação compulsória, no território nacional, do caso de violência contra a mulher que for atendida em serviços de saúde públicos ou privados. Disponível em: http://www.planalto.gov.br/ccivil_03/leis/2003/110.778.htm. Acesso em: mar. 2014.
- Brasil. Ministério da Saúde. Prevenção e tratamento dos agravos resultantes da violência sexual contra mulheres e adolescentes: norma técnica. 3.ed. Brasília: Ministério da Saúde; 2012.
- Faúndes A, Rosas CF, Bedone AJ, Orozco LT. Violência sexual: procedimentos indicados e seus resultados no atendimento de urgência de mulheres vítimas de estupro. Rev Bras Ginecol Obstet 2006;28(2):126-35.
- Organização Mundial da Saúde. Sexual violence, in understanding and adressing violence against women. 2012. Disponível em: http://www.who.int/reproductivehealth/topics/violence/vaw_series/en.

-MRCM.indb 1187 12/5/17 4:07 PM

SITUAÇÕES POTENCIALMENTE DANOSAS DECORRENTES DA INTERNAÇÃO

MARIA CECÍLIA PAVANEL JORGE

PROFILAXIA DE TROMBOEMBOLISMO VENOSO

Arnaldo Lichtenstein, Edison Ferreira de Paiva

O tromboembolismo venoso (TEV), que compreende trombose venosa profunda e embolia de pulmão, tem alta prevalência e é subdiagnosticado e pouco prevenido em todo o mundo. Tem maior frequência entre pacientes hospitalizados do que ambulatoriais.

Profilaxia medicamentosa reduz a incidência de TEV, em uma busca ativa, de 15 para 5% em doentes clínicos internados. A manifestação clínica é cerca de 5 vezes menor. Nos pacientes cirúrgicos, a incidência varia de 20% para cirurgias gerais, cerca de 30%

nas oncológicas e pode chegar a 50% nas cirurgias ortopédicas. Todos esses dados são obtidos com busca ativa.

Em todo o mundo, apenas 50% dos pacientes internados, clínicos e cirúrgicos em risco de TEV fazem a profilaxia.

PACIENTES CLÍNICOS

Avaliação do risco

A avaliação de risco, feita na admissão do paciente, deve seguir o algoritmo apresentado na Figura 1.

Profilaxia farmacológica

Contraindicações à profilaxia farmacológica

• Absolutas: hipersensibilidade aos anticoagulantes, trombocitopenia induzida por heparina (TIH)

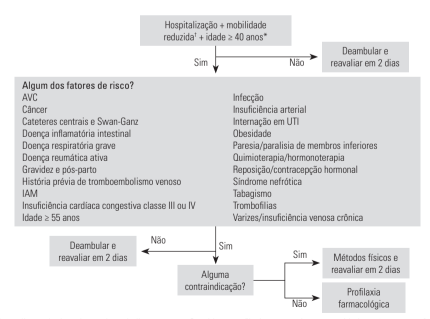


Figura 1 Algoritmo de avaliação do risco de tromboembolismo venoso. Considerar profilaxia para pacientes com idade < 40 anos com fatores de risco adicionais.

† Por mobilidade reduzida, entende-se que, em decorrência da doença que gerou a internação, o paciente fica acamado, ou sentado, na maior parte do tempo em que se encontra acordado. * Pacientes com idade < 40 anos, mas com fatores de risco significativos para tromboembolismo venoso, devem ser considerados em risco desde que apresentem mobilidade reduzida.

-MRCM.indb 1188 12/5/17 4:07 PM

< 100 dias, sangramento ativo, bloqueio espinal ou coleta de liquor < 2 horas.

■ Relativas: TIH > 100 dias, plaquetopenia < 100.000/ mm³, coagulopatia, HAS não controlada (> 180×110 mmHg).

Drogas, doses e tempo de profilaxia

- Heparina não fracionada: 5.000 UI, SC, a cada 8 horas.
 - Enoxaparina: 40 mg, SC, 1 vez ao dia.
 - Dalteparina: 5.000 UI, SC, 1 vez ao dia.
 - Nadroparina:
 - se peso < 70 kg: 3.800 UI, SC, 1 vez ao dia;
 - se peso \geq 70 kg: 5.700 UI, SC, 1 vez ao dia.
 - Fondaparina: 2,5 mg, SC, 1 vez ao dia.

A profilaxia deve ser mantida por 6-14 dias caso os fatores de risco tenham desaparecido, mesmo que o paciente não esteja mais hospitalizado.

SITUAÇÕES ESPECIAIS

Insuficiência renal

Em casos de insuficiência renal (*clearance* de creatinina < 30 mL/min), a profilaxia deve ser feita com heparina não fracionada (acompanhando-se com TTPa que não deve se alterar), heparina de baixo peso molecular (a enoxaparina deve ser acompanhada com anti-Xa, que deve ser < 0,5 UI/mL), ou, ainda, redução da dose de enoxaparina pela metade.

Obesidade grau III

Em casos de obesidade grau III, a dose deve ser aumentada. No caso da enoxaparina (que tem estudos para esses pacientes), deve-se usar 40 mg, 2 vezes/dia.

AVC hemorrágico

Pacientes com AVC hemorrágico podem receber profilaxia medicamentosa apenas após 2-4 dias do evento, desde que estejam estáveis clinicamente e que haja imagem de SNC com estabilização do sangramento.

BIBLIOGRAFIA

Academia Brasileira de Neurologia; Associação de Medicina Intensiva Brasileira; Federação Brasileira das Associações de Ginecologia e Obstetrícia; Sociedade Brasileira de Angiologia e de Cirurgia Vascular; Sociedade Brasileira de Cancerologia; Sociedade Brasileira de Cardiologia; Sociedade Brasileira de Clínica Médica; Sociedade Brasileira de Geriatria e Gerontologia; Sociedade Brasileira de Hematologia e Hemoterapia; Sociedade Brasileira de Pneumologia e Tisiologia; Sociedade Brasileira de Reumatologia. Tromboembolismo venoso: profilaxia em pacientes clínicos. Rev Assoc Med Bras 2009;55(3):241-5.

Alckmin CA, Garcia MD, Bricola SAPC, Martins MA, Lichtenstein A, Paiva EF. Venous thromboembolism risk assessment in hospitalised patients: a new proposal. Clinics (São Paulo) 2013;68(11):1416-20. Rocha AT, Paiva EF, Lichtenstein A, Miani Jr R, Cavalheiro-Filho C, Maffei FH. Risk-assessment algorithm and recommendations for venous thromboembolism prophylaxis in medical patients. Vasc Health Risk Manag 2007;3(4):533-53.

PROFILAXIA DE QUEDA INTRA-HOSPITALAR

Luiz Antonio Gil Júnior

Queda intra-hospitalar é um evento adverso relacionado ao cuidado de saúde que ocorre no ambiente hospitalar. Algumas medidas preventivas de quedas no ambiente intra-hospitalar serão abordadas neste capítulo. As quedas em idosos de comunidade são abordadas no Capítulo 204.

Com o envelhecimento da população e a fragilização da saúde não só de idosos, mas de pessoas mais jovens com doenças graves, o risco de queda dentro do hospital aumentou.

Até pouco tempo, não havia dados sobre as quedas intra-hospitalares ao redor do mundo. Há alguns anos, no entanto, aumentou a preocupação com a prevenção desses eventos por causa de suas consequências para a saúde e de questões legais, financeiras e de confiança na equipe de saúde.

Boa parte dos hospitais brasileiros sofre com a falta de adequação ambiental para pessoas fragilizadas: camas altas, grades protetoras, ausência de barras de apoio, corrimãos nos corredores, assento sanitário muito baixo, iluminação inadequada e equipe de apoio insuficiente.

A incidência de quedas intra-hospitalares não é bem estabelecida, mas sabe-se que varia de acordo com o tipo de paciente internado (habitualmente, pacientes neurológicos, idosos e de reabilitação têm maior risco) e as características da instituição, podendo oscilar entre 1,4-13 quedas para cada 1.000 pacientes/dia.

Em estudo realizado em 2012, com 784 pacientes que caíram dentro do hospital, aproximadamente 30% tiveram alguma lesão física. Desses, 9% tiveram lesões graves (necessidade de cirurgia ou outra intervenção) e 2% morreram em decorrência das lesões físicas. A Tabela 1 resume as principais consequências das quedas intra-hospitalares.

A hospitalização oferece risco para quedas, afinal os pacientes estão em ambiente desconhecido e com algu-

-MRCM.indb 1189 12/5/17 4:07 PM

Tabela 1	Consequências das quedas intra-hospitalares	
Lesões físi	cas	Abrasões Contusões Fraturas Diminuição da mobilidade Traumatismo craniano Óbito
Econômica	S	Aumento do custo de tratamento
Sistema de	e saúde	Aumento do tempo de internação
Psicológica	as	Medo de cair Perda da credibilidade na equipe Ansiedade da equipe
Legais		Processos

ma condição aguda (fatores precipitantes, de risco intrínseco e de risco extrínseco de quedas são abordados no Capítulo 204). Além disso, no ambiente intra-hospitalar os seguintes fatores podem estar presentes:

- idade avançada;
- história de quedas;
- uso de medicações psicotrópicas, laxativos, diuréticos, hipoglicemiantes, hipotensores, polifarmácia;
 - ausência de acompanhante;
 - estado confusional agudo.

Um programa de prevenção de quedas usualmente é complexo e necessita do envolvimento de diversos profissionais, com necessidade de monitorização de indicadores e adequação das estratégias para a população específica daquele ambiente para o sucesso do programa.

Estudo recente revisou a literatura científica relativa a estratégias de prevenção de quedas no ambiente intra-hospitalar. A maioria dos trabalhos combinou múltiplas estratégias de prevenção, entre as quais as mais utilizadas são:

- avaliação de risco na internação: a escala de Morse foi a mais utilizada;
 - educação familiar e do paciente;
 - alertas visuais: sinalização da cama/paciente;
 - alarmes de saída da cama;
 - avaliações pós-queda.

Por conta do número limitado de bons estudos e das diferentes estratégias de avaliação e abordagem utilizadas, nenhuma delas se mostrou estatisticamente efetiva na redução das quedas no ambiente intra-hospitalar.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

A queda intra-hospitalar não é um problema novo nos hospitais, porém apenas nos últimos anos ganhou importância. A prevenção das quedas é assunto de extrema relevância, pois tem consequências em diversos aspectos e deve ser abordada na rotina da internação de pacientes e antes da alta.

Toda a equipe de saúde tem a responsabilidade de amenizar as quedas intra-hospitalares, assim como todos os demais eventos adversos. Trata-se de um problema que deve ser continuamente monitorado e estudado, e novas estratégias devem ser desenvolvidas a fim de evitar suas consequências.

À beira do leito

- Avaliar o risco de queda e alertar a equipe de cuidado.
- Orientar familiares e paciente.
- Avaliar de forma completa o paciente em caso de queda.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Protocolo de prevenção de quedas. Disponível em: http://portalsaude.saude.gov.br/portalsaude/arquivos/pdf/2013/Mai/06/protocolos_CP_n6_2013.pdf. Acesso em: 20 out 2013.

Correa AD. Implantação de um protocolo para gerenciamento de quedas em hospital: resultados de quatro anos de seguimento. Rev Esc Enferm USP 2012;46(1):67-74.

Hempel S, Newberry S, Wang Z, Booth M, Shanman R, Johnsen B, et al. Hospital fall prevention: a systematic review of implementation, components, adherence, and effectiveness. J Am Geriatr Soc 2013; 61(4):483-94.

Mion LC, Chandler AM, Waters TM, Dietrich MS, Kessler LA, Miller ST, et al. Is it possible to identify risks for injurious falls in hospitalized patients? Jt Comm J Qual Patient Saf 2012;38(9):408-13.

287 PROFILAXIA DE ÚLCERA DE ESTRESSE

Fernando Marcuz Silva

DEFINIÇÃO E ETIOLOGIA

A úlcera de estresse é uma úlcera aguda do trato digestivo alto que pode cursar com hemorragia e, mais raramente, perfuração. Tem padrão endoscópico de úlcera aguda: é rasa e situada mais frequentemente no fundo e no corpo gástrico. Acomete pacientes críticos, classicamente os internados em UTI, em ventilação mecânica ou com coagulopatia. Pacientes chocados, em sepse, com queimadura extensa, com insuficiência hepática ou renal, com trauma de crânio ou medula, ou com passado ulceroso prévio também podem ser acometidos.

Embora somente um pequeno percentual de pacientes admitidos em UTI apresente a complicação (2-6%), esse número pode ser mais alto se não tiver sido instituí-

-MRCM.indb 1190 12/5/17 4:07 PM

da a profilaxia para a úlcera de estresse. Estudos endoscópicos mostram que até 75% dos pacientes nessas situações, embora assintomáticos, apresentam gastropatia de estresse. É raro, no entanto, o sangramento digestivo por essa causa leve a um comprometimento hemodinâmico.

O sangramento por úlcera de estresse aumenta a mortalidade em 1-4 vezes e/ou o tempo de internação em 4-8 dias. Um estudo brasileiro mostra achados semelhantes, embora não se tenha usado um protocolo para a indicação de profilaxia para úlcera de estresse, já que 25% dos pacientes que tinham indicação de profilaxia, mas não estavam sendo tratados para tal.

À semelhança da úlcera que ocorre pelo uso de anti-inflamatório, a lesão parece dever-se mais à diminuição da resistência da mucosa. Provavelmente porque nas situações críticas em que o paciente se encontra a produção de prostaglandina na mucosa está diminuída, com consequente diminuição da sua resistência, do que a uma hipersecreção ácida. A hipoperfusão da mucosa (frequente nestes pacientes) também pode levar a uma necrose celular com consequente solução de continuidade no local. Por isso, a instituição de supressão ácida não consegue prevenir todos os sangramentos digestivos. Não se pode afastar, entretanto, um papel causal para a alteração no muco gástrico, para a agressão cloridropéptica e para o Helicobacter pylori.

Recentes revisões sistemáticas não têm sido capazes de confirmar um desfecho melhor para os pacientes submetidos à profilaxia da úlcera de estresse e há inclusive evidências de que os cuidados atuais em UTI também têm tido impacto nesse tipo de úlcera.

FATORES DE RISCO PARA ÚLCERA DE ESTRESSE

Duas situações são amplamente reconhecidas como de risco para a úlcera de estresse: ventilação mecânica > 48 horas e coagulopatia.

A nutrição enteral tem risco reduzido e contraindicação de profilaxia, enquanto o uso de corticosteroide isoladamente apresenta controvérsias, tendo mais evidências favoráveis quando associado ao uso de AINH. Outras situações, como o trauma de crânio e a queimadura extensa, com menor evidência, também são citadas como risco de úlcera de estresse.

NÍVEL DE EVIDÊNCIA PARA A INDICAÇÃO DE PROFILAXIA

Já que a úlcera de estresse, quando associada ao sangramento digestivo, aumenta a mortalidade dos pacientes, diversas situações são colocadas como indicação de uso profilático de medicamentos para sua prevenção. Essa prática, no entanto, embute em seu uso riscos de efeitos adversos, interação medicamentosa e aumento de custos, muitas vezes com baixa evidência de efetividade.

A Tabela 1 apresenta os níveis de evidência para a profilaxia de úlcera de estresse, com os fatores de risco e os medicamentos utilizados (por ser um estudo antigo, os inibidores de bomba de prótons ainda não aparecem como alternativa possível).

Tabela 1 Níveis de evidência para profilaxia de úlcera de estresse			
Risco	Evidência	Medicamento	
Internação em UTI com ventilação mecânica ou coagulopatia	A B	Bloqueador H2 e antiácido Sucralfate	
Trauma de crânio (Glasgow ≤ 10)	B D	Bloqueador H2 Antiácido e sucralfate	
Queimadura > 35% da superfície corporal	B D	Antiácido Bloqueador H2 e sucralfate	
Hepatectomia parcial	C D	Bloqueador H2 Antiácidos e sucralfate	
Transplante renal ou hepático	D	Bloqueador H2, antiácido e sucralfate	
Politraumatismo	D	Bloqueador H2, antiácido e sucralfate	
Lesão medular	D	Bloqueador H2, antiácido e sucralfate	
Insuficiência hepática	D	Bloqueador H2, antiácido e sucralfate	
História prévia de úlcera gástrica ou sangramento digestivo	D	Bloqueador H2, antiácido e sucralfate	
Pelo menos 2 situações: internação em UTI, sepse, uso de corticosteroide, sangramento prévio	D	Bloqueador H2, antiácido e sucralfate	

Adaptada de ASHP Commission on Therapeutics; ASHP Board of Directors. ASHP therapeutic guidelines on stress ulcer prophylaxis. Am J Health Syst Pharm 1999;56(4):347-79.

Evidência negativa para a indicação de profilaxia

Diversas metanálises mostram que o uso de profilaxia do sangramento por úlcera de estresse pode ser prejudicial quando os pacientes que teriam essa indicação estão em nutrição enteral. Nesses casos, a incidência de pneumonia hospitalar pode aumentar, elevando a taxa de mortalidade desses pacientes.

INIBIDORES DE BOMBA DE PRÓTONS

Apresentam eficácia muito maior no controle das doenças pépticas dependentes da hiperacidez gástrica (úlcera péptica, doença do refluxo gastroesofágico e gastropatia pela síndrome de Zollinger-Ellison), quando

-MRCM.indb 1191 12/5/17 4:07 PM

comparados aos bloqueadores H2 e aos antiácidos. Omeprazol, 20 mg, em única dose diária, mantém o pH intragástrico > 4 por 15 horas e 30 minutos; ranitidina, 150 mg, em 2 doses diárias, o mantém por 9 horas; e antiácido, 150 mmol, 7 vezes ao dia, o mantém por 4 horas.

Metanálise de 2013 envolvendo 14 estudos para comparar a eficácia de bloqueadores H2 e dos inibidores da bomba de prótons na prevenção de sangramento digestivo por úlcera de estresse em pacientes graves mostrou superioridade dos inibidores da bomba de prótons, sem diferenças para mortalidade e risco de pneumonia hospitalar.

É preciso ter em mente que a fisiopatologia da úlcera de estresse não é necessariamente ácido-dependente, mas muito provavelmente depende da resistência da mucosa gástrica, e, por isso, o papel preventivo da supressão ácida pode ser relativo no controle do sangramento da úlcera de estresse.

PROFILAXIA EM PACIENTES NÃO CRÍTICOS

A fisiopatologia da úlcera de estresse é diferente da úlcera péptica crônica, e sua ocorrência classicamente está ligada às condições de saúde críticas, em especial de pacientes em ventilação mecânica > 48 horas.

De maneira geral, há uma indicação inadequada de profilaxia de sangramento por úlcera de estresse mesmo em pacientes internados em UTI, principalmente por uso excessivo, mas também ocorre o subuso. A indicação inadequada de profilaxia para pacientes internados não críticos é ainda maior, especialmente por uso excessivo, levando a interações medicamentosas, efeitos adversos e polifarmácia, mesmo quando da prescrição de alta.

Em um hospital que normatizou a indicação da profilaxia pelos critérios da American Society of Health-System Pharmacists, obteve-se uma redução na indicação de profilaxia de 89 para 47%, sem que houvesse uma mudança significativa na não indicação de profilaxia para os casos de indicação desejável.

A profilaxia de atividade ulcerosa em pacientes sabidamente ulcerosos, que necessitam do uso de anti-inflamatórios, é bem estudada e mostra que o uso de inibidor de bomba de prótons e de prostaglandina tem maior eficácia que os bloqueadores H2 e também que doses diárias > 20 mg de omeprazol não proporcionam maior eficácia da profilaxia. Além disso, está claro que a gastroproteção conferida pelo inibidor de bomba de prótons não alcança > 70% dos pacientes, provavelmente porque o mecanismo de lesão gastrointestinal é decorrente do uso de AINH, cujo mecanismo de ação reduz a produção de prostaglandina na mucosa, diminuindo sua resistência.

Como a profilaxia da lesão de mucosa gastrointestinal pelos anti-inflamatórios, quando do uso da prostaglandina, é restrita no Brasil, bem como sua posologia e os efeitos adversos são menos favoráveis do que o uso do inibidor de bomba de prótons, esta última classe de medicamentos deve ser preferencialmente usada nessas situações. O uso dos bloqueadores H2 protege menos de 50% dos pacientes ulcerosos que necessitam de gastroproteção para o uso de anti-inflamatórios e, por isso, só são indicados na impossibilidade do uso dos inibidores de bomba de prótons.

Observa-se um exagero generalizado na prescrição dos inibidores de bomba de prótons em geral e em especial na indicação de gastroproteção, mas a bula do medicamento sugere o uso do omeprazol para prevenção ou tratamento da úlcera gástrica e da úlcera duodenal associada ao uso de anti-inflamatórios e não aos pacientes em geral. Grande parte dos pacientes não desenvolve úlcera com o uso dos anti-inflamatórios, e um estudo conclui que não há evidências que suportem a indicação de profilaxia de úlcera de estresse para pacientes internados em enfermaria geral.

Assim, é fundamental a aplicação de diretrizes, preferencialmente desenvolvidas em cada instituição, segundo critérios de evidência científica, para minimizar a prescrição inadequada dessa classe de medicamentos em geral e em especial para os pacientes internados em situação não crítica.

Para os pacientes internados em UTI, sugere-se seguir as diretrizes da American Society of Health-System Pharmacists (atualizadas em 2004); nas enfermarias gerais, sugere-se identificar antecedentes pépticos dos pacientes internados e, se necessário, indicar uma endoscopia digestiva alta nos casos em que houver queixa dispéptica sem diagnóstico ulceroso prévio.

COMO REALIZAR A PROFILAXIA

Em pacientes internados em UTI, as evidências mais atuais, inclusive com relação aos custos, são favoráveis ao uso dos inibidores de bomba de prótons.

Quando é possível utilizar VO, é mais adequado (menor custo e boa absorção) administrar omeprazol, 20 mg, em cápsulas (que não devem ser abertas ou mastigadas), em dose única diária, em jejum, pela manhã. Nos casos passíveis via SNG, omeprazol em microgrânulos dispersíveis em água (disponível até o momento somente para o *Losec Mups – multiple unit pellet system*) pode ser utilizado. O HC-FMUSP, em sua farmácia de manipulação, disponibiliza omeprazol em solução oral de 2 mg/mL, em suspensão de solução bicarbonatada, que deve ser mantida em refrigeração, com validade de 30 dias. Tal apresenta-

-MRCM.indb 1192 12/5/17 4:07 PM

ção possibilita a administração do medicamento por SNG com baixo custo. Nos casos em que somente EV é possível, omeprazol liofilizável, 40 mg, pode ser utilizado. Por utilizar uma via alternativa de metabolização, o pantoprazol pode ter indicação mais precisa quando houver possibilidade de interações medicamentosas com o omeprazol.

Nos casos de úlcera péptica em pacientes não críticos, deve-se prescrever a dose usual do inibidor de bomba de prótons para profilaxia de sangramento digestivo alto e, se não houver contraindicação, usar preferencialmente os anti-inflamatórios COX2 seletivos, quando da indicação do uso de AINH. Quando *Helicobacter pylori* estiver presente, impõe-se a erradicação da bactéria, pois esta medida previne o sangramento. Nos casos em que houver sangramento, mesmo sem a documentação da bactéria, sendo uma úlcera duodenal, o tratamento precoce de erradicação do *Helicobacter pylori* também previne o ressangramento.

Para pacientes que nunca fizeram uso prévio de macrolídeos, o tratamento de eleição para erradicar a bactéria deve utilizar o esquema omeprazol, 20 mg + amoxicilina, 1.000 mg + claritromicina, 500 mg (OAC), 2 vezes ao dia, por 7 dias. Para pacientes que já fizeram uso de macrolídeos, a proposta é o uso do esquema omeprazol, 20 mg + amoxicilina, 1.000 mg + levofloxacino, 250 mg, 2 vezes ao dia, por 10-14 dias.

BIBLIOGRAFIA

- Alhazzani W, Alenezi F, Jaeschke RZ, Moayyedi P, Cook DJ. Proton pump inhibitors versus histamine 2 receptor antagonists for stress ulcer prophylaxis in critically ill patients: a systematic review and metaanalysis. Crit Care Med 2013;41(3):693-705.
- Allen ME, Kopp BJ, Erstad BL. Stress ulcer prophylaxis in the postoperative period. Am J Health Syst Pharm 2004;61(6):588-96.
- ASHP Commission on Therapeutics; ASHP Board of Directors. ASHP therapeutic guidelines on stress ulcer prophylaxis. Am J Health Syst Pharm 1999;56(4):347-79.
- Bardou M, Barkun NA. Stress ulcer prophylaxis in the ICU: who, when, and how? Crit Care Med 2013;41:906-7.
- Burget DW, Chiverton SG, Hunt RH. Is there an optimal degree of acid suppression for healing of duodenal ulcers? A model of the relationship between ulcer healing and acid suppression. Gastroenterology 1990;99:345-51.
- Chanpura T, Yende S. Weighing risks and benefits of stress ulcer prophylaxis in critically ill patients. Crit Care 2012;16(5):322.
- Constantin VD, Paun S, Ciofoaia VV, Budu C, Socea B. Multimodal management of upper gastrointestinal bleeding caused by stress gastropathy. J Gastrointestin Liver Dis 2009;18(3):279-84.
- Frandah W, Colmer-Hamood J, Nugent K, Raj R. Patterns of use of prophylaxis for stress-related mucosal disease in patients admitted to the intensive care unit. J Intensive Care Med 2012;29(2):96-103.
- Grube RR, May DB. Stress ulcer prophylaxis in hospitalized patients not in intensive care units. Am J Health Syst Pharm 2007;64:1396-400.Hawkey CJ. Nonsteroidal anti-inflammatory drug gastropathy. Gastro-enterology 2000;119:521-35.
- Khalili H, Dashti-Khavidaki S, Hossein Talasaz AH, Tabeefar H, Hendoiee N. Descriptive analysis of a clinical pharmacy intervention to improve

- the appropriate use of stress ulcer prophylaxis in a hospital infectious disease ward. J Manag Care Pharm 2010;16(2):114-21.
- Krag M, Perner A, Moller MH. Stress ulcer prophylaxis in the intensive care unit. Curr Opin Crit Care 2016;22(2):186-90.
- Machado AS, Teixeira C, Furlanetto L, Tonietto T, Balzano PC, Vieira SRR, et al. Profilaxia para úlcera de estresse nas unidades de terapia intensiva: estudo observacional multicêntrico. Rev Bras Ter Intensiva 2006;18(3):229-30.
- Navarro-Rodriguez T, Santos IB, Barbuti RC, Eisig JN. Helicobacter pylori eradication: an up-to-date. Global J Res Analysis 2015;4(10):189-93.
- Yeomans ND, Tulassay Z, Juhász L, Rácz I, Howard JM, van Rensburg CJ, et al. A comparison of omeprazole with ranitidine for ulcers associated with nonsteroidal antiinflammatory drugs. Acid suppression trial: ranitidine versus omeprazole for NSAID-Associated Ulcer Treatment (ASTRONAUT) Stugy Group. N Eng J Med 1998;338(11):719-26.

288

ÚLCERA POR PRESSÃO

Lígia Maria Quitério, Maria Aparecida de Jesus Menezes, Tatiane Glória da Mota

Úlcera por pressão é uma lesão localizada na pele e/ou tecido subjacente, sobre uma proeminência óssea.

Acomete 1-3 milhões de pessoas no mundo. Em idosos, sua ocorrência está associada a aumento da mortalidade, e em indivíduos internados é um parâmetro de qualidade do serviço.

Pode surgir rapidamente (em até 2 horas na mesma posição).

FATORES INTRÍNSECOS E EXTRÍNSECOS ASSOCIADOS AO DESENVOLVIMENTO

Fatores extrínsecos

- Pressão: excede a pressão de perfusão tecidual (32 mmHg); depende da intensidade, da duração e da área de superfície sobre a qual atua.
- Forças de tração: deslocamento do corpo sobre a pele fixada à superfície externa; há risco nos casos em que a cabeceira está elevada (área sacrococcígea) e em transferências mal executadas.
- Forças de fricção: resultam do atrito entre 2 superfícies, como em transferências mal executadas em que o paciente é arrastado, e não elevado.
- Maceração/umidade excessiva: alteração mecânica e química (pH), com aumento da suscetibilidade a lesões provocadas pelos outros fatores; está relacionada a incontinência urinária e/ou fecal, sudorese, secreções respiratórias, vômitos, exsudação de úlceras.

-MRCM.indb 1193 12/5/17 4:07 PM

Fatores intrínsecos

- Imobilidade: lesões medulares (níveis altos de lesões medulares) e encefálicas, e pós-operatório, principalmente de cirurgia ortopédica e cardiotorácica.
- Alterações da sensibilidade: lesões neurológicas (polineuropatias, lesões medulares).
 - Incontinência urinária e/ou fecal.
 - Alterações do estado de consciência.
 - Idade (< 5 e > 65 anos).
 - Sexo masculino.
- Má perfusão/oxigenação tecidual: doença vascular, anemia, doença pulmonar obstrutiva crônica, fármacos, vasopressores, tabagismo, DM, nefropatia, sepse.
- Estado nutricional: diminuição do peso corporal (> 10%), linfopenia (< 1.800/mm³), hipoalbuminemia (< 3,5 mg/dL), hipoproteinemia (< 6,4 g/dL).

POPULAÇÃO DE RISCO

A identificação dos pacientes com risco de aparecimento de úlceras de pressão utiliza-se de escalas amplamente validadas para tal situação. As 2 mais utilizadas são a escala de Norton e a de Braden, que consideram componentes como mobilidade, incontinência, déficit sensorial e estado nutricional.

MEDIDAS PROFILÁTICAS

- Oferecer suplementos VO ou por sondas, com alta concentração de proteínas, a pacientes com risco nutricional e risco de úlcera por pressão decorrente de doenças crônicas ou após intervenções cirúrgicas.
- Reposicionar para reduzir a duração e a magnitude da pressão sobre áreas do corpo vulneráveis.
- Determinar a frequência dos posicionamentos a partir de variáveis relacionadas ao indivíduo e às superfícies de suporte em uso (p. ex., colchão piramidal de alta especificidade).
- Limitar o tempo que o indivíduo passa sentado na cadeira sem alívio de pressão.
- Não utilizar massagem na prevenção de úlcera por pressão.
- Utilizar emolientes para hidratar a pele seca a fim de reduzir o risco de dano à pele.
- Usar almofada debaixo das pernas (região da panturrilha) para elevar os calcâneos (calcâneos flutuantes).
- Ajudar as transferências para evitar fricção e torção (cisalhamento). Levantar, e não arrastar, o paciente.
- Reposicionar o paciente de tal forma que a pressão seja aliviada ou redistribuída (mudança de decúbito).

- Evitar posicionar o indivíduo em contato direto com os dispositivos médicos como tubos e sistemas de drenagem.
- Evitar lençóis dobrados e/ou mal esticados na cama, defeito no colchão ou estrado.
- Evitar umidade e deixar o paciente por muito tempo molhado.

Dispositivos de redução de pressão

Para reduzir a pressão, deve-se utilizar sistemas de suporte e redistribuição adequados ao paciente. Esses sistemas podem ser divididos em 2 tipos, por motivos operacionais e de custo:

- estáticos: aumentam a superfície de contato com a pele e diminuem a força exercida por unidade de superfície (p. ex., colchão de espuma, gel/água e ar, almofada para cadeira). São indicados para pacientes com úlcera de pressão que podem ser facilmente reposicionados sem que se exerça pressão sobre a área ulcerada;
- dinâmicos: promovem uma alternância periódica dos pontos de apoio de modo a reduzir a pressão cumulativa por área cutânea e auxiliam o controle da umidade e da temperatura (p. ex., células de ar com insuflação alternada, fluxo de ar aquecido em gel de silicone). São indicados para pacientes que não podem ser reposicionados sem que se exerça pressão sobre a área ulcerada e em casos de novas úlceras de pressão apesar das medidas preventivas e terapêuticas adequadas.

Ressalta-se que não se demonstrou superioridade de um sistema em relação ao outro na prevenção das úlceras.

CONSIDERAÇÕES FINAIS

Uma abordagem multiprofissional associada a programas educacionais reduz a incidência de úlceras de pressão.

BIBLIOGRAFIA

Chayamiti MPC, Caliri MHL. Úlcera por pressão em pacientes sob assistência domiciliária. Acta Paul Enferm 2010;23(1):29-34.

Clark M. Innovations in pressure ulcer prevention and management: new international guidelines for best practice. Wounds International 2009;1:Issue 1.

MacGregor L. Pressure ulcer prevention: prevalence and incidence in context a consensus document. International GUIDELINES 2009. Disponível em: http://www.woundsinternational.com. Acesso em: 13 maio 2015.

National Pressure Ulcer Advisory Panel, European Pressure Ulcer Advisory Panel. Prevention and treatment of pressure ulcers: quick reference guide. Washington DC: National Pressure Ulcer Advisory Panel; 2009. Disponível em: http://www.npuap.org/wp_content/uploads/2012/02/Final_Quark_Prevention_for_Web_290.pdf. Acesso em: 13 maio 2015.

-MRCM.indb 1194 12/5/17 4:07 PM

289

TIME DE RESPOSTA RÁPIDA

Fernanda Aburesi Salvadori

CONCEITO

Times de resposta rápida (TRR) são equipes multidisciplinares treinadas para atender pacientes em intercorrências agudas e graves nas unidades de internação. Ambientes considerados críticos, como UTI, unidade coronariana, PS e centro cirúrgico, estão fora da área de atuação dessas equipes por já contarem com profissionais capacitados e habituados aos atendimentos de urgência e emergência.

A proposta surgiu na década de 1990 e ganhou força em 2004 com a iniciativa *The 100.000 lives campaign – setting a goal and a deadline for improving health care quality*, que sugeria a implantação dos TRR na rotina de assistência ao paciente internado. Nesse contexto surgiu também o conceito de *failure to rescue*: incapacidade em atender prontamente e fornecer o tratamento adequado para pacientes com alterações súbitas e críticas nos sinais vitais, e que pode ser entendido como cuidado médico insuficiente, atrasado ou incorreto. As situações mais frequentemente associadas a *failure do rescue* incluem insuficiência respiratória aguda, insuficiência cardíaca aguda, alterações agudas do nível de consciência, hipotensão, arritmias, edema pulmonar e sepse.

Dessa forma, os TRR foram criados para otimizar o reconhecimento e a resposta frente aos sinais de deterioração clínica, levando expertise em atendimentos de emergência ao paciente internado fora do ambiente de cuidados intensivos e antes de evolução para quadros de alto risco de mortalidade ou com potencial de se tornarem irreversíveis. É importante lembrar que o papel do TRR é dar uma rápida "segunda opinião" durante a intercorrência, sem que precise assumir o cuidado do paciente.

A taxa de eventos adversos nas internações hospitalares varia entre 3-18%, sendo 70% desses eventos, incluindo PCR inesperadas, considerados preveníveis. Pacientes apresentam sintomas e alterações de sinais vitais 6-8 horas antes da PCR, garantindo ao TRR uma janela de tempo razoável para atuação (p. ex., administrar oxigênio, fluidos intravenosos, diuréticos, broncodilatadores), desde que pacientes sob risco sejam corretamente identificados. Estudos mostram que intervenções precoces em pacientes instáveis garantem maior taxa de sobrevida do que o atendimento de pacientes já em PCR. Alguns centros fazem distinção entres os *code teams* (dedicados exclusivamente ao atendimento de PCR) e os *rapid response teams* ou *medical emergency teams* (MET). No Instituto Central do HC-FMUSP, o mesmo time é responsável por essas duas funções, chamadas de código azul (parada cardiorrespiratória) e código amarelo (instabilidade hemodinâmica).

ESTRUTURA E COMPOSIÇÃO

O sistema de resposta rápida tem quatro componentes, sendo eles:

- 1. braço aferente: identificação de pacientes com deterioração clínica e ativação da resposta. Esse componente inclui os critérios para acionamento, formas de chamada, colaboradores responsáveis pelo contato com o TRR e mecanismo de acionamento da equipe. O Quadro 1 apresenta os critérios para acionamento do TRR utilizados no estudo Merit o único multicêntrico, randomizado e controlado envolvendo TRR;
- 2. braço eferente: resposta propriamente dita. Este componente é o TRR em si, incluindo os profissionais e os equipamentos do time. Não há definição quanto à composição ideal do TRR. Em geral, a equipe conta com um médico capacitado em atendimentos de urgência e emergência, um enfermeiro e um fisioterapeuta especializado em terapia respiratória;
- 3. segurança do paciente e qualidade do atendimento: inclui coleta e análise dos dados dos atendimentos, orientação às equipes dos setores responsáveis pelos chamados e mecanismos para otimizar prevenção e resposta;
- 4. administrativo: envolve manejo de recursos, compra e manutenção de equipamentos, contratação de pessoal, educação dos funcionários no fluxo do TRR e apoio logístico ao time.

MORTALIDADE HOSPITALAR E CUIDADOS DE FIM DE VIDA

Embora o estudo Merit não tenha conseguido demonstrar que a intervenção reduziu o número de PCR e mortes nas unidades de internação, outros estudos relataram benefícios em razão da implantação dessas equipes, incluindo redução nas taxas de mortalidade hospitalar.

Além do "tempo de amadurecimento" necessário para que os TRR possam consolidar na instituição as vantagens a eles atribuídas, parece existir também um efeito dosedependente, com redução nas taxas de PCR inesperadas associadas ao aumento do número de acionamentos. Um estudo mostrou que para cada 17 chamados, 1 PCR poderia ser prevenida. Não existe um corte específico, mas há uma tendência de que TRR implantados com sucesso

-MRCM.indb 1195 12/5/17 4:07 PM

Quadro 1 Critérios para acionamento do TRR

Via aérea

Se ameaçada

Respiratório

Parada respiratória

Frequência respiratória < 5 incursões/min

Frequência respiratória > 36 incursões/min

Circulatório

Parada cardíaca

Frequência cardíaca < 40 bpm

Frequência cardíaca > 140 bpm

Pressão arterial sistólica < 90 mmHg

Neurológico

Rebaixamento súbito no nível de consciência (queda > 2 pontos na escala de Glasgow)

Crises convulsivas recorrentes

Outros

Séria preocupação com o paciente (sem preencher nenhum dos critérios acima)

tenham altas taxas de acionamento, acima de 25 chamados por mil admissões.

Estudos apontam também que os TRR tendem a influenciar determinação de não ressuscitação (DNR), indicando que iniciar a discussão sobre cuidados paliativos pode ser uma das atribuições dessas equipes.

DIFICULDADES E OBSTÁCULOS NA IMPLANTAÇÃO DOS TRR

Um dos grandes obstáculos na implantação dos TRR é o treinamento contínuo dos profissionais envolvidos no acionamento do time, já que atrasos prejudicam a sobrevida do paciente e chamados excessivos e inadequados acarretam fadiga do sistema e estresse da equipe. Assim, a educação continuada visando a reforçar o conceito do TRR e os fluxos de acionamento, os treinamentos práticos beira-leito, as apresentações audiovisuais e os crachás informativos com critérios e formas de contatar o TRR tornam-se fundamentais para garantir o sucesso da iniciativa.

Troca frequente de funcionários, rodízio de médicos residentes, enfermeiros não familiarizados com o sistema, equipes relutantes em pedir ajuda, desrespeito a hierarquias e falhas de monitorização de sinais vitais são outras das dificuldades enfrentadas na disseminação institucional dos TRR. É importante ressaltar que o processo de implantação dos times pode ser lento, demorando até um ano para que o conceito seja explicado e se obtenha o apoio necessário para sua manutenção em todo o hospital.

BIBLIOGRAFIA

Chan PS, Jain R, Nallmothu BK, Berg RA, Sasson C. Rapid response teams: a systematic review and meta-analysis. Arch Intern Med 2010;170:18-26 Chen J, Ou L, Hillman KM, Flabouris A, Bellomo R, Hollis SJ, et al. Cardiopulmonary arrest and mortality trends, and their association with rapid response system expansion. Med J Aust 2014;201(3):167-70

Hillman K, Chen J, Cretikos M, Bellomo R, Brown D, Doig G, et al. Introduction of the medical emergency team (MET) system: a cluster-randomised controlled trial. Lancet 2005;365(9477):2091-7.

Jones DA, DeVita MA, Bellomo R. Rapid-response teams. N Engl J Med 2011;365:139-46.

Maharaj R, Raffaele I, Wendon J. Rapid response systems: a systematic review and meta-analysis. Critical Care 2015;19:254.

290 USO RACIONAL DO LABORATÓRIO CLÍNICO

Arnaldo Lichtenstein

O laboratório clínico integra-se à prática médica, apoiando a maioria das decisões diagnósticas e de tratamento. Recursos laboratoriais usados criteriosamente associam-se a uma melhor prática da medicina. A solicitação de exames complementares é a atividade médica de maior volume nos EUA e continua crescendo. Vários são os motivos apontados:

- envelhecimento da população mundial associado ao aumento de comorbidades;
 - advento de novos testes;
 - influência dos meios de comunicação;
- supervalorização do exame laboratorial em relação ao exame físico ou à história clínica;
 - insegurança ou inexperiência profissional;
- ausência de protocolos de atendimento padronizados nas instituições de saúde;
 - desconhecimento do custo dos procedimentos;
 - postura médica defensiva.

A aplicação apropriada dos testes laboratoriais é fundamental para o bom cuidado médico. Porém, seu uso indiscriminado pode trazer prejuízos ao paciente não só financeiros, mas também com espoliação de sangue, eventuais acidentes e, mais importante: a sensação indevida de segurança diante de um resultado falso-negativo e, no caso de resultado falso-positivo, a solicitação inadequada de exames mais complexos "em cascata", além da indução a erros diagnósticos.

Todo exame complementar deve ser pedido em contexto de confirmação ou exclusão de uma hipótese diagnóstica, na mudança do estado do paciente, na monito-

-MRCM.indb 1196 12/5/17 4:07 PM

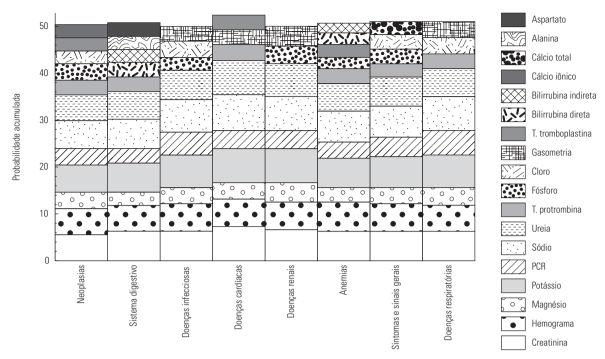


Figura 1 Principais exames pedidos para grupos de diagnósticos na internação

rização do tratamento ou procedimentos, ou na evolução clínica, no manejo de comorbidades distintas do diagnóstico principal. Eles ajudam no rastreamento de doenças e na determinação do prognóstico. Por outro lado, não existe consenso sobre o que é adequado em termos do número de exames a serem pedidos, em especial para pacientes internados. Uma revisão mostra que 65% dos exames laboratoriais são demasiados (*overuse*) e que apenas 1-5% deles auxiliam a conduta médica. Com a implementação de restrição de pedidos de exames, isso se eleva a 23%. Na década de 1970, realizar 6 exames por paciente por dia de internação já era considerado exagerado. As intervenções disponíveis chegam a reduzir no curto prazo, em média, dois terços dos pedidos, porém não se mantêm ao longo do tempo.

Há um excesso de repetição de exames em pacientes internados, com resultados constantemente normais – ou, mesmo se alterados, sem implicar ações, o que sugere que sejam desnecessários. Estudos indicam não haver necessidade de repetir um exame normal mais que 4 vezes consecutivas durante a mesma internação E, no caso de resultado anormal, com paciente estável ou em recuperação, a repetição pode não ser necessária. Um exemplo é a dosagem de creatinina sérica em paciente com doença renal crônica sabidamente estável: a repetição do teste, além de não acrescentar valor a diagnósti-

co, tratamento, monitoração e prognóstico, pressupõe maior manipulação e espoliação do paciente.

Um estudo feito no HC-FMUSP analisou exames pedidos em uma enfermaria de clínica geral durante 1 ano. Nesse estudo foram analisados 110.878 exames provenientes de 1.057 internações com período superior a 2 dias de permanência hospitalar. O tempo médio de internação foi de 13,7 dias. Foram realizados, em média, mais de 8,5 exames laboratoriais por dia de internação por paciente, dos quais 54,3% estavam dentro dos limites da normalidade.

Nesse estudo, os 18 principais exames que perfazem 70% do total de exames pedidos são realizados para todos os pacientes, independentemente de seu diagnóstico, como mostra a Figura 1.

O pedido de exames e os resultados (normais ou anormais) ficaram praticamente constantes durante toda a internação (Figura 2). Com o fim da internação e a suposta melhora do paciente (excluindo os óbitos), era de se esperar que os exames diminuíssem, ou mesmo que a proporção de exames normais aumentasse.

O estudo mostrou ainda que a probabilidade de um exame apresentar resultados normais após uma sequência de três normais é de 75%.

Estudo recente mostra números de exames pedidos muito semelhantes em hospital com mesmas caracterís-

-MRCM.indb 1197 12/5/17 4:07 PM

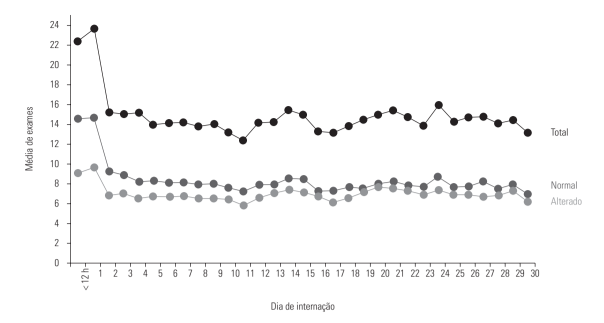


Figura 2 Número de exames normais e anormais da internação

ticas do HC, 9,67 exames/paciente/dia e 1,07 hemograma/paciente/dia, ou seja, muitas repetições dos mesmos exames. O autor realizou medidas em vários níveis, inclusive o da compensação financeira, além da educacional, e, após 3 anos, obteve uma redução de 8% no pedido de exames, economizando mais de 2 milhões de dólares.

O uso indiscriminado de exames laboratoriais tem sido alertado desde a década de 1970. Muitos estudos abordam os custos elevados e estratégias para sua redução. As abordagens podem ser simples, como a mudança na sequência em que aparecem os exames no impresso de requisição, afastando, p. ex., os itens sódio e potássio sérico um do outro ou informando sobre os custos dos exames solicitados, e até a adoção de compensações financeiras para médicos residentes. Existem ações mais complexas e sistêmicas, como a implantação de formulários eletrônicos parametrizados com regras de solicitação ou a introdução de ações de caráter educacional ou restritivo em âmbito institucional. As tentativas descritas levam a resultados variáveis e, de maneira geral, para conter o overuse de testes laboratoriais, ações combinadas tendem a produzir resultados mais eficazes e duradouros.

Os estudos levam a crer que, caso haja um critério mais racional para o pedido de exames, essa realidade pode ser mudada. Propõe-se, a seguir, uma simples re-

flexão por meio de um *check-list* antes de pedir qualquer exame complementar.

- O mesmo exame já não está em andamento?
- A realização desse exame é segura para a saúde do paciente?
- Esse exame é coerente com a(s) hipótese(s) diagnóstica(s)?
- A evolução clínica justifica a solicitação/repetição do exame?
 - O resultado desse exame pode mudar a conduta?

BIBLIOGRAFIA

Kobewka DM, Ronksley PE, McKay JA, Forster AJ, Walraven CV. Influence of educational, audit and feedback, system based, and incentive and penalty interventions to reduce laboratory test utilization: a systematic review. DOI 10.1515/cclm-2014-0778Clin Chem Lab Med 2015;53(2):157-83.

Miyakis S, Karamanof G, Liontos M, Mountokalakis TD. Factors contributing to inappropriate ordering of tests in an academic medical department and the effect of an educational feedback strategy. Postgrad Med J 2006;82(974):823-9.

Sales MM, Taniguchi LU, Fonseca LAM, Ferreira-Junior M, Aguiar FJB, Sumita NM, et al. Laboratory tests ordering pattern by medical residents from a Brazilian university hospital. Am J Clin Pathol 2016;146(6):694-700.

Vidyarthi AR, Hamill T, Green AL, Rosenbluth G, Robert B. Baron RB. Changing resident test ordering behavior: a multilevel intervention to decrease laboratory utilization at an academic medical center american. Am J Med Qual 2015;30(1) 81-7.

-MRCM.indb 1198 12/5/17 4:07 PM

PROCEDIMENTOS DIAGNÓSTICOS E TERAPÊUTICOS

RAFAEL SAAD

291

CHECKLIST DE PROCEDIMENTO SEGURO

Rafael Bianconi

Os checklists de procedimentos seguros são listas de verificação utilizadas antes ou durante a realização de um procedimento com o objetivo de assegurar que todas as etapas e informações necessárias para sua realização sejam confirmadas. São ferramentas simples e de baixo custo que garantem uma prática segura e de qualidade, reforçando etapas corriqueiras que podem ser omitidas principalmente em situações dramáticas de urgência e emergência. Muito utilizados no ambiente cirúrgico, principalmente após a campanha "cirurgias seguras salvam vidas" ("safe surgery saves lives") da OMS, também podem ser aplicados aos procedimentos não cirúrgicos, em ambientes como o atendimento pré-hospitalar, unidades de pronto-atendimento, unidades de internação, UTI e diversos outros setores hospitalares e serviços de saúde.

O uso de *checklist* como ferramenta de segurança é uma estratégia muito difundida em outros setores, nos quais os temas segurança e qualidade já se encontram mais consolidados. Na aviação, o *checklist* começou a ser aplicado na década de 1930, quando as aeronaves, em razão do desenvolvimento tecnológico, tornaram-se complexas demais, necessitando que os pilotos controlassem diversos parâmetros e equipamentos para realizar um único procedimento. Desde então, o *checklist* se mostrou tão efetivo que, até hoje, tanto na aviação militar como na comercial, ele é realizado antes de cada procedimento, como antes de taxiar para a pista, levantar voo, pousar e até mesmo em situações críticas, o que exemplifica sua utilização não apenas para verificar etapas, mas também para auxiliar nas tomadas de decisões.

A busca por maior segurança dos procedimentos e dos cuidados de saúde surge no cenário mundial após a publicação do relatório "*To err is human: building a safer health system*", em 1999. A publicação com os dados do sistema de saúde dos EUA evidenciava que 44-98 mil

pacientes morriam a cada ano em decorrência de danos causados por erros e falhas durante a prestação de cuidados à saúde. Os números apresentados chamaram a atenção de líderes políticos, organizações de especialistas e dos profissionais de saúde em geral, suscitando preocupação com a qualidade da assistência prestada aos pacientes e a necessidade de se pensar a atenção à saúde de forma mais segura.

Os procedimentos por si só já apresentam riscos e taxas de complicações esperadas, porém, além das complexidades dos procedimentos, os profissionais de saúde lidam diariamente com a complexidade do ambiente, que envolve múltiplos pacientes; transferências de unidades e serviços; profissionais de diferentes especialidades, níveis de formação e experiência; e materiais e equipamentos novos com métodos de usos diferentes. Todos esses fatores desviam a atenção dos profissionais e contribuem para as ocorrências de falhas e eventos adversos. Estima-se que de cada 10 pacientes hospitalizados 1 vai passar por pelo menos 1 evento adverso durante o período de internação, aumentando o custo e o tempo de tratamento, e que pelo menos 50% desses eventos poderiam ser evitados com medidas simples e pontuais, como a implementação de rotinas e protocolos de segurança (o checklist é um exemplo).

Um estudo realizado em UTI observou que, durante período de 24 horas, um paciente é submetido a pelo menos 170 procedimentos, de diversas complexidades, podendo variar desde a administração de medicamentos até a drenagem pulmonar, sendo a proporção de erros ou falhas nesses procedimentos de 1%. Apesar da baixa proporção, isso corresponde a 2 eventos por dia em cada paciente.

Um dos procedimentos mais comuns em pacientes críticos é a passagem de cateter venoso central. Nos EUA, são instalados 5 milhões de cateteres venosos centrais por ano e as infecções de cateteres ocorrem em 80 mil pessoas por ano com taxa de óbito de 5-28%, a depender da gravidade inicial do doente. Estatísticas americanas estimam que, em um período de 10 dias, 4% dos cateteres venosos centrais são contaminados, podendo aumentar o tempo de permanência do paciente na uni-

-MRCM.indb 1199 12/5/17 4:07 PM

dade em até 1 semana; 4% dos pacientes com sondas vesicais de demora adquirem cistite; e 6% dos que necessitam de ventilação mecânica desenvolvem pneumonia bacteriana.

A questão é saber quantos desses casos podem estar relacionados a falha humana. Os dados são referentes a pacientes críticos que geralmente se encontram com organismos debilitados e muito frequentemente apresentam outras doenças colaborativas além do diagnóstico de base. Em 2001, no Hospital Johns Hopkins, o médico intensivista Peter Pronovost ofereceu aos médicos de sua unidade um checklist para melhorar as infecções relacionadas ao cateter venoso central com o objetivo de reduzir falhas e omissões durante a execução desse procedimento. O checklist apresentava tarefas rotineiras das técnicas, como degermação das mãos; preparo do sítio de inserção; uso de máscara, touca, avental e luvas; cobertura do paciente com campo estéril; e realização de curativo estéril na inserção do cateter venoso central. Em um 1º momento, a equipe não aceitou muito bem o checklist, acreditando ser mais um papel sem sentido a ser desempenhado, pois se tratava de tarefas ensinadas durante a formação médica e, portanto, de conhecimento de todos. Foi então solicitado aos enfermeiros que, durante 1 mês, observassem os médicos no momento da passagem de cateter e anotassem com que frequência todos os passos eram realizados. Os resultados demonstraram que em > 1/3 dos casos pelo menos 1 passo foi omitido. No mês seguinte, a administração do hospital autorizou a aplicação do checklist e deu autonomia para que os enfermeiros interferissem caso algum dos passos fosse omitido pelo médico. Depois de 1 ano de observação, a taxa de infecção de cateteres usados por 10 dias, que antes era de 11, caiu para 0%. Acompanhando os pacientes por mais 15 meses, somente 2 infecções ocorreram nesse período. A estimativa é de que 43 infecções e 8 mortes tenham sido evitadas, reduzindo os custos com internações e cuidados em até US\$ 2 milhões.

A experiência positiva levou o hospital a adotar mais 2 protocolos com *checklist* para assegurar a qualidade das práticas de cuidado do setor. O 1º teve como objetivo garantir que os enfermeiros checassem a dor do paciente pelo menos 1 vez a cada 4 horas e administrassem analgesia adequada, o que diminuiu a probabilidade de algum paciente sentir dor e não receber tratamento adequado de 41 para 3%. O 2º tinha o intuito de garantir que pacientes com ventilação mecânica mantivessem decúbito elevado em pelo menos 30º para evitar aspiração de secreção e tivessem a prescrição médica de antiácidos para evitar úlceras gástricas. Em relação a este aspecto, a proporção de pacientes que não recebiam o tratamen-

to recomendado caiu de 70 para 4% e houve ainda uma diminuição de 25% nos casos de pneumonia.

Outros estudos mostraram a efetividade do checklist para melhorar as práticas de cuidado com a saúde, promovendo procedimentos mais seguros e de melhor qualidade, mesmo aplicado em uma esfera mais ampla, em serviços com contextos variados. No estudo realizado nas UTI do Estado de Michigan (EUA), foi aplicado um pacote de práticas recomendadas, incluindo um checklist de cateteres venosos centrais, com o objetivo de reduzir as taxas de infecções. Após 3 meses de aplicação, as taxas de infecção caíram de 4 para 0%, mantendo-se estáveis durante os 15 meses seguintes. Em estudo semelhante realizado na Escócia, também visando à redução das taxas de infecção por meio da implementação de checklist e de um pacote de práticas, a taxa de 1,05 caso/mês foi reduzida a 0 e mantida, alcançando a meta de 300 dias sem infecção relacionadas a cateter venoso central.

Os resultados apresentados nesse estudos foram alcançados com a implementação dos *checklists* de procedimento seguro, mas vale ressaltar que o *checklist* é somente uma ferramenta que, para ser efetiva, tem de acompanhar uma política de segurança e qualidade no cuidado à saúde. Os gestores e os profissionais do serviço precisam aceitar que todos estão sujeitos a cometer erros ou falhas que podem causar danos aos pacientes, por isso a utilização serve como barreira de segurança para que nenhuma etapa de um procedimento seja omitida durante sua realização.

É possível encontrar em estudos modelos de check-list que já foram testados e estão sendo aplicados, mas nesse caso recomenda-se realizar a adaptação do instrumento para a realidade do serviço e da unidade em que será aplicado. O ideal é que a formulação ou adaptação do checklist conte com a participação dos profissionais que irão aplicá-lo, selecionando quais itens de verificação são indispensáveis para o procedimento, sempre considerando as melhores práticas e se baseando em evidências. Somente assim os profissionais vão considerar o checklist válido e acreditar no seu conteúdo.

Deve-se escolher uma linguagem simples, livre de múltiplas interpretações e atentar-se ao número de itens de verificação para que a aplicação do *checklist* seja a mais breve possível, sem interrupções e distrações. Desde sua formulação, é preciso considerar os recursos necessários para implementação, saber quantos profissionais serão necessários para a execução correta em cada procedimento, como será realizado o treinamento dos profissionais, como será feita a avaliação do *checklist* e como os dados serão mensurados para futuros indicadores de pro-

-MRCM.indb 1200 12/5/17 4:07 PM

cessos e de qualidade. Quando pronto, o *checklist* deve ser testado na prática, assim é possível constatar se sua aplicação é viável, se necessita de alguma correção e quanto tempo tomará para sua conferência.

Os itens de verificação que geralmente estão presentes nos *checklists* de procedimentos seguros são: identificação correta do paciente, presença do termo de consentimento, procedimento a ser realizado, confirmação de lateralidade quando aplicável, presença de materiais e equipamentos necessários, possíveis complicações e etapas preconizadas para melhor prática do procedimentos. Esses itens variam de acordo com o procedimento, os objetivos e as metas desejadas.

Já está comprovado que o uso dos *checklists* de procedimento seguro melhora a qualidade da assistência e a segurança do paciente; no entanto, ainda são escassas as publicações para evidenciar os resultados alcançados, principalmente em âmbito nacional, pois muitos hospitais já aderiram ao uso da ferramenta em seus protocolos assistenciais junto com a confirmação de paciente, procedimento e lateralidade correta, mas não divulgam seus dados e modelos de *checklist* utilizados. O desenvolvimento dessa prática de segurança deve ser estimulado em prol da segurança do paciente e da qualidade do cuidado.

BIBLIOGRAFIA

- Berenholtz SM, Milanovich S, Faircloth A, Prow DT, Earsing K, Lipsett P, et al. Improving care for the ventilated patient. Jt Comm J Qual Saf 2004;4:195-204.
- Berenholtz SM, Pronovost PJ, Lipsett PA, Hobson D, Earsing K, Farley JE, et al. Eliminating catheter-related bloodstream infections in the intensive care unit. Crit Care Med 2004;32:2014-20.
- Center for Disease Control. National Nosocomial Infection Surveillance (NNIS) System Report, 200400. Data summary from January 1992 through June 2004, issued October 2004. Am J Infect Control 2004; 32:470-85.
- Christian CK, Gustafson ML, Roth EM, Sheridan TB, Gandhi TK, Dwyer K, et al. A prospective study of patient safety in the operating room. Surgery 2006;139:159-73.
- Clark SC, Dunning J, Alfieri OR, Elia S, Hamilton LR, Kappetein AP, et al. EACTS guidelines for the use of patient safety checklists. Eur J Cardiothor Surg 2012;41:993-1004.
- Dankelman J, Grimbergen CA. Systems approach to reduce errors in surgery. Surg Endosc 2005;19:1017-21.
- de Vries EN, Ramrattan MA, Smorenburg SM, Gouma DJ, Boermeester MA. The incidence and nature of in-hospital adverse events: a systematic review. Qual Saf Health Care 2008;17:216-23.
- Donchin Y, Gopher D, Olin M, Badihi Y, Biesky M, Sprung CL, et al. A look into the nature and causes of human errors in the intensive care unit. Crit Care Med 1995;23:294-300.
- Erdek MA, Pronovost PJ. Improving assessment and treatment of pain in the critically ill. Int J Qual Health Care 2004;16:29-64.
- Gawande A. The checklist manifesto: how to get things right. Nova York: Metropolitan Books; 2009.
- Hales BM, Pronovost PJ. The checklist: a tool for error management and performance improvement. J Crit Care 2006;21:231-5.

- Ko HC, Turner TJ, Finnigan MA. Systematic review of safety checklists for use by medical care teams in acute hospital settings – limited evidence of effectiveness. BMC Health Serv Res 2011;11:202-11.
- Kohn LT, Corrigan JM, Donaldson, MS (eds.). To err is human: building a safer health system. 3.ed. Washington: National Academy of Institute of Sciences; 2000.
- McPeake J, Cantwell S, Booth MG, Daniel M. Central line insertion bundle: experiences and challenges in an adult ICU. Nurs Crit Care 2012; 17(3):123-9.
- Meilinger OS, When the fortress went down. Air Force Magazine 2004;78-82. Organização Mundial da Saúde. Segundo desafio global para a segurança do paciente. Cirurgias seguras salvam vidas (orientações para cirurgia segura da OMS). Organização Mundial da Saúde. Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Rio de Janeiro: Organização Pan-Americana da Saúde; 2010.
- Pronovost P, Needham D, Berenholtz S, Sinopoli D, Chu H, Cosgrove S, et al. An intervention to decrease catheter-related bloodstream infections in the ICU. N Eng J Med 2006;355:2725-32.



Renata Kobayasi

ACESSO VENOSO PERIFÉRICO

INDICAÇÕES

- Administração EV de drogas e fluidos.
- Transfusão de hemoderivados.
- Situações em que o acesso direto à corrente sanguínea é necessário, como cirurgias e cuidados de emergência.

CONTRAINDICAÇÕES

As contraindicações relativas para a inserção de um acesso venoso periférico são: infecção, flebite, esclerose de veias, infiltração EV prévia, queimaduras ou lesões traumáticas proximais ao local de inserção, fístula arteriovenosa no membro e procedimento cirúrgico que afeta o local de punção.

LOCAIS DE PUNÇÃO

A escolha do local de cateterização venosa deve levar em conta a idade e o conforto do paciente, a acessibilidade da veia em relação à posição do paciente e a urgência da situação.

Os locais preferenciais para inserção são as veias do antebraço, particularmente a veia cubital mediana, que atravessa a fossa antecubital e acomoda cateteres calibrosos. Locais alternativos incluem veia jugular externa e veias dos membros inferiores.

-MRCM.indb 1201 12/5/17 4:07 PM

MATERIAL

- Garrote.
- Material para assepsia (álcool a 70% ou clorexidina alcoólica e algodão ou gaze).
 - Luvas descartáveis.
- Cateter de escolha: cateter EV periférico de curta permanância (Scalp[®]) ou de longa permanência (Jelco[®]).
 - Seringa de 5 ou 10 mL com SF.
 - Curativo oclusivo transparente e estéril.
 - Bolsa de SF com equipo.

PROCEDIMENTO

- Informe prévio ao paciente sobre o procedimento a ser realizado.
- Escolha do vaso a ser puncionado e do dispositivo EV a ser utilizado.
- Lavagem das mãos e calçamento de luvas de procedimento.
- Colocação do garrote 8 ou 10 cm acima do local a ser puncionado, evitando pressão excessiva que possa interromper o pulso radial.
- Promoção de dilatação das veias, incentivando o paciente a abrir e fechar a mão.
- Limpeza do local com solução antisséptica com movimentos circulares, de dentro para fora.
- A fim de evitar o deslocamento da veia durante o procedimento, tracionamento da pele distal ao local de punção venosa.
- Inserção do cateter na veia com o bisel voltado para cima em ângulo de 5-30°. Ao penetrar o lúmen da veia com o cateter, há refluxo de sangue. Quando a agulha de metal e o cateter de plástico estão no lúmen, avança-se o cateter em direção à veia, retirando a agulha simultaneamente.
 - Liberação do torniquete logo após a punção.
- Observação do refluxo do sangue pela conexão, seguida pela oclusão proximal da veia puncionada a fim de evitar um refluxo contínuo.
- Para confirmar que o cateter está pérvio, injeção de SF através dele, observando a ocorrência de edema, vermelhidão, extravasamento ao redor do local de inserção ou desconforto.
- Após confirmação da permeabilidade, conexão do equipo de SF previamente montado, observando-se fluxo, com o livre escoamento do volume infundido, e refluxo, com o retorno de sangue pelo equipo.
- Estabilização e fixação do cateter à pele, com curativo oclusivo, de preferência transparente e estéril, anotando a data do curativo.
- Registro do procedimento com os seguintes dados: data e horário, local de inserção e tipo do dispositivo, solução de infusão e reações do paciente.

COMPLICAÇÕES

- Infiltração (deslocamento do cateter): interromper a infusão, elevar o membro e aplicar calor local.
 - Flebite (irritação química ou mecânica).
 - Hematomas (extravasamento de sangue).
 - Obstrução do fluxo (dobramento ou coágulos).

CATETER VENOSO CENTRAL DE INSERÇÃO PERIFÉRICA (PICC)

O PICC (do inglês *peripherally inserted central catheter*) é indicado para pacientes em uso de terapia EV com drogas vasoativas, nutrição parenteral, antibioticoterapia e infusões hipertônicas por tempo prolongado. O paciente tem menos exposição a múltiplas punções venosas e menor risco de infecção e intercorrência quando comparado com aqueles submetidos à inserção de cateteres venosos centrais.

CONTRAINDICAÇÕES

- Administração de grandes volumes em *bolus*.
- Difícil acesso venoso periférico por repetidas punções anteriores.
 - Presença de hematomas ou tromboflebites.
 - Lesão cutânea na área de peri-inserção.

ESCOLHA DO ACESSO

As veias preferenciais para a inserção são:

- basílica;
- cefálica:
- mediana cubital.

Devem ser levadas em conta as seguintes características da veia escolhida:

- palpável;
- calibrosa;
- não sinuosa.

Também é importante considerar as características da pele adjacente à área da punção:

- íntegra;
- sem hematomas;
- sem sinais de infecção (flebite, celulite, abscesso, tromboflebite);
 - sem alterações anatômicas.

MATERIAIS

Para a inserção do cateter e a realização do 1º curativo, são necessários:

- tesoura estéril;
- campo fenestrado estéril;
- campos simples estéreis;

-MRCM.indb 1202 12/5/17 4:07 PM

- gorros cirúrgicos;
- máscaras cirúrgicas;
- aventais estéreis:
- pares de luvas cirúrgicas;
- escovas embebidas com clorexidina degermante;
- frasco de 30 mL de clorexidina alcoólica a 2%;
- sachês de álcool a 70%;
- ampolas de SF;
- seringas de 10 mL;
- equipo extensor de dupla via;
- garrote;
- gaze estéril;
- fita métrica não estéril;
- cateter de calibre adequado ao paciente;
- introdutor;
- fita adesiva cirúrgica hipoalergênica (Micropore°) com 2,5 cm de comprimento;
- curativo transparente grande com dimensões de 6 × 7 cm (padronizado).

Para os curativos subsequentes, são necessários:

- 1 par de luvas de procedimento;
- 1 par de luvas cirúrgicas;
- pacote de curativo;
- 1 pacote de gazes estéreis;
- 1 amp de SF;
- 1 curativo transparente (padronizado).

METODOLOGIA

Recomenda-se que o procedimento seja realizado preferencialmente com 2 profissionais de saúde.

Antes da inserção do PICC, deve-se:

- orientar o paciente sobre o procedimento da passagem do cateter;
 - higienizar as mãos;
- reunir/conferir os materiais necessários para a execução do procedimento;
 - avaliar as condições clínicas do paciente;
- posicionar o paciente em decúbito dorsal e colocar o membro selecionado para punção em ângulo de 90° em relação ao tórax;
 - garrotear o membro escolhido para punção;
- realizar o exame físico dos vasos sanguíneos por meio da técnica de inspeção e palpação;
 - retirar o garrote após o exame físico;
 - mensurar com a fita métrica:
- perímetro braquial (para avaliar possíveis complicações);
- distância entre o possível ponto de punção e a articulação escapuloumeral, desse ponto até a fúrcula esternal e, em seguida, até o 3° espaço intercostal, acrescentar ao valor mensurado aproximadamente 3 cm.

Para a inserção do cateter, o procedimento deve ser:

- calçar as luvas de procedimento;
- realizar a degermação do sítio de inserção com solução padronizada, iniciando pelo ponto de punção, com movimentos circulares, estendendo para um diâmetro de 20-25 cm;
- repetir a mesma técnica com antisséptico alcoólico;
 - retirar as luvas;
- colocar gorro e máscara (todos os profissionais envolvidos no procedimento);
 - escovar as mãos com solução degermante;
 - vestir o avental e calçar as luvas estéreis;
 - posicionar os campos estéreis;
- abrir o material, previamente separado, com técnica asséptica em mesa auxiliar;
- lubrificar o cateter com SF, observando se há vazamento ao longo do cateter;
- colocar o cateter e a pinça anatômica próximos para facilitar a punção;
- colocar o membro a ser puncionado em posição adequada, mantendo o garrote posicionado;
- solicitar que o auxiliar garroteie o braço do paciente:
- realizar punção venosa e liberar o garrote (a punção e a introdução do cateter podem ser guiadas por USG com o aparelho envolto em invólucro estéril);
- inserir fio-guia (não ultrapassar o ombro) e retirar a agulha da punção inicial;
- inserir introdutor com dilatador com auxílio do fio-guia após pequena incisão na pele;
 - remover lentamente o fio-guia e o introdutor;
- introduzir o cateter lentamente (para prevenir danos ao vaso) até o local demarcado;
- durante a introdução, observar se há refluxo sanguíneo;
 - remover o introdutor;
- testar a permeabilidade do cateter, utilizando seringa de 10 mL com SF, e observar se há extravasamento local;
- encaixar as 2 peças do reparo para fixação do cateter;
 - fixar o cateter;
 - retirar os campos;
- realizar a limpeza do sítio de inserção com gaze embebida com SF seguido de clorexidina alcoólica;
 - cobrir com gaze e fixar com adesivo por 24 horas;
 - retirar a paramentação;
 - colocar o paciente em posição confortável;
 - higienizar as mãos;
- solicitar RX para confirmar o posicionamento do cateter;

-MRCM.indb 1203 12/5/17 4:07 PM

- realizar a anotação do procedimento e o material utilizado;
 - avaliar RX para a liberação do uso do cateter.

AVALIAÇÃO DO SÍTIO DE INSERÇÃO

É importante inspecionar e apalpar o local de inserção e o trajeto da veia, além de observar sinais flogísticos (dor, rubor, endurecimento, calor pericateter).

É preciso também aferir e registrar a circunferência do membro 5 cm acima do local da punção. Um aumento nesses valores, quando comparado às medidas entre o membro puncionado e o contralateral ou em relação às medidas anteriores, indicará a suspeita de trombose ou extravasamento.

CURATIVO

O curativo do PICC tem 2 funções:

- criar um ambiente de proteção no local;
- evitar seu deslocamento ou migração.

Após a inserção, deve-se utilizar curativo convencional com gaze e fita adesiva hipoalergênica (Micropore®).

A 1ª troca deverá ser realizada sempre 24 horas após o procedimento, utilizando apenas o curativo transparente. Na ocorrência de sangramento no sítio de inserção, deverá ser mantido o curativo convencional.

Nas trocas subsequentes, deve-se utilizar sempre e apenas o curativo transparente, que deverá ser substituído no máximo a cada 7 dias.

BIBLIOGRAFIA

Brown J. Peripherally inserted central catheteres. In: Tenenbaun L. Cancer chemoterapy. 2.ed. Philadelphia: WB Saunders; 1994. p.429-45.

Carlotti APCPC. Acesso vascular. Rev Fac Med Univ São Paulo 2012; 45(2):208-14.

Portal da Enfermagem. Protocolo PICC. Disponível em: http://www.portaldaenfermagem.com.br/dicas_read.asp?id=965. Acesso em: 10 set 2014.

293

COLETA DE HEMOCULTURA

Renata Kobayasi

INDICAÇÃO

Hemocultura é o exame realizado com o objetivo de isolar e identificar microrganismos patogênicos no sangue de um paciente que se supõe ter uma infecção. É um

exame auxiliar relevante, pois seu resultado reflete diretamente na terapêutica.

Deve-se adequar a coleta à situação clínica:

- sepse ou bacteriemia de origem indeterminada: obter 2-3 pares de hemocultura, com volume máximo, consecutivamente e de locais diferentes;
- suspeita de endocardite e febre de origem indeterminada: colher 2-3 frascos com intervalos de 20-30 minutos.

A coleta deve ser preferencialmente realizada antes da antibioticoterapia.

MATERIAL

- Frascos de hemocultura: aeróbico e anaeróbico.
- Luvas de procedimento (podem ser estéreis).
- Garrote.
- Álcool etílico a 70%.
- Clorexidina alcoólica a 0,5%.
- Gaze estéril.
- Seringa e agulha.

TÉCNICA PARA COLETA DE HEMOCULTURA DE SANGUE PERIFÉRICO

- Preparar o material e dispor a etiqueta de identificação no frasco com nome, leito, data, hora de coleta e sítio anatômico da coleta.
 - Higienizar as mãos.
- Calçar as luvas: luvas de procedimento não podem mais tocar o local da punção após assepsia, ao passo que para as luvas estéreis deve-se solicitar auxílio de um colega para que não haja contaminação. Se o colhedor estiver com luvas estéreis, poderá tocar o local da punção após assepsia.
 - Garrotear o membro escolhido e localizar a veia.
- Fazer antissepsia do local a ser puncionado em movimento circular do centro para a periferia utilizando gaze estéril com álcool etílico a 70%, deixando secar por 30 segundos, e posteriormente utilizar clorexidina alcoólica a 0,5%, deixando secar por mais 30 segundos. Não palpar o sítio de punção se for utilizada luva de procedimento.
- Realizar a punção venosa, coletar 8-10 mL de sangue para cada frasco (adulto).
- Não é necessário trocar a agulha para inoculação nos frascos.
- Realizar assepsia da tampa do frasco de hemocultura com álcool etílico a 70%.
- Transferir a amostra para os frascos, colocando primeiramente o sangue no frasco de aeróbico. Misturar o conteúdo dos frascos por inversão 2-3 vezes.

-MRCM.indb 1204 12/5/17 4:07 PM

 Dispensar o material de punção em local apropriado (caixa de perfurocortantes).

TÉCNICA PARA COLETA DE HEMOCULTURA POR CATETER VENOSO CENTRAL

- Preparar o material e dispor a etiqueta de identificação no frasco com nome, leito, data, hora de coleta e sítio anatômico da coleta.
 - Higienizar as mãos.
 - Colocar luvas de procedimento.
- Limpar a conexão e a extremidade distal do cateter com álcool etílico a 70% ou clorexidina alcoólica a 0,5% e deixar secar por 30 segundos.
- Retirar 5 mL de cada lúmen do cateter venoso central antes da coleta da hemocultura.
- Colher amostra de todos os lúmens do cateter contendo o mesmo volume de sangue.
- Realizar assepsia da tampa do frasco de hemocultura com álcool etílico a 70%.
- Transferir amostra para os frascos, colocando primeiramente o sangue no frasco aeróbico. Misturar o conteúdo dos frascos por inversão.
- Dispensar o material de punção em local apropriado (caixa de perfurocortantes).
- Se estiverem sendo usados conectores, estes devem ser substituídos por novos antes da coleta.

OBSERVAÇÕES

- Para suspeita de infecção por fungos filamentosos, histoplasma e micobactérias, deve-se utilizar o frasco específico MycoF®, coletar apenas 1 amostra e utilizar o volume máximo de 5 mL.
- Para amostras pareadas, o volume coletado pelo cateter venoso central deverá ser o mesmo coletado por veia periférica.
- A coleta através de cateter venoso central deverá ser sempre pareada com hemocultura periférica com identificação de data e hora. O intervalo de tempo entre as coletas não deve ultrapassar 15 minutos.
- Se houver crescimento de *Staphylococcus* coagulase-negativo, *Corynebacterium* spp., *Bacillus* spp. e *Propionibacterium acnes* em apenas 1 hemocultura, deve-se considerar possibilidade de contaminação (3%).

BIBLIOGRAFIA

Divisão de Laboratório Central do HC-FMUSP. Manual de coleta de hemocultura. Disponível em: http://www.dlc.edm.org.br. Acesso em: 10 set. 2014.

Levin ASS, Dias MBGS, Oliveira MS, Lodo RD, Garcia CP. Guia de utilização de anti-infecciosos e recomendação para a prevenção de infecções hospitalares. 5.ed. São Paulo: HC-FMUSP; 2011.

294

PUNÇÃO ARTERIAL

Ana Paula de Souza Borges

INDICAÇÕES

- Coleta de sangue arterial para análise de pH, pCO₂, pO₂ e HCO₃:
 - análise de distúrbios acidobásicos;
- diferenciação entre distúrbios acidobásicos respiratórios ou metabólicos;
 - análise de pO₂ e pCO₂ na insuficiência respiratória;
- ajuste de pO₂ e distúrbios respiratórios no paciente em ventilação mecânica.
 - Coleta de lactato arterial.

CONTRAINDICAÇÕES

- Coagulopatias (só colher em casos de extrema necessidade).
 - Uso de fibrinolíticos.
 - Lesão ativa no sítio de punção ou na pele.
- Deficiência de circulação colateral de extremidade distal do membro superior a ser puncionado (realizar o teste de Allen: ocluir artérias radial e ulnar, fechar a mão por 30 segundos, abrir a mão, deixando a palma pálida, liberar a pressão sobre a artéria ulnar e verificar se ocorre adequada circulação colateral com retorno da coloração da mão em até 10 segundos).

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- Agulha (23-25 Gauge).
- Seringa heparinizada.
- Luvas não estéreis.
- Solução alcoólica para assepsia.
- Gaze.
- Lidocaína a 1% sem vasoconstritor.

CUIDADOS GERAIS

- Informar o paciente.
- Posicionar o paciente:
- palpar o pulso radial proximal à cabeça do rádio;
- posicionar a mão em dorsoflexão a 60° em relação ao braço com coxim sob o punho;
 - atentar ao conforto do paciente.
 - Preparar a pele:
 - lavar as mãos;
 - colocar luvas não estéreis;
 - limpar o local com solução alcoólica;

-MRCM.indb 1205 12/5/17 4:07 PM

realizar anestesia local com lidocaína a 1% (opcional).

PROCEDIMENTO

- Localizar o pulso radial com palpação deste e localizar o ponto de máximo impulso com o 2° e o 3° dedos da mão não dominante.
 - Segurar a seringa com a mão dominante.
- Puncionar a pele 30-45° em relação ao antebraço no ponto abaixo da localização do pulso.
- Avançar a agulha lentamente até que ela se encha de sangue vermelho-vivo.
 - Colher pelo menos 2 mL de sangue.
- Retirar a agulha e pressionar o sítio de punção por aproximadamente 5 minutos.
 - Descartar o material em local apropriado.

COMPLICAÇÕES

- Falha na coleta por vasoespasmo.
- Coleta de sangue venoso.
- Hematoma.
- Aneurisma de artéria radial.
- Isquemia de mão por trombose arterial.
- Síndrome compartimental por hematoma.

BIBLIOGRAFIA

Dev SP, Hillmer MD, Ferri M. Arterial puncture for blood gas analysis. N Engl J Med 2011;365:e7.

295 CATETERIZAÇÃO VENOSA CENTRAL

Maria Helena Sampaio Favarato, Cesar de Albuquerque Gallo

INDICAÇÕES

- Medicações vasoativas e hipertônicas.
- Monitorização hemodinâmica:
- pressão venosa central;
- gasometria venosa central.
- Monitorização com cateter de artéria pulmonar (Swan-Ganz).
 - Nutrição parenteral (alta osmolaridade).
 - Hemodiálise.
 - Plasmaférese.
 - Marca-passo transvenoso.
 - Ausência de acesso periférico.
 - Coleta de amostras sanguíneas seriadas.

CONTRAINDICAÇÕES

Dependem do sítio escolhido:

- coagulopatias (preferir sítios passíveis de compressão – jugular e femoral);
 - dificuldade na visibilidade dos reparos anatômicos;
 - durante IOT:
 - durante reanimação cardiopulmonar;
 - trombose do vaso a ser puncionado;
 - lesão ativa no sítio de passagem ou na pele.

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- Gorro, máscara, luvas estéreis e avental.
- Solução degermante e alcoólica (clorexidina).
- Campos cirúrgicos estéreis.
- Cateter venoso central: *kit* com cateter, fio-guia, dilatador e fixadores (testar o cateter com SF e deixar 1 das vias abertas para saída do fio-guia).
 - Seringas e agulhas.
 - Anestésico (lidocaína).
 - Bisturi.
 - Porta-agulha e fio agulhado para fixação.
 - Gaze.
 - Curativo (preferencialmente transparente).
 - Soro e equipo para teste do cateter.

CUIDADOS GERAIS

- Informar o paciente.
- Monitorizar (frequência cardíaca, ECG, saturação periférica de oxigênio).
 - Posicionar o paciente:
- identificar os reparos anatômicos para o sítio escolhido;
- programar sítio alternativo caso haja intercorrência na passagem;
 - estabelecer posição de Trendelenburg;
 - atentar ao conforto do paciente.
 - Preparar a pele:
 - eliminar pelos;
 - limpar o local com solução degermante.
 - Lavar as mãos e realizar a paramentação.
 - Limpar o local com solução alcoólica.
 - Colocar os campos cirúrgicos.
 - Realizar anestesia local com lidocaína.

PROCEDIMENTO

- Pode-se tentar localizar a veia com agulha simples durante a anestesia.
- Localizar a veia, utilizando-se reparos anatômicos ou guiada por USG (principalmente para acesso de jugular interna e femoral – artéria pulsante e veia compressível pelo transdutor do USG):

-MRCM.indb 1206 12/5/17 4:07 PM

- veia jugular interna: pode ser acessada por vias anterior, intermédia e posterior com menor risco de pneumotórax em comparação com punção de subclávia e possibilidade de compressão no caso de punção arterial. Para acesso intermédio, deve-se mobilizar o pescoço para o lado contralateral ao da passagem, identificando-se o triângulo formado pelos ventres esternal e clavicular do músculo esternocleidomastóideo e a clavícula. A punção deve ser lateral ao pulso carotídeo, na região superior do triângulo, no ponto de intersecção dos ventres, com agulha angulada a 45° em direção ao mamilo ipsilateral;
- veia subclávia: é confortável para o paciente e de fácil manipulação. Tem risco de pneumotórax, especialmente se o paciente estiver sob IOT, situação na qual o ventilador mecânico deve ser desconectado no momento da punção. A punção deve ser feita a 30° na junção do terço médio com o distal da clavícula. Após passar a pele, abaixa-se a agulha-seringa para ficar paralela e posterior (bem rente) à clavícula, em direção à fúrcula esternal. A artéria é posterior à veia, minimizando a chance de punção arterial;
- veia femoral: é um acesso rápido, que pode ser utilizado em pacientes que não toleram decúbito ou que estejam sofrendo procedimento no segmento cefálico, como IOT. Apresenta maior risco de infecção e impossibilidade de medida de pressão venosa ou saturação venosa central. Para melhor exposição da região femoral, deve-se realizar rotação lateral e abdução da coxa do paciente antes de iniciar o procedimento. A punção é feita 2 cm abaixo do ligamento inguinal e 1 cm medial à artéria femoral (palpa-se o pulso para ajudar na localização), com introdução em angulação de 45°.
 - Proceder à técnica de Seldinger:
- realizar a punção do vaso seguida da retirada da seringa, mantendo-se a agulha em posição, observandose o fluxo sanguíneo no local (sangue venoso não pulsátil);
- passar fio-guia por dentro da agulha: introdução de cerca de 20-30 cm de fio, sem forçar sua entrada (se houver dificuldade de progressão inicial, reconectar a seringa e verificar o fluxo sanguíneo durante a aspiração, retraindo ou introduzindo a agulha e, se necessário, modificando sua posição);
 - retirar a agulha, segurando o fio-guia;
- incisar a pele com lâmina de bisturi (1-2 mm)
 para facilitar a passagem do dilatador e do cateter;
- introduzir o dilatador, dilatar o orifício de entrada do cateter e retirá-lo (sempre segurando o fio-guia);
- introduzir o cateter, segurando-se a ponta do fioguia até que saia por 1 das extremidades do cateter;
 - introduzir o cateter e retirar o fio-guia;

- testar o refluxo;
- fixar o cateter;
- realizar curativo.
- Confirmar a realização do procedimento.
- Ligar o equipo de soro no cateter (soro com fluxo facilitado, com refluxo de sangue se abaixar a bolsa).
 - Realizar RX de tórax (para jugular e subclávia).

COMPLICAÇÕES

- Mecânicas:
- mau posicionamento do cateter;
- embolia de fio-guia;
- embolia aérea;
- trombose no local de acesso (mais comum no acesso femoral);
 - sangramentos, hematomas, hemotórax;
 - formação de fístula ou pseudoaneurisma;
 - arritmias;
 - pneumotórax;
- quilotórax (pode ocorrer na punção subclávia por via infraclavicular);
- punção arterial (caso a punção seja feita apenas com agulha, tirar e comprimir o local; caso seja durante a passagem do cateter em leito arterial, solicitar avaliação de cirurgião vascular).
 - Infecciosas:
 - infecção do sítio;
- infecção do cateter (mais comum no acesso femoral);
 - infecção de corrente sanguínea associada a cateter.

Acesso venoso central guiado por USG

A USG tem se mostrado de grande valia em setores com pacientes críticos que necessitam de alguns procedimentos para melhor cuidado. Sua utilização facilita o acesso venoso central, tanto na localização do vaso, como em seu reconhecimento (distinção entre artéria e veia), além de guiar a punção. Seu uso torna o procedimento mais seguro, com custo-efetividade para auxílio no acesso venoso central.

O primeiro passo é a escolha do transdutor (Probe). Em geral, deve-se preferir transdutores lineares de alta frequência (7-13 MHz), por terem vantagem de melhor resolução da imagem e capacidade de distinguir estruturas próximas, porém perde capacidade de gerar imagens profundas (5-6 cm, dependendo de marca e modelo).

Existem duas técnicas possíveis para punção guiada. A primeira é a transversal, na qual o transdutor fica perpendicular ao vaso (Figura 1A); ela tem menor curva de aprendizado (mais fácil), visualizam-se os dois vasos (veia e artéria), porém é visível nessa técnica somen-

-MRCM.indb 1207 12/5/17 4:07 PM

te a ponta da agulha, sendo necessária a movimentação do transdutor ao longo do vaso para acompanhar a introdução da ponta da agulha no interior do vaso, a fim de trazer segurança ao procedimento. A outra técnica é a longitudinal (Figura 1B), na qual consegue-se acompanhar a agulha em todo o trajeto, porém só é possível ver um vaso por vez e a curva de aprendizado é maior.

O segundo passo é escolher o sítio de punção e distinguir artéria da veia. Sítios de predileção para punção guiada são a veias jugular interna e femoral. Em razão das estruturas ósseas que circundam a veia subclávia, apresenta técnica com USG mais difícil, porém com opção de fazer a punção da veia axilar, continuação da veia subclávia lateralmente ao músculo peitoral menor. O menor calibre da veia axilar torna o procedimento mais difícil. Os reparos anatômicos supracitados na punção venosa central ajudam na localização dos vasos.

Recomenda-se a busca do melhor sítio de punção com USG antes da paramentação e técnica asséptica, pois assim evitam-se veias hipodesenvolvidas ou variações anatômicas que podem atrapalhar a punção, optando por outros sítios.

Distinguir artéria de veia é importante, principalmente nos sítios de predileção, onde essas estruturas estão próximas umas das outras. A primeira forma de reconhecimento são os reparos anatômicos: a veia jugular é lateral em relação à artéria carótida, enquanto a veia femoral é medial em relação à artéria, lembrando que podem existir variações anatômicas. Avaliação do próprio vaso pode ajudar, sendo que as artérias têm espessura maior que as veias. Manobra da compressão também auxilia a identificação dos vasos: por conta da estrutura e regimes pressóricos a veia é mais compressível do que a artéria, assim, deve-se fazer uma compressão com o transdutor que seja capaz de fechar a veia e manter a artéria aberta (Figura 2). Por fim, pode-se utilizar Doppler pulsátil: artéria tem fluxo pulsátil, já a veia tem fluxo contínuo com pequenas variações (p. ex., com a respiração).

O último passo é o procedimento em si. Após a localização do melhor sítio, realizar assepsia do local e paramentação, deve-se cobrir o transdutor com dispositivos estéreis de proteção. Utiliza-se o transdutor na mão não dominante, para manipular a agulha com a dominante. O restante da técnica não difere da técnica de Seldinger, já descrita. Após punção do vaso, coloca-se de lado a Probe para realizar a passagem do fio guia e retirada da agulha. Antes de usar dilatador de pele e subcutâneo, pode-se verificar se o fio guia está mesmo na veia e se sua orientação está correta em direção ao coração. Em seguida, pode-se utilizar a técnica clássica até o final do procedimento. Por último, o USG pode verificar a posição do cateter dentro da veia e se há algum sinal de complicação, como hematomas ou mesmo pneumotórax, mas esse passo não exclui RX de tórax, que é sempre obrigatório.

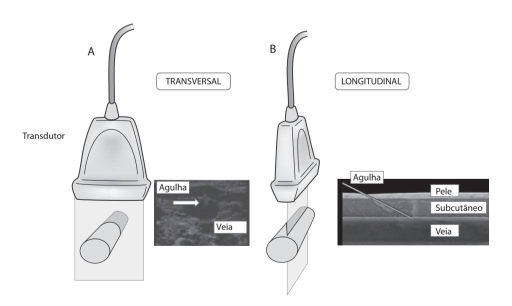
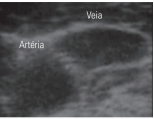


Figura 1 Técnicas para acesso venoso central com auxílio de USG. A: técnica transversal; B: técnica longitudinal.

-MRCM.indb 1208 12/5/17 4:07 PM







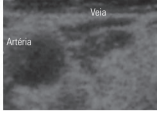


Figura 2 Identificação de artérias e veias com auxílio de USG na técnica transversal. A: visualização de vasos em região cervical; B: após compressão do transdutor contra estruturas cervicais, diminuição da luz da veia e manutenção do diâmetro da artéria.

BIBLIOGRAFIA

Braner DAI, Lai S, Eman S, Tegtmeyer K. Videos in clinical medicine. Central venous catheterization: subclavian vein. N Engl J Med 2007;357(24):e26.

Graham AS1, Ozment C, Tegtmeyer K, Lai S, Braner DA. Videos in clinical medicine: central venous catheterization. N Engl J Med 2007;356(21):e21.

Tsui JY1, Collins AB, White DW, Lai J, Tabas JA. Videos in clinical medicine. Placement of a femoral venous catheter. N Engl J Med 2008;358(26):e30.

296 MONITORIZAÇÃO HEMODINÂMICA

Cesar de Albuquerque Gallo

Pacientes críticos com necessidade de monitorização hemodinâmica invasiva devem ser manejados preferencialmente em ambiente de UTI, porém às vezes se faz necessário o uso desses dispositivos em setores de emergência, como o PS. Dispositivos invasivos, como o próprio nome sugere, envolvem quebra de barreira, o que pode causar complicações.

Os objetivos deste capítulo são discutir como realizar os procedimentos e as informações a se extrair deles, assim como proporcionar orientação em relação às principais complicações e armadilhas na interpretação da monitorização hemodinâmica invasiva com os 3 métodos principais (PA invasiva – PAi, pressão venosa central e cateter de artéria pulmonar).

PA INVASIVA (PAi)

É o padrão-ouro de monitorização de PA. Trata-se de cateterização arterial ligada a sistema com transdutor que transforma a onda mecânica em sinal elétrico para o monitor. Discutem-se várias indicações de PAi, que podem ser resumidas em 3 grandes grupos:

- múltiplas coletas de gasometria arterial (> 4 punções/dia) em pacientes com insuficiência respiratória;
- monitorização de débito cardíaco (dispositivos como Vigileo[®], Picco[®], entre outros);
- monitorização precisa e em tempo real da PA de pacientes:
 - em emergência hipertensiva (Capítulo 82);
- em uso de droga vasoativa (vasoconstritor e vasodilatador);
 - em choque circulatório;
- com hipertensão intracraniana e estimativa de perfusão cerebral (Capítulo 51);
- cujo método oscilométrico pode não ser fidedigno, como grandes obesos e caquéticos.

Em relação ao sítio de punção, na teoria qualquer artéria pode ser canulada a fim de se medir a PA, mas na prática o procedimento não é realizado em qualquer artéria: deve-se escolher sítio de punção de fácil acesso, com circulação colateral, calibre razoável e área de pele sã. Por essas razões, na grande maioria das vezes, são canuladas para PAi a artéria radial, em 1º lugar, e a artéria femoral, em 2º. Outras artérias possíveis de serem utilizadas são a pediosa, com ressalva de maior artefato na interpretação da curva, e a axilar, com acesso mais difícil.

Na artéria radial, recomenda-se realizar o teste de Allen para verificar a circulação colateral antes do procedimento. Nesse teste simples e fácil, comprimem-se a artéria radial e a artéria ulnar da mão, pedindo-se ao paciente que abra e feche a mão, empalidecendo-a. Depois, libera-se uma artéria por vez, e cada artéria deve ser capaz de devolver a coloração das mãos em 10-15 segundos após o teste normal. Um teste normal não diminui o risco de trombose desse procedimento, mas é consenso que a artéria que claudica no teste deva ser evitada.

Em relação a qual medida de pressão deve ser o foco da monitorização, a PA sistólica tem variação em relação à PA sistólica de crossa de aorta de até 30-40 mmHg, quanto mais periférica for a artéria canulada. Tanto a PA diastólica quanto a PA média diminuem quanto mais periférica a artéria canulada for, com variação de 3-4 mmHg. Em razão da menor variação e da maior importância fisiológica (correlação com perfusão tecidual), acreditase que a PA média deva ser o valor-guia de terapêutica.

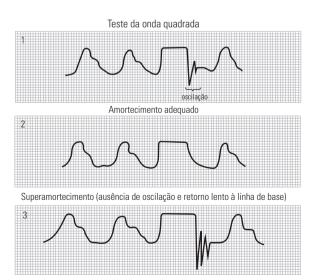
-MRCM.indb 1209 12/5/17 4:07 PM

Um passo muito importante na interpretação da onda de PA e de seus valores é a calibração, pois a observação de valores sem critério de calibração adequado pode levar a condutas precipitadas. A PAi apresenta calibração estática ("curva zerada"), na qual o transdutor deve ser nivelado com a ponta da linha axilar média no 4º espaço intercostal. Deve-se abrir o sistema para pressão atmosférica e acionar o botão 0 do monitor. Existe também a possibilidade de calibração dinâmica (com amortecimento), que verifica a capacidade do sistema após oscilação de retornar à linha de base após estresse pressórico. Para isso, realiza-se o teste da onda quadrada (*flush* via cateter). O comportamento adequado da curva após uma onda quadrada é de 1-2 oscilações antes de voltar à linha de base. Assim, tem-se:

- superamortecimento (*overdamping*): ocorre quando, após o *flush*, a onda não oscila ou tem oscilação única diminuída, entendida como interferência na linha com bolha ou linha muito comprida. O próprio cateter é longo demais para o diâmetro do lúmen, o que pode subestimar a pressão condição ruim principalmente em emergências hipertensivas ou em situações nas quais se deve evitar picos pressóricos;
- subamortecimento (*underdamping*): ocorre quando a frequência de onda transmitida pelo sistema tem a mesma vibração mais intensamente, falseando medidas pressóricas altas. Tem vital importância no manejo do choque (Figura 1).

COMPLICAÇÕES DA PAI

Entre as possíveis complicações, encontram-se:



Subamortecimento (muita oscilação antes do retorno à linha de base)

Figura 1 Calibração dinâmica da PA invasiva: curvas de amortecimento.

- trombose de sítio, principalmente em pacientes idosos (com risco de aterosclerose) com doses altas de drogas vasoativas, podendo evoluir com necrose distal;
- infecção (mais rara do que infecção de cateter venoso central), por isso a técnica com paramentação completa e a monitorização de sítio de cateterização são importantes;
- hematomas e sangramentos, principalmente em pacientes com coagulopatia;
- pseudoaneurismas, principalmente em punção de artéria femoral;
- hematoma de retroperitônio: possível evolução em punção de artéria femoral, em caso de transfixão.

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- Campos, avental e luvas estéreis.
- Material de assepsia e antissepsia.
- Agulha, cateter e fio-guia (kits comerciais) ou agulha e cateter (Jelco°).
- Anestésico local sem vasoconstritor (p. ex., lidocaína ou xilocaína), seringa e agulha de 25 Gauge.
- Equipo com soro pressurizado (200-300 mmHg), transdutor e monitor.
 - Material de síntese para fixação.

PROCEDIMENTO EM ARTÉRIA RADIAL (JELCO®)

- Orientar o paciente quanto ao procedimento.
- Realizar o teste de Allen na mão escolhida.
- Posicionar o paciente com leve dorsiflexão de mão (artéria radial), o que facilita a exposição do vaso.
- Realizar assepsia e antissepsia do paciente, escovação das mãos com paramentação completa do médico e colocação de campos.
- Realizar anestesia em "botão" com o cuidado de não injetar anestésico no vaso.
- Puncionar a artéria 30-45° em relação ao plano da pele, junto ao pulso palpável; quando começar a refluir sangue, diminuir a angulação em 15°, introduzindo poucos milímetros enquanto se observa refluir sangue (garantindo a canulação de vaso).
 - Progredir com o cateter suavemente, sem forçá-lo.
 - Conectar o equipo enquanto realiza *flush* de soro.
 - Fixar o cateter e realizar o curativo.

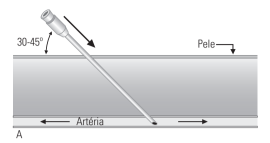
DICAS

Durante a introdução, pode-se perder a artéria, o que se resolve com a reintrodução da agulha dentro do cateter gentilmente e tentar "recanalizá-la". Quando se utilizam *kits* comerciais, a técnica escolhida é a de Seldinger com fio-guia (similar à descrita no Capítulo 295).

Na punção da artéria femoral, deve-se dar preferência por cateter monolúmen e ter atenção com dilatação

-MRCM.indb 1210 12/5/17 4:07 PM

do tecido subcutâneo, pois o dilatador é maior que o cateter. Se este alcançar a artéria, pode haver sangramento pericateter de difícil controle. Pode ser necessária a retirada do cateter a fim de controlar o sangramento, perdendo a PAi.



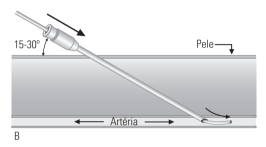


Figura 2 Procedimento de passagem da PAi. A: introdução do cateter; B: diminuição do ângulo da agulha e progressão suave do Jelco[®].

PRESSÃO VENOSA CENTRAL

Existe grande controvérsia sobre o uso de pressão venosa central como monitorização hemodinâmica, motivo pelo qual a técnica vem deixando de ser usada em UTI. Pode ser valorizada como um dado a mais a ser avaliado no paciente crítico. O Surviving Sepsis Campaign recomenda ressuscitação volêmica com meta de pressão venosa central de 8-12 mmHg.

A técnica requer que a medida da pressão venosa central seja feita junto ao átrio. Por não haver obstáculos na junção átrio-veia cava, pode-se dizer que a pressão venosa central é igual à pressão de átrio direito. Para pacientes sem insuficiência tricúspide, no momento antes do fechamento da valva tricúspide (final da onda a e início da onda c), corresponde à pressão final de enchimento do ventrículo direito, interpretada como pré-carga do ventrículo direito. Como se sabe a partir da lei de Frank-Starling, otimizar a pré-carga otimiza também o débito cardíaco, objetivo final do suporte hemodinâmico; no entanto, a pressão venosa central não sofre influência apenas do retorno venoso. Existem inúmeros fatores que interferem em seus valores, como pressão positiva intratorácica em pacientes com ventilação mecânica, alteração de complacência car-

díaca, doença valvar e arritmias. Assim, excluindo-se as alterações citadas, a pressão venosa central poderia ser usada para guiar a resposta ao volume, porém isso não é o resultado que a literatura de estudos clínicos mostra. Há 2 metanálises que mostram que a pressão venosa central não pode ser considerada uma estimativa acurada do débito cardíaco; mesmo assim sua medida pode ser um valor hemodinâmico útil no contexto de UTI, sendo que alguns graves erros na aferição dela possivelmente podem ter contribuído para sua avaliação negativa.

Alguns autores introduziram a ideia de variação de pressão venosa central durante a respiração como preditor de resposta a volume, porém sem reprodutibilidade desses achados.

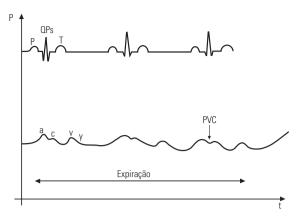
Trata-se de medida fácil e acessível a quase todo paciente de UTI. São necessários apenas o acesso venoso central em posição junto ao átrio e um monitor com transdutor de pressão (Capítulo 295). Para medir a pressão venosa central, o cateter deve ter uma posição central, ou seja, em veia cava justaposta ao átrio (cateter de apenas 20 cm introduzido na veia femoral não é válido). Caso o cateter esteja em posição subclávia ou jugular anterior ou posterior, não deve estar muito ou pouco introduzido, o que é facilmente verificável em RX simples de tórax. A ponta do cateter deve estar no mesmo nível da carina.

O reparo anatômico do sistema a ser considerado 0 depende da posição. Com o paciente na posição supina, o 0 é o mesmo da PAi, ou seja, no 4° espaço intercostal na linha axilar média; porém existe outra posição validada que é aquela em que o paciente esteja com a cabeceira a 60°, na qual o 0 deve ser calibrado a 5 cm verticalmente abaixo do ângulo de Louis (2° espaço intercostal no esterno).

Se o objetivo for estimar o retorno venoso, o valor pontual escolhido na curva como valor de pressão venosa central deve estar no final da onda a e no início da onda c, ao final da expiração (consenso, com óbvia relação de menor influência de pressão intratorácica no valor). A onda a se refere à contração atrial, facilmente reconhecida quando comparada com a curva de pressão venosa central com ECG. É a 1ª curva temporalmente posterior à onda P do ECG (Figura 3).

Como toda mensuração de estado hemodinâmico, a pressão venosa central é um dado adicional no auxílio do entendimento da hemodinâmica do paciente, mas não deve ser considerado isoladamente na definição da terapêutica. Pode ser muito útil quando considerado uma forma de proteção pulmonar, em que valores > 10 mmHg estão pouco relacionados com a resposta do débito cardíaco à prova volumétrica e ao aumento do risco de ex-

-MRCM.indb 1211 12/5/17 4:07 PM



Curva P × t – relação ao ECG – valor de PVC ao final da expiração (menor interferência com pressões intratorácicas)

Figura 3 Curva de pressão venosa central (PVC) em relação à monitorização eletrocardiográfica.

cedente de volume extravasar ao 3° espaço, principalmente em parênquima pulmonar. Durante a fase inicial de ressuscitação no choque séptico, a evidência atual aponta a expansão volêmica buscando valores de 8-12 mmHg.

Sabe-se que os monitores apresentam grande discrepância de valor calculado quando comparados a médicos treinados na análise do traçado da curva. Assim, para a estimativa do valor real da pressão venosa central, será necessário utilizar a régua do monitor para analisar a curva de pressão venosa central, de ECG e de movimento respiratório.

CATETER DE ARTÉRIA PULMONAR (CATETER DE SWAN-GANZ)

O cateter de artéria pulmonar como é conhecido hoje foi descrito pelos drs. Swan e Ganz, que associaram ao conceito pressórico já conhecido a inovação do conceito de termodiluição para aferição de débito cardíaco – em tese, ferramenta perfeita para a monitorização do paciente à beira do leito.

Amplamente utilizado após seu aprimoramento, há 15 anos, dificilmente um paciente em choque circulatório não é monitorizado com cateter de artéria pulmonar. O conhecimento atual sugere não o utilizar na rotina de monitorização de choque, pois alguns estudos e revisões posteriores não mostraram benefícios ao paciente, com aumento de morbidade associado ao procedimento, e alguns estudos mostram até uma tendência de maior mortalidade entre os pacientes que receberam esse tipo de monitorização.

Esse cateter não é de fácil posicionamento (deve ficar "encunhado") em local correto (zona III de West), por isso, algumas vezes, são necessárias horas para que isso seja feito. Sua interpretação também não é fácil, principalmente por operadores destreinados. Na grande maioria dos casos, os riscos não são superados pelos benefícios da monitorização.

As principais indicações do procedimento atualmente aceitas são hipertensão pulmonar, choque cardiogênico, choque misto, tamponamento cardíaco, complicação mecânica de IAM e monitorização hemodinâmica em transplantes de fígado. São contraindicações ao procedimento endocardite de valva tricúspide, tumores ou massas em câmaras direitas. Como contraindicação relativa, há o bloqueio de condução do ramo esquerdo, que pode evoluir para bloqueio atrioventricular total com lesão de feixe em ventrículo direito com passagem de cateter de artéria pulmonar. Nessa situação, pode-se utilizar cateter com via acessória para marca-passo.

A introdução segue basicamente a mesma técnica de cateterização venosa central (Capítulo 295), com a diferença de que, após a passagem do dilatador pelo tecido subcutâneo, ele deve ser posicionado dentro do introdutor de cateter de artéria pulmonar. O cateter, antes do início do procedimento, deve ser testado, para averiguar se ambas as vias, proximal e distal, são funcionantes e se o balão pode ser adequadamente insuflado quando cheio, deve se assimilar a uma maçã, envolvendo toda a extremidade distal do cateter.

Após a passagem do introdutor com o dilatador, deve-se retirar o dilatador e o fio-guia ao mesmo tempo. O posicionamento em sistema venoso deve ser verificado por via acessória e, depois que ele é feito, prossegue-se acoplando capa de plástico ("camisinha") ao introdutor e posteriormente introduz-se o cateter propriamente dito com vias preenchidas de soro e ligado ao monitor com transdutor para registrar ondas de pressão. Após esse momento, antes de se prosseguir com a introdução do cateter propriamente dito, observam-se com rigor as curvas de pressão registradas em seu formato e valor, de modo que se tenha certeza da posição em que se encontra a via distal do cateter. Deve-se introduzir o cateter lentamente, observando-se as marcações sobre o corpo do cateter para se ter ideia de quanto foi introduzido – as marcas mais finas correspondem a 10 cm e as mais grossas, a 50 cm, pois o cateter mede, em média, 110 cm. A 1ª curva a ser visualizada tem o mesmo formato da pressão venosa central, com o cateter posicionado na veia cava superior ou no átrio direito. Continuando a inserção, nota-se curva em que a pressão máxima está próxima de 40 mmHg e a mínima, próxima de 0, sugerindo posição no ventrículo direito. Nesse momento, se ainda não o foi feito, infla-se o balão. Alguns insuflam o balão logo após 20 cm de introdução do cateter, ainda na veia cava superior, outros preferem insuflar apenas quando da chegada ao ventrículo, a fim de se reduzir as complicações. De qualquer forma, se o balão não estiver insuflado, torna-se praticamente impossível sua progressão à artéria pulmonar. A partir do ventrículo direito, continua-se o procedimento e, ao entrar com o cateter em artéria pulmonar, observa-se curva de formato dicroico (entalhada), com pressão máxima perto de 30 mmHg e mínima próxima a 10 mmHg. O próximo passo é "encunhar" o cateter, o que deve ser feito de maneira suave para não lesar a parede da artéria. Sabe-se que o cateter está em posição correta quando a curva monitorizada deixa de ser aquela de artéria pulmonar (dicroica) e passa a ter novamente o mesmo formato da pressão venosa central, diferenciando-se desta pelos níveis pressóricos medidos por refletir valores correspondentes ao átrio esquerdo, chamando-se pressão de artéria pulmonar ocluída (PAPO).

O próximo passo é saber se o cateter se encontra em posição adequada (zona III de West). Para tanto, utilizam-se 2 confirmações clínicas e 1 radiológica. A 1ª manobra clínica é o declínio da pressão medida ao se encunhar adequadamente; a outra é a variação da pressão pulmonar em relação à variação de pressão intratorácica (aumenta-se o PEEP e este não se transmite totalmente ao transdutor). Para a confirmação radiológica, considera-se a ponta do cateter no mesmo nível do átrio direito em RX lateral de tórax. Caso não seja possível, realiza-se RX em posição anteroposterior e considera-se adequada a ponta a 2 cm abaixo do nível da carina e 3-5 cm da linha média.

Podem ser medidas diretamente pelo cateter as pressões de artéria pulmonar, de artéria pulmonar ocluída e

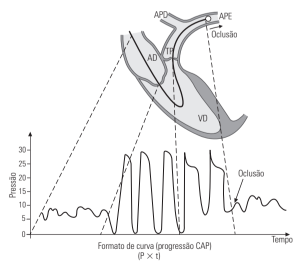


Figura 4 Morfologia das curvas de pressão registradas durante a passagem do cateter de artéria pulmonar. AD: átrio direito; APD: artéria pulmonar direita; APE: artéria pulmonar esquerda; CAP: cateter de artéria pulmonar; TP: tronco pulmonar; VD: ventrículo direito.

venosa central, o débito cardíaco por meio de termodiluição (resistência ou *flush* de líquido, conhecendo-se volume e temperatura) e a saturação venosa mista. Com esses valores, pode-se entender melhor a etiologia do choque (Tabela 1) e se a intervenção proposta, seja volume, vasopressão e/ou inotrópico, leva à melhora do débito cardíaco ou à sua deteriorização.

Entre as complicações possíveis do cateter de artéria pulmonar, além daquelas inerentes ao acesso venoso central, a mais comum é a infecção de corrente sanguínea relacionada ao cateter, e a mais temida é a rotura da artéria pulmonar, com altíssima mortalidade associada. Outras complicações vasculares podem ocorrer, como emaranhamento do cateter durante a passagem, com necessidade de retirada por procedimento cirúrgico. Caso haja oclusão da artéria pulmonar por tempo prolongado, pode-se gerar infarto pulmonar.

Tabela 1 Classificação de choque com base em parâmetros obtidos pelo cateter de artéria pulmonar							
Tipo de choque	PVC	PAP0	DC	RVS	SvO ₂		
Séptico	Variável	Variável	\uparrow	\downarrow	\uparrow		
Hipovolêmico	\	\	\downarrow	\uparrow	\downarrow		
Cardiogênico	\uparrow	↑	\downarrow	\uparrow	\downarrow		
Obstrutivo	Variável	Variável	\downarrow	\uparrow	\downarrow		

DC: débito cardíaco; PAPO: pressão de artéria pulmonar ocluída; PVC: pressão venosa central; RVS: resistência vascular sistêmica; SVO_2 : saturação venosa mista.

Tabela 2 Valores de referência de parâmetros obtidos pelo cateter de artéria pulmonar					
Variáveis	Valores de referência				
Pressão venosa central	0-5 mmHg				
Pressão de artéria pulmonar ocluída (PAPO)	8-12 mmHg				
Débito cardíaco	4-8 L/min				
Índice cardíaco (débito cardíaco ajustado por superfície corpórea)	2,8-4 L/min \times m ²				
Saturação venosa mista (SvO ₂)	> 60% (débito cardíaco adequado); no choque séptico, idealmente > 65%				

BIBLIOGRAFIA

Kelly CR, Rabbani LE. Pulmonary-artery catheterization. N Engl J Med 2013;369;25.

Madger S. Central venous pressure: a useful but not so simple measurement. Crit Care Med 2006;34(8):2224-7.

Marik PE. Does central venous pressure predict fluid responsiveness? A systematic review of the literature and the tale of seven mares. Chest 2008;134(1):172-8.

-MRCM.indb 1213 12/5/17 4:07 PM

Nacul FE. Monitorização hemodinâmica. In: Azevedo LCP (ed.). Medicina intensiva: abordagem prática. Barueri: Manole; 2013. p.100-10.

Ramos FJS, Park M, Azevedo LCP. Monitorização hemodinâmica. In: Schettino G, Cardoso LF, Mattar Jr J, Ganem F (ed.). Paciente crítico: diagnóstico e tratamento. 2.ed. Barueri: Manole; 2012. p.299-310.

Remígio A. Monitorização hemodinâmica. In: Martins MA, Carrilho FJ, Alves VAF, Cerri GG, Wen CL (eds.). Clínica médica, volume 2: doenças cardiovasculares, doenças respiratórias, emergências e terapia intensiva. Barueri: Manole; 2009. p.673-81.

Rhodes A, Grounds M, Bennett D. Hemodynamic monitoring. In: Vincent JL. Textbook of critical care. 6.ed. New York: Elsevier; 2011.

297

PARACENTESE

Alice de Queiroz Constantino Miguel

INDICAÇÕES

- Nova ascite sem causa definida.
- Suspeita de peritonite bacteriana espontânea.
- Paciente com ascite e descompensação clínica.
- Febre, dor abdominal, sepse ou choque.
- Encefalopatia hepática.
- Piora da função renal.
- Hemorragia digestiva alta.
- Paciente com cirrose e ascite, mas internado por outra razão (vigilância ativa).
- Paciente com desconforto abdominal ou respiratório decorrente de ascite volumosa tensa (paracentese de alívio), desde que hemodinamicamente estável.

CONTRAINDICAÇÕES

- Absoluta: coagulopatia intravascular disseminada. Pacientes com coagulopatias e plaquetopenia pela hepatopatia de base não apresentam contraindicação ao procedimento pelo baixo risco de sangramento grave.
 - Relativas:
 - gestação;
 - visceromegalias abdominais;
 - obstrução de alças;
 - aderências abdominais;
 - distensão/retenção vesical;
 - infecções cutâneas no local de punção;
 - hematoma de parede abdominal;
 - varizes grossas no local de punção.

Paracentese guiada por USG diminui significativamente o risco de iatrogenias nos casos de contraindicação relativa.

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- Procedimento estéril: luvas estéreis, máscara, gorro, solução antisséptica e campos cirúrgicos estéreis.
 - Material para anestesia:
 - lidocaína a 1-2%;
 - seringa de 5-10 mL;
 - agulha de 22 ou 25 Gauge.
 - Material para punção e coleta:
 - escalpe 11/agulha de 18 Gauge;
 - seringa de 10 mL;
- frascos de coleta (frascos para cultura aeróbica e anaeróbica, tubo seco, tubo com EDTA).
 - Material para retirada de líquido para alívio:
 - equipo de conexão de alta pressão;
 - frasco de coleta (1.000 mL).

CUIDADOS GERAIS

- Informar o paciente, explicando o procedimento, assim como seu risco e benefício.
- Posicionar o paciente: posição supina com discreta elevação da cabeceira.
 - Escolher o melhor local para punção:
- flancos: imaginar uma linha entre a cicatriz umbilical e a espinha ilíaca anterossuperior e puncionar entre o terço médio e o terço distal, cerca de 2-4 cm medial e superior à espinha ilíaca anterossuperior, lateralmente ao músculo reto abdominal, para evitar acidentes com as artérias epigástricas inferiores. O lado esquerdo é preferível, pois o sigmoide é móvel, o que diminui o risco de punção de vísceras, enquanto o ceco à direita é fixo;
- linha mediana: 2 cm abaixo da cicatriz umbilical (pedir para o paciente esvaziar a bexiga antes do procedimento). No caso de paciente com retenção urinária, passar SVD/de alívio antes do procedimento. Se houver distensão abdominal, passar SNG aberta.
 - Atentar-se para o conforto do paciente.

PREPARAÇÃO DA PELE

- Eliminação de pelos.
- Limpeza do local com solução degermante.
- Lavagem de mãos e paramentação do profissional.
- Limpeza do local com solução alcoólica.
- Colocação de campos cirúrgicos.
- Anestesia local com lidocaína na epiderme e pela trajetória na hipoderme (1-2 mL), sempre verificando se não atingiu vasos sanguíneos (aspirar). Ao entrar na cavidade peritoneal, haverá diminuição da resistência e aspiração do líquido ascítico. Nesse momento, deve-se anestesiar o peritônio parietal (3-5 mL).

-MRCM.indb 1214 12/5/17 4:07 PM

PROCEDIMENTO

- Realizar a punção com o intuito de minimizar o vazamento ("babação") do líquido pelo orifício de entrada após término do procedimento inserir agulha com inclinação de 45° ou utilizar técnica em Z, tracionando a pele e o subcutâneo por 2 cm e introduzindo a agulha perpendicularmente à pele (90°) até atingir a cavidade abdominal.
- Segurar a seringa com a mão dominante e a agulha com a outra mão.
- Introduzir o cateter sempre aspirando para saber se atingiu vasos sanguíneos e se chegou à cavidade abdominal.
- Ao atingir a cavidade abdominal, percebe-se diminuição da resistência e o líquido ascítico é aspirado. Neste momento, não é mais necessário prosseguir.
- Manter o cateter dentro da cavidade abdominal, retirando-se a agulha.
 - Iniciar a coleta de material para análise:
- à beira do leito, deve-se separar o material para cultura (1° o aeróbico e depois o anaeróbico para aumentar a sensibilidade do resultado);
- em seguida, preenche-se o tubo seco para bioquímica, assim o material não é contaminado com aditivos;
- finaliza-se com o tubo com EDTA para análise citológica.
- Se a paracentese tem como objetivo retirar a maior quantidade de líquido para alívio de sintomas, deve-se anexar o cateter a um equipo conectado a um frasco coletor. Quando se retira > 5 L no procedimento, é necessário repor albumina na proporção de 6-8 g/L retirado, EV, em 4-6 horas após o procedimento.
- Ao final do procedimento, retirar o cateter e aplicar curativo estéril oclusivo. Para análise adequada do líquido ascítico, será necessário colher albumina sérica para o cálculo do gradiente albumina sérico-ascite.

COMPLICAÇÕES

- Hipotensão.
- Hiponatremia.
- Vazamento de líquido ascítico pelo local de punção.
- Infecção local.
- Infecção do líquido ascítico.
- Hematoma de parede.
- Síndrome hepatorrenal.
- Sangramento grave.
- Lesão da artéria epigástrica.
- Lesão de órgãos.

BIBLIOGRAFIA

Thomsen TW, Shaffer RW, White B, Setnik GS. Videos in clinical medicine. Paracentesis. N Engl J Med 2006;355(19):e21.

298 TORACOCENTESE

Erica Maria Zeni

INDICAÇÕES

É realizada como procedimento diagnóstico para derrame pleural identificado pelo exame físico e confirmado por RX, de causa indefinida. A análise do líquido servirá para identificar a natureza (transudato \times exsudato) e a possível etiologia.

Se a causa do derrame pleural parecer evidente, a toracocentese pode ser postergada e reavaliada após o tratamento da causa de base, p. ex., na insuficiência cardíaca. Nesses casos, a punção deve ser realizada se: derrame pleural for unilateral (especialmente à esquerda) ou bilateral com diferentes tamanhos, houver febre, sem cardiomegalia em RX e caso não apresente melhora após o tratamento da doença de base (diurético).

CONTRAINDICAÇÕES

Não há contraindicações absolutas. São contraindicações relativas:

- uso de medicação anticoagulante ou coagulopatia (TTPa ou TP > 1,5-2 vezes o limite superior de normalidade; plaquetas < 25.000/mm³; creatinina > 6 mg/dL);
 - instabilidade hemodinâmica;
- infecção de pele (celulite ou herpes-zóster) no local de punção.

Pacientes em ventilação mecânica exigem cuidado adicional, pois a pressão positiva pode aumentar o risco de pneumotórax (controverso na literatura) e, caso este ocorra, há maior chance de haver fístula broncopleural ou aprisionamento aéreo.

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- Paramentação para procedimento estéril: gorro, máscara, solução degermante para higiene das mãos, avental e luva estéril.
- Assepsia: gazes, clorexidina alcoólica ou iodopovidona.
- Anestesia: seringa de 10 mL, agulhas de 22 e 25 Gauge ("rosa" e "preta"), anestésico local (lidocaína a 2%).
- Punção: seringa de 20 mL, Jelco® 18, "torneirinha", equipo e frasco a vácuo.
- Análise do líquido: frascos de bioquímica e de celularidade (ácido etilenodiaminotera-acético e seco), seringa de gasometria ou heparinizada, frascos para cultura (balões).

-MRCM.indb 1215 12/5/17 4:07 PM

TÉCNICA

- Explicar o procedimento ao paciente e realizá-lo apenas com seu consentimento.
- Posicionar o paciente sentado com membros inferiores pendentes, inclinado para a frente, com os membros superiores apoiados sobre uma mesa ou cruzados sobre o peito. Se estiver impossibilitado de se sentar, deve-se adotar o decúbito lateral (inferior do lado do derrame pleural).
- Realizar exame físico com inspeção, percussão, egofonia e ausculta para delimitação do local da punção ou marcação com USG.
- Determinar local da punção: tórax posterior, 1 ou 2 espaços intercostais abaixo de onde o murmúrio vesicular desaparece ou diminui, com percussão maciça; média da distância entre a coluna e a linha axilar posterior (linha hemiclavicular, 5-10 cm de distância lateralmente à coluna) ou cerca de 1 cm abaixo do ângulo da escápula.
- Puncionar acima da 9ª costela para evitar punção do diafragma.
- Realizar a paramentação estéril, a limpeza do local da punção com solução alcoólica e a colocação de campos estéreis ao redor.
- Realizar palpação do espaço intercostal no local delimitado previamente e introduzir agulha de 22 Gauge com bisel para cima na borda superior da costela inferior (para evitar lesão de feixes vasculonervosos), acoplada à seringa com anestésico. Introduzir 2-3 mm, puxar o êmbolo para trás ("aspirando") e injetar o anestésico (caso não retorne sangue ou líquido pleural). Se houver aspiração de líquido pleural, retornar alguns milímetros e injetar a dose adicional de anestésico (anestesia da pleura parietal).
- Introduzir Jelco® 18 (com o bisel para cima), aspirando (puxando o êmbolo). Uma perda de resistência será sentida e sairá líquido depois disso. Deve-se parar de avançar e retirar a agulha enquanto o paciente expira. É importante tampar a saída do Jelco® com o dedo para evitar entrada de ar na cavidade pleural até conectar outra seringa com a torneira de 3 vias para a aspiração. São necessários 50-70 mL de líquido para as análises.
- Conectar equipo a uma das vias da "torneirinha" e realizar a toracocentese de alívio, mantendo fechada a via para o paciente até a conexão do equipo com o frasco a vácuo. Não se deve retirar > 1.500 mL de líquido pleural em razão de risco de edema pulmonar de reexpansão.
- Realizar retirada do Jelco® enquanto o paciente prende a respiração.
 - Realizar curativo oclusivo.

A realização de RX de controle após o procedimento não é obrigatória. É indicada se houver aspiração de ar durante o procedimento, queixa de dispneia ou dor torácica, desenvolvimento de hipoxemia após ou necessidade de múltiplas punções e se o paciente estiver em ventilação mecânica.

EXAMES SOLICITADOS

- Líquido pleural e sérico: proteínas totais e frações, DHL e glicemia.
- Líquido pleural: pH, celularidade e diferencial, bacterioscópico e culturas.
- Em casos específicos, pode-se solicitar também amilase e TG.

A análise do pH requer cuidado adicional e não deve ser feita com amostra aspirada em seringa com anestésico ou com presença de bolhas de ar. Para isso, utiliza-se uma seringa específica, heparinizada ou de gasometria. A análise é feita em até 1 hora após a punção, armazenada em recipiente com gelo.

COMPLICAÇÕES

Podem ocorrer: pneumotórax, sangramento (hemotórax, hematoma, hemoperitônio), tosse, lesão de nervo, infecção local, dor local, punção de fígado ou baço, reação vasovagal e espalhamento de trajeto com células tumorais.

O pneumotórax é a complicação clínica relevante mais comum. Geralmente, é pequeno, com observação clínica. Drenagem torácica deve ser indicada se o pneumotórax for de grande volume, progressivo, com sintomas ou se em ventilação mecânica.

BIBLIOGRAFIA

Thomsen TW, DeLaPena J, Setnik GS. Videos in clinical medicine. Thoracentesis. N Engl J Med 2006;355(15):e16.



Fernanda Domingos Giglio

INDICAÇÕES

- Necessidade de via aérea definitiva.
- Controle de via aérea em pacientes sob anestesia geral.
 - Suporte ventilatório em pacientes críticos.
 - Parada cardíaca ou respiratória.

-MRCM.indb 1216 12/5/17 4:07 PM

- Ventilação ou oxigenação inadequadas.
- Obstrução de via aérea.

CONTRAINDICAÇÕES

- Pacientes com transecção parcial da traqueia (risco de transecção completa).
- Instabilidade da coluna cervical (contraindicação relativa).

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- Luvas.
- Máscara ou óculos de proteção.
- Material de aspiração.
- Bolsa-valva-máscara acoplada à fonte de oxigênio.
- Tubo endotraqueal com cuff.
- Fio-guia.
- Seringa de 10 mL.
- Detector de dióxido de carbono ou capnógrafo.
- Estetoscópio.
- Laringoscópio adequado ao paciente (curvo ou reto – escolha de acordo com a experiência de quem realizará o procedimento).

CUIDADOS GERAIS

- Informar o paciente sobre o procedimento.
- Testar todo o equipamento antes de iniciar o procedimento.
 - Escolher o tubo adequado (7-7,5-8 em adultos).
- Insuflar o *cuff* do tubo endotraqueal para checar possíveis vazamentos.
- Introduzir o fio-guia no tubo, mantendo sua curvatura e não permitindo que a ponta do fio-guia ultrapasse a extremidade da cânula.
 - Testar o aspirador.
- Escolher a lâmina adequada ao paciente (n. 3 ou 4 em adultos).
 - Monitorizar o paciente.
 - Puncionar acesso venoso periférico.
 - Preparar a medicação.
- Posicionar o paciente: decúbito dorsal horizontal, com coxim no occipício, de modo a alinhar cavidade oral, faringe e laringe, facilitando a visualização das cordas vocais.
- Pré-oxigenar o paciente com máscara não reinalante ou bolsa-valva-máscara com oxigênio a 100% por cerca de 3 minutos até obter SatO₂ = 100%.
 - Remover próteses dentárias do paciente.
- Realizar manobra de Sellick: compressão da cartilagem cricóidea por outro profissional (previne regurgitação gástrica). Não deve ser realizada de rotina (pode dificultar a intubação se mal realizada).

- Checar preditores de via aérea difícil (regra mnemônica *lemon* em inglês):
 - inspeção (pescoço curto, obeso);
- avaliação da abertura da orofaringe, do tamanho de mandíbula e da altura da laringe (3 dedos em cavidade oral, 3 dedos do mento ao hioide, 2 dedos entre o hioide e a cartilagem tireóidea);
- classificação de Malampatti III ou IV (não visualização da úvula);
 - presença de obstrução;
 - mobilidade cervical diminuída.

PROCEDIMENTO

- Posicionar-se atrás da cabeceira, com altura ajustada da maca (cabeça do paciente na altura da região inferior do esterno do médico).
- Após perda do tônus do masseter, segurar o laringoscópio com a mão esquerda e abrir a boca do paciente com a mão direita.
- Posicionar corretamente a lâmina, na valécula, se curva, ou na epiglote, se reta.
- Realizar movimento de tração a 45° para cima e para a frente com o laringoscópio até a exposição total das cordas vocais. Se houver dificuldade para visualizar as cordas vocais, pode-se solicitar a outro profissional que realize manobra de Burp (compressão da cartilagem laríngea para trás, para cima e para a direita).
- Inserir o tubo pelo lado direito da cavidade oral até que o *cuff* passe cerca de 3 cm das cordas vocais (normalmente, em adultos, o tubo ficará com a marca de 22-23 cm na altura dos dentes incisivos).
- Segurar o tubo próximo à boca do paciente, retirar o fio-guia, insuflar o *cuff* geralmente com menos de 10 mL de ar (25-30 cmH₂O).
 - Confirmar o posicionamento correto do tubo:
- auscultar os 5 pontos (epigástrio, base pulmonar esquerda, base direita, ápice esquerdo e ápice direito);
- verificar se há boa expansão bilateral do tórax (se diminuída à esquerda, provável intubação seletiva à direita. Desinsuflar o *cuff* e tracionar o tubo alguns centímetros);
 - verificar se há condensação aparente no tubo;
- verificar capnografia quantitativa com formato de onda se disponível (ETCO₂);
 - realizar RX de tórax.
 - Fixar a cânula.
 - Iniciar ventilação mecânica.
- Iniciar sedação e analgesia contínuas, se necessário.
 - Checar sinais vitais.
 - Coletar gasometria arterial.

-MRCM.indb 1217 12/5/17 4:07 PM

Tabela 1 Sedação e analgesia							
Droga	1 amp	Dose	Pico	Duração	Indicação		
Fentanila	10 mL (50 mcg/mL)	3 mcg/kg	2-3 minutos	30-60 minutos	Pré-indução, analgesia		
Etomidato	10 mL (2 mg/mL)	0,3 mg/kg	15-45 segundos	3-12 minutos	Indução anestésica		
Cetamina	10 mL (50 mg/mL)	1-2 mg/kg	1 minuto	10-20 minutos	Indução anestésica		
Propofol	20 mL (10 mg/mL)	1,5-3 mg/kg	15-45 segundos	5-10 minutos	Indução anestésica		
Midazolam	10 mL (5 mg/mL)	0,3 mg/kg	30-60 segundos	15-30 minutos	Indução anestésica		
Succinilcolina	10 mL (100 mg em 10 mL de água destilada)	1,5 mg/kg	30-60 segundos	5-10 minutos	Bloqueio neuromuscular*		
Rocurônio	10 mL (10 mg/mL)	0,6-1,2 mg/kg	45-60 segundos	30-45 minutos	Bloqueio neuromuscular*		

^{*} Para o uso de bloqueadores neuromusculares, deve-se antes avaliar se há risco de via aérea difícil

COMPLICAÇÕES

- Não reconhecer intubação esofágica, levando a hipoxemia e hipercapnia.
 - Pneumonia aspirativa (conteúdo gástrico).
 - Bradicardia.
 - Laringoespasmo.
 - Broncoespasmo.
 - Trauma dentário.
 - Trauma de glote.
 - Barotrauma/pneumotórax.
 - Decorrentes da aspiração de via aérea:
 - hipóxia;
 - arritmia;
 - hipotensão;
 - colapso pulmonar;
 - lesão de mucosa.

BIBLIOGRAFIA

Kabrhel C, Thomsen TW, Setnik GS, Walls RM. Orotracheal intubation. N Engl J Med 2007;356:17.

Orebaugh S, Snyder JV. Direct laryngoscopy and tracheal intubation in adults. UpToDate; 2013. Disponível em: http://www.uptodate.com. Reynolds SF, Heffner J. Airway management of the critically ill patient. Chest 2005;127;1397-412.

Tayal VS, Riggs RW, Marx JA, Tomaszewski CA, Schneider RE. Rapidsequence intubation at an emergency medicina residency: success ate and adverse events during a two-year period. Acad Emerg Med 1999;6(1):31-7.

300

COLETA DE LIQUOR

Wellington Lima Flores

A coleta e a análise do líquido cefalorraquidiano (liquor) é um procedimento útil na investigação de diferentes doenças neurológicas. Os principais elementos analisados são a celularidade total e a diferencial, os níveis de proteína e glicose e as culturas para microrganismos.

CONTRAINDICAÇÕES

Como regra, o exame de liquor deve ser precedido pela análise de TC de crânio recente. A coleta pode desencadear gradiente de pressão e consequente deslocamento de estruturas cerebrais em pacientes em regime de hipertensão intracraniana associado a lesões focais. O advento da neuroimagem tem reduzido significativamente os riscos de herniação cerebral pós-punção.

Nos casos de síndrome infecciosa aguda de instalação < 48 horas sem evidências de sinais focais ao exame neurológico ou papiledema, torna-se viável a coleta de liquor sem exame de imagem prévio; contudo, na suspeita de foco parameníngeo, empiema ou abscesso cerebral, o exame de imagem deve anteceder a coleta de liquor.

A presença de diátese hemorrágica e o uso de anticoagulantes aumentam significativamente os riscos de sangramento, formação de hematomas subdurais e síndrome de compressão medular. Recomenda-se a coleta em paciente com níveis de plaquetas $> 50.000/\mathrm{mm}^3$. O valor de segurança para INR é < 1,5.

Em pacientes hospitalizados, em uso de profilaxia para tromboembolismo venoso com enoxaparina, orienta-se a suspensão do medicamento 12 horas antes do procedimento de punção. O uso de novas terapias anticoagulantes (dabigatrana, rivaroxabana) deve ser avaliado com cautela, optando-se pela interrupção da terapia por tempo suficiente para a redução dos riscos de hemorragia.

TÉCNICA DE COLETA

A coleta do liquor deve ser feita preferencialmente pela via lombar, segundo as recomendações da Academia Brasileira de Neurologia. A coleta via punção suboccipital ou cisternal está restrita a profissionais treinados, cientes do possível risco de lesão vascular grave da artéria cerebelar posteroinferior ou de seus ramos.

-MRCM.indb 1218 12/5/17 4:07 PM

Por se tratar de procedimento invasivo, a Academia também recomenda que, após tomar conhecimento do exame, o paciente assine um termo de consentimento livre e esclarecido.

A punção lombar é realizada sob técnica asséptica. Ressalta-se o uso da máscara e dos óculos de proteção. A antissepsia da pele pode ser realizada com álcool a 70%, clorexidina ou iodopovidina. É necessário aguardar a evaporação do antisséptico antes de se realizar a punção.

A agulha de Quincke apresenta ponta em bisel cortante, estilete e mandril chanfrado. Ela é amplamente utilizada nesse procedimento. Seu diâmetro pode variar de 21-25 Gauges. As agulhas com maior diâmetro (21 Gauges) podem vencer facilmente a resistência dos planos musculares paravertebrais, sem entortar durante seu trajeto; contudo, estão associadas a maiores índices de cefaleia pós-punção. Para a maioria dos pacientes, as agulhas de Quincke de 23 Gauge podem permitir uma coleta eficiente e segura. Deve-se considerar o uso das agulhas de Quincke com menor diâmetro (25 Gauge) em crianças e mulheres jovens e magras, para minimizar os riscos de cefaleia pós-punção (até 30%).

O local de punção mais utilizado é o espaço intervertebral de L4 a L5. O processo espinhoso de L4 pode ser encontrado com facilidade no paciente sentado em uma linha que une os limites superiores das cristas ilíacas. É possível ainda acessar o canal medular com segurança em nível inferior (L5 e S1) ou superior (L3 e L4), pois o cone medular está no nível da L2.

Para ampliar os espaços intervertebrais, solicita-se ao paciente sentado que mantenha a coluna arqueada. O ângulo da agulha deve ser oblíquo (30-45°), e ela é direcionada para o nível da cicatriz umbilical do paciente. Quando é necessária uma medida precisa da pressão de abertura, o paciente deve ser posicionado em decúbito lateral, em posição fetal, com flexão completa do quadril e dos joelhos.

A medida da pressão do sistema liquórico varia de acordo com o local de punção (lombar, suboccipital, intraventricular), a posição do paciente (deitado, sentado) e a condição de avaliação (contenção física, sedação). Considerando-se as condições ideais (paciente adulto, deitado, calmo), por meio da punção lombar, espera-se que a pressão liquórica seja de 12-20 cmH₂O. A medida da pressão liquórica é útil nas meningites e nos processos de hipertensão liquórica (tromboses venosas e síndrome pseudotumoral cerebral).

A agulha deve ser introduzida de modo constante e lento para permitir a identificação dos planos (pele, subcutâneo, musculatura paraespinal, gordura pré-vertebral e ligamento amarelo/dura-máter). O bisel cortante deve estar em posição paralela ao eixo das fibras da dura-máter (longitudinais). Após perfurar a dura-máter, retira-se o estilete para obter o gotejamento do liquor. Evita-se a aspiração do líquido pelo risco de induzir sangramento de pequenos vasos do espaço subaracnóideo. Ao término da coleta, antes da retirada da agulha, é necessário reintroduzir o estilete.

As alíquotas em 7-10 mL permitem uma análise satisfatória das alterações causadas pelas principais doenças neurológicas nos adultos. A coleta de 0,5-2 mL já permite a investigação de neuroinfecção em neonatos. É possível retirar com segurança até 40 mL de liquor.

O desconforto causado pela punção lombar é tolerado pela maioria dos pacientes de maneira semelhante ao desconforto causado pela venóclise periférica. Aconselhar o paciente e esclarecer suas dúvidas colaboram com o sucesso da coleta. Em casos selecionados, podese optar pela infiltração de anestésico (lidocaína sem vasoconstritor) para minimizar a dor de pacientes com alterações osteodegenerativas da coluna lombar. As crianças são mantidas em "posição de Buda" e permanecem contidas durante todo o exame, por cerca de 2-5 minutos. O uso de cremes com anestésicos pode minimizar o desconforto. Pacientes em estado confusional agudo podem necessitar de sedação química.

COMPLICAÇÕES DA PUNÇÃO LIQUÓRICA

As complicações mais frequentes são cefaleia e lombalgia, mas outros eventos raros podem ser descritos pós-punção liquórica, como parestesias transitórias em membros inferiores, paralisia transitória de nervos cranianos, meningite e hemorragias subdurais espinais ou intracranianas.

A cefaleia pós-punção liquórica pode ocorrer em até 30% dos pacientes. Sua patogênese está associada ao gotejamento persistente de liquor pelo orifício de punção lombar. Em geral, melhora com o repouso em decúbito dorsal horizontal. Para minimizar sua incidência, orienta-se uma técnica adequada de coleta, com o uso de agulhas de Quincke finas (25 Gauge), inserção do bisel de modo paralelo às fibras da dura-máter e reinserção do estilete antes do término do procedimento. Pode-se ainda considerar o uso de agulhas de Whitacre (ponta de lápis ou atraumáticas), ainda pouco difundidas na prática clínica. Não existem evidências que justifiquem o repouso como medida para prevenção da cefaleia pós-punção, contudo grande parte dos especialistas orienta o paciente a permanecer de repouso por período de 1-4 horas. Caso ocorra cefaleia desencadeada pela ortostase, o paciente deve manter repouso absoluto por 48 horas seguidas. O uso de analgésicos e da cafeína pode aliviar os sintomas da cefaleia pós-punção.

-MRCM.indb 1219 12/5/17 4:07 PM

BIBLIOGRAFIA

Abel AS, Brace JR, McKinney AM, Harrison AR, Lee MS. Practice patterns and opening pressure measurements using fluoroscopically guided lumbar puncture. Am J Neuroradiol 2012;33:823-5.

Agrawal D. Lumbar puncture. N Engl J Med 2007;356:424.

Baer ET. Post-dural puncture bacterial meningitis. Anesthesiology 2006; 105:381-93.

Duffy GP. Lumbar puncture in the presence of raised intracranial pressure. Br Med J 1969;1:407-9.

Ellenby MS, Tegtmeyer K, Lai S, Braner DA. Videos in clinical medicine. Lumbar puncture. N Engl J Med 2006;355:e12.

Gorelick PB, Biller J. Lumbar puncture. Technique, indications, and complications. Postgrad Med 1986;79:257-68.

Joffe AR. Lumbar puncture and brain herniation in acute bacterial meningitis: a review. J Intensive Care Med 2007;22:194-207.

Layton KF, Kallmes DF, Horlocker TT. Recommendations for anticoagulated patients undergoing image-guided spinal procedures. Am J Neuroradiol 2006;27:468-70.

Sudlow C, Warlow C. Posture and fluids for preventing post-dural puncture headache. Cochrane Database Syst Rev 2002;CD001790.

Thoennissen J, Herkner H, Lang W, Domanovits H, Laggner AN, Müllner M. Does bed rest after cervical or lumbar puncture prevent headache? A systematic review and meta-analysis. CMAJ 2001;165:1311-6.

Vandermeulen EP, Van Aken H, Vermylen J. Anticoagulants and spinalepidural anesthesia. Anesth Analg 1994;79:1165-77.

301

ARTROCENTESE

Maria Helena Sampaio Favarato

INDICAÇÕES

As 2 indicações mais importantes para artrocentese diagnóstica são: descartar artrite séptica e haver suspeita clínica de artropatia por cristais. Toda monoartrite aguda deve ser puncionada. A análise do líquido ajuda ainda no diferencial de artrites inflamatórias e hemartrose.

Quanto às artrocenteses terapêuticas, a principal indicação é no predomínio de inflamação em poucas articulações no contexto de artrite inflamatória, como artrite reumatoide, com o intuito de poupar medicações sistêmicas. A própria descompressão pela retirada do líquido pode promover melhora da dor. Outra indicação é infiltração de poucas articulações acometidas em doenças pauciarticulares, como espondiloartrites e osteoartrite (nesse caso, podem ser injetadas medicações de viscossuplementação). Estruturas periarticulares também podem ser infiltradas, como bursas.

Formalmente, são indicações:

• qualquer suspeita de artrite séptica: realizar exame bacterioscópico e cultura, obrigatoriamente;

- paciente com diagnóstico de artrite que apresenta piora do quadro clínico associada à febre, para descartar infecção sobre articulação previamente lesada;
 - suspeita de doença por depósito de cristais;
- mono/oligoartrite aguda: descartar as 2 causas mais comuns (gota e artrite séptica).

CONTRAINDICAÇÕES

- Infecção da pele subjacente, pelo risco de contaminação da cavidade articular.
- Portadores de articulação prostética têm maior risco de infecção, por isso deve-se pesar riscos e benefícios da punção.
- Pacientes em uso de anticoagulantes ou antiplaquetários não necessitam suspender a medicação rotineiramente: podem ser utilizadas agulhas menos calibrosas nessa população.
 - Bacteremia.

INFORMAÇÃO AO PACIENTE

Antes do procedimento, o paciente deve ser informado sobre riscos, benefícios e cuidados adequados após sua realização. Após o procedimento, ele deverá permanecer em repouso relativo, poupando a articulação manipulada por cerca de 24 horas. Caso sinta dor local, pode fazer uso de analgésicos e aplicar gelo localmente. Existe reação inflamatória esperada dentro desse período após a manipulação.

A principal complicação é infecção local, devendo o paciente ser orientado a procurar atendimento médico caso a região apresente-se muito eritematosa, haja febre, dor progressiva no local ou sintomas sistêmicos.

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- Solução degermante e alcoólica.
- Agulha de 22 Gauge (podem ser utilizadas agulha de 25 Gauge para anestesia e agulha de 18 Gauge para a artrocentese).
 - Lidocaína sem vasoconstritor.
 - Seringas.
- Tubos de laboratório para celularidade (EDTA) e pesquisa de cristais (tubo seco).
- Frasco estéril para bacterioscópico e cultura do material.
- Luvas de procedimento: a região a ser puncionada deve ser escolhida e então preparada. Isso significa que após a limpeza do local não se deve mais tocá-lo. Caso haja insegurança quanto ao local da punção, deve--se utilizar luvas estéreis.
- Antes da limpeza, é possível marcar a pele no local de punção com um objeto duro ou caneta especial.

-MRCM.indb 1220 12/5/17 4:07 PM

TÉCNICA

Será descrita a técnica para artrocentese do joelho, a mais comumente utilizada para diagnóstico em pronto-atendimento.

Após a separação do material e o preparo das seringas de medicação, os passos são:

- flexionar o joelho 15-20° (pode-se colocar um coxim sob o joelho);
 - realizar palpação de reparos anatômicos;
- marcar a pele no local de punção: a punção pode ser feita pelas bordas lateral ou medial da patela, em seu terço superior, a 1 cm da borda da patela, apontando a agulha para seu centro (Figura 1);



Figura 1 Posicionamento da agulha na artrocentese de joelho.

- limpar a pele;
- realizar anestesia local (pele, subcutâneo): com as mesmas seringa e agulha, aprofunda-se a punção (sempre com movimento de aspiração), com anestesia do trajeto até a localização da cavidade articular e a saída de líquido sinovial;
- quando se encontrar a cavidade sinovial e for fácil retirar o líquido, trocar a seringa, mantendo-se a agulha na mesma posição: retirar líquido sinovial suficiente para análise ou toda quantidade possível, visando ao alívio sintomático;
- após finalizar a coleta do material, pode-se trocar mais uma vez a seringa e injetar medicações, se essa for a intenção;
 - retirar a agulha acoplada à última seringa;
 - realizar compressão local e curativo.

O uso de USG é particularmente útil para artrocentese em articulações de difícil acesso, como articulação glenoumeral, sacroilíaca e talocalcânea. Pode ser feito na fase de seleção do local de punção (técnica estática) ou para guiar a inserção da agulha (técnica dinâmica). Para tanto, o transdutor deve estar coberto com capa estéril. As vantagens do uso de USG são: permitir visão anatômica direta, bem como visualização de coleções e vasos, e possibilitar guiar procedimentos em partes moles.

COMPLICAÇÕES

Infecciosas

Infecção ocorre com frequência de até 1:2.000. Deve ser feito diferencial com a inflamação que pode ocorrer após a manipulação: tempo prolongado, febre, dor e grandes sinais inflamatórios são sinais de que há complicação infecciosa.

Complicações decorrentes da infiltração de corticosteroides

Podem ocorrer: ruptura tendínea após infiltração de corticosteroides próximo a áreas tendíneas; atrofia da pele por vazamento de corticosteroide no tecido subcutâneo; precipitação de cristais de corticosteroide (principalmente triamcinolona), gerando quadro agudo de artrite por deposição de cristais.

BIBLIOGRAFIA

Thomsen TW, Shen S, Shaffer RW, Setnik GS. Arthrocentesis of the knee. N Engl J Med 2006;354:e19.



HIPODERMÓCLISE

Erica Maria Zeni

A hipoderme, ou tecido subcutâneo, é dotada de capilares sanguíneos, o que a torna uma via favorável para a administração de fluidos ou medicamentos. O uso da hipodermóclise tem se difundido cada vez mais em nosso meio, especialmente entre a população idosa e em cuidados paliativos, embora sua indicação não se restrinja a esses grupos.

INDICAÇÕES

- Prevenção ou tratamento de desidratação moderada.
- Dificuldade de ingestão de medicação VO (sonolência, naúsea e vômitos, obstrução do trato gastrointestinal).
- Impossibilidade de acesso venoso (veias finais e frágeis, sofrimento com múltiplas punções).

CONTRAINDICAÇÕES

- Distúrbios de coagulação, edema.
- Situações de emergência como falência cardiocirculatória, desidratação grave, distúrbio hidroeletrolítico grave.

-MRCM.indb 1221 12/5/17 4:07 PM

VANTAGENS

- É via segura, com pouco risco de complicação.
- Oferece baixo risco de infecção, sem impor restrição de mobilidade.
- É de fácil manejo, possibilitando alta hospitalar precoce e manejo domiciliar.
 - Permite maior absorção que VO.
 - Tem baixo custo.

DESVANTAGENS

- Limitada para situações que necessitam de infusão rápida ou de grandes quantidades de volumes.
- Volume diário máximo de 2.000-3.000 mL em 24 horas (em 2 sítios de punção).
 - Menor velocidade de absorção que EV e IM.

TÉCNICA

Os sítios de punção são de livre escolha, devendo-se considerar a mobilidade do paciente. Podem ser: região deltóidea, região anterior do tórax (4° e 5° espaços intercostais – evitar em pacientes caquéticos), face anterolateral do abdome, região escapular, faces anterior e lateral da coxa.

O dispositivo mais utilizado é o escalpe, tipo *butterfly*, com calibres de 21-27 Gauges (comumente, 25 Gauges).

Os cateteres não agulhados, com um pertuito tunelizado de poliureteno ou de silicone no subcutâneo, de calibre 18-24 Gauges (Jelco®, Abocath®) apresentam inserção mais dolorosa, porém duração maior e melhor segurança no uso ambulatorial e domiciliar (permanência sem perfuração).

O procedimento deve ser feito conforme segue:

- lavar as mãos;
- explicar o procedimento para o paciente e sua família;
- preencher o circuito intermediário do escalpe com SF, fazer assepsia e prega da pele;
- introduzir o escalpe em angulação de 30-45° abaixo da pele levantada (ângulo determinado pela quantidade de tecido subcutâneo), com o bisel voltado para cima;
 - aspirar para garantir que nenhum vaso foi atingido;
 - fixar com filme transparente;
- identificar data, hora e profissional responsável pela punção.

O período a se permanecer com o escalpe é de cerca de 5 dias e, com cateter teflon, de 11 dias. Deve-se realizar um rodízio de punção, respeitando-se a distância mínima de 5 cm do sítio anterior.

MEDICAÇÕES E SOLUÇÕES PERMITIDAS

- Soluções como SF e SG5%.
- Eletrólitos apenas após diluição em SF ou SG, mínimo de 100 mL de volume, com velocidade de infusão de 60-125 mL/h.
- Cloreto de potássio deve ser administrado em diluição máxima de 40 mEq/L.
- O volume de infusão não deve ultrapassar 3.000 mL em 24 horas, em 2 sítios.
- A administração intermitente (método de Camel Hump) garante maior conforto ao doente e à família (infusão de 500 mL em 20 minutos).
- Diluição habitual de 1 mL em água para injeção de 1 mL de medicamento (com exceção de cetamina, octreotida e ondansetrona diluídas em SF).
- Medicamentos isotônicos e com pH próximo da neutralidade são bem tolerados, p. ex., amicacina, ampicilina, atropina, cefepima, ceftriaxona, clonidina, clorpromazina, dexametasona, fenobarbital, fentanila, furosemida, haloperidol, hioscina, hidrocortisona, cetamina, metadona, metilprednisolona, metoclopramida, midazolam, morfina, naloxona, octreotida, omeprazol, ondansetrona, oxicodona, pamidronato, prometazina, ranitidina, tramadol.
- Medicamentos com baixa solubilidade em água não são recomendados, como diazepam, diclofenaco, eletrólitos não diluídos e fenitoína.

COMPLICAÇÕES

- Irritação local com sinais flogísticos (dor, eritema, calor, edema): se persistirem além de 4 horas iniciais, considerar trocar local.
- Dor: parece estar mais relacionada com o mau posicionamento da agulha do que com a medicação administrada.
- Sinais de infecção, hematoma, endurecimento, necrose de tecido (rara e tardia).
- Sinais de sobrecarga cardíaca são indicativos para suspensão do uso.

BIBLIOGRAFIA

Azevedo EF, Barbosa MF. Hipodermóclise: um método alternativo para a administração de fluidos e medicamentos por via subcutânea. In: Academia Nacional de Cuidados Paliativos. Manual de cuidados paliativos. São Paulo: Academia Nacional de Cuidados Paliativos; 2009. p.186-94.

Pereira I. Hipodermóclise. In: Conselho Regional de Medicina do Estado de São Paulo. Cuidado paliativo. São Paulo: Cremesp; 2008. p.260-72.

Ruiz-Márquez MP, Alonso-Prado ME. Guía clínica: uso y recomendaciones de la vía subcutánea en cuidados paliativos. Mérida: Observatorio Regional de Cuidados Paliativos de Extremadura; 2010. p68-9.

-MRCM.indb 1222 12/5/17 4:07 PM

303 SONDAS NASOENTERAL (SNE) E OROGÁSTRICA

Erica Maria Zeni

Comumente, as sondas orogástricas são mais calibrosas, pouco maleáveis. Já as SNE são de látex, maleáveis, radiopacas.

INDICAÇÕES

- Descompressão do trato gastrointestinal: drenagem de ar ou secreção se houver sintomas obstrutivos (geralmente, indica-se sonda orogástrica) e alívio sintomático também nos casos de íleo metabólico.
- Nutrição e administração de medicamentos VO para pacientes desacordados, com rebaixamento do nível da consciência ou sedados em ventilação mecânica (SNE). Administração de agentes VO, como carvão ativado.
- Proteção de via aérea, diminuindo o risco de broncoaspiração nos casos de hemorragia digestiva alta.

CONTRAINDICAÇÕES

- Trauma na face.
- Sinais de fratura na base do crânio (pelo risco de trajeto através da lâmina cribiforme).
- Anormalidade esofágica (especialmente pelo risco de perfuração se ocorrer lesão cáustica).
 - Obstrução em naso/orofaringe.

Deve-se ter atenção em pacientes com rebaixamento do nível de consciência ou com agitação psicomotora.

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- SNE com fio-guia.
- Spray vasoconstritor.
- Lidocaína gel ou spray.
- Luvas de procedimento.
- Seringa.
- Fita adesiva (esparadrapo).

TÉCNICA PARA SNE

• Explicar o procedimento para o paciente e prosseguir após seu consentimento.

- Observar as narinas, solicitar que o paciente respire pelas narinas separadamente (identificação de desvios, obstruções e da narina com melhor fluxo de ar).
- Anestesiar a narina com spray ou gel anestésico (pode-se anestesiar a orofaringe também com spray de lidocaína ou benzocaína).
- Medir a distância do apêndice xifoide até o ângulo da mandíbula e depois até a narina – marcação da sonda.
- Preferencialmente com o paciente sentado, introduzir a sonda pelo nariz, passando-a pela base (região inferior) do canal nasal.
- Depois, sentir resistência ou verificar se o paciente está com sensação de engasgo: pedir para ele flexionar a cabeça e deglutir (saliva ou água) por meio de um canudo, auxiliando a passagem da sonda (ao deglutir, a epiglote cobrirá a traqueia).
- Prosseguir a passagem pela faringe/esôfago até a marcação inicial.
- Checar a locação correta: aspiração de conteúdo gástrico e ausculta de região gástrica enquanto injeta ar pela sonda (borborigmo). Se o paciente não conseguir falar, tiver desconforto respiratório ou respirações audíveis pela sonda, removê-la imediatamente (provável passagem pela traqueia).

É recomendável realizar RX de abdome em todos os pacientes após o procedimento (sonda radiopaca, abaixo do diafragma).

A precisão da localização pós-pilórica é garantida nas passagens endoscópicas, não sendo obrigatória, pois a migração ocorrerá com o peso da sonda e/ou movimentos peristálticos.

Deve-se fixar com fita adesiva medindo cerca de 7×1 cm, formando um laço ao redor da sonda e realizando fixação nasal.

COMPLICAÇÕES

As complicações mais frequentes são dor de garganta, sinusopatia, epistaxe e pneumonia aspirativa.

Outras complicações mais graves e raras são laceração do esôfago, falso trajeto (via respiratória ou intracraniana), pneumotórax.

BIBLIOGRAFIA

Thomsen TW, Shaffer RW, Setnik GS. Videos in clinical medicine. Nasogastric intubation. N Engl J Med 2006;354(17):e16.

-MRCM.indb 1223 12/5/17 4:07 PM

304

SONDA VESICAL

Erica Maria Zeni

INDICAÇÕES

- Diagnósticas: coleta de urina estéril (paciente não colaborativo), mensuração do volume residual, mensuração exata de débito urinário em 24 horas, injeção de contraste para exames.
- Terapêuticas: drenagem urinária nos casos de retenção aguda ou crônica, irrigação vesical (remoção de sangue ou coágulos) e injeção de medicamentos.

CONTRAINDICAÇÕES

- Lesão de uretra, mais comumente encontrada em fraturas de pelve: uretrorragia, pelve instável (separação de 2 cm da sínfise púbica) e hematoma em região pélvica são sinais sugestivos de lesão; deve-se realizar uretrografia retrógrada se houver suspeita.
- São contraindicações relativas: estenose uretral, cirurgia uretral ou vesical recentes e paciente pouco colaborativo.

Em razão das complicações, em especial infecção, deve apenas ser introduzida se houver indicação.

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- Luva estéril.
- Campo fenestrado.
- Cuba rim.
- Lidocaína em gel.
- Sonda.
- Gaze.
- Pinça.
- Seringa de 10 mL com gel anestésico.
- Seringa de 10 mL com água estéril.
- Solução para assepsia (iodopovidina ou clorexidina degermante).
- Sistema Foley pré-conectado (em SVD): as sondas ou cateteres urinários são em sua maioria de látex ou silicone, sendo que os cateteres de Foley são os mais frequentemente utilizados, com duplo ou triplo lúmen. O tamanho deve ser o menor possível, para menor desconforto, sendo comumente, para mulheres, de 14-16 French, e para homens, 16-18 French. Se houver hematúria macroscópica, pode-se utilizar cateter de 22-24 French para evitar obstrução por coágulos.

TÉCNICA

- Explicar o procedimento ao paciente.
- Separar o material, checar a integridade do balão e pré-conectar o sistema.

Cateterização feminina

- Posicionar a paciente em decúbito horizontal, com joelhos flexionados e abertos (posição de *frog* para localização do meato uretral abaixo do clitóris e acima da vagina).
 - Realizar a lavagem das mãos.
 - Abrir o *kit* de sondagem.
 - Colocar luva estéril e campo fenestrado.
- Com a mão não dominante, localizar o meato (separação dos grandes e pequenos lábios com o polegar e o indicador com exposição do meato – essa mão não estará mais estéril).
- Realizar limpeza do meato uretral e da região ao redor, utilizando gaze com clorexidina ou iodopovidina degermante, com movimentos circulares.
- Com a mão dominante, introduzir a sonda lubrificada com gel anestésico até a saída da urina.
- Após o início da saída de urina, introduzir mais 3-5 cm. A passagem não deve ter resistência, exceto pequena resistência possível no esfíncter externo (se ocorrer, pedir para a paciente respirar fundo e relaxar).
- Insuflar o balão com 10 mL de água estéril (apenas se houve saída de urina).
- Tracionar a sonda levemente contra a parede da bexiga.
- Fixar a sonda com fita adesiva na região interna da coxa ou no abdome.
- Certificar-se de que a bolsa coletora está abaixo do nível do paciente.

Cateterização masculina

- Posicionar o paciente em decúbito horizontal.
- Realizar a lavagem das mãos.
- Abrir o *kit* de sondagem.
- Colocar luva estéril e campo fenestrado.
- Realizar retração do prepúcio com exposição da glande, injeção de 10-15 mL de gel anestésico (lidocaína a 2%).
- Usar a mão não dominante na base do pênis (essa mão não será mais estéril), para manutenção na posição vertical.
 - Realizar antissepsia com movimentos circulares.
- Lubrificar a ponta da sonda com gel anestésico e iniciar introdução lenta (nunca forçar a entrada da sonda): uma pequena resistência pode ser percebida após cerca de 16-20 cm, no esfíncter externo.

-MRCM.indb 1224 12/5/17 4:07 PM

- Após a saída de urina, insuflar o balão com 10 mL de água estéril.
- Tracionar a sonda para o encontro com a parede da bexiga.
- Reposicionar o prepúcio, para evitar parafimose, se o paciente não for circuncisado.
- Fixar a sonda mantendo a bolsa coletora fina em nível inferior.

COMPLICAÇÕES

- Infecção é frequente, com aumento de 3-10%/dia de cateterização. Após 48 horas, observa-se 85% de colonização bacteriana, que poderá evoluir com bacteriúria assintomática, cistite, pielonefrite, sepse de foco urinário, abscessos e síndrome de Fournier. A prevenção envolve cateterização apenas se ela for necessária, assepsia rigorosa, adoção de sondagem de alívio se houver retenção crônica sempre que possível, mantida pelo menor tempo possível.
 - Trauma de uretra com lesão (ruptura), estenose.

São complicações raras: retenção de fragmentos por ruptura do balão; maior risco de fístula vesical (intestino grosso, reto, vagina) em decorrência do uso prolongado; perfuração de bexiga; e formação de cálculo vesical.

BIBLIOGRAFIA

Mehmood S, Farouk K, Qadeer Z, Nadeem IB. Urethral catheterization. Professional Med J 2011;18(2):246-50.

Ortega R, Ng L, Sekhar P, Song M. Female urethral catheterization. N Engl J Med 2008;358:e15.

Thomsen TW, Setnik GS. Male ure thral catheterization. N Engl J Med 2006;354:e22.

Wilson M. Addressing the problems of long-term urethral catheterization: part 1. Brit J Nurs 2011;20(22).

Wilson M. Addressing the problems of long-term urethral catheterization: part 2. Brit J Nurs 2012;21(1).

305 HABILIDADES DE RESSUSCITAÇÃO

Rafael Saad, Maria Helena Sampaio Favarato

SUPORTE BÁSICO DE VIDA

- 1. Verificar se o paciente responde.
- 2. Acionar o serviço médico (pedir ajuda): ligar para 192 (utilizar telefone celular ao lado da vítima ou solicitar que alguém ligue) e buscar um desfibrilador externo automático.

- 3. Verificar respiração e pulso carotídeo simultaneamente por até 10 segundos (antes ou após solicitação de ajuda):
- se houver pulso presente, realizar 1 ventilação a cada 5-6 segundos (10-12 ventilações/min) e verificar o pulso a cada 2 minutos;
- se o pulso estiver ausente, iniciar ciclos de 30 compressões para 2 ventilações.
- 4. Após a chegada do desfibrilador automático, ligar o aparelho, selecionar as pás apropriadas (adulto), remover o adesivo protetor delas e enxugar rapidamente o tórax se houver presença de água/suor:
- aplicar as pás no tórax desnudo, 1 no lado direito superior do tórax, à direita do esterno e diretamente abaixo da clavícula; e a outra à esquerda do mamilo, com sua margem superior algumas polegadas abaixo da axila esquerda;
- se o paciente tiver muitos pelos no tórax, utilizar lâmina de barbear para a remoção; se não tiver, tentar pressionar com firmeza as pás e, caso não consiga analisar o ritmo, puxar as pás rapidamente (com remoção de parte dos pelos) e colocar novo par de pás;
- remover medicação transdérmica se estiver no local de aplicação das pás;
- não colocar as pás diretamente sobre marca-passo implantado;
- acoplar os cabos de conexão do desfibrilador automático à caixa do aparelho (alguns modelos vêm pré--conectados);
- analisar o ritmo (certificar-se de que ninguém esteja tocando o paciente nesse momento);
- se for recomendado o choque, pedir para todos se afastarem, certificar-se visualmente que ninguém esteja em contato e pressionar o botão de choque.
- 5. Reiniciar reanimação cardiopulmonar, começando pelas compressões torácicas, até chegada do suporte avançado. Realizar nova avaliação com o desfibrilador automático em 2 minutos ou até que esteja claro o retorno da circulação espontânea (movimentação do paciente e respiração normal).

Compressão de qualidade

- Comprimir no centro do tórax (metade inferior do esterno, na linha intermamilar): colocar a região hipotenar de uma mão sobre a metade inferior do esterno (na linha intermamilar) e a outra sobre a primeira, entrelaçando-a, estender os braços e posicioná-los cerca de 90° acima da vítima.
- Comprimir rapidamente: 100-120 compressões/ min.

-MRCM.indb 1225 12/5/17 4:07 PM

- Comprimir com força: profundidade de pelo menos 5 cm, sem exceder 6 cm.
- Permitir o retorno total do tórax após cada compressão, não se apoiar no tórax entre as compressões.
- Minimizar interrupções nas compressões (10 segundos ou menos).
- Alternar profissionais a cada 2 minutos, aproximadamente, para evitar fadiga.

Ventilação de qualidade

- Abrir a via aérea, usando manobra de inclinação da cabeça (com elevação do queixo ou elevação da mandíbula se houver suspeita de lesão cervical traumática).
- Realizar ventilação de 1 segundo cada que permita elevação do tórax.
 - Evitar ventilação excessiva.
- Relizar 1 ventilação a cada 5-6 segundos (10-12 ventilações/min) se o paciente estiver com pulso; 2 ventilações após 30 compressões enquanto o paciente estiver em parada cardiorrespiratória e sem via aérea avançada; ou 1 ventilação a cada 6 segundos (10 ventilações/min) se o paciente estiver em parada cardiorrespiratória e com via aérea avançada.

SUPORTE AVANÇADO DE VIDA CARDIOVASCULAR

- Via aérea:
- manter via aérea patente com inclinação da cabeça (elevação do queixo) e equipamento adjunto de via aérea (cânula orofaríngea ou nasofaríngea);
- instituir via aérea avançada se houver ventilação com bolsa-válvula-máscara inadequada ou ressuscitação prolongada: confirmar o posicionamento correto com exame físico e capnografia quantitativa com forma de onda e fixar o dispositivo após confirmação.
 - Respiração:
- administrar oxigênio a 100% durante ressuscitação cardiopulmonar: para situações de não parada, administrar oxigênio suficiente para manter SatO₂ ≥ 94%;
 - evitar ventilação excessiva.
 - Circulação:
- monitorar qualidade da ressuscitação (capnografia com dióxido de carbono exalado > 10 mmHg e pressão intra-arterial diastólica > 20 mmHg);
- aplicar o monitor/desfibrilador: deixar com eletrodos e monitor em derivação DII para futuras análises de ritmos. Se aparecer uma linha isoelétrica (reta) no monitor, checar se cabos não se soltaram, aumentar o ganho e trocar a derivação;
 - fornecer desfibrilação/cardioversão;
- obter acesso EV periférico preferivelmente, exceto se houver acesso central já disponível: a maioria

das medicações é administrada em *bolus*, seguida de 20 mL de fluido (SF) e elevação da extremidade por 10-20 segundos;

- obter acesso intraósseo se não estiver disponível acesso EV: administrar medicação por via endotraqueal se as opções anteriores não estiverem disponíveis – geralmente, 2-2,5 vezes a dose habitual, seguidas de 5-10 mL de água estéril ou SF pela cânula (medicações possíveis: vasopressina, epinefrina, lidocaína);
- administrar drogas na parada cardiorrespiratória: vasopressor (epinefrina, 1 mg) a cada 3-5 minutos em todos os ritmos de parada; e antiarrítmico (amiodarona, 300 mg, seguida de 150 mg após 3-5 minutos) se houver fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sem pulso refratária à desfibrilação e ao uso de vasopressor.
- Diagnósticos diferenciais devem ser investigados e tratados:
- 5 "H": hipóxia, hipovolemia, hipo/hiperpotassemia, hidrogênio (acidose) e hipotermia;
- 5 "T": tensão do tórax (pneumotórax), tamponamento cardíaco, tromboembolismo pulmonar, trombose coronária (infarto) e tóxicos.

Cuidados pós-PCR

- Identificar se houve retorno à circulação espontânea: ritmo organizado e pulso carotídeo presente.
- Medir PA e SatO₂, pedir ECG de 12 derivações, solicitar testes laboratoriais, pedir RX de tórax e realizar exame físico.
 - Otimizar ventilação e oxigenação:
- titular fração inspirada de oxigênio (FiO₂) ao mínimo necessário para manter SatO₂ ≥ 94%;
- considerar via aérea avançada e capnografia com forma de onda;
- não hiperventilar: iniciar com 10-12 ventilações/ min e titular até dióxido de carbono exalado de 35-40 mmHg (gasometria arterial com pCO₂ de 40-45 mmHg).
 - Tratar hipotensão (PA sistólica < 90 mmHg):
 - 1-2 L de SF ou Ringer-lactato;
- vasopressor, se não responsivo a volume: 0,1-0,5
 mcg/kg/min de epinefrina ou norepinefrina; e 5-10 mcg/kg/min de dopamina (titular doses até PA sistólica > 90 mmHg ou PA média > 65 mmHg);
 - considerar causas tratáveis.
- Avaliar se segue comandos, caso não siga (comatoso), realizar controle direcionado de temperatura (CDT): selecionar uma temperatura entre 32 e 36°C e mantê-la constante por 24 horas. Evitar ativamente que pacientes comatosos pós-PCR tenham febre. Avaliação do prognóstico neurológico deve ser realizada, no mí-

-MRCM.indb 1226 12/5/17 4:07 PM

nimo, após 72 horas da PCR, caso não tenha sido realizado CDT.

- Se houver infarto com supradesnivelamento de segmento ST ou suspeita de infarto, encaminhar para serviço de hemodinâmica e angioplastia se indicado.
- Realizar controle glicêmico, evitando hipoglicemia e glicemia > 180 mg/dL.
 - Internar em UTI.

BIBLIOGRAFIA

Callaway CW, Donnino MW, Fink EL, Geocadin RG, Golan E, Kern KB, et al. Part 8: Post-cardiac arrest care: 2015 American Heart Association Guidelines update for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation 2015;132(18 Suppl 2):S465-82.

Gonzalez MM, Timerman S, Gianotto-Oliveira R, Polastri TF, Canesin MF, Lage SG, et al. Sociedade Brasileira de Cardiologia. I diretriz de ressuscitação cardiopulmonar e cuidados cardiovasculares de emergência da Sociedade Brasileira de Cardiologia. Arq Bras Cardiol 2013;101(2Supl.3):1-221.

Kleinman ME, Brennan EE, Goldberger ZD, Swor RA, Terry M, Bobrow BJ, et al. Part 5: adult basic life support and cardiopulmonary resuscitation quality: 2015 American Heart Association guidelines update for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation 2015;132(18 Suppl 2):S414-35.

Link MS, Berkow LC, Kudenchuk PJ, Halperin HR, Hess EP, Moitra VK, et al. Part 7: adult advanced cardiovascular life support: 2015 American Heart Association guidelines update for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation 2015;132(18 Suppl 2):S444-64.

Neumar RW, Shuster M, Callaway CW, Gent LM, Atkins DL, Bhanji F, et al. Part 1: executive summary: 2015 American Heart Association guidelines update for cardiopulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation. 2015;132(18 Suppl 2):S315-67.

306 MARCA-PASSO TRANSCUTÂNEO E TRANSVENOSO

Alexandre de Matos Soeiro

Nos últimos anos, uma série de dispositivos de estimulação cardíaca artificial foi criada e aprimorada para uso nas mais diversas situações médicas, seja em urgências ou de forma eletiva.

Em situações de urgência, são utilizados métodos considerados temporários ou reversíveis, que deverão ser retirados caso o distúrbio de condução do paciente seja corrigido (miocardite, pericardite, distúrbios hidroeletrolíticos, intoxicação por drogas) ou substituído por algum método definitivo caso o problema que levou a seu implante não seja passível de correção.

INDICAÇÕES DO USO DE MARCA-PASSO EM SITUAÇÕES DE EMERGÊNCIA

De maneira geral, o marca-passo provisório visa a comandar o ritmo cardíaco através de impulsos elétricos que promovem a contração miocárdica após despolarização efetiva, restabelecendo a frequência cardíaca adequada e proporcionando consequente melhora do débito cardíaco.

Existem modalidades de estimulação cardíaca temporária transesofágica, epicárdica, transcutânea e endocárdica.

Na sala de emergência, a maioria dos locais dispõe de marca-passo transcutâneo e/ou transvenoso como 1ª medida para tratamento de pacientes na chegada ao hospital. Em situações de bradicardia sintomática com pulso, o marca-passo transcutâneo deve ser considerado em pacientes que não respondem à atropina (recomendação classe IIa, nível de evidência B), ou imediatamente à chegada, caso o paciente esteja instável hemodinamicamente (recomendação classe IIb, nível de evidência C). Caso o paciente não responda a drogas e/ou ao marca-passo transcutâneo, o marca-passo transvenoso deve ser indicado (recomendação classe IIa, nível de evidência C).

As principais indicações para o uso de marca-passo transvenoso são:

- bloqueio atrioventricular de 2° ou 3° graus com instabilidade hemodinâmica ou síncope em repouso;
 - arritmias ventriculares secundárias à bradicardia;
- pacientes assintomáticos com bloqueio atrioventricular de 2º grau Mobitz II ou 3º grau, principalmente com QRS largo e frequência cardíaca < 40 bpm;
- suporte para procedimentos que podem promover bradicardia (p. ex., passagem de cateter de artéria pulmonar);
- procedimentos cirúrgicos com anestesia geral em pacientes com bloqueio atrioventricular de 2° ou 3° graus ou intermitente;
- considerar em bloqueio bifascicular com bloqueio atrioventricular de 1° grau;
 - overdrive suppression.

INDICAÇÕES DO USO DE MARCA-PASSO NA SALA DE EMERGÊNCIA EM PACIENTES COM SÍNDROME CORONARIANA AGUDA

A síndrome coronariana aguda é considerada a maior responsável por distúrbios graves do sistema de condução, implicando, em grande número de vezes, implante de marca-passo provisório em situações de emergência. A incidência aproximada de bloqueio atrioventricular de 1° grau é de 8,5%; de bloqueio de 2° grau, 4,8%; e de blo-

-MRCM.indb 1227 12/5/17 4:07 PM

queio atrioventricular total, de 7,1%, independentemente do local de acometimento. Entre os pacientes que evoluem com bloqueio atrioventricular total, 40% se instalam até a admissão, 20% nas primeiras 24 horas de internação e o restante, até o 5° dia de evolução. Bloqueio atrioventricular associado à lesão da artéria descendente anterior geralmente apresenta pior prognóstico, com menor possibilidade de reversão por estar associado à necrose do feixe de condução e do sistema His-Purkinje. Já bloqueios relacionados à lesão da artéria coronariana direita podem apresentar reversão completa após reperfusão, uma vez que se associam à isquemia do nó atrioventricular em razão do acometimento da irrigação do ramo do nó atrioventricular ou do reflexo vagal de Bezold-Jarisch.

As principais indicações para implante de marcapasso provisório em pacientes com síndromes coronarianas agudas são:

- bradicardia sinusal sintomática não responsiva à atropina;
- BAV de 2º grau tipo Wenckebach sintomático, BAV de 2º grau 2:1 fixo e BAV de 2º grau tipo II (Mobitz II);
 - BAV total;
- bloqueio de ramo alternante (bloqueio de ramo esquerdo alternando com bloqueio de ramo direito, ou bloqueio de ramo direito fixo e bloqueio divisional anterossuperior esquerdo alternando com bloqueio divisional posteroinferior esquerdo);
 - aparecimento de bloqueio bifascicular;
- arritmia ventricular dependente de bradicardia e TV incessante por mecanismo de reentrada.

UTILIZAÇÃO DE MARCA-PASSOS COMO MEDIDA DE SUPORTE EM PACIENTES SOB EFEITO DE DROGAS

Marca-passos podem ser utilizados em situações de emergência em pacientes que apresentem bradicardias sintomáticas associadas ao uso de medicações. Tais medicações incluem aquelas com efeito sobre o nó atrioventricular (betabloqueador, bloqueador de canal de cálcio, amiodarona, digital) ou sobre o sistema His-Purkinje (quinidina, disopiramida, propafenona, procainamida).

Frequentemente, o efeito atropínico ou a suspensão da medicação levam ao restabelecimento do ritmo próprio do paciente, sendo que o marca-passo passa, na maioria das vezes, a ser utilizado apenas de forma temporária enquanto se aguarda o término do efeito das medicações.

UTILIZAÇÃO DE MARCA-PASSOS EM ASSISTOLIA

Marca-passos não são recomendados em casos de parada cardiorrespiratória em assistolia (recomendação

classe III, nível de evidência B). Estudos randomizados e controlados não demonstraram melhora de sobrevida em pacientes que utilizaram marca-passo transcutâneo em assistolia.

TÉCNICAS PARA IMPLANTE E UTILIZAÇÃO DOS MARCA-PASSOS

Marca-passo transcutâneo

Sua utilização se baseia na despolarização do miocárdio por meio de corrente elétrica aplicada e conduzida através da parede do tórax entre 2 eletrodos aderidos à pele. Trata-se de método prático, não invasivo, praticamente sem riscos e custo-efetivo.

Permite que manobras de ressuscitação cardiopulmonar, principalmente massagem cardíaca externa, possam ser aplicadas diretamente sobre o eletrodo, sem risco de perda de captura ventricular e transmissão de choque elétrico para a equipe médica.

Pode ser usado como suporte, especialmente nos pacientes que não necessitam de marca-passo de urgência e estão em risco moderado de progressão para bloqueio atrioventricular total.

O sistema transcutâneo é composto por 1 par de placas de tamanho adequado (aproximadamente 8 cm de diâmetro) com eletrodos multifuncionais conectados ao cardioversor que, além de monitorizar o ECG, faz estimulação transcutânea e, se necessário, desfibrilação (Figura 1).

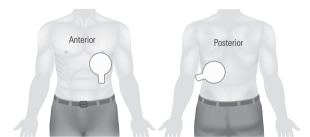


Figura 1 Posicionamento correto das placas do marca-passo transcutâneo

Materiais necessários

- Desfibrilador com módulo de marca-passo.
- Cabo de conexão das placas ao aparelho gerador.
- Placas adesivas.
- Eletrodos e monitor de ECG com cabos.
- Drogas analgésicas e sedativos EV.

Técnica

- Ligar o desfibrilador.
- Aplicar os eletrodos do ECG e ligá-los ao cabo do ECG.

-MRCM.indb 1228 12/5/17 4:07 PM

- Ajustar o tamanho do ECG e a derivação para obter boa representação visual da forma da onda. Verificar a detecção adequada do complexo QRS.
- Aplicar as pás do marca-passo: a negativa (anterior) no ápice cardíaco e a positiva (posterior) no dorso (alternativamente, na região torácica direita superior).
 - Conectar os cabos ao desfibrilador.
 - Mudar ou ativar o modo de estimulação.
- Ajustar a frequência cardíaca para um valor acima da frequência do paciente.
- Ajustar o modo de estimulação: o sistema pode ser colocado em modo "demanda", no qual o estímulo somente será disparado caso o paciente apresente frequência cardíaca abaixo do valor previamente selecionado, ou modo "fixo", no qual independentemente da frequência do paciente o estímulo será liberado.
 - Realizar sedação e explicar possível desconforto.
- Ajustar a voltagem com aparecimento de espículas no monitor: iniciar com a corrente mínima e aumentar 5-10 mA até a captura ventricular adequada (limiar de captura).
- Avaliar a captura mecânica preferencialmente através do pulso femoral: caso a frequência do pulso esteja menor do que a estimulação elétrica, o limiar de captura deve ser elevado até o ajuste adequado de captura elétrica mais mecânica.
- Deixar a corrente de estimulação 5-10 mA acima do limiar de captura elétrica e mecânico.

Complicações

Desconforto torácico por contração muscular pode ocorrer, devendo ser realizada analgesia e/ou sedação. Além disso, o uso prolongado pode levar a queimaduras, e pode ocorrer falha de captura em decorrência de posição incorreta das pás, mau contato dos cabos, bateria com desgaste, aumento de ar intratorácico, derrame pericárdico, cirurgia torácica recente e limiar de estimulação elevado.

Marca-passo transvenoso

Seu uso se baseia na estimulação do endocárdio atrial e/ou ventricular por meio de eletrodo introduzido em veia central, utilizando pulsos de corrente elétrica deflagrados por um gerador externo (Figura 2).

É considerado o tipo mais seguro e eficiente de marca-passo temporário; entretanto, trata-se de procedimento invasivo que requer conhecimento técnico considerável. Sempre que possível, sua passagem deve ser realizada com fluoroscopia, a fim de se evitar possíveis complicações.



Figura 2 Modelo de eletrodo e gerador de marca-passo transvenoso

Materiais necessários

- Cabo-eletrodo de marca-passo transvenoso flexível (5-6 French de diâmetro).
 - Gerador de marca-passo.
 - Bateria extra para o gerador.
 - Fios para conexão.
 - Fio de sutura.
 - Anestésicos locais.
 - Roupa estéril, máscara, gorro e luvas estéreis.
 - Material para assepsia e antissepsia.
 - Gaze e fita adesiva.
 - Monitor cardíaco.
 - Material para ventilação adequada.
 - Desfibrilador e drogas para reanimação.

Técnica com radioscopia

- Informar o paciente sobre o procedimento.
- Posicionar o paciente em posição supina com monitorização contínua.
- Fazer assepsia e antissepsia da pele e vestir roupa e luva estéril.
 - Colocar campos estéreis.
- Obter acesso venoso: geralmente, utiliza-se a veia jugular interna direita ou a subclávia direita; a veia femoral também pode ser utilizada.

-MRCM.indb 1229 12/5/17 4:07 PM

- Inserir por técnica de Seldinger e manter introdutor na veia puncionada.
- Moldar a ponta do cateter do marca-passo com 20-30° para melhor posicionamento.
- Avançar o cateter sob visualização direta por radioscopia ou através de monitorização eletrocardiográfica até alcançar o átrio direito, com a ponta do instrumento direcionada para a parede livre do lado direito.
- Girar o cateter, direcionando sua ponta para o lado esquerdo, e avançá-lo através da valva tricúspide até o ápice do ventrículo direito.
- Com o cateter posicionado no ventrículo direito, conectar o eletrodo no gerador e iniciar estimulação, ajustando os parâmetros até obter boa captura ventricular.
- Se não houver captura, tracionar o cateter até o átrio direito e repetir o procedimento. Quando se considerar que o cabo está bem posicionado, testar sua estabilidade no local impactado: deixar a energia 1 mA acima do limiar de estimulação encontrado e pedir ao paciente que simule uma tosse e faça movimentos de expiração e inspiração profundos. Se não houver perda de captura, considerar que o local de implante está estável.
- Deve-se pesquisar a presença de estimulação frênica, aplicando-se energia máxima e avaliando por meio de palpação do tórax ou sob visão direta na radioscopia. Caso esteja presente, o cabo deve ser reposicionado.
- Ajustar os parâmetros do gerador: em geral, deixa-se a frequência cardíaca em torno de 60 bpm.
- Reduzir o limiar de captura até que ocorra falha na condução estímulo, determinando-se o limiar de estimulação: deixar o limiar em 3 vezes o valor obtido.
- Em seguida, testar a sensibilidade: para isso, deve-se diminuir gradualmente a frequência da estimulação até que o ritmo próprio do paciente assuma o comando e checar se ocorre inibição do marca-passo. Em pacientes nos quais houver bradicardia significativa persistente, pode-se ajustar no modo assíncrono. Em casos em que o modo "demanda" for mais adequado, deve-se programar a sensibilidade em torno de 3 mV ou de acordo com o limiar encontrado.
- Retirar o introdutor e fixar o marca-passo com pontos de sutura na pele.
- Solicitar ECG e observar morfologia de bloqueio de ramo esquerdo.
 - Realizar RX de tórax.

Técnica guiada por ECG (Figura 3)

- 1. Conectar o cabo da derivação V1 à ponta negativa do marca-passo e ao ECG.
 - 2. Ligar o aparelho de ECG na derivação V1.

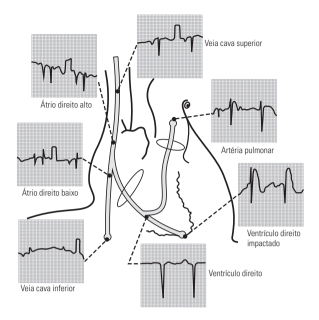


Figura 3 Traçados eletrocardiográficos representativos da passagem do eletrodo pelas diferentes câmaras cardíacas correspondentes.

- 3. Tocar a outra ponta do marca-passo para verificar se há leitura.
- 4. Introduzir o cateter pelo introdutor e avançar cerca de 10 cm: a partir de então, avançar o cateter lentamente e observar o monitor: na veia jugular ou subclávia, a onda P e o QRS são pequenos e invertidos; na veia cava superior, a onda P aumenta de amplitude; no átrio direito, a onda P fica grande e o complexo QRS, pequeno. Avançando o cateter, a onda P vai ficando menor e o complexo QRS vai aumentando. No ventrículo direito, as ondas são positivas e o QRS, amplo.
- 5. Avançar o cateter até aparecer um supradesnivelamento do segmento ST, mostrando que o cabo deve estar impactado na parede do ventrículo.
 - 6. Conectar os polos ao gerador e fazer os ajustes.

Complicações

Podem ocorrer complicações relacionadas à passagem de acesso venoso central, como sangramento, pneumotórax e infecção. Arritmias são observadas frequentemente durante a introdução do cabo.

Além disso, perfuração do septo ou perfuração da parede livre do ventrículo podem acontecer, inclusive com risco de tamponamento cardíaco associado.

BIBLIOGRAFIA

Link MS, Atkins DL, Passman RS, et al. Part 6: electrical therapies: automated external defibrillators, defibrillation, cardioversion, and pacing. 2010 American Heart Association guidelines for cardio-pulmonary resuscitation and emergency cardiovascular care. Circulation 2010;122:S706-19.

Nicolau JC, Tarasoutchi F, Rosa LV, Machado FP. Condutas práticas em cardiologia. Barueri: Manole; 2010.

Piegas LS, Timerman A, Feitosa GS, Nicolau JC, Mattos LAP, Andrade MD, et al. V diretriz da sociedade brasileira de cardiologia sobre tratamento do infarto agudo do miocárdio com supradesnível do segmento ST. Arq Bras Cardiol 2015;105(2):1-105

Timerman S, Gonzalez MM, Ramires JA. Ressuscitação e emergências cardiovasculares. Barueri: Manole; 2007.

307

PERICARDIOCENTESE

Thiago Luis Scudeler

INDICAÇÕES

- Tamponamento cardíaco.
- Pericardite purulenta.
- Pericardite neoplásica.
- Pericardite tuberculosa.
- Derrame pericárdico grande ou sintomático refratário ao tratamento clínico.

CONTRAINDICAÇÕES

Não há contraindicações absolutas à pericardiocentese.

Quando realizada em circunstâncias menos urgentes, são contraindicações relativas:

- coagulopatia (plaquetas < 50.000/mm³; INR ou TTPa > 1,5 vez o controle);
 - hemopericárdio por trauma agudo;
 - infecção.

MATERIAIS NECESSÁRIOS

- Agulha de pericardiocentese estéril.
- Fio-guia.
- Cateter.
- Dilatador.
- Frasco e equipos para sistema de drenagem.
- Conector tipo "jacaré" estéril.
- Seringas e agulhas.
- Porta-agulha, fio agulhado para fixação e lâmina de bisturi.
 - Gaze estéril.
 - Anestésico local (lidocaína a 1%).
 - Luvas estéreis, avental, gorro, máscara e óculos.
 - Iodopovidina.
 - Oxímetro de pulso.
 - Monitor cardíaco.
 - Desfibrilador.

CUIDADOS GERAIS

- Informar o paciente.
- Monitorizar frequência cardíaca, PA, ECG e SatO₂.
- Puncionar acesso periférico.
- Posicionar o paciente:
- identificar reparos anatômicos;
- orientar decúbito dorsal com o tórax em 30-45°
 em relação ao leito;
 - atentar ao conforto do paciente.
 - Preparar a pele:
 - eliminar pelos;
 - limpar o local com solução degermante.
 - Lavar as mãos e realizar paramentação.
 - Limpar o local com solução alcoólica.
 - Colocar campos cirúrgicos.
 - Realizar anestesia local com lidocaína.

PROCEDIMENTO

- Identificar referências anatômicas.
- Marcar o orifício de entrada 0,5 cm à esquerda da ponta do apêndice xifoide (Figura 1).
 - Infiltrar o anestésico.
- Conectar o "jacaré" à agulha para realizar monitorização eletrocardiográfica.
- Introduzir a agulha no sítio escolhido entre o apêndice xifoide e a margem costal esquerda em um ângulo de 45°, direcionada para o ombro esquerdo, aplicando pressão negativa e aspirando continuamente.
 - Observar se ocorre aspiração de sangue.
- Monitorizar continuamente o ECG: a elevação do segmento ST sugere contato com o miocárdio; caso isso ocorra, retroceder a agulha uns poucos milímetros (Figura 2) e redirecionar a ponta da agulha.

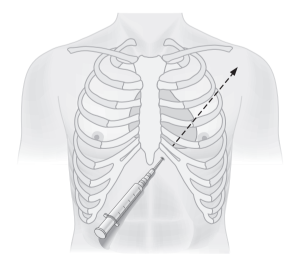


Figura 1 Local correto da punção para pericardiocentese.

-MRCM.indb 1231 12/5/17 4:07 PM

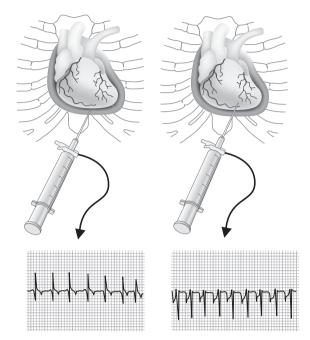


Figura 2 Elevação do segmento ST indicando o contato da agulha com o miocárdio.

- Avançar o guia através da agulha.
- Remover a agulha deixando o fio-guia.
- Empregar a lâmina de bisturi para abrir um pequeno orifício na pele.
 - Introduzir o dilatador através do fio-guia.
 - Introduzir o cateter através do fio-guia.
- Remover o fio-guia e conectar ao frasco de drenagem.
 - Fixar o cateter e aplicar o curativo.

COMPLICAÇÕES

- Morte.
- Infecção.
- Arritmias cardíacas.
- Sangramento.
- Pneumotórax.
- Punção ou laceração da artéria coronariana.
- Embolia gasosa.
- Fístula.

BIBLIOGRAFIA

Fitch MT, Nicks BA, Pariyadath M, McGinnis HD, Manthey DE. Emergency pericardiocentesis. N Engl J Med 2012;366:e17.

COMUNICAÇÃO E RELACIONAMENTO

MARIA HELENA SAMPAIO FAVARATO

308

ENTREVISTA CLÍNICA

Maria Helena Sampaio Favarato, Christian Valle Morinaga

Problemas de comunicação podem aparecer como resultado da discrepância entre os objetivos do profissional, que, em muitos casos, fica mais focado no manejo da doença, e os objetivos do paciente, que frequentemente considera outros aspectos não abordados como de grande importância. Com uma boa comunicação, os médicos podem identificar o problema com mais acurácia e, assim, os pacientes podem se sentir mais satisfeitos com o cuidado que estão recebendo, bem como entender melhor sua situação e as opções diagnósticas e terapêuticas indicadas. Isso facilita o processo de adesão (Capítulo 27) e diminui a ansiedade relacionada com a doença e seu tratamento.

São passos fundamentais no processo de comunicação:

- avaliação do problema principal do paciente, da percepção do paciente sobre seu problema e dos impactos gerados por ele nas esferas física, social e emocional;
- direcionamento das informações para aquilo que o paciente quer saber e checagem do entendimento das informações fornecidas;
- avaliação das reações e preocupações do paciente diante das informações fornecidas;
- determinação de quanto o paciente quer participar do processo decisório e discutir as opções com a certeza de que ele as esteja entendendo.

ENTREVISTA CLÍNICA

Por conta da importância da comunicação na relação entre médico e paciente, a entrevista clínica é fundamental no processo terapêutico. São objetivos da entrevista clínica:

- chegar a um diagnóstico;
- conhecer a pessoa;

- criar e manter uma relação interpessoal satisfatória;
 - comprometer o paciente com seu tratamento.

Existem diversas maneiras de se direcionar a entrevista clínica de acordo com o perfil do paciente, suas queixas e hipóteses diagnósticas. De maneira geral, as estratégias dividem-se em estruturadas e livres. Geralmente, misturam-se as 2 possibilidades, com partes centradas na obtenção de dados e partes livres, a fim de se conseguir informações pessoais significativas:

- entrevistas estruturadas são mais rígidas, podendo ser utilizadas em estudos clínicos padronizados. Costumam ser adotadas na pesquisa de uma ampla gama de sintomas, com menor atenção a fatores psicossociais;
- nas entrevistas livres, o paciente tem maior liberdade para falar, permitindo ao profissional observar vários aspectos da vida do indivíduo, porém com menor objetividade e sob o risco de se perderem informações relevantes.

Perguntas abertas são convites ao paciente para discorrer sobre um tema, portanto, devem ser pertinentes e relevantes; as passo que as perguntas fechadas geralmente requerem a incorporação de um dado objetivo/concreto, limitam as possibilidades de conversação e, em excesso, podem levar à exclusão de dados relevantes da entrevista.

Outros fatores que influenciam a entrevista são bastante subjetivos, como o estilo pessoal e outros interesses, como interesse científico e até curiosidade pessoal. Há variações que são necessárias também como consequência da adaptação ao nível cultural do paciente.

Estratégias

Em um momento inicial, o paciente é recepcionado, e procura-se ter acesso ao motivo da consulta. É válido deixar o paciente à vontade para que colabore desde os primeiros instantes. Às vezes, a 1ª queixa relatada não é a verdadeira, mas o paciente precisa de algum tempo para confiar no médico. Este deve garantir que a confidencialidade esteja preservada. Caso haja algum tipo

-MRCM.indb 1233 12/5/17 4:07 PM

de ansiedade ou bloqueio inicial, pode-se lançar mão de conversação social ou perguntas dirigidas. É importante ter cuidado, no entanto, com o excesso da conversação social, pois pode significar um mecanismo de defesa do médico ou levar a perda de objetividade. Sempre se deve deixar espaço para dúvidas que o paciente tenha.

A pergunta inicial deve ser de resposta fácil, não ameaçadora e aberta. Não deve ser mecânica, e deve ser adequada a cada paciente.

As razões pelas quais o paciente pode não falar abertamente sobre seu problema principal comumente são:

- crença de que o profissional pode ajudar pouco;
- relutância em incomodar o médico;
- medo de parecer patético ou ingrato;
- receio de que n\u00e3o seja leg\u00edtimo mencion\u00e1-lo;
- comportamento de bloqueio do médico;
- receio de se confirmar uma impressão de que há algo errado com ele.

É fundamental prestar atenção ao que o paciente tem a dizer. Mostrar-se disposto a compreender e a ajudar o paciente são atitudes importantes. Deve-se prestar atenção nos detalhes, porém sem perder o panorama global. Outros aspectos a serem considerados são: atenção aos detalhes não verbais, realização de contato visual na medida certa e valorização dos silêncios, que indicam reflexão. Deve-se evitar não dar atenção a documentos que o paciente tenha trazido. Além disso, interrupções, como telefonemas, devem ser evitadas.

Quanto a perguntas de cunho pessoal, devem ser encorajadas aquelas que demonstram cortesia, que ajudam a determinar a competência do indivíduo e as que buscam dados relevantes.

Pode-se pedir para o paciente recapitular o próprio caso ou esclarecer sua percepção sobre seus sintomas e histórico. Pode-se, também, interpretar as informações obtidas e perguntar ao paciente se há algum equívoco.

Princípios éticos

A comunicação envolve os seguintes princípios éticos:

- confidencialidade;
- relato da verdade;
- consentimento esclarecido;
- comportamento ético.

Contudo, esses princípios não são práticas universais. Deve-se tomar cuidado com omissão de diagnóstico e prognóstico, mesmo com a justificativa de "proteção" ao paciente. Ademais, em nossa sociedade, a família do paciente tem um papel significativo e frequentemente influencia o médico na quantidade e na quali-

dade de informação oferecida. Um estudo brasileiro, entretanto, demonstra que o desejo de informação no caso de doença grave é alto (> 80%). A participação da família deve ocorrer de forma adicional – e não excludente – da autonomia e do desejo de informação do paciente.

Habilidades essenciais

- Dar abertura ao relato do paciente quanto a seus problemas e preocupações.
- Estabelecer contato visual e mantê-lo sempre que possível, para demonstrar interesse.
- Solicitar ao paciente que tente ser o mais exato possível quanto a suas queixas e temporalidade.
- Tentar acessar os sentimentos relacionados às queixas.
- Evitar interromper o paciente em meio a relatos importantes.
- Resumir as informações de maneira que o paciente perceba que foi ouvido, e dar a ele a oportunidade de corrigi-las.
- Perguntar sobre o impacto psicossocial e familiar da doença.

BIBLIOGRAFIA

Dwamena F, Holmes-Rovner M, Gaulden CM, Jorgenson S, Sadigh G, Sikorskii A, et al. Interventions for providers to promote a patient-centred approach in clinical consultations. Cochrane Database Syst Rev 2012:12:CD003267.

Maguire P, Pitceathly P. Key communication skills and how to acquire them. Brit Med J 2002;325:697-700.

309

REUNIÃO FAMILIAR

Maria Perez Soares D'Alessandro, Fátima de Lourdes Iared, Camila Cristófero Yamashita, Alexsandra Magalhães Teodoro Alves

A reunião familiar é um encontro pré-agendado entre equipe de saúde e paciente e/ou família. Trata-se de um espaço de comunicação que pode abranger temas variados, mas habitualmente é utilizado para discussões sobre diagnóstico, prognóstico, opções de tratamento, preferências e planejamento de cuidados, definição em relação a medidas de suporte avançado e decisões de fim de vida.

Reuniões familiares promovem a troca de informações sobre as necessidades médicas e psicossociais do cuidado, possibilitam a tomada de decisão de forma com-

-MRCM.indb 1234 12/5/17 4:07 PM

partilhada, visando ao bem-estar familiar ao permitir uma compreensão mais abrangente do quadro e auxiliando na resolução de problemas e no planejamento dos cuidados. O compartilhamento de informações com os diversos familiares ao mesmo tempo e a oportunidade de fazer perguntas à equipe são pontos muito valorizados pelas famílias.

Uma estratégia proativa deve valorizar:

- a fala dos familiares;
- o reconhecimento de emoções expressadas;
- a escuta:
- a realização de perguntas que permitam a compreensão do paciente como pessoa;
 - a orientação para que sejam feitas perguntas;
- o fornecimento de informações sobre o processo de luto.

Estratégias assim podem resultar em menos casos de síndrome de estresse pós-traumático e menos sintomas de ansiedade e depressão após a morte do paciente.

As reuniões familiares podem auxiliar, ainda, na redução do tempo de internação em UTI e na redução do uso de medidas invasivas inapropriadas, diminuindo, assim, o estresse e os casos de *burnout* da própria equipe de saúde.

Quando os pacientes estão incapazes de tomar decisões, seus familiares passam a ter o poder legal e ético de tomar decisões em seu lugar (Capítulo 313).

É importante lembrar que, nesse contexto, família inclui todos os que são emocionalmente íntimos do paciente, e não apenas aqueles biologicamente relacionados, e perceber que se trata de mais do que um grupo de indivíduos. Famílias são como países, cada um com suas fronteiras, idioma, hierarquia e regras.

A doença, muitas vezes, provoca uma ruptura familiar que pode levar ao desequilíbrio e a conflitos. Gera alterações na rotina e na organização da família, o que pode dificultar os cuidados. Reconhecer alguns aspectos do funcionamento familiar pode auxiliar o médico a decidir com quem falar 1°, com quem não deixar de falar e como apresentar as questões. As equipes de psicologia, serviço social e enfermagem têm *expertise* diferenciada nessas questões e podem ser de grande valor nesse momento. Sempre que possível, a abordagem multidisciplinar deve ser favorecida.

Os princípios de comunicação não mudam (Capítulos 311 e 312), mas o fato de reunir diversos familiares significa também que será necessário lidar com diferentes agendas, emoções e valores. As famílias trazem toda a complexidade das suas relações e interações para a reunião, o que pode tornar sua condução desafiadora

em diversos momentos. A dinâmica familiar antecede a doença e reflete padrões que se estabeleceram ao longo de toda a vida.

Embora possam ter um papel terapêutico, as reuniões familiares não são terapia familiar. Além disso, a reunião familiar pode agir como um catalisador de mudanças, reconciliações e autorreflexão da família, com redução da ansiedade, segurança de não abandono e suporte no processo de decisão. Para tanto, é importante criar uma zona neutra em meio à dinâmica familiar. O profissional necessita reconhecer todos os familiares como iguais, não se aliando a alguém ou a um lado.

O profissional deve ter em mente que muitos familiares têm a expectativa de que o estado de saúde do paciente se mantenha estável ou melhore após uma internação hospitalar. No entanto, no contexto de doenças progressivas e ameaçadoras da vida, isso não será possível em muitos casos.

PRINCÍPIOS PARA A CONDUÇÃO DE REUNIÕES FAMILIARES (CAPÍTULO 311)

Antes

Antes da realização de uma 1ª reunião familiar, deve-se questionar o paciente (quando este estiver em condições de tomar decisões) se ele concorda com a realização da reunião, se gostaria de participar e quais são os membros da família que ele gostaria que estivessem presentes. A princípio, todos os familiares que desejarem participar podem ser incluídos; no entanto, o paciente tem o poder de veto. O médico deve preparar a conversa a partir de uma revisão do prontuário e da confecção de um resumo para ter em mãos. Uma breve "pré-reunião" com os profissionais que participarão deve ser feita para que haja um consenso e que todos tenham em mente a mesma mensagem. Mensagens contraditórias vindas dos diferentes membros da equipe podem gerar conflitos e dificultam a tomada de decisões pelos familiares.

É importante decidir quem irá conduzir/liderar a reunião. Esse papel costuma ser do médico, mas não necessariamente precisa ser deste profissional em todas as reuniões.

De modo geral, é recomendável ter ao menos 2 profissionais presentes na reunião, sendo desejável o equilíbrio entre o número de familiares e profissionais. Devese evitar um número de profissionais presentes muito superior ao de familiares, para não criar uma atmosfera opressiva, mas também é importante evitar a condução de reuniões com família muito numerosa e com apenas 1 ou 2 profissionais presentes, pois tais encontros podem tornar-se muito desgastantes para a equipe.

-MRCM.indb 1235 12/5/17 4:07 PM

Em relação ao espaço físico, é interessante buscar uma sala que permita alguma privacidade para que as pessoas possam falar mais abertamente, com cadeiras em número suficiente para que todos possam se sentar de maneira confortável. A organização em roda é ideal, pois permite que todos se vejam, não criando polarizações. Dispor de uma caixa de lenços é interessante, pois o choro frequentemente acontece nesse contexto.

Reuniões familiares costumam ter duração de até 1 hora. Uma vez iniciada a reunião, as interrupções externas devem ser minimizadas, e, sempre que possível, os celulares deverm ser desligados ou redirecionados.

Durante

No início da reunião, é interessante agradecer a presença de todos e, a seguir, fazer as apresentações. Todos devem dizer seu nome, os profissionais devem informar também qual sua função na equipe (médico, enfermeiro, assistente social, psicólogo etc.), e os familiares, qual seu vínculo com o paciente (esposa, mãe, filho, irmão etc.). Deve-se esclarecer, em seguida, qual é o objetivo da reunião (p. ex., "solicitamos a presença de vocês para conversarmos sobre o que está acontecendo com o paciente 'X' e para pensarmos juntos como será feito o cuidado dele daqui em diante").

É fundamental avaliar o que a família sabe e espera. O profissional deve perguntar o que já lhes foi dito sobre a doença e o tratamento, e o que eles têm observado em relação ao paciente. Isso permite que se descubra como está a compreensão do quadro e como eles estão lidando com isso emocionalmente, indicando como apresentar a situação atual.

Devem ser feitos questionamentos sobre a dinâmica da família, quem é o paciente, como ele está inserido nessa família, qual seu papel, quais vínculos foram construídos, se existe um cuidador e qual a relação entre o paciente e o cuidador.

A situação clínica deve ser descrita. Pode-se fazer um resumo do que aconteceu até aquele momento, que deve ser breve e claro, sem se alongar além de uns poucos minutos. Deve-se evitar detalhes de fisiopatologia. A linguagem utilizada precisa ser clara, evitando-se o uso de jargão médico. Ao final, é importante perguntar se o que foi dito faz sentido e se eles têm alguma dúvida.

Ao comunicar uma má notícia, é importante ficar em silêncio por alguns segundos e esperar que os familiares ou o paciente comecem a falar para só então prosseguir com as informações, deixando que as perguntas e os comentários feitos guiem o quanto será possível prosseguir.

Deve-se abrir espaço para que os familiares tirem suas dúvidas e expressem suas preocupações e angústias.

Pode-se convidar a falar algum membro que esteja mais calado.

É importante responder às emoções, identificar e abrir um pouco de espaço para que elas se expressem e reconhecer que elas influenciam a discussão. Reconhecer a emoção envolvida não faz com que ela passe, mas responder ao medo e à raiva pode promover uma dimensão humana para a discussão médico-técnica que se seguirá e demonstra que o profissional se importa com a pessoa como um todo.

De modo geral, reuniões familiares são realizadas em situações de estresse, e é esperado que de vez em quando os profissionais relacionem a situação com experiências pessoais. É importante identificar esses momentos de contratransferência para responder de forma mais empática.

Prestar atenção à linguagem não verbal também é um ponto importante. Comportamentos de escuta ativa, como manter contato visual (olho no olho), movimentos de confirmação com a cabeça, o corpo voltado na direção do interlocutor, postura relaxada e aberta, são sinais de atenção mantida muito bem-vindos.

Expressões empáticas como "infelizmente" ou "é difícil" podem ser utilizadas.

É importante aprofundar a investigação sobre valores e crenças do paciente e como eles deveriam influenciar a tomada de decisão. No caso de reunião sem a presença do paciente, é interessante perguntar o que seus familiares imaginam que seria sua opinião.

Deve-se explicar, ainda, um pouco da história natural da doença e a evolução clínica mais provável (para discussão sobre prognóstico, Capítulo 312).

O profissional deve propor objetivos de cuidado e estar preparado para negociar. Deve-se delinear um plano que faça sentido com o quadro atual e que honre os desejos e valores do paciente. O foco deve ser em opções terapêuticas realistas e apropriadas. Pode-se conversar sobre terapias que não são apropriadas, mas nunca apresentar uma longa lista de procedimentos a não serem feitos. Ao final, o profissional deve resumir o que foi conversado e qual a mensagem que quer que a família leve da reunião.

Propõe-se, então, o acompanhamento (p. ex., se foi proposto um teste terapêutico com antibiótico, um próximo encontro quando isso será reavaliado e quais serão os critérios para determinar sua manutenção ou suspensão) e combina-se quando será a próxima reunião (p. ex., retorno ambulatorial, visita à beira do leito, resposta trazida pela família), de forma que exista uma sensação de continuidade e que a família possa ter algum tipo de controle. Isso é importante, pois os familiares de modo geral estão com seus recursos psicológicos e emocionais esgotados pelo medo da perda, pela tristeza e pela sen-

sação de não poder fazer nada para ajudar o paciente. Proporcionar-lhes alguma sensação de controle serve como auxílio para lidarem com seus medos e focarem suas energias em uma ação benéfica ao paciente.

Após a reunião familiar, deve-se registrar em prontuário sua realização, quais foram os participantes, os conteúdos discutidos e as decisões tomadas.

Três tipos de posicionamentos durante as reuniões familiares estão relacionados a um aumento da satisfação familiar:

- garantia de que o paciente n\u00e3o ser\u00e1 abandonado;
- segurança de que o paciente ficará confortável e não sofrerá;
- suporte às decisões familiares em relação aos cuidados de fim de vida, incluindo decisões de suspensão ou não de medidas invasivas.

CONSPIRAÇÃO DO SILÊNCIO

A conspiração ou cerco do silêncio é a situação em que a família pede que não se conte ao paciente o diagnóstico e/ou prognóstico. Essa questão levanta uma série de questionamentos éticos e ainda é vista com certa frequência na prática clínica, infelizmente.

Nesses casos, se o sigilo é quebrado, os familiares sentem-se ignorados e desrespeitados, quebrando o vínculo que tinham com a equipe. Contudo, não contar ao paciente sobre o diagnóstico pode violar sua autonomia e desrespeitar sua consciência. Simplesmente dizer "nós temos que contar" gera uma situação de conflito direto com os familiares e também não costuma trazer resultados positivos. É importante perceber que os familiares geralmente assumem essa postura com o objetivo de proteger o paciente. Tentar entender o ponto de vista da família costuma ser um caminho melhor.

Pedir que os familiares contem quais são suas preocupações ajuda a desenvolver vínculos de confiança, pois demonstra interesse da equipe no ponto de vista deles. Às vezes, os familiares presumem que o paciente prefere não saber; nestes casos, pode-se sugerir a possibilidade de que o paciente tenha uma opinião diferente. No entanto, na maioria dos casos, as famílias baseiam sua opinião no desejo de "proteger o ente querido" das más notícias.

É importante, portanto, responder empaticamente às emoções dos familiares. Um exemplo desse tipo de resposta pode ser "eu vejo que você está preocupado". Isso ajuda a família a se sentir mais segura de que a conversa com o paciente se desenvolverá de maneira sensível.

Ao discutir o ponto de vista da família, é importante falar de forma respeitosa sobre as implicações de não se falar com o paciente sobre o diagnóstico: "vocês já consideraram algumas questões práticas associadas a não contar à sua mãe sobre o seu diagnóstico? Posso mencionar algumas das minhas preocupações? Por exemplo, vocês falaram em contar para a paciente que ela tem uma infecção, mas como explicaríamos a ela que ela vai tratar essa infecção em uma clínica que tem a palavra câncer na placa de entrada?".

Ao conversar com os familiares, é importante deixar claro que o objetivo não é induzir o paciente a uma resposta. Assim, pode-se usar frases como "Eu não vejo problema em você (familiar) ser o responsável pelas decisões, se for isso que o paciente desejar. Eu apenas quero confirmar isso para que possamos ter certeza de que é isso que ele (o paciente) deseja".

Uma boa estratégia é convidar os familiares a refletir sobre o fato de que o paciente ficará cada vez mais debilitado pela doença e que ele perceberá isso melhor do que todos, uma vez que se trata do seu próprio corpo. Pode-se pedir, ainda, a eles que pensem o quão angustiante pode ser não saber o que está acontecendo e como pode ser mais difícil lidar com o sofrimento sem poder conversar a respeito e dividir suas angústias com as pessoas que ama e confia. Algumas vezes, vale a pena levantar com os familiares a possibilidade de o paciente no futuro vir a descobrir de outra maneira o que está ocorrendo e como seria duro para ele se sentir traído pelas pessoas em quem mais confia.

Durante a negociação, uma opção é "simular/encenar" com eles como a informação seria passada. Frequentemente, isso auxilia na percepção por parte dos familiares de que a equipe passará as notícias ao paciente conforme ele as desejar e tolerar, sempre de maneira cuidadosa.

É importante sempre reforçar que o objetivo é garantir que os desejos do paciente sejam respeitados.

É possível propor que se pergunte ao paciente se ele quer ser informado sobre sua doença, oferecendo a possibilidade de que um membro da família fique responsável. É importante discutir com a família, também, quem contaria ao paciente caso este expressasse que gostaria de ser informado.

Finalmente, deve-se perguntar se a família prefere estar presente durante essa conversa ou se prefere que o médico faça isso sozinho. Muitas vezes, ter um familiar presente no momento da conversa com o paciente pode ser benéfico para que este testemunhe o que foi dito e minimize a chance de os familiares fantasiarem uma conversa mais difícil do que a que realmente aconteceu.

É interessante que em algum momento se diga aos familiares que essas informações são um direito do paciente e que, se ele perguntar diretamente a respeito delas, a equipe não poderá mentir para ele.

-MRCM.indb 1237 12/5/17 4:07 PM

Um último ponto a ser lembrado é que, em muitos casos, a conspiração do silêncio ocorre nos 2 sentidos, isto é, a família acha que o paciente não sabe o que está acontecendo e busca esconder o diagnóstico dele, enquanto o paciente está ciente do quadro e evita falar com familiares para protegê-los ou por perceber que se angustiam quando a temática é abordada.

ÓBITO EM DOMICÍLIO

Habitualmente, reuniões familiares são feitas em situações de piora clínica, e um tema que muitas vezes precisa ser abordado é a possibilidade de óbito em domicilio. Este é um desejo expressado por alguns pacientes, mas na maioria das vezes as famílias não estão preparadas para essa possibilidade ou têm medo de perguntar a respeito. Por isso, nos casos em que essa possibilidade é real, a equipe deve abordar o tema.

É interessante questionar como a família se sente no âmbito emocional em relação a essa possibilidade para que um plano adequado possa ser traçado. Levando-se em consideração a história natural da doença e o quadro clínico atual, deve-se informar os familiares a respeito das evoluções mais prováveis, que tipos de intercorrências podem ocorrer e como lidar com elas.

Quando se está discutindo essa possibilidade, é necessário informar sobre questões burocráticas para obtenção da declaração de óbito e que deve haver um médico responsável pelo seu preenchimento caso o paciente venha a falecer em casa. Se o desejo for por cremação, é necessária a assinatura de 2 médicos na declaração de óbito.

O assistente social deve ser acionado, pois é o profissional mais indicado para essas orientações de ordem prática e auxílio na orientação quanto a direitos e recursos disponíveis na rede pública.

Quando não se consegue o preenchimento de atestado de óbito por médico responsável, os familiares precisam acionar a polícia, que encaminha o corpo do paciente para autópsia, e só depois poderá ser enterrado ou cremado. Este é mais um estresse em um momento de dor, que, na medida do possível, as equipes de saúde deveriam evitar.

Muitas famílias se adiantam e solicitam a relação de serviços funerários e documentos exigidos para contratação do serviço. Essas explicações, quando abordadas anteriormente, evitam transtornos e facilitam o encaminhamento da situação de forma adequada.

BIBLIOGRAFIA

Powazki RD. The family conference in oncology: benefits for the patient, family, and physician. Semin Oncol 2011;38:407-12.

Stapleton RD, Engelberg RA, Wenrich MD, Goss CH, Curtis JR. Clinician statements and family satisfaction with family conferences in the intensive care unit. Crit Care Med 2006;34(6):1679-85.

310 COMUNICAÇÃO DE EVENTOS ADVERSOS

Lucas Santos Zambon, Renata Mahfuz Daud Gallotti, Iolanda de Fátima Lopes Calvo Tibério

A assistência à saúde é fundamental para minimizar ou eliminar o sofrimento físico e psíquico que o ser humano experimenta diante de uma doença; entretanto, ela é capaz de gerar novos danos e até mesmo fatalidade aos pacientes. O reconhecimento de que a exposição ao sistema de saúde pode gerar danos, e não apenas proporcionar benefícios, foi descrito por autores da década de 1950 como o ônus inevitável que se paga pelos avanços tecnológicos da medicina, dando origem às enfermidades denominadas "doenças do progresso médico".

Essa situação de risco à qual o paciente está exposto enquanto recebe assistência em saúde, mais especificamente durante a hospitalização, foi exposta em 1999 pelo relatório "Errar é humano: construindo um sistema de saúde mais seguro", divulgado pelo órgão norte-americano Institute of Medicine. Nesse relatório, foi apontado que o número de mortes anuais causadas por erros médicos nos EUA (44.000-98.000) equivaleria à 8ª causa de morte naquele país, superando a Aids, os acidentes de trânsito e o câncer de mama. Esse relatório foi balizado pelo Harvard Medical Practice Study (HMPS), publicado em 1991. Esse estudo apontava uma taxa de lesões decorrentes de assistência médico-hospitalar em 3,9% das internações do Estado de Nova York em um período de 1 ano estudado. O relatório em questão até hoje é considerado um marco para o chamado moderno movimento de "segurança do paciente", algo que representa atualmente um dos maiores desafios para o aprimoramento da qualidade no setor da saúde.

CONCEITOS EM SEGURANÇA DO PACIENTE

A OMS define "segurança do paciente" como a redução de riscos desnecessários associados com a assistência em saúde até um mínimo aceitável. Esse mínimo aceitável refere-se àquilo que é possível ser realizado diante do conhecimento atual e com os recursos disponíveis em cada contexto, depois de pesados os riscos e beneficios de todas as intervenções.

Os riscos a que essa definição se refere são os riscos de ocorrência de incidentes durante a hospitalização. Tais incidentes quanto à segurança do paciente são caracterizados como eventos ou circunstâncias que poderiam

-MRCM.indb 1238 12/5/17 4:07 PM

resultar, ou resultaram, em dano desnecessário ao paciente. Esses incidentes podem ser caracterizados como:

- uma circunstância de risco, que é uma situação em que houve potencial significativo de dano, mas não ocorreu um incidente;
- um "quase-erro", que é um incidente que não atinge o paciente;
- um incidente sem dano, que é um evento que ocorreu a um paciente, mas não chegou a resultar em dano;
- um incidente com dano ou evento adverso, que é um incidente que resulta em dano para um paciente.

Eventos adversos são definidos como injúrias não intencionais decorrentes da atenção à saúde, não relacionadas à evolução natural da doença de base, que ocasionam lesões mensuráveis nos pacientes afetados. A ocorrência de incidentes e eventos adversos é apenas um reflexo do marcante distanciamento entre o cuidado real e o cuidado ideal que a assistência médico-hospitalar provê hoje em dia.

Os erros, que por definição são não intencionais, são falhas na realização de uma ação planejada da forma como deveria acontecer ou realização incorreta de um plano. Incidentes, quando derivados de erros, podem ser acarretados por omissão, isto é, não realização de uma ação correta (retardo em instituir a terapêutica adequada, p. ex.) ou por comissão, ou seja, praticar a ação incorreta (p. ex., deixar de solicitar um exame que pode mudar o tratamento). Os incidentes que se enquadram nessas possibilidades são considerados evitáveis. Apesar disso, deve-se salientar que nem todos os eventos são passíveis de prevenção com base no conhecimento vigente, sendo, então, designados eventos adversos não evitáveis.

A ocorrência de erros deve ser interpretada como decorrente de falências dos complexos sistemas técnicos e organizacionais relacionados à atenção à saúde, e não como resultados isolados de ações praticadas por profissionais incompetentes. São as vulnerabilidades presentes nos sistemas (fatores latentes) que favorecem a prática de erros pelos indivíduos envolvidos com o cuidado (fatores ativos). À medida que os sistemas se tornam mais complexos, proliferam as oportunidades para a ocorrência de erros. Uma vez que os seres humanos cometem erros em qualquer tipo de atividade que desenvolvam, os sistemas devem ser reformulados no sentido de tornar mais difícil a ocorrência de ações erradas e de facilitar a adoção de atitudes corretas.

QUALIDADE NA ASSISTÊNCIA

A questão da segurança do paciente dentro do sistema de saúde tornou-se, portanto, prioritária para o

aprimoramento da qualidade da assistência. Os processos de atenção à saúde, em qualquer contexto em que se desenrolem, estão sempre sujeitos à ocorrência de erros, no entanto, algumas situações favorecem sobremaneira o aparecimento dessas falhas.

Todos os incidentes e, em especial, os eventos adversos são considerados importantes indicadores de qualidade por sinalizarem a presença de falhas relacionadas à segurança do paciente, dimensionando a magnitude dos problemas referentes à qualidade da atenção nos diferentes serviços, e por fornecerem valiosas informações para a construção de sistemas de saúde mais seguros.

A qualidade na assistência pode ser resumida como o processo de fazer escolhas estratégicas dentro do sistema de saúde, de forma a atingir os melhores resultados possíveis para os pacientes. Para tanto, 6 dimensões devem estar contempladas:

- 1. segurança: fornecer assistência com a menor quantidade de riscos e danos ao paciente;
- 2. efetividade: fornecer assistência condizente com as evidências científicas tanto para indivíduos quanto para comunidades;
- 3. eficiência: fornecer assistência de modo a maximizar os recursos e diminuir os desperdícios:
- acessibilidade: a assistência deve ocorrer no tempo e local certos, com os recursos adequados a cada situação;
- 5. foco no paciente: a assistência deve levar em conta as preferências e a necessidade de cada indivíduo dentro de seu contexto cultural;
- 6. igualdade: a assistência deve ser igual para todos, independentemente de sexo, idade, etnia, *status* socioeconômico ou local.

Dentro desse contexto, há uma série de intervenções nos modelos assistenciais com foco na qualidade que envolvem liderança, sistema de informação em todos os níveis, envolvimento do paciente, regulamentação e padronização, capacidade organizacional e criação de modelos assistenciais. Nota-se que, com base nessas intervenções, não é difícil entender a necessidade premente de envolvimento de todas as partes envolvidas no processo de assistência em saúde (médicos e outros profissionais, governo, administradores etc.), sendo o foco mais importante o paciente (e em muitas circunstâncias, seus familiares), que é o cerne dessa assistência. O envolvimento do paciente se dá basicamente com uma comunicação adequada em todas as etapas do processo de assistência, do diagnóstico ao tratamento, até seu desfecho, seja ele melhora, recuperação, cura ou morte. Nesse ponto surge também a necessidade de comunicação quando o pro-

-MRCM.indb 1239 12/5/17 4:07 PM

cesso assistencial não atinge o resultado esperado, seja por algo inevitável, decorrente de um erro não planejado dentro do contexto de alta complexidade do sistema de saúde, na esfera populacional ou, principalmente, na esfera de cada indivíduo alvo de uma intervenção diagnóstica ou terapêutica.

COMUNICAÇÃO DE EVENTOS ADVERSOS

Por causa do medo de processos, é natural que os médicos (e hospitais) tentem escolher a melhor forma de falar sobre um erro com um paciente ou sua família. Entretanto, é notório que os erros sejam encarados como oportunidades para a criação de melhores formas de se realizar a assistência ao paciente. Estudiosos da área de segurança do paciente discutem muito o conceito de *disclosure* nessas situações. Esse "*disclosure*" não é nada mais do que a divulgação aberta do erro, algo um tanto controverso em sua teoria, mas que teria a vantagem de aproximar o médico do paciente e de sua família, expondo de forma clara a situação. Isso aproximaria a relação médico-paciente e poderia ter até um impacto financeiro, com menor chance de ocorrer um processo.

Desde 2001, na University of Michigan, dos EUA, o hospital-escola público University of Michigan Health System vem encorajando seus profissionais de saúde a discutir abertamente seus erros com os pacientes. Em paralelo, a instituição passou a informar seus pacientes que erros acontecem e a explicar como eles acontecem. Além disso, passou a oferecer compensações financeiras para erros que acontecessem dentro da instituição. Dentro desse cenário, o hospital procurou estudar os impactos desse programa de *disclosure* ou de comunicação de eventos adversos. Em um estudo que se desenvolveu no formato "antes e depois", foram comparados dados de antes e depois da criação do programa de discussão aberta de erros médicos. Foram medidos o número de novas indenizações a pacientes, o número de indenizações pagas, o tempo para se resolver um processo litigioso e os custos relacionados às indenizações. Os resultados foram os seguintes:

- a taxa média de novos pedidos de indenização caiu de 7,03 para 4,52 a cada 100 mil pacientes;
- a taxa média mensal de processos caiu de 2,13 para 0,75 por 100 mil pacientes;
- o tempo médio para resolução dos casos caiu de 1,36 ano para 0,95 ano;
- o custo médio total dos processos teve queda de US\$ 405.921,00 para US\$ 228.308,00;
- o custo médio total para compensação do paciente teve queda, como também o custo médio total não relacionado à indenização.

Fica claro que o hospital instituiu um programa que melhorou as indenizações por processos, mesmo dando abertura à divulgação de erros médicos. É necessário notar que os médicos desse estudo estavam cobertos pelo seguro do hospital em questão, ou seja, não eram responsáveis legalmente pelo pagamento de qualquer indenização.

O ponto alto desse estudo é a possibilidade de se começar a criar base científica para justificar uma cultura de transparência quanto aos erros na assistência em saúde. O mais interessante é que ele foi desenhado para gerar resultados naquilo que importa para a área administrativa e/ou comercial dos hospitais, que é a diminuição de custos, ao contrário do que seria esperado, que seria de que esse tipo de programa aumentaria os gastos. Contudo, esse estudo não mediu o impacto nos pacientes e/ou suas famílias em relação a ouvir sobre os erros de forma mais aberta, e o quanto isso trouxe de possível impacto positivo ou negativo na relação médico-paciente.

É importante ressaltar que nem sempre a forma como a comunicação de eventos adversos é feita atinge as necessidades do paciente e seus familiares. Em um estudo realizado na Austrália com entrevistas a 39 pacientes e 80 familiares sobre comunicação em eventos adversos graves (que geraram morte do paciente, dano permanente ou de longo prazo), a maioria relatou que raramente a comunicação atingiu suas necessidades e expectativas. Eles esperavam um melhor preparo da equipe para falar sobre o ocorrido, que houvesse um diálogo mais aberto sobre o que ocorreu de errado, mais suporte no acompanhamento do evento adverso e mais informação sobre o que foi feito depois para melhorar a assistência no ponto que tange o evento em questão.

Os participantes desse estudo basicamente esperavam que a divulgação do incidente fosse um diálogo respeitoso e receptivo, centrado no paciente, para promover a cura, o aprendizado e a segurança. Defender o diálogo exploratório quando as coisas dão errado implica destacar a importância do envolvimento de pacientes e familiares em uma conversa que inclui a discussão de suas questões e pontos de vista sobre a forma de recuperar os níveis aceitáveis de segurança do paciente. Vale ressaltar que em um diálogo aberto, no qual a opinião de paciente e familiares é levada em conta, soluções podem aparecer para futuras novas abordagens, dentro do processo de melhoria da qualidade assistencial e de comunicação.

BIBLIOGRAFIA

Battles JB, Wilkinson SL, Lee SJ. Using standardised patients in an objective structured clinical examination as a patient safety tool. Qual Saf Health Care 2004;13:i46-50.

-MRCM.indb 1240 12/5/17 4:07 PM

- Canadian Patient Safety Institute. Canadian disclosure guidelines. Canadian Patient Safety Institute; 2008.
- Chan DK, Gallagher TH, Reznick R, Levinson W. How surgeons disclose medical errors to patients: a study using standardized patients. Surgery 2005;138:851-8.
- Committee on Quality of Health Care in America, Institute of Medicine.

 Crossing the quality chasm: a new health system for the 21st century.

 Washington: National Academies Press; 2001.
- Coyle YM, Mercer SQ, Murphy-Cullen CL, Schneider GW, Hynan LS. Effectiveness of a graduate medical education program for improving medical event reporting attitude and behavior. Qual Saf Health Care 2005;14:383-8.
- Crook ED, Stellini M, Levine D, Wiese W, Douglas S. Medical errors and the trainee: ethical concerns. Am J Med Sci 2004;327:33-7.
- Daud-Gallotti R, Tibério I de F. Assessing patient safety competencies during clerkship: a new experience with OSCE. Med Teach 2010; 32(1):90-1.
- Davis MH. OSCE: the Dundee experience. Med Teach 2003;25:255-61.
- Galbraith RM, Holtman MC, Clyman SG. Use of assessment to reinforce patient safety as a habit. Qual Saf Health Care 2006;15 Suppl1:i30-33.
- Gallagher TH, Garbutt JM, Waterman AD, Flum DR, Larson EB, Waterman BM, et al. Choosing your words carefully: how physicians would disclose harmful medical errors to patients. Arch Intern Med 2006;166:1585-93.
- Gallagher TH, Waterman AD, Ebers AG, Fraser VJ, Levinson W. Patients' and physicians' attitudes regarding the disclosure of medical errors. JAMA 2003;289:1001-7.
- Garbutt JM, Highstein G, Jeffe DB, Dunagan WC, Fraser VJ. Safe medication prescribing: training and experienceof medical students and house staff at a large teaching hospital. Acad Med 2005;80:594-9.
- Halbach JL, Sullivan LL. Teaching medical students about medical errors and patient safety: evaluation of a required curriculum. Acad Med 2005:80:600-6.
- Harden RM, Gleeson FA. Assessment of medical competence using an objective structured clinical examination. Med Educ1979;13:41-54.
- Iedema R, Allen S, Britton K, Piper D, Baker A, Grbich C, et al. Patients' and family members' views on how clinicians enact and how they should enact incident disclosure: the "100 patient stories" qualitative study. BMJ 2011;343:d4423.
- Institute of Medicine. Health professions education: a bridge to quality. Washington: National Academic Press; 2003.
- Kachalia A, Kaufman SR, Boothman R, Anderson S, Welch K, Saint S, et al. Liability claims and costs before and after implementation of a medical error disclosure program. Ann Intern Med 2010;153:213-21.
- Khon LT, Corrigan JM, Donaldson MS (eds.). To err is human: building a safer health system. Institute of Medicine Report. Washington: National Academic Press; 1999.
- Lypson ML, Hamstra SJ, Colletti LM. Using OSCEs to teach WHO patient safety solutions. Med Educ 2008;42:523-4.
- Madigosky WS, Headrick LA, Nelson K, Cox KR, Anderson T. Changing and susatining medical students' knowledge, skills and attitudes about patient safety and medical fallibility. Acad Med 2006;81:94-101.
- Martinez W, Lo B. Medical students' experiences with medical errors: an analysis of medical student essays. Med Educ 2008;42:733-41.
- Massachusetts Coalition for the Prevention of Medical Errors. When things go wrong: responding to adverse events. (A consensus statement of the Harvard Hospitals, Boston.) Massachusetts Coalition for the Prevention of Medical Errors; 2006.
- Mazor KM, Fischer MA, Haley HL, Hatem D, Quirk ME. Teaching and medical errors: primary care preceptors' views. Med Educ 2005;39:982-90.
- Mazor KM, Fischer MA, Haley HL, Hatem D, Rogers HJ, Quirk ME. Factors influencing preceptors' responses to medical errors: a factorial survey. Acad Med 2005;80:S88-92.

- Meyer G, Lewin DI, Eisenberg J. To err is preventable: medical errors and academic medicine. Am J Med 2001;110:597-603.
- Moskowitz E, Veloski JJ, Fields SK, Nash DB. Development and evaluation of a 1-day interclerkship program for medical students on medical errors and patient safety. Am J Med Qual 2007;22:13-7.
- Muller D, Ornstein K. Perceptions of and attitudes towards medical errors among medical trainees. Med Educ 2007;41:645-52.
- Patey R, Flin R, Cuthbertson BH, MacDonald L, Mearns K, Cleland J, et al. Patient safety: helping medical students understand errors in healthcare. Qual Saf Health Care 2007;16:256-9.
- Satish U, Streufert S. Value of a cognitive simulation in medicine: towards optimizing decision making performance of healthcare personnel. Qual Saf Health Care 2002;11:163-7.
- Seiden SC, Galvan C, Lamm R. Role of medical students in preventing patient harm and enhancing patient safety. Qual Saf Health Care 2006;15:272-6.
- Singh H, Thomas EJ, Petersen LA, Studdert DM. Medical errors involving trainees: a study of closed malpractice claims from 5 insurers. Arch Intern Med 2007;167;2030-6.
- Singh R, Naughton B, Taylor JS, Keonigsberg MR, Anderson DR, McCausland LL, et al. A comprehensive collaborative patient safety residency curriculum to address the ACGME core competencies. Med Educ 2005;39:1195-204.
- Thompson DA, Cowan J, Holzmueller C, Wu AW, Bass E, Pronovost P. Planning and implementing a system-based patient safety curriculum in medical education. Am J Med Qual 2008;23:271-8.
- Varkey P, Natt N, Lesnick T, Downing S, Yudkowsky R. Validity evidence for an OSCE to assess competency in systems-based practice and practice-based learning and improvement: a preliminary investigation. Acad Med 2008;83:775-80.
- Walton MM, Elliot SL. Improving safety and quality: how can education help? Med J Aust 2006;184:S60-4.
- Watling CJ, Brown JB. Education research: communication skills for neurology residents: structured teaching and reflective practice. Neurology 2007;69:E20-6.
- West CP, Huschka MM, Novotny PJ, Sloan JA, Kolars JC, Habermann TM, et al. Association of perceived medical errors with resident distress and empathy: a prospective longitudinal study. JAMA 2006;296: 1071-8
- White AA, Gallagher TH, Krauss MJ, Garbutt J, Waterman AD, Dunagan WC, et al. The attitudes and experiences of trainees regarding disclosing medical errors to patients. Acad Med 2008;83:250-6.
- World Health Organization. World alliance for patient safety: forward program. Geneva: World Health Organization; 2004.
- Wu AW, Folkman S, McPhee SJ, Lo B. Do house officers learn from their mistakes? Qual Saf Health Care 2003;12:221-8.

311 COMUNICAÇÃO DE NOTÍCIAS DIFÍCEIS

Maria Elenita Corrêa de Sampaio Favarato

A comunicação adequada entre o médico, o paciente e seus familiares é fundamental desde o 1° contato; assim, quando for necessária a abordagem de temas difíceis, como uma doença grave e ameaçadora, o vínculo estabelecido estará fortalecido. Características de personalidade e segurança dos pontos de vista técnico e

-MRCM.indb 1241 12/5/17 4:07 PM

ético podem favorecer ou dificultar o processo de comunicação, porém o profissional deve se instrumentalizar com as tecnologias de informação e desenvolver estratégias para o estabelecimento de relacionamentos de qualidade.

Notícia difícil pode ser definida como aquela capaz de alterar negativamente as expectativas de uma pessoa sobre o presente e o futuro. A comunicação de uma notícia difícil é influenciada pelo grau de informação do indivíduo sobre a doença em si, crenças, ambiente familiar e social. Diferenças culturais levam à aceitação diferenciada da notícia e à necessidade de protocolos diferenciados de comunicação.

Exceto em contextos agudos e de emergência, as notícias difíceis não aparecem de repente, vindo após algumas consultas, exames e outras investigações. Assim, existe a possibilidade de se preparar o paciente para receber a notícia de forma mais tranquila. Plantonistas enfrentam dificuldades a mais quando têm que dar notícias difíceis, como a falta de relação médico-paciente estabelecida, pois muitas vezes o contexto do plantão é o 1° contato com o paciente ou seus familiares. Além disso, nessas circunstâncias também é preciso lidar com a descontinuidade de cuidados e de comunicação, pois toda a equipe é nova, e, frequentemente, os familiares presentes no momento do plantão não são os mesmos que se relacionam com a equipe durante o cuidado habitual.

Ao se considerar a relação médico-paciente, não é raro se observar as dificuldades enfrentadas, a começar pela divergência de preocupações dos 2 personagens envolvidos. O profissional de saúde traz como foco de interesse questões como: "Quais são os sintomas?", "Que doença é essa?", "O que mostra o exame clínico?", "Qual é o diagnóstico?", "Há necessidade de exames complementares?", "Quais são os resultados dos exames?", "Que medidas terapêuticas são necessárias?". Por sua vez, o paciente tem como questões: "Por que eu?", "Por que agora?", "Qual é a causa?", "O que pode acontecer comigo?", "Vou sofrer?", "Vou morrer?", "Qual é o significado dessa doença na minha vida, na minha família, no meu trabalho?".

Parte significativa da insatisfação dos pacientes com os cuidados recebidos relaciona-se à qualidade da comunicação. Mais do que cuidados físicos, os pacientes necessitam de atenção ao seu bem-estar psicológico, um olhar para seus medos específicos, ansiedades relacionadas à doença, procedimentos e tratamentos. Estudos apontam que a percepção dos pacientes sobre a qualidade dos serviços de saúde depende de 30-40% da capacidade diagnóstica e terapêutica do médico e de 40-50% da relação que se estabelece entre o médico e ele.

Focalizando na transmissão de informações pelos profissionais de saúde, deve-se ressaltar a necessidade de esta transmissão ser clara, compreensível, credível, possível de ser recordada, consistente ao longo do tempo e, principalmente, personalizada. Personalizar significa dosar a informação em função das necessidades do paciente em determinado momento, adaptando-a ao seu nível cultural e cognitivo. Há quem queira muita informação sobre o problema de saúde, porém há quem prefira pouca. Cabe ao profissional ter a sensibilidade de perceber até que ponto pode chegar. Além disso, os pacientes diferem quanto à natureza da informação: alguns necessitam de informação sensorial (p. ex., "o que vou sentir?"); outros, de informação de conforto (p. ex., "o que posso fazer?"); e há, ainda, os que necessitam de informação de procedimento (p. ex., "o que vai acontecer?").

Os principais problemas que podem ocorrer na transmissão de informações são: informação insuficiente, imprecisa ou ambígua, excessivamente técnica e tempo escasso dedicado à informação.

Algumas atitudes do profissional também interferem na comunicação, na interação e na qualidade do vínculo de confiança estabelecido. Ele deve estar disponível para encorajar perguntas, ouvir, conhecer a perspectiva do paciente, sua situação pessoal, preocupações e expectativas. A fim de favorecer a participação ativa do paciente em seu tratamento, é necessário sair do paradigma de comunicação do tipo perito e leigo, que incrementa atitudes mais passivas e dependentes por parte dos pacientes, e adotar um modelo de cooperação que leva em conta as atitudes, crenças e expectativas deste.

O processo de comunicação afetiva também tem grande interferência na qualidade da relação estabelecida. Muitas vezes, o profissional tem dificuldade em funcionar como fonte de apoio emocional e de transmissão de segurança. Pode-se destacar o distanciamento afetivo que pode levar a banalização e desinteresse pelas preocupações do paciente.

Desenvolver competências de comunicação para a transmissão de más notícias, principalmente nos casos em que o paciente se encontra fora de possibilidades terapêuticas, é muito importante. Não há uma "fórmula" para se informar alguém sobre sua doença grave e prognóstico ruim, mas há estratégias que facilitam esse processo. As pessoas são muito diferentes, conforme idade, condição sociocultural, características de personalidade e experiências prévias, porém todas têm direito de ser informadas sobre sua doença e prognóstico, participar de seu plano terapêutico e planejar sua vida. Deve-se destacar que também é direito do paciente declinar informações, se assim o desejar. Habilidades de comunicação

devem ser praticadas, implementadas e observadas, com oportunidade para *feedback*, sempre que possível.

Estudos mostram que os pacientes valorizam mais a empatia do profissional que o conhecimento técnico ao receberem uma notícia difícil, porém ambos os aspectos devem estar presentes no momento da comunicação.

Para a reunião de comunicação de notícia difícil, o profissional deve estar preparado. Deve revisar o caso e os exames, bem como informações sobre a doença; preparar-se para responder questões relacionadas ao curso da doença, ao prognóstico e ao plano terapêutico. Ser honesto, sem tirar as esperanças do paciente e seus familiares, é uma boa estratégica. É preciso balancear esperança e realidade. Evita-se a comunicação direta, sem preâmbulos, mas deve-se tomar cuidado com eufemismos, pois podem gerar ambiguidades. As opções terapêuticas e seus efeitos sobre o paciente devem ser discutidos.

As preferências de como receber a notícia variam bastante, por isso é importante discutir previamente o grau de detalhamento que o paciente deseja receber. Deve-se perguntar para entender o que o paciente precisa, falar e rever o que ele entendeu e o que precisa saber nesse momento (estratégia "pergunte-fale-pergunte"). Deve-se iniciar perguntando quem ele quer que esteja na discussão, o quanto ele quer saber e o quanto que ele quer que a família esteja envolvida. Todos devem ser apresentados: paciente, familiares e equipe multiprofissional.

Os principais componentes da comunicação são emissor, receptor, meio de comunicação e ambiente onde o processo se realiza:

- emissor: na comunicação sobre o paciente gravemente enfermo, é o médico. Cabe a ele o dever de transmitir a situação da doença ao paciente e ao familiar, informando os pormenores do quadro clínico e do prognóstico. Contudo, lidar com um quadro fora de possibilidades terapêuticas costuma ser difícil para esse emissor. Afinal, não é fácil para o ser humano aceitar e, consequentemente, falar sobre a morte; além disso, a formação médica é muito voltada para tratar e curar, e, nesse contexto, a morte pode significar erro ou fracasso. Dar uma notícia difícil também afeta negativamente o emissor, que pode acabar desenvolvendo estratégias de proteção, como racionalizar o processo para não ter que se confrontar com os aspectos afetivo e emocional da situação;
- receptor: nessa comunicação, trata-se do paciente e seus familiares, que estão fragilizados, com elevada ansiedade e medo diante do desconhecido. Mecanismos defensivos como a negação podem ser utilizados, a fim de permitirem ao paciente suportar a situação dolorosa.

Outras vezes, o receptor pode apresentar um comportamento agressivo, hostil, projetando na equipe sua raiva. Essas agressões jamais devem ser admitidas como pessoais e, nesse contexto, necessitam de acolhimento e incentivo para que se façam perguntas e se esclareçam dúvidas, temores e fantasias:

- meio de comunicação: é verbal, face a face, mas não se pode esquecer da importância da comunicação não verbal, isto é, gestos, expressões faciais e postura. Além da linguagem clara e compreensível para o nível cultural do receptor, é preciso saber identificar os sentimentos expressos na interação, mantendo-se atento às expressões não verbais do paciente;
- ambiente: o processo de comunicação deve ocorrer em local tranquilo e reservado, que possibilite a manutenção da privacidade e no qual os participantes possam estar sentados.

O protocolo CLASS inclui passos importantes para nortear a relação médico-paciente:

- *context*: contexto físico que possibilite privacidade, contato visual, com ausência de barreiras físicas;
- *listening*: habilidade de escutar e perceber, criar clima no relacionamento que possibilite ao paciente informar o que pensa e sente. Envolve olhar enquanto o paciente fala, usar meneios positivos com a cabeça e tornar claros os tópicos ambíguos;
- acknowlege: conhecimento das emoções e como explorá-las, nivelar as informações, usando linguagem inteligível para o paciente a partir do que ele já conhece, informando gradativamente, verificando sua receptividade, respondendo e acolhendo as emoções conforme forem surgindo;
- strategy: estratégia que considera as expectativas do paciente, suas condições emocionais, sociais e econômicas;
- *summary*: resumo dos principais tópicos discutidos e questionamento sobre pontos que o paciente e familiares ainda gostariam de discutir.

A técnica ABCDE é apresentada a seguir:

- antes
- perguntar ao paciente o que ele já sabe e o que já entendeu;
- pedir a presença de familiares ou pessoas que deem apoio ao paciente;
- agendar horário e local em que não serão perturbados e desligar celulares;
 - preparar-se emocionalmente;
 - pensar em palavras e frases que poderá utilizar;
 - treinar mentalmente a situação;

-MRCM.indb 1243 12/5/17 4:07 PM

- bom ambiente e relação:
- local reservado e silencioso, sem interrupções;
- espaço para todos se sentarem;
- posição próxima o suficiente do paciente para poder tocá-lo, se for adequado;
- garantia de apoio contra dor, sofrimento e abandono;
 - comunicar-se bem:
- ser direto ("infelizmente, n\u00e3o tenho boas not\u00e1-cias");
- não usar eufemismos, linguagem puramente técnica ou siglas;
 - permitir o silêncio;
 - perguntar ao paciente o que ele entendeu;
 - marcar reuniões ou consultas subsequentes;
 - repetir pontos importantes e orientações;
- depois (lidar com as reações do paciente e seus familiares):
- observar a reação do paciente: se não for clara, perguntar;
- reconhecer as respostas fisiológicas (luta ou fuga, permanência ou retirada), as estratégias cognitivas (negação, culpa, racionalização, descrença, aceitação), as respostas afetivas (raiva, medo, ansiedade, desespero, vergonha, alívio, culpa, tristeza, luto antecipado);
- escutar ativamente, explorar os sentimentos e manifestar empatia;
 - encorajar e validar emoções:
 - corrigir distorções;
- oferecer-se para contar para outras pessoas, caso o paciente assim deseje;
 - avaliar os efeitos da notícia;
 - explorar o significado da notícia para o paciente;
- avaliar necessidades adicionais, determinar os planos imediatos e de curto prazo;
 - avaliar se há qualquer tendência suicida;
- se necessário, encaminhar para suporte social e psicológico;
 - processar seus próprios sentimentos.

BIBLIOGRAFIA

Caprara A, Rodrigues J. A relação assimétrica médico-paciente: repensando o vinculo terapêutico. Ciência & Saúde Coletiva 2004;9(1):139-46. Minichiello TA, Lind D, Ucci DK. Breaking bad news: a practical approach for the hospitalist. J Hosp Med 2007;2:415-21.

Moritz RD. Como melhorar a comunicação e prevenir conflitos nas situações de terminalidade na unidade de terapia intensiva. Rev Bras Ter Intens 2007;19(4):485-9.

Silva MJP, Araújo MMT. Comunicação em cuidados paliativos. In: Carvalho RT, Parsons HA. Manual de cuidados paliativos. Rio de Janeiro: Academia Nacional de Cuidados Paliativos; 2009. p.49-57.

Teixeira JAC. Comunicação em saúde: relação técnicos de saúde-utentes. Análise Psicológica 2004;22(3):615-20.

312 COMUNICAÇÃO NO FIM DA VIDA

Tânia Vannucci Vaz Guimarães, Mayra de Almeida Frutig, Fátima de Lourdes Iared, Alexsandra Magalhães Teodoro Alves, Fernanda de Souza Lopes

O processo de fim de vida de um indivíduo, que se caracteriza por perdas de ordem física, emocional e social, impacta de forma intensa sua qualidade de vida e de todos ao seu redor. Trata-se de um período extremamente intenso que, apesar do sofrimento, pode proporcionar ao indivíduo e seus familiares momentos de descobertas, resoluções de conflitos, demonstrações de afeto e carinho. A equipe de saúde pode auxiliar o paciente e seus familiares a viver essa fase da vida de forma plena e significativa. Para atingir tal objetivo, é fundamental que os profissionais estejam aptos a se comunicar de forma adequada, respeitando os limites e preferências dos pacientes.

Apesar de todos os profissionais se comunicarem continuamente com pacientes e familiares, existem técnicas e formas previamente estudadas capazes de auxiliar o profissional que se vê diante de questões como "quanto tempo de vida eu tenho?" a manejar a situação da melhor maneira possível. Neste capítulo, serão apresentadas orientações para se alcançar uma comunicação apropriada e efetiva, permitindo que pacientes e familiares vivam esse momento de forma ativa e autônoma (questões pertinentes ao adequado controle de sintomas dessa fase da vida serão abordadas no Capítulo 191).

FUNDAMENTOS DE COMUNICAÇÃO

Existem alguns aspectos (fundamentos básicos) que permeiam a comunicação com todos os pacientes em qualquer fase da vida:

- ouvir mais do que falar;
- escutar ativamente, demonstrando interesse;
- manter postura atenta e relaxada;
- atentar-se para a comunicação não verbal: tanto o corpo do médico como o do paciente "falam";
 - demonstrar empatia;
- estar em um local adequado, silencioso, com privacidade.

A Tabela 1 sugere os passos para uma comunicação adequada, principalmente no contexto de pacientes gravemente doentes. Considera-se que há várias etapas a se-

-MRCM.indb 1244 12/5/17 4:07 PM

Tabela 1	Passo a passo para uma co	omunicação adequada
Estratégia	Orientações	Exemplos
Equipe preparada	Conhecer o caso previamente (resultado de exames, tratamentos prévios) e refletir sobre sua opinião diante das condutas a serem seguidas e de toda a equipe de cuidados	
Lugar adequado	Deve ser calmo, silencioso, com privacidade, onde todos possam se sentar	
Permissão para conversar	Antes de dar início à comunicação, perguntar ao paciente se ele está disposto a conversar um pouco sobre sua doença	"Este momento é adequado para conversarmos um pouco sobre sua condição clínica?"
Quantidade de informação que o paciente quer receber	Checar o quanto o paciente quer receber de informação	"O senhor gostaria de receber todas as informações sobre seus exames?" "Alguns pacientes gostam de saber todos os resultados, mesmo quando não são boas notícias, outros preferem apenas saber as questões mais importantes. Outros, ainda, preferem que apenas sua família esteja a par de tudo. E o senhor, como acha melhor?"
Compreen- são	Antes de passar qualquer informação, checar o que paciente e familiares estão entendendo sobre a situação	"O que o senhor entendeu do que outros médicos já lhe disseram?" "Qual sua impressão de tudo o que lhe está acontecendo?"
Permissão para fornecer a informação	Novamente, checar o interesse do paciente/da família em ouvir a sua impressão do caso	"O senhor gostaria de ouvir a minha impressão do que está acontecendo?"
Informação	Falar de forma clara, objetiva, pausadamente. Observar emoções. Parar de acordo com o limite do paciente (para isso, é necessário prestar atenção à comunicação não verbal). Demonstrar sua decepção, caso sejam notícias ruins	"Temo que não tenha boas notícias." [pausa] "Infelizmente, os exames mostraram progressão do seu câncer para outros órgãos." [pausa]

1
(continua

Tabela 1	Passo a passo para uma co	omunicação adequada
Estratégia	Orientações	Exemplos
Validação de emoções	Pausar sempre que emoções aparecerem, validá-las, demonstrar empatia e compreensão	"Eu imagino que isso seja frustrante." "Deve ser muito difícil ouvir uma notícia dessas."
Receptivi- dade para emitir opinião	Com base no que se conhece do paciente, suas preferências/valores e no conhecimento técnico-científico sobre a doença, pedir licença para dar opinião	"Agora que eu consigo entender o senhor, diante de tudo o que conversamos previamente, será que lhe ajudaria se eu lhe desse minha opinião?"
Compreen- são	Checar o quanto o paciente compreendeu de toda conversa	"O senhor poderia me dizer com as próprias palavras como entendeu tudo o que conversamos?"
Continuida- de do cuidado	Demonstrar que, independentemente do prognóstico e do planejamento de cuidados proposto, a equipe continuará sempre cuidando do paciente	"O senhor pode contar com nossa equipe sempre que precisar. Retornaremos amanhã para conversar novamente, e, caso haja novas dúvidas, fique à vontade para nos perguntar."

rem alcançadas ao final de mais de um encontro, respeitando, assim, os tempos e os limites do paciente para receber mais informações. Geralmente, somente após o vínculo estabelecido é possível propor ao paciente uma sugestão de plano terapêutico, baseado nos seus valores e preferências diante de sua condição clínica. Alguns desses tópicos serão retomados adiante, quando serão abordadas as particularidades da comunicação no contexto de fase final de vida (Capítulo 311).

PARTICULARIDADES DA COMUNICAÇÃO AO FINAL DA VIDA

O relacionamento da equipe com o paciente e a família que enfrentam o processo de fim de vida tende a ser de grande intensidade. Dessa maneira, a comunicação também se intensificará, bem como seus desafios. Muitas vezes, há necessidade de discutir prognóstico, planejamento terapêutico, preferências de fim de vida – como utilização de medidas invasivas de manutenção de vida (p. ex., ventilação mecânica, reanimação cardiopulmonar, transferência para UTI) e questões relacionadas à morte. Diante desses desafios, é comum surgir uma sensação de despreparo em relação ao melhor auxílio possível a pacientes e familiares. Apesar da enorme importância dessa habilidade, atualmente ainda é escassa a capacitação na graduação médica no que se refere ao ensino e ao treinamento em comunicação.

-MRCM.indb 1245 12/5/17 4:07 PM

Discutindo prognóstico

Diante de um prognóstico não favorável, tanto paciente quanto médico se sentem desconfortáveis, e as emoções que emanam dessas sensações tornam a conversa sobre prognóstico geralmente difícil e angustiante. Para muitos pacientes, esse momento significa frustrar expectativas (p. ex., de cura ou de maior expectativa de vida). Para os médicos, pode significar impotência e incompetência. Aceitar as próprias emoções diante dessa possível frustração é um passo importante para que o médico esteja "inteiro" e disposto a conversar sobre o prognóstico. Negá-las costuma ser uma das principais armadilhas para uma comunicação adequada. Apesar de sempre difícil, esse momento intenso entre o paciente e seu médico pode ser de extrema importância para se aumentar o vínculo e a confiança mútua, tão necessários para uma relação melhor entre eles.

Anteriormente a qualquer comunicação, cabe ao médico e sua equipe reavaliarem sua impressão e qual seria a programação oferecida pela equipe. Para tanto, devese conhecer muito bem as condições clínicas do paciente, suas comorbidades, a literatura a esse respeito e se existem índices prognósticos já estabelecidos para aquela doença/condição (Capítulo 190). É importante lembrar que esses índices fornecem prognósticos populacionais e servem apenas como um acréscimo à impressão clínica, não devendo ser passados aos pacientes de forma arbitrária (p. ex., dizer a um paciente cujo *prognostic palliative index* calculado foi de 12 dias que ele teria 12 dias de vida).

O paciente tem direito ao conhecimento sobre sua doença e seu prognóstico. Pacientes que estão cientes dessas condições tendem a ser mais participativos no seu processo de morte, fazem mais planos, intensificam seus vínculos afetivos e propiciam despedidas. Estudos mostram que a maioria dos pacientes, com algumas variações culturais, dizem que gostariam de ser informados sobre seu prognóstico. Contudo, estudos também indicam sensação de angústia pelos pacientes sobre a forma como essa informação lhes foi passada, o que muitas vezes lhes tira a esperança de forma não desejável. Há, ainda, uma parcela menor de pacientes que afirma preferir não participar de discussões sobre prognóstico. Costuma-se dizer que o paciente tem o direito de ser informado, porém não o dever. É direito do paciente também optar por não receber determinadas informações (Capítulo 311).

A principal estratégia para se evitar uma comunicação inadequada – para não dizer, algumas vezes, catastrófica – é conhecer quais as preferências do paciente quanto à quantidade e à qualidade de informação que ele deseja, antes de, de fato, transferir essas informações. Uma forma de acessar o quanto o paciente deseja de informação é perguntar isso diretamente a ele. Pode-se perguntar "O quanto o senhor gostaria de saber sobre o prognóstico dessa doença (ou sobre como essa doença pode evoluir no futuro)?". Outra forma seria: "Algumas pessoas gostam que eu dê todos os detalhes de sua condição e perspectivas futuras, mesmo que sejam notícias não muito boas. Outras preferem que eu fale apenas as questões mais importantes. Algumas preferem que eu converse sobre isso com sua família. Como o senhor acha que seria melhor?". É importante lembrar que os pacientes podem mudar de necessidades ao longo do tempo, passando de uma postura em que desejavam toda e qualquer informação para outra em que passam a não mais querer participar tanto do processo, e vice-versa, devendo, então, ser constantemente reavaliada a posição do paciente. Algumas vezes, os pacientes não são claros, porém dão sinais de que não desejam falar do assunto: mudam drasticamente de tópico no meio da conversa, mostram-se subitamente com sono ou com dor, interrompendo o diálogo, ou até contam sobre o quanto ficaram chocados a respeito do fato de o médico da sua vizinha ter contado a ela que seu câncer não tinha cura, demonstrando repreensão a essa conduta.

Diante da necessidade de informação, os pacientes se dividem, de forma geral e grosseira, entre os que desejam ser informados sobre prognóstico, os que não gostariam de ter essas informações e aqueles que são ambivalentes ante suas posições. Existe a situação chamada de conspiração ou cerco do silêncio, na qual o paciente demonstra desejo de receber mais informações, mas sua família pede que a equipe não lhe diga a verdade. Essa condição deve ser manejada de forma específica, conforme abordado no Capítulo 309.

Pacientes que desejam ser informados sobre o seu prognóstico

Para aqueles que deixam clara sua necessidade de informações sobre o prognóstico, cabe ao médico esmiuçar exatamente a qualidade da informação que o paciente deseja. Talvez ele precise saber que essa doença não terá cura, mas naquele momento não esteja aberto a discutir sobrevida. Uma estratégia adequada para entender melhor qual informação o paciente deseja, p. ex., é perguntar: "Mas por que o senhor está me perguntando isso?". Devolver a pergunta ao paciente facilita ao médico entender sua real dúvida e adequar a resposta. Vale ressaltar que uma pergunta objetiva deve sempre ser respondida de forma objetiva, clara, simples, evitando-se respostas evasivas como "Mas diabetes e hipertensão também não têm cura, vamos ser otimistas!". Sabe-se que

-MRCM.indb 1246 12/5/17 4:07 PM

hipertensão e câncer não são provavelmente comparáveis do ponto de vista de prognóstico. Caso, diante da devolução da pergunta, o paciente lhe diga: "Gostaria de saber se essa quimioterapia vai curar meu câncer, pois todos querem me encorajar dizendo que ficarei curado, mas pelo que li na internet essa doença não tem cura", confirmando a necessidade de uma resposta objetiva, talvez caiba a resposta: "Realmente. Essa quimioterapia poderá melhorar seus sintomas, talvez aumentar sua sobrevida, mas, infelizmente, não curará definitivamente seu câncer". Sempre, após uma má notícia, deve-se fazer uma pausa para avaliar as emoções que virão e, então, validá--las e acolhê-las. Deve-se checar continuamente com o paciente sua necessidade de mais alguma informação naquele momento e reafirmar o acompanhamento e a disposição da equipe para novos esclarecimentos.

Pacientes que preferem não discutir o prognóstico

Em casos de pacientes que se mostram contrários a discutir o prognóstico, o mais importante é tentar entender o que está por trás dessa posição. Assim, evita--se o risco de, diante do alívio de não se precisar ter essa conversa difícil com o paciente, deixar de lhe dar alguma informação que lhe seria importante. Pode-se perguntar: "Se o senhor pudesse me ajudar a entender essa posição de preferir não falar sobre sua doença, isso me auxiliaria muito a saber como lidar em situações futuras". O médico deve validar a posição do paciente e respeitá-la, deixar claro que a equipe está à disposição para tirar qualquer dúvida que surja e pedir permissão para futuramente rediscutir com o paciente sua posição. Deve, também, checar com esse paciente se há alguém com quem ele deseja que a equipe converse a respeito de sua condição, o que auxiliaria a equipe na condução do caso. Pacientes não são obrigados a discutir seu prognóstico, e nem por isso não poderão ter participação em outras discussões futuras, inclusive sobre preferências de fim de vida. Logo, essa posição inicial não invalida toda e qualquer discussão futura sobre sua doença, prognóstico ou preferências, devendo-se sempre abordar o assunto novamente.

Pacientes ambivalentes

Pacientes ambivalentes costumam ter sentimentos ambíguos em relação ao conhecimento do prognóstico. Às vezes, relatam verbalmente querer alguma informação, mas dão sinais não verbais (p. ex., dormir durante a conversa, desviar o assunto, desviar o olhar) de que não estão aptos a falar sobre o assunto. É importante que o médico nomeie essa dificuldade: "Parece-me que o senhor tem alguns motivos que o fazem querer falar sobre

o futuro da sua doença e outros que não. É isso mesmo?". A seguir, cabe ao médico tentar elucidar quais são esses motivos que estão angustiando o paciente: "O senhor poderia me ajudar a entender o que está sentindo com relação a isso?". É importante validar o quanto essa situação deve estar sendo difícil para o paciente, sempre demonstrando empatia e respeito. Muitas vezes, nessa situação, cabe ao médico acolher essas emoções e aguardar o paciente dar o próximo passo, respeitando seu tempo. Talvez esse próximo passo seja apenas depois de alguns dias. O apoio da equipe multiprofissional, e em especial do psicólogo, é fundamental, principalmente nesse momento. Checar também com os familiares qual é a impressão deles diante dessa postura do paciente auxilia a melhor acolhê-lo e planejar novas abordagens.

Discussão do planejamento de tratamento/ transição para priorização de conforto

À medida que a doença progride, é comum ser necessário discutir as propostas de tratamentos futuros, o que pode envolver a transição para um tratamento que priorize conforto e controle de sintomas em detrimento de tratamentos agressivos e invasivos, que parecem não mais trazer benefícios. Antes de pensar em discutir essas propostas com o paciente, deve-se ter clareza sobre sua condição clínica, seu prognóstico mais provável e a opinião da equipe sobre o que é considerado mais adequado tecnicamente. A equipe apenas saberá o melhor tratamento para aquele indivíduo se entender quem é essa pessoa, sua biografia, suas preferências, medos e objetivos. Nem sempre o que tecnicamente é considerado mais adequado o será para aquele paciente. Dessa maneira, a Tabela 2 sugere a abordagem para a discussão sobre transição para priorização de conforto.

Discussão de medidas invasivas para manutenção de vida

A maioria dos pacientes e familiares precisa de tempo para entender e se adaptar às mudanças inerentes à fase final de vida, mesmo quando o paciente teve previamente oportunidade de discutir sobre diretivas antecipadas de vontade (Capítulo 313). Frequentemente, suas preocupações vão muito além da sua saúde. Em outras ocasiões, os pacientes só se sentem razoavelmente aptos a discutir manutenção artificial de vida quando percebem a falência dos tratamentos e até a possibilidade de evolução para óbito. Previamente a tal discussão, é fundamental abordar a extensão e o comprometimento da doença, bem como os resultados dos tratamentos efetuados, e discutir a transição para tratamentos que priorizem conforto.

-MRCM.indb 1247 12/5/17 4:07 PM

Tabela 2 Discussão sobre transição para priorização de conforto			
Estratégia	Orientações	Exemplos	
Preparar-se	Checar suas posições técnicas sobre o caso e suas emoções. Confirmar que essas posições são consenso entre as equipes de cuidados		
Checar compreensão do paciente sobre sua condição	Antes de discutir o planejamento dos cuidados, checar o que o paciente e a família estão compreendendo da situação até o momento (Tabela 1)	"Qual é sua impressão sobre sua doença, diante do que o senhor já conversou previamente com a equipe?"	
Checar a disposição do paciente para falar sobre o assunto	Essa conversa não será produtiva se o paciente não estiver razoavelmente pronto para ela. Caso haja muita emoção, cabe validá-la e reavaliar abordar tal assunto em outro momento	"O que o senhor tem pensado em relação ao futuro do seu tratamento/doença? Gostaria de falar sobre isso?"	
Acessar valores e objetivos do paciente	Entender o que é importante para o paciente no presente e no futuro auxilia no planejamento dos cuidados. Deve-se checar o que tem valor, o que é positivo e o que faz sua vida fazer sentido. Pode-se abordar como anda sua vida fora do hospital/consultório — isso pode ajudar a entender quais têm sido os mecanismos de enfrentamento desse paciente	"O que é mais importante para o senhor agora?" — se a resposta for "quero viver", prossiga: "Esperamos por isso também. O que na sua vida agora é mais importante e o faz querer viver?" "O que o senhor espera para o futuro?" — se a resposta for "ser curado", prossiga: "E o que mais?"	
Perguntar o que preocupa o paciente	Após entender o que é importante e valoroso para o paciente, deve-se tentar averiguar o que o preocupa, o que o paciente não quer para seu futuro	"Quais são suas maiores preocupações e medos?" "O que tem sido mais difícil para o senhor? E para sua família?"	
Checar abertura para dar sua opinião/fazer uma recomendação	Com base nas suas opiniões técnicas a respeito do caso e diante do que se entendeu sobre o que é importante para o paciente, questionar o quanto o paciente gostaria de ouvir sua opinião/sugestão. É importante lembrar que essa recomendação não é baseada no desejo pessoal do médico ao colocar-se em situação semelhante, mas sim no que parece ser a melhor opção de tratamento para o paciente, com esses valores e objetivos	"Agora que eu entendi melhor o senhor, será que ajudaria se eu lhe falasse minha opinião sobre o que poderíamos planejar para o futuro?"	
Auxiliar caso o paciente não se posicione	Em conversas intensas, pode acontecer de o paciente, mesmo aparentemente compreendendo tudo que lhe foi dito, ficar um pouco em dúvida sobre o que o médico quis dizer. É possível auxiliá-lo falando sobre os desejos de outros pacientes	"Alguns objetivos possíveis para o futuro são: obter controle de dor e outros sintomas; estar próximo da família; não sobrecarregar a família; manter-se no controle; não ser submetido a tratamentos que prolonguem o sofrimento (medo de morrer ligado a máquinas como vegetal)"	
Fazer recomendação/dar sugestão de tratamento	A opinião do médico em nada anula a autonomia do paciente. Cabe ao médico tentar alinhar os valores e objetivos do paciente com tratamentos apropriados que os auxiliem a atingir esses objetivos. Pacientes geralmente esperam do médico um posicionamento e devem se sentir à vontade para discordar da posição médica, nunca sendo obrigados a realizar tratamentos com os quais não concordam. Essa habilidade pode ser considerada a "arte do possíve!"	Sugerir condutas que abranjam todas as preocupações do paciente (p. ex., acompanhamento psicológico para o filho, melhor controle de dor), além das sugestões quanto a tratamentos (p. ex., evitar tratamentos que só acrescentem sofrimento, evitar UTI ou propor teste terapêutico em UTI, caso indicado)	
Pedir um <i>feedback</i> sobre as sugestões dadas	De tudo o que foi exposto, deve-se avaliar o quanto o paciente compreendeu e se sentiu que a proposta foi ao encontro de seus principais objetivos	"O senhor poderia me falar com suas palavras o que entendeu?"	

Deve-se ter em mente que o entendimento dos pacientes acerca de muitos procedimentos pode ter pouca relação com a realidade: p. ex., o que entendem por massagens cardíacas e ventilação mecânica pode ser o que é transmitido pela mídia nos seriados de TV, nos quais a maioria dos pacientes submetidos a ressuscitação cardio-

pulmonar evolui com reversão da morte súbita e sem qualquer sequela do procedimento, fato completamente díspar do que acontece na realidade. Assim, deve-se evitar discutir tais procedimentos de forma técnica, mas sim abordar o que eles representam (p. ex., "manter uma pessoa viva ligada a máquinas e aparelhos, com tubos para respirar").

-MRCM.indb 1248 12/5/17 4:07 PM

Tabela 3 Discussão sobr	e medidas artificiais para manutenção de vida	
Estratégia	Orientações	Exemplos
Abordar compreensão do paciente quanto à doença e a seus valores	Confirmar a compreensão do paciente e dos familiares sobre as discussões prévias a respeito da progressão da doença, não resposta aos tratamentos e transição para tratamento de conforto (Tabelas 1 e 2)	"O que o preocupa mais?" "O que seria mais importante para o senhor se não tivéssemos muito tempo pela frente?"
Discutir o quadro de forma global	Após ouvir o paciente e validar suas emoções, deve-se pedir permissão para recolocar sua impressão quanto à piora clínica de forma global (evitar detalhes de exames, usar termos abrangentes para demonstrar a piora clínica, e não técnicos)	"Estamos preocupados com o fato de o senhor ter ficado mais fraco e sua doença estar progredindo, apesar de todo o tratamento prévio."
Discutir prioridades para o cuidado futuro	Antes de falar o que não se pretende fazer (p. ex., 10T, ventilação mecânica, UTI), sempre se deve colocar tudo o que é possível e será feito: reforçar a possibilidade de proporcionar melhora no controle dos sintomas, auxiliar em questões sociais e emocionais. Deve-se abordar a expectativa de que tais medidas tragam melhora ao paciente, mas pedir permissão para discutir as possibilidades caso o quadro não evolua de forma tão favorável ("esperar o melhor, mas estar preparado para o pior")	"Acredito que possamos ajudar o senhor a melhorar sua dor e tratar essa pneumonia. Estamos torcendo para isso, porém eu também gostaria de estar preparado caso as coisas não evoluam da melhor forma. Podemos falar sobre isso?"
Validar e acolher emoções	É fundamental dar uma pausa para, após, prosseguir na discussão	"Acredito que esse assunto seja difícil para o senhor."
Colocar opinião/dar sugestão	Deve-se lembrar de adequar as sugestões aos valores do paciente. Se ele expôs que estar com a família é importante, isso deve ser validado. Não é necessário discutir item por item as medidas artificiais de manutenção de vida (p. ex., ressuscitação cardiopulmonar, IOT, ventilação mecânica), isso dependerá da profundidade da discussão que o paciente deseja. A maioria dos pacientes gostaria de discutir o quadro de forma global, não técnica ou específica	"Pode acontecer de sua função respiratória piorar." "Temos sempre como lhe dar conforto e alívio da falta de ar com medicamentos e faremos isso." "Poderíamos pensar em transferir o senhor para a UTI, onde o senhor respiraria por aparelhos. Porém, parece-me que essa medida não traria benefícios e apenas o afastaria de sua família, aumentando seu sofrimento."
Checar compreensão/ acolher emoções/esclarecer dúvidas	Deve-se fazer nova pausa, para dar espaço para dúvidas e emoções. É importante esclarecer melhor a posição da equipe, caso seja necessário	"O que o senhor entendeu do que eu falei? Poderia me explicar com suas próprias palavras?" "Qual é sua impressão sobre o que lhe falei?"
Reforçar o não abandono e a instituição de medidas de conforto	É fundamental demonstrar que muito pode ser feito para que o paciente passe por esse processo de forma confortável, sem sofrimento, sendo constantemente reavaliado pela equipe. Para isso, deve-se reforçar tudo o que será feito, em detrimento do que se considera inadequado fazer	"Se o senhor ficar com falta de ar, podemos lhe dar medicamentos para aliviar esse sintoma, sem precisar colocá-lo para respirar por aparelhos."

Conversa sobre morte e tempo de vida

Perguntas como "eu vou morrer?" ou "quanto tempo ainda tenho de vida?" frequentemente afligem os médicos e familiares. Mais uma vez, trata-se de um momento de grande emoção, para ambas as partes. As formas para se abordar essas perguntas seguem, de maneira geral, as orientações já apresentadas. Deve-se ter em mente que, se o paciente fez essa pergunta, por algum motivo essa resposta lhe é importante. Cabe ao médico, antes de dar qualquer resposta, tentar entender o que está por trás dessa questão. A Tabela 4 exemplifica um diálogo possível diante desses questionamentos. Serve como exemplo, apenas, pois é fundamental atentar à individualidade de cada caso.

Novamente, é importante ressaltar que se deve validar as emoções que surgirem, ouvir ativa e atentamente, fazer pausas e dar espaço ao paciente para que ele indique até que ponto gostaria de ir nessa conversa, colocando seus limites.

ABORDAGEM DE ASPECTOS SOCIAIS E EMOCIONAIS

Aspectos sociais

Com o processo de adoecimento, pacientes e familiares requerem orientações de diferentes necessidades. Abordar cada coisa no seu tempo é importante, respeitando os limites de escuta de cada um. Em certo momento, poderá ser indispensável a resolução de algumas pendências "esquecidas" e de novas demandas apresentadas, sendo estas decorrentes da situação de morte iminente. Vale destacar, portanto, que a ação do assistente social, em situa-

-MRCM.indb 1249 12/5/17 4:07 PM

Tabela 4 Conversa sobre a morte			
Perguntas do paciente	Possível abordagem médica	Estratégia utilizada	
"Eu vou morrer?"	"Por que o senhor está me perguntando isso?" "Isso lhe preocupa?"	Compreender o que está por trás da pergunta	
"Sim, estou percebendo que só pioro"	"Infelizmente, essa também é a nossa percepção" [pausa para dar espaço ao paciente]	Validar e confirmar a percepção do paciente, demonstrando também frustração da equipe diante da situação	
"Eu me preocupo, pois tenho esposa e filhos e gostaria de me programar para não os deixar desamparados."	"Isso deve ser realmente muito importante para o senhor."	Validar	
"Sim Por isso, preciso saber se estou morrendo O que o senhor acha?"	"Infelizmente, pode ser que isso de fato esteja acontecendo" [pausa] "Imagino que deva ser muito difícil falar sobre esse assunto."	O paciente deixou claro que essa informação lhe é muito importante; logo, deve-se tentar responder sua pergunta de forma sucinta e clara. É importante evitar jargões como "todos vamos morrer um dia", pois são evasivos e não respondem à dúvida do paciente. Deve-se, ainda, validar o sofrimento e a emoção	
"Sim, é muito difícil. Mas é importante para mim."	"O que seria mais importante para o senhor, pensando nisso tudo?"	Deve-se buscar saber quais são as prioridades e preocupações do paciente diante da morte, para adequar o cuidado	
"Quero me preparar e preparar minha família."	"O senhor acha que poderíamos ajudá-lo com sua família?" "O que seria importante para o senhor se preparar?"	Oferecer cuidado adequado às prioridades do paciente. Investigar o que seria "me preparar" para proporcionar um cuidado individualizado	
"Acho que seria bom se o senhor falasse com a minha família Mas quanto tempo eu tenho?"	"Por que o senhor está perguntando isso?"	Investigar o que está por trás dessa pergunta para dar uma resposta adequada à demanda	
"Estou pensando que meu filho irá se formar daqui a 2 anos. Gostaria de saber se estarei presente"	"Nós, de fato, não temos uma resposta certa para isso, mas acho que 2 anos talvez seja pouco provável [pausa] Sinto muito por lhe dizer isso."	Deve-se sempre reforçar que qualquer resposa sobre sobrevida pode estar errada, porém não se pode esquivar de responder a pergunta do paciente, adequando à sua demanda Neste caso, é possível que a equipe considerasse o mais provável uma sobrevida de apenas algumas semanas de vida; no entanto, a dúvida era sobre ver o filho se formar em 2 anos. Assim, a equipe pode dar uma resposta adaptada à pergunta do paciente — talvez a informação de que teria uma sobrevida de algumas semanas fosse além da que o paciente estava pronto para ouvir	
"Acho que preciso, então, conversar com minha esposa sobre isso"	"Caso queira, podemos ajudá-lo nessa conversa. Lembre-se de que estaremos juntos, sempre ajudando no que for preciso."	Colocar a equipe à disposição. Reforçar a continuidade do cuidado e o não abandono	

ções mais específicas, não substitui a intervenção de um advogado quando se faz necessário. O assistente social, por ter uma formação generalista, é capaz de fazer uma leitura ampla da realidade do paciente e entender de que modo esta exercerá influência no processo de fim de vida.

É importante conhecer alguns direitos de pacientes com doença em fase avançada, como:

- aposentadoria por invalidez;
- quitação de financiamento imobiliário;
- benefício de prestação continuada;
- auxílio-doença;
- pensão por morte;
- saque do Programa de Integração Social (PIS);

- isenção de imposto de renda;
- passe livre (transporte interestadual);
- saque do Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS).

Há algumas situações em que é pertinente a organização de aspectos práticos. São exemplos:

- reconhecimento de união estável;
- procuração/interdição;
- guarda dos filhos;
- testamento;
- reconhecimento de paternidade;
- óbito domiciliar e hospitalar.

-MRCM.indb 1250 12/5/17 4:07 PM

Aspectos emocionais

É essencial criar um espaço para que o paciente e seus familiares expressem com segurança e confiança seus sentimentos e pensamentos. Poder compartilhar essas angústias pode amenizar o sofrimento e a dor. O psicólogo pode favorecer esse cuidado na dimensão emocional, permeado pelo uso de estratégias e habilidades de comunicação.

Os objetivos desse suporte emocional são:

- conhecer a história de vida do paciente;
- conhecer valores culturais e espirituais do paciente;
- intermediar conflitos para fortalecer vínculos familiares;
 - acolher o paciente e seus familiares;
 - identificar sentimentos de tristeza, raiva e culpa;
- oferecer atendimento psicológico de apoio e orientação ao paciente e seus familiares;
 - detectar medos, angústias e dificuldades;
 - minimizar o estresse do cuidador:
- estimular recursos de enfrentamento do paciente e seus familiares.

A morte é uma parte fundamental do ciclo vital e, como em outras etapas da vida, é fundamental que seja vivenciada. Para que o paciente vivencie esse processo, é necessário que familiares e equipe reconheçam e aceitem a possibilidade da morte e enfrentem, junto com o paciente, seus momentos finais, ajudando-o a morrer em paz e com dignidade.

Há algumas estratégias de abordagem emocional para a comunicação com o paciente nesse momento:

- ouvir:
- estimular a expressão de sentimentos;
- verbalizar a disponibilidade para conversar, compreender e demonstrar não abandono;
 - estimular a verbalização de medos e angústias;
 - perguntar o que sabe sobre a doença;
 - estimular a comunicação com familiares;
 - estar disposto a falar sobre a morte;
 - encorajar agradecimentos e pedidos de perdão;
 - utilizar o toque afetivo;
 - sorrir;
 - manter contato visual;
- manter proximidade física confortável para o paciente;
 - compartilhar o silêncio;
 - utilizar tom de voz suave/amável;
 - evitar ruídos que dispersem a atenção;
 - manter expressão facial positiva/interessada.

Para a comunicação com os familiares, essa abordagem emocional inclui as seguintes estratégias:

- estimular a comunicação com o paciente;
- estimular conversas sobre a doença;
- incentivar atitudes positivas;
- estimular expressão de sentimentos;
- facilitar a visita de amigos;
- estar aberto a falar sobre a morte;
- encorajar agradecimentos e pedidos de perdão;
- facilitar a visita (caso seja um desejo do pacien-

te/familiar) de capelão, padre, pastor etc.;

encorajar o resgate de vínculos.

BIBLIOGRAFIA

Andrade L. A atuação do serviço social em cuidados paliativos. In: Carvalho RT, Parsons HA. Manual de cuidados paliativos. Rio de Janeiro: Editora Diagraphic; 2009. p.221-3.

Araújo MMT, Paes MJ. Estratégias de comunicação utilizadas por profissionais de saúde na atenção a pacientes sob cuidados paliativos. Rev Esc Enf USP 2012;46(3):626-32.

Back A, Arnold R, Tusky J. Mastering communication with seriously ill patients. Balancing honesty with empathy and hope. Cambridge: Cambridge University Press; 2009.

Hanks G, Cherny N, Christakis N, Fallon M, Kaasa S, Portenoy R. Oxford texbook of palliative medicine. Oxford: Oxford University Press; 2010.

Quill T, Arnold R, Back A. Discussing treatment preferences with patients who want "everything". Ann Intern Med 2009;151:345-9.

DIRETIVAS ANTECIPADAS DE VONTADE: TESTAMENTO VITAL

Mayra de Almeida Frutig, Tânia Vannucci Vaz Guimarães, Tiago Pugliese Branco

DEFINICÃO

O testamento vital consiste no registro do desejo expresso do paciente, manifestado quando ainda estiver com autonomia preservada, que permite transmitir suas decisões sobre os próprios cuidados e tratamentos em fim de vida. O testamento também tem caráter de procuração: por meio dele, o paciente pode eleger um representante de sua confiança para tomar decisões sobre os rumos do tratamento a que será submetido a partir do momento em que não tiver condições de fazer escolhas. Esse documento possibilita à equipe de saúde ter suporte ético para cumprir e respeitar as vontades do paciente.

-MRCM.indb 1251 12/5/17 4:07 PM

HISTÓRICO

Desde a década de 1990, há um movimento crescente de conscientização dos cuidados prestados aos pacientes em fase final de vida. Entende-se que a falta de conhecimento prévio das preferências dos pacientes em relação ao próprio cuidado de saúde pode resultar em má prática médica, por meio de condutas contrárias àquelas desejadas pelos pacientes.

Em 2010, um estudo sem metodologia científica adequada, apesar de grande impacto na mídia, analisou a qualidade de morte ao comparar os cuidados prestados aos pacientes terminais de 40 países e classificou o Brasil como o 3° pior lugar para se morrer, à frente apenas de Uganda e Índia. Isso trouxe uma série de discussões sobre o tema de cuidados paliativos em fase final de vida entre o público leigo.

No Brasil, o respaldo ético pelo Conselho Federal de Medicina (CFM) é recente (data de 2012), mas em vários países isso já vem ocorrendo há muito tempo. Nos países mais bem classificados por esse estudo, vigoram as normas denominadas: Consent Medical Treatment and Palliative Care, na Austrália, desde 2004, e Mental Capacity Act, no Reino Unido, desde 2005. Já nos EUA, as diretivas antecipadas de vontade surgiram inicialmente na Califórnia, em 1976 - rapidamente, isso serviu como referência para a norma federal, que é a lei de autodeterminação do paciente (Patient Self-determination Act) –, e manifestam-se por 2 formas: o testamento vital, expressão oriunda da tradução literal da terminologia norte-americana (living will) e o mandato duradouro (escolha de representante), cuja origem também é norte-americana (durable power attorney for health care).

Atualmente, prevalece a noção de que é obrigatório o consentimento por parte do paciente no ato médico. Nas relações médico-paciente, a liberdade na tomada de decisões contribui para a expressão da autonomia em optar por determinados procedimentos diagnósticos ou terapêuticos, com base nos esclarecimentos prestados pelo médico, com todas as informações necessárias, como sobre indicação, possível benefício, riscos, contraindicações e expectativas de pacientes e familiares.

O testamento vital é um instrumento que permite ao paciente declarar previamente quais tipos de tratamentos médicos aceitaria ou recusaria em situação de agravamento do quadro de saúde que o impossibilite de manifestar sua decisão, como a vontade de não ser submetido a procedimentos invasivos ou dolorosos, procedimentos cirúrgicos e transferência para UTI.

ASPECTOS ÉTICOS E LEGAIS

O CFM publicou, em agosto de 2012, a Resolução n. 1.995, que regulamenta e oferece suporte ético para o cumprimento da vontade dos pacientes no que diz respeito a procedimentos e limites terapêuticos na fase final de vida. Esta se refere "às decisões sobre cuidados e tratamentos de pacientes que se encontram incapazes de comunicar-se ou de expressar de maneira livre e independente suas vontades", colocando que nesses casos "o médico levará em consideração suas diretivas antecipadas de vontade" (art. 2°), com a limitação de que "o médico deixará de levar em consideração as diretivas antecipadas de vontade do paciente ou representante que, em sua análise, estiverem em desacordo com os preceitos ditados pelo Código de Ética Médica".

O testamento vital é facultativo. Pode ser feito apenas por pessoas com autonomia preservada (ausência de déficit cognitivo), com idade \geq 18 anos (ou menores que estejam emancipados judicialmente).

Esse documento pode ser modificado ou revogado a qualquer instante. Seu registro pode ser feito em prontuário pelo médico, não exige a presença de testemunhas ou que o documento seja firmado em cartório.

As diretivas antecipadas do paciente prevalecerão sobre os desejos dos familiares.

O paciente pode designar um representante para tal fim, mesmo que não tenha parentesco. As informações do representante serão levadas em consideração pelo médico.

Já existe um projeto de lei, ainda não aprovado, além de outras normas do CFM e leis estaduais e federais vigentes, que contribuem para o reconhecimento do testamento vital, descritas na Tabela 1.

A obstinação terapêutica é estimulada pela prática de uma "medicina defensiva", que consiste na adoção de todos os recursos e procedimentos disponíveis, ainda que sabidamente inúteis e desnecessários, quando se trata de pacientes terminais, com o objetivo de se proteger diante do temor da responsabilização ética, civil e criminal pela morte do paciente.

Assim, para enfrentar essa questão, os profissionais de saúde devem conhecer as diferenças entre ortotanásia, eutanásia, distanásia e suicídio assistido:

• ortotanásia: é a decisão de renunciar ao chamado excesso terapêutico, visando criar condições para que o processo de morte, a última fase da vida, se instaure e evolua de forma natural, jamais deliberada. Isso é feito por meio da prática de cuidados paliativos, baseada em metodologia científica, que busca alívio de sintomas e

-MRCM.indb 1252 12/5/17 4:07 PM

Tabela 1 Leis	estaduais e federais sobre o testamento vital
Normas	Descrição
Constituição Federal (art. 5°)	Estabele o princípio fundamental do direito à dignidade da pessoa humana à vida, à liberdade e à segurança. Afirma que ninguém será submetido a tortura nem tratamento desumano ou degradante
Código Civil Brasileiro (art. 15)	Estabelece que é expressamente vedada a realização de qualquer tratamento ou intervenção cirúrgica que possa trazer risco para a pessoa, sem o seu consentimento
Estatuto do Idoso (art. 17)	Assegura ao idoso que esteja no domínio de suas faculdades mentais o direito de optar pelo tratamento de saúde que lhe for reputado mais favorável
Lei Estadual de SP n. 10.241/99 (art. 2°)	Estabelece os direitos do paciente de recusar tratamentos dolorosos ou extraordinários para tentar prolongar a vida e de escolher o próprio local de morte
Código de Ética Médica (CFM, n. 1.805/2006)	Afirma que, na fase terminal de enfermidades graves e incuráveis, é permitido ao médico limitar ou suspender procedimentos e tratamentos que prolonguem a vida do doente, garantindo-lhe os cuidados necessários para aliviar os sintomas que levam ao sofrimento, na perspectiva de uma assistência integral, respeitada a vontade do paciente ou de seu representante legal
Código de Ética Médica (CFM, n. 1.931/2009)	Afirma que, nas situações clínicas irreversíveis e terminais, o médico evitará a realização de procedimentos diagnósticos e terapêuticos desnecessários e propiciará aos pacientes sob sua atenção todos os cuidados paliativos apropriados. É vedado ao médico abreviar a vida do paciente, ainda que a pedido deste ou de seu representante legal
Projeto de Lei Penal n. 6.715/2009 (art. 136-A)	Propõe que não constitui crime, no âmbito dos cuidados paliativos aplicados a paciente terminal, deixar de fazer uso de meios desproporcionais e extraordinários, em situação de morte iminente e inevitável, desde que haja consentimento do paciente ou, em sua impossibilidade, do cônjuge, companheiro, ascendente, descendente ou irmão

CFM: Conselho Federal de Medicina.

conforto. Dessa forma, não pretende antecipar nem postergar a morte, porque prima pela preservação da vida até o seu fim (Resolução do CFM n. 1.805/2006);

- eutanásia: refere-se a toda ação ou omissão (eutanásia passiva) de um cuidado necessário e eficaz, a fim de produzir deliberadamente a morte, no intuito de eliminar o sofrimento. No Brasil, a eutanásia não está legalizada e continua sendo uma conduta que pode ser considerada homicídio, pois trata-se de uma ação causadora da morte do paciente (Código Penal, art. 121);
- distanásia: consiste no prolongamento artificial do processo de morte, com sofrimento do doente. É expressão da obstinação terapêutica pelo tratamento e pela tecnologia, sem que nem o paciente nem a equipe mé-

dica tenham reais expectativas de sucesso ou de uma qualidade de vida melhor para o paciente. No Brasil, o médico que insistir em manter um tratamento para o doente terminal acometido de doença incurável, expondo-o ao sofrimento, contrariando a vontade do paciente ou de seu representante legal, estará sujeito a responder, no âmbito da responsabilidade civil e criminal, por lesões corporais (Código Penal, arts. 46 e 129);

■ suicídio assistido: ocorre quando uma pessoa que não consegue concretizar sozinha sua intenção de morrer solicita o auxílio de outro indivíduo. Pode ser caracterizada por ações como prescrição de doses altas de medicação ou, de forma mais passiva, persuasão e encorajamento. Em ambas as formas, a pessoa que contribui para a ocorrência da morte da outra compactua com a intenção da morte. No Brasil, o suicídio assistido é considerado crime de induzimento, instigação ou auxílio a suicídio (Código Penal, art. 122).

Diante do exposto, entende-se que, na eutanásia, pratica-se uma ação: mata-se alguém; mas na ortotanásia, pratica-se uma omissão: deixa-se alguém morrer. Para praticar um homicídio por omissão, o médico precisa ter a possibilidade de evitar a morte do paciente quando ele apresenta uma enfermidade possivelmente reversível e com possibilidade de cura. Portanto, se o médico limita ou suspende procedimentos e tratamentos destinados exclusivamente a prolongar a vida do paciente, quando este é portador de enfermidade incurável sem reversibilidade, não está praticando uma ação para causar a sua morte, isto é, não está praticando a eutanásia ativa, nem eutanásia passiva, mas apenas a omissão de assistência inútil.

Em 2006, o Ministério Público Federal entrou com uma liminar contra a Resolução do CFM n. 1.805/2006, alegando que ela seria inconstitucional e ilegal. Porém, em 2010, tal medida foi julgada improcedente, considerando que "o CFM tem competência para editar norma desse tipo, que não versa sobre direito penal, e sim sobre ética médica e consequências disciplinares". Na sentença do juiz, consta que, ainda que diagnosticada a terminalidade da vida, qualquer recurso que o médico se proponha a fazer para tentar salvar a vida do paciente será considerado excesso terapêutico, em razão de sua ineficácia.

Assim, hoje, é possível afirmar, que a Resolução do CFM n. 1.805/2006, atualmente em plena vigência, que diz respeito à prática da ortotanásia e nada tem a ver com a eutanásia, constitui um alerta contra a distanásia e não incentiva a prática de qualquer conduta criminosa ou ilícita.

-MRCM.indb 1253 12/5/17 4:07 PM

Vale lembrar que os problemas de ordem judicial contra médicos, no contexto de cuidados paliativos, podem surgir se houver falha na comunicação entre esses profissionais e o paciente/família, porque isso pode gerar equívocos de interpretação das atitudes médicas que objetivam promover alívio de sintomas e conforto, como se essas fossem ações negligentes ou atos destinados a abreviar deliberadamente a vida do paciente. Por isso, a estratégia mais adequada para se lidar com essas questões é estabelecer um canal de comunicação claro e franco, com base no quadro clínico e respeitando a autonomia do paciente, e registrar em prontuário.

PLANEJAMENTO DAS DIRETIVAS ANTECIPADAS

Para a elaboração do testamento vital, é imprescindível que o profissional de saúde desenvolva habilidades de comunicação (Capítulos 308 a 311), porque se trata de um processo interativo, contínuo, que se desenvolve ao longo do tempo, entre o paciente e o profissional de saúde, que possibilita a abordagem de prioridades, desejos e valores envolvidos em uma tomada final de decisão. Estimula-se, ainda, que familiares e eventuais representantes (designados pelo paciente) participem dessa discussão. Dessa forma, torna-se mais provável que os objetivos reais do paciente sejam conquistados (Capítulos 311 e 312).

O planejamento de cuidados antecipados deveria fazer parte rotineiramente das consultas. Pensar nesse processo como uma abordagem de 4 etapas pode facilitar a comunicação e o sucesso do planejamento.

Sugerem-se, a seguir, 2 modelos de comunicação capazes de determinar impacto negativo ou positivo na elaboração das diretivas antecipadas:

- utiliza perguntas que deveriam ser evitadas, pois transferem automaticamente a responsabilidade da tomada de decisão apenas ao paciente/familiares/representante, gerando dúvidas, angústia e sensação de abandono, como:
 - "Você quer que seja feito tudo?"
 - "Concorda em interromper o tratamento?"
 - "Não vamos realizar medidas extraordinárias?"
- "Gostaria de ser intubado? Reanimado? Ir para UTI?"
- utiliza linguagem que pode facilitar a determinação de metas de atendimento e contribuir para um planejamento terapêutico e conjunto:
- "Eu quero oferecer o melhor cuidado possível até o último dia de vida de seu filho."
- "Nós vamos focar em melhorar sua qualidade de vida e seu bem-estar."

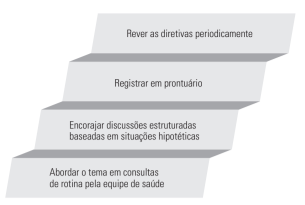


Figura 1 Passos para o planejamento do processo de diretivas antecipadas.

- "Vou fazer todo o possível para preservar sua independência."
- "Vamos nos esforçar ao máximo para controlar os sintomas do seu filho."
- "Promover conforto e dignidade para seu pai é nossa prioridade."
- "Vamos combinar em conjunto de que forma poderia realizar seu desejo de voltar para casa?"

CONSIDERAÇÕES FINAIS

O uso desse tipo de procedimento tende a crescer: nos EUA, abarcava cerca de 21% em 1995 e após 5 anos subiu para 67%, de acordo com estudo que analisou 3.746 pessoas com idade média de 80 anos que morreram entre 2000 e 2006. Cerca de 30% dessas pessoas precisaram tomar uma decisão sobre seu tratamento antes da morte, mas não tinham mais capacidade de fazer isso sozinhas, isto é, tiveram perda da autonomia, porém 67% de toda a amostra tinha feito uma diretiva antecipada de vontade e designado representante para a tomada de decisão. Esses dados revelam que mais de 1:4 idosos pode necessitar de um representante que auxilie na tomada de decisões sobre seus cuidados médicos no final da vida.

Geralmente, pressupõe-se que o objetivo das diretivas antecipadas de vontade consiste em exclusivamente apontar quais tratamentos o paciente recusa, mas também compreende a indicação do tipo e da intensidade de cuidados que o paciente pretende receber. Isso pode ser visto no estudo australiano publicado em 2010, que relacionou o planejamento de cuidados antecipados com a melhora no atendimento de fim de vida e a satisfação do paciente e da família, reduzindo os níveis de ansiedade, estresse e depressão entre os familiares dos pacientes. Ainda nesse estudo, pacientes elegeram 5 ações consideradas fundamentais para uma "boa morte": controlar os sintomas, evitar prolongar o sofrimento, atingir sensação de conforto, aliviar fardos depositados sobre a família e fortalecer as relações.

Nas últimas décadas, vários países modificaram suas leis por compreender que a questão de cuidados de saúde em pacientes terminais é fundamental para a sociedade. É preciso ter claro que essa resolução contribui para a realização de um plano de cuidados paliativos mais efetivo e promissor.

BIBLIOGRAFIA

- A controlled trial to improve care for seriously ill hospitalized patients. The study to understand prognoses and preferences for outcomes and risks of treatments (SUPPORT). The SUPPORT Principal Investigators. JAMA1995;274:1591-8.
- Bell D. The legal framework for end of life care: a United Kingdom perspective. Intensive Care Med 2007;33:158-62.
- Conselho Federal de Medicina. Câmara Técnica sobre a Terminalidade da Vida e Cuidados Paliativos. Conflitos bioéticos do viver e do morrer. Brasília: CFM; 2011.
- Conselho Federal de Medicina. Resolução n. 1.995/2012. Dispõe sobre as diretivas antecipadas de vontade dos pacientes. Diário Oficial da União, 31 ago 2012. p.269-70.
- Detering KM, Hancock AD, Reade MC, Silvester W. The impact of advance care planning on end of life care in elderly patients: randomised controlled trial. BMJ 2010;340:c1345.
- Economist Intelligence Unit. The quality of death: ranking end-of-life care across the world. 2010. Disponível em: http://graphics.eiu.com/upload/QOD_main_final_edition_Jul12_toprint.pdf. Acesso em 11 abr. 2014.
- Silveira MJ, Kim SYH, Langa KM. Advance directives and outcomes of surrogate decision making before death. N Engl J Med 2010;362: 1211-8.
- The Robert Wood Johnson Foundation. Education for Physicians on Endof-life Care (EPEC) project. RWJF; 1999.

PARTICULARIDADES NO ATENDIMENTO DOMICILIAR

Keila Tomoko Higa-Taniguchi, Angélica Massako Yamaguchi

DEFINIÇÕES

A utilização de diversas nomenclaturas e definições pelos serviços públicos ou privados para a atuação em domicílio levou a entendimentos ambíguos para a mesma atividade. Dessa forma, a Resolução da Diretoria Colegiada (RDC) n. 11, de 26 de janeiro de 2006, da Anvisa veio contribuir com a padronização desses termos:

- atenção domiciliar: um termo genérico que envolve ações de promoção à saúde, prevenção, tratamento de doenças e reabilitação desenvolvidas em domicílio. Engloba a assistência e a internação domiciliar;
- assistência domiciliar: conjunto de atividades de caráter ambulatorial, programadas e continuadas, desenvolvidas em domicílio;

- internação domiciliar: conjunto de atividades prestadas no domicílio, caracterizadas pela atenção em tempo integral ao paciente com quadro clínico mais complexo e com necessidade de tecnologia especializada;
- cuidador: indivíduo capacitado para auxiliar o usuário em suas necessidades e atividades da vida cotidiana, seja ele um familiar ou conhecido que não recebe por esse serviço, denominado cuidador informal, ou pessoa paga para efetuar o serviço, denominado cuidador formal, que pode ser leigo ou profissional da saúde.

A atenção domiciliar (AD) no serviço público pode ser classificada, de acordo com a complexidade do paciente e suas necessidades, em AD1, AD2 e AD3. Pode-se dizer, de forma simples, que AD1 engloba pacientes de baixa complexidade que podem ser atendidos pela unidade básica de saúde e pelo programa de saúde da família; AD2 engloba pacientes com perfil para assistência domiciliar de média complexidade; e AD3 engloba pacientes com características de AD2, mas que necessitam de tecnologia especializada.

Os objetivos da atenção domiciliar são:

- reorganizar o processo de trabalho das equipes que prestam cuidado domiciliar na atenção básica, ambulatorial e hospitalar;
- reduzir a demanda por atendimento hospitalar e/ou redução do período de permanência de usuários internados;
 - humanizar a atenção;
 - desinstitucionalizar a saúde;
 - ampliar a autonomia dos usuários.

EPIDEMIOLOGIA

Nos EUA, em 2007, o Center for Disease Control (CDC) fez um levantamento no qual foi estimado que 1.459.900 pacientes estavam em *home care* por dia. Destes, 69% eram idosos com idade \geq 65 anos; 64%, do sexo feminino.

Os diagnósticos primários mais comuns para admissão eram: DM (10,1%), doença cardíaca (8,8%), neoplasia maligna (3,9%) e, entre outras condições, 10% eram de cuidados pós-hospitalares.

Os pacientes possuíam, em média, 4 diagnósticos concomitantes.

Cerca de 85% apresentavam limitações em pelo menos 1 de 5 atividades básicas da vida diária (ABVD), sendo que, destes, 50,5% apresentavam 4-5 limitações.

No projeto Saúde, Bem-Estar e Envelhecimento na América Latina e no Caribe (SABE), coordenado pela Opas/OMS e realizado no município de São Paulo, em uma amostra de 2.143 idosos com idade ≥ 60 anos, foi observado que 19,2% apresentaram limitações funcionais nas ABVD, sendo que 25,6% destes necessitavam de

-MRCM.indb 1255 12/5/17 4:07 PM

auxílio para transferência. Esses dados evidenciam a demanda por atenção domiciliar.

ATENÇÃO DOMICILIAR

Pacientes elegíveis para atenção domiciliar

- Pacientes com doenças crônicas que levam a dificuldade para locomoção.
- Pacientes com doenças agudas que estejam clinicamente estáveis e necessitem completar tratamento (p. ex., antibioticoterapia, controle de anticoagulação).
- Pacientes que necessitem de reabilitação (p. ex., pós-AVC, pós-trauma, cuidados pós-hospitalares por perda de ABVD).
 - Pacientes em cuidados paliativos.

Critérios de inclusão

- Pacientes elegíveis para atenção domiciliar.
- Presença de um cuidador.
- Presença de um responsável legal no caso de paciente incapaz para as atividades da vida civil.
 - Aceitação do acompanhamento.
- Domicílio com condições mínimas para se cuidar do paciente: água potável, saneamento básico, energia elétrica, local adequado para preparo e armazenamento dos alimentos, condições de higiene adequadas.
- Domicílio na área de abrangência do serviço de atenção domiciliar.

Critérios de exclusão e desligamento

- Paciente com melhora do quadro clínico e com condições de frequentar atendimento ambulatorial.
 - Ausência de cuidador.
- Ausência de responsável legal se o paciente for incapaz para as atividades da vida civil.
- Domicílio sem mínimas condições para o cuidado.
- Paciente que mora fora da área de abrangência do serviço.
 - Não aceitação do acompanhamento.
 - Obito.

Recursos humanos e infraestrutura

A equipe de saúde deve ser composta por, no mínimo, médico, enfermeiro, auxiliar/técnico de enfermagem, assistente social (denominada equipe multiprofissional de atenção domiciliar – EMAD) ou, preferencialmente, uma equipe completa, composta também por fisioterapeuta, nutricionista, fonoaudiólogo, terapeuta ocupacional, farmacêutico, odontólogo e psicólogo (equipe multiprofissional de apoio – EMAP).

A infraestrutura do serviço deve contar com:

- transporte com veículos e motoristas para a equipe de saúde;
 - secretaria.

É imprescindível ter um hospital e uma unidade básica para referência/contrarreferência.

Conforme a RDC n. 11 da Anvisa, deve dispor de prontuário do serviço e domiciliar.

ATENDIMENTO

Atendimento realizado pelo médico

A consulta envolve anamnese, exame físico, hipóteses diagnósticas, prognóstico obtido e plano de tratamento pertinente ao caso clínico.

Deve-se avaliar a funcionalidade (ABVD e atividades instrumentais de vida diária – AIVD) e utilizar outras avaliações do estado funcional em cuidados paliativos (p. ex., escala de Karnofsky – Capítulo 190).

O médico deve anotar a presença e a característica de sondas, cateteres, ostomias etc., bem como quando foram colocados.

Deve-se avaliar o risco ou a presença de úlcera de pressão junto com a enfermagem.

Em idosos, é necessário realizar consulta/atendimento domiciliar conforme aplicados na geriatria:

- avaliação geriátrica ampla/global (Capítulo 199);
- avaliação neuropsicológica básica para depressão, *delirium* e demência (Capítulos 61, 202 e 203).

O gerenciamento de caso é uma estratégia de serviços de saúde e de apoio focada no cliente e com sua participação, por meio da utilização eficiente e efetiva dos recursos, com o objetivo de auxiliar o cliente na obtenção de suas metas. Deve-se dar orientação a distância acerca das intercorrências clínicas que os cuidadores encaminham via telefone à secretaria do serviço de atenção domiciliar, no horário estipulado por este.

Os exames coletados no domicílio devem ser checados e comunicados via telefone ou checados *in loco* para condutas pertinentes (p. ex., TP/INR, urina tipo 1/urocultura).

É dever do médico, ainda, a averiguação de óbito no domicílio e o preenchimento da declaração de óbito, salvo em casos em que a causa seja ignorada ou duvidosa.

O atendimento multiprofissional realizado deve ter uma prática interdisciplinar, na qual podem ser destacados os seguintes pontos principais:

- atuação de diversos profissionais das diferentes áreas da saúde;
 - busca de consenso visando à melhor terapêutica;

-MRCM.indb 1256 12/5/17 4:07 PM

- troca de informações e conhecimentos entre as diferentes áreas;
- possibilidade de visão ampliada sobre o paciente, de forma a fornecer subsídios para as diferentes áreas;
 - respeito às especificidades de cada área;
- linguagem harmônica, visando ao entendimento de todos;
- interdisciplinaridade como processo de atuação e como objetivo a ser constantemente buscado.

Atendimentos realizados em conjunto

- Reunião familiar: feita com o intuito de os membros da equipe de saúde informarem e orientarem a família quanto ao diagnóstico, ao prognóstico, à organização de cuidados e à resolução de conflitos relacionados à atenção ao paciente (Capítulo 309).
- Visita pré-óbito: objetiva comunicar a proximidade do óbito para o paciente e/ou para a família, de forma a prepará-lo(s) para o que possa acontecer.
- Visita de luto: feita após alguns dias ou poucas semanas após o falecimento do paciente, com o objetivo de finalizar o atendimento, avaliar o serviço prestado e escutar e apoiar o cuidador em momento tão delicado. Também é um momento em que são trazidas informações de ordem prática, como documentos a serem organizados ou providenciados, pensão, seguro etc. (Capítulo 312).

Esses atendimentos demandam dos profissionais habilidades de comunicação verbal e não verbal, empatia, delicadeza, sensibilidade, noção do melhor momento para se falar ou ficar em silêncio, uso de palavras mais adequadas para conseguir transmitir uma informação e uma escuta ativa e discernimento diante das circunstâncias para encontrar a melhor forma de lidar com elas.

Principais procedimentos realizados no domicílio

- Procedimentos com estomias:
- traqueostomia: troca de cânula plástica, higienização, aspiração e descanulação;
- gastrostomia: troca de sonda, curativo e retirada de sonda;
 - jejunostomia: higienização e curativo;
- colostomia e ileostomia: troca de bolsa, higienização e curativos;
- cistostomia, nefrostomia e ureterostomia: troca de bolsa, sonda, higienização e curativo.
 - Sondagens:
- vesical de alívio: treinamento de autocateterismo e cateterismo de alívio com técnica limpa (Capítulo 304);
- vesical de demora: troca de sonda e higienização (Capítulo 304);

- nasogástrica, orogástrica e nasoentérica: troca de sonda, fixação e higienização (Capítulo 303).
 - Curativos:
- feridas agudas traumáticas e pós-operatórias: manutenção do leito da ferida limpo, livre do risco de infecção e com curativos diários ou conforme necessidade;
 - feridas crônicas:
- a. com presença de tecido inviável ou necrose: realização de desbridamento, promoção da restauração da matriz extracelular e do tecido de granulação;
- b. com presença de infecção ou inflamação: remoção ou redução da infecção e da inflamação, controle de dor, orientação ao cuidador quanto aos cuidados com a contaminação e o manuseio do paciente;
- c. feridas limpas com tecido de granulação: manutenção do leito da ferida limpo e controle de umidade, o que diminui o risco de infecção.
 - Punções (Capítulo 292):
- periféricas com cateter flexível ou rígido: fixação, cuidados com infiltração e mobilização do paciente.
- centrais (Capítulo 295) (inserção central, periférica ou os *port-a-cath*): realizadas em ambiente hospitalar para maior segurança, mas mantidas em domicílio para tratamento. Os cuidados são com a manutenção do cateter, evitando-se a obstrução, o curativo e a fixação. Cateter central com inserção periférica (PICC) pode ser puncionado no domicílio, por um profissional capacitado, preferencialmente guiado por USG e com controle radiológico.
 - Exames:
 - ECG;
 - TP portátil (Coagucheck*);
- coleta de materiais biológicos para exames complementares (sangue, urina e secreções);
- há também a opção de realização de alguns exames de imagem, como: RX, USG, ecocardiograma,
 Doppler, Holter e monitorização ambulatorial da PA (MAPA). Por enquanto, apenas em âmbito privado.
- Procedimentos de odontologia: limpeza de placa bacteriana, extração dentária, obturação, pequenas biópsias.
 - Outros procedimentos:
 - quebra e retirada de fecaloma;
 - aplicação de enema glicerinado;
 - aspiração de vias aéreas;
 - hipodermóclise (Capítulos 192 e 302);
 - sangrias;
 - drenagem de abscesso;
 - ajuste de órteses e próteses;
 - espirometria;
 - nutrição enteral;
 - nutrição parenteral (exige equipe especializada);
 - paracentese (Capítulo 297);

-MRCM.indb 1257 12/5/17 4:07 PM

- avaliação ginecológica simples (toque, espéculo, avaliação mamária);
 - otoscopia e retirada de rolha de cerume;
 - tamponamento do corpo do falecido.

CUIDADOS COM A BIOSSEGURANÇA

Deve-se fazer uso de equipamento de proteção individual e imunização (equipe, cuidadores, familiares e pacientes).

Para casos de acidente com perfurocortantes e exposição a material biológico, o serviço de atenção domiciliar deve ter um fluxo de atendimento.

O ambiente domiciliar precisa ter a infraestrutura necessária para a segurança do paciente, família e equipe.

Os resíduos de saúde devem ser descartados de acordo com a RDC n. 306, de 2004, da Anvisa:

- grupo A lixo infectante (p. ex., amostras de sangue, urina, secreções, culturas, frascos de vacina): acondicionamento em sacolas especiais e identificadas. A coleta, o transporte e o destino final são feitos por empresas especializadas;
- grupo B resíduos químicos (p. ex., medicamentos quimioterápicos e antineoplásicos): devem ser descartados em caixas coletoras que são acondicionadas em recipiente rígido, identificado de forma visível, e são recolhidas por empresas licenciadas e encaminhadas para incineração;
- grupo C lixo radioativo: geralmente, não se aplica à atenção domiciliar;
- grupo D lixo comum (p. ex., fraldas, absorventes, material usado para antissepsia): descartado no domicílio e encaminhado ao aterro sanitário;
- grupo E perfurocortante: acondicionamento feito em recipiente rígido acrescido da inscrição "resíduo perfurocortante" e colocado em local seguro e seco, e pode ser levado para os postos de saúde ou pela própria equipe de atenção domiciliar para seguir o destino final adequado por empresas especializadas.

SEGURANÇA DA EQUIPE EM LOCAIS DE MAIOR PERICULOSIDADE

- Preferencialmente, os membros da equipe devem sempre vestir trajes de trabalho como o jaleco.
- Utilizar veículo de transporte com emblema da instituição de saúde.
- Dar preferência para o atendimento de manhã ou no início da tarde.
- Em algumas comunidades, ir junto com o agente de saúde.
 - Nunca ir sozinho.
- Avaliar com a equipe a possibilidade de começar ou continuar o acompanhamento em alguns casos.

PROCEDIMENTOS ORIENTADOS AO CUIDADOR

Alguns procedimentos podem ser realizados pelo cuidador após a capacitação e a pactuação entre equipe e cuidador:

- higienização;
- troca de bolsas coletoras;
- banho no leito;
- administração de medicamentos VO;
- registro dos horários de sono, frequência de diurese e evacuações;
 - aferição de temperatura;
 - aviso de sinais de alerta:
 - febre:
- falta de ar, lábios ou dedos roxos, respiração ruidosa, tosse, catarro;
- cor ou cheiro da urina alterados, ausência de urina ou dor para urinar;
 - vômitos, diarreia, prisão de ventre;
 - feridas, vermelhidão, inchaço;
 - quedas;
 - acidentes no domicílio com perfurocortantes;
- sonolência excessiva, confusão mental, desmaio, crise convulsiva;
 - falta ou excesso de apetite;
 - dor;
 - mudança de decúbito;
- administração de dietas enterais e cuidados com as sondas;
- administração de dietas parenterais e cuidados com punções e cateteres (equipes especializadas);
 - cateterismo vesical intermitente (técnica limpa);
 - uso de uripem;
 - hidratação da pele;
- hipodermóclise (a punção é feita pela equipe de saúde, e a administração do soro e/ou da medicação pode ser feita pelo cuidador, após constatação de capacidade para desempenhar este procedimento);
- troca/limpeza de cânula metálica de traqueostomia.

PACIENTE EM CUIDADOS PALIATIVOS

O médico deve atuar com competência cultural, para reconhecimento adequado de valores e funcionamento das famílias atendidas, aliada a humildade cultural, para a ênfase no respeito dessas mesmas características observadas, em espaço e tempo tão íntimos que são o evento da morte e o domicílio.

É importante comunicar-se de forma clara, possibilitando ao paciente e aos familiares receber todas as informações necessárias e expressar todos os sentimentos (Capítulos 308 a 312).

O objetivo principal é atingir o maior nível de controle dos sintomas possível, com ênfase na dor.

Durante esse período, deve-se preparar paciente e familiares para a morte, dentro dos limites de cada um, e proporcionar o máximo alívio do sofrimento.

Cuidadores e familiares devem ser instrumentalizados para o cuidado paliativo domiciliar.

É imprescindível proporcionar qualidade de vida e dignidade para pacientes e familiares, com todo o suporte e segurança possíveis.

MORTE NO DOMICÍLIO

A família aciona o serviço de atenção domiciliar, que deve realizar a verificação do óbito para preenchimento da declaração de óbito.

Para o caso de não ser possível para o serviço de atenção domiciliar o preenchimento da declaração de óbito, por ocorrer em horário fora do atendimento estipulado, deve-se combinar anteriormente os procedimentos necessários nesse caso (p. ex., chamar médico conhecido ou encaminhar para o serviço de verificação de óbito).

Se houver qualquer dúvida quanto ao motivo do óbito, ou em presença de lesão externa, ou em casos de traumas prévios potencialmente causadores do evento, o corpo deverá ser encaminhado para o serviço de verificação de óbito, no 1° caso, ou ao instituto médico legal, nos outros casos.

Para que o corpo seja encaminhado para esse serviço, a família deve fazer a notificação do óbito por morte natural à delegacia da cidade ou do bairro mais próximo do domicílio para providenciar o traslado do corpo. Após verificação, será emitida a declaração de óbito.

CUIDADO COM O CUIDADOR

Faz parte do trabalho da equipe de atenção domiciliar atentar para o cuidador, pois este pode apresentar sobrecarga física e/ou emocional em razão dos cuidados prestados ao paciente, condição esta que pode levar a depressão, isolamento e até culminar com o aparecimento de doenças agudas ou crônicas. Essa avaliação pode ser feita utilizando-se a escala de Zarit.

Para prevenção e manejo de estresse do cuidador, é necessário orientar sobre a importância do autocuidado, da divisão de tarefas com outros familiares, se possível, e de acompanhamento com psicólogo da equipe, além de, quando necessário, encaminhamento para serviços específicos.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Resolução da Diretoria Colegiada (RDC) n. 11, de 26 de janeiro de

- 2006. Disponível em: http://www.anvisa.gov.br/hotsite/segurancadopaciente/documentos/rdcs/RDC%20N%C2%BA%2011-2006.pdf. Acesso em: 29 out. 2013.
- Brasil. Ministério da Saúde. Portaria n. 2.527, de 27 de outubro de 2011. Redefine a atenção domiciliar no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS). Diário Oficial da União, 28 de outubro de 2011. seção 1, p.44.
- Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Departamento de Atenção Básica. Caderno de atenção domiciliar, vol. 2. Brasília: Ministério da Saúde: 2013.
- Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde/Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde. Guia prático do cuidador. Brasília: Ministério da Saúde; 2008.
- Caffrey C, Sengupta M, Moss A, Harris-Kojetin L, Valverde R; Division of Health Care Statistics. Home health care and discharged hospice care patients: United States, 2000 and 2007. National Center for Health Statistics 2011:38.
- Canadian Home Care Association. Implementing case management as a strategy for system integration: experiences from the CHCA National Partnership Project. Disponível em: http://www.cdnhomecare.ca/media.php?mid=2382. Acesso em: 01 nov. 2013.
- Duarte YAO, Lebrão ML, Lima FD. Contribuição dos arranjos domiciliares para o suprimento de demandas assistenciais dos idosos com comprometimento funcional em São Paulo, Brasil. Rev Panam Salud Publica 2005;17(5/6):370-8.
- Moroóka M, Faro ACM. A técnica limpa do autocateterismo vesical intermitente: descrição do procedimento realizado pelos pacientes com lesão medular. Rev Esc Enferm USP 2002;36(4):324-31.
- Scazufca M. Versão brasileira da escala Burden Interview para avaliação de sobrecarga em cuidadores de indivíduos com doenças mentais. Rev Bras Psiquiatr 2002;24(1):12-7.
- Silva MJP, Araújo MMT. Comunicação em cuidados paliativos. In: Carvalho RT, Parsons HA. Manual de cuidados paliativos/ANCP. 2.ed. Porto Alegre: Sulina, 2012. p.75-85.
- Yamaguchi AM, Higa-Taniguchi KT, Andrade L, Carvalho SAP, Martins MA. Assistência domiciliar: uma proposta interdisciplinar. Barueri: Manole: 2010

315 ÉTICA E LEGISLAÇÃO

Maria do Patrocínio Tenório Nunes

SURGIMENTO E REGULAÇÃO DA RESIDÊNCIA MÉDICA NO BRASIL

A residência médica é um modelo educacional, em nível de pós-graduação, no qual os aprendizes aprofundam conhecimentos e melhoram habilidades e atitudes, ou seja, desenvolvem competências específicas para um melhor cuidado. O treinamento em serviço articula ensino e aprendizagem de forma coesa.

Em 1848, a American Medical Association manifestou-se a favor de um sistema de instrução baseado na utilização da rede hospitalar para o ensino, dando início a uma nova modalidade de formação de recursos humanos na área médica, que privilegia o ensino da prática

-MRCM.indb 1259 12/5/17 4:07 PM

clínica hospitalar e o treinamento profissional no serviço – a residência médica. O termo "residência" resultou do fato de, na época, ser requisito necessário morar na instituição onde se desenvolvia o programa, com o objetivo de estar à disposição do hospital em tempo integral.

No Brasil, o início dos programas de residência médica ocorreu na década de 1940, mais precisamente em 1944, quando foram principiados, no HC-FMUSP, os primeiros programas, nas áreas de cirurgia, clínica médica e no serviço de físicobiologia aplicada, mas com o nome de "internato". Em 1948, no Rio de Janeiro, no Hospital dos Servidores do Estado do Rio de Janeiro, teve início um programa de residência médica já com o nome atual e o formato clássico. Uma revisão do assunto mostra que até a década de 1960 os programas de residência se concentravam nos hospitais públicos tradicionais e nos hospitais universitários públicos.

A história da residência médica no país é dividida em períodos: 1947/48-1977/78, com os primeiros programas e a luta pela regulamentação; e 1977/78-2007/08, com o decreto e a institucionalização da residência.

A Associação Nacional de Médicos Residentes (ANMR) e a Associação Brasileira de Educação Médica (ABEM) foram importantes protagonistas desse 2º período. A 1ª, por meio de documentos abordando as distorções do ensino de graduação e da organização da prática médica e seus reflexos sobre a residência médica; a 2ª, pelos congressos de 1974 e 1975, que possibilitaram a discussão e o encaminhamento de decisões que resultaram nessa institucionalização. A Associação de Médicos Residentes do Estado de São Paulo apresentou, nessa época, estudo consolidado sobre a situação no Estado.

O Parecer do Conselho Federal de Educação (atual Conselho Nacional de Educação) n. 77/1969 estabeleceu as Normas de Credenciamento dos Cursos de Pós-graduação na Área Médica e, de maneira lúcida e vanguardista, determinou, em seu art. 3º: que os cursos de pós-graduação em medicina passariam a ser ministrados a médicos em regime de residência e dedicação exclusiva e que a residência incluiria, em qualquer caso, estágio rotativo nos serviços gerais do hospital, com duração de 12 meses (§ 2°).

Até a criação da Comissão Nacional de Residência Médica (CNRM), a ANMR era a instituição que credenciava os programas de residência médica. Portanto, somente 32 anos depois de seu início houve o 1° marco legal da residência médica no país.

Estudos evidenciam que, de início, a elevação do nível de exigência para o credenciamento de programas de residência por parte da CNRM levou à desativação de

muitos cursos, que funcionavam muito mais em decorrência da necessidade de mão de obra barata do que com finalidades didáticas. A CNRM foi criada por movimento político reivindicatório dos médicos residentes de então, em razão dos desvios de objetivos, com predomínio de mão de obra em detrimento da formação em serviço, excesso de carga horária, heterogeneidade de critérios de ingresso, de avaliação e de remuneração.

Em 5 de setembro de 1977, o Decreto Presidencial n. 80.281 criou a CNRM, com o objetivo de regulamentar essa modalidade de ensino no país, definindo que:

- art. 1º: a residência em medicina constitui modalidade de ensino de pós-graduação, caracterizada por treinamento em serviço, em regime de dedicação exclusiva, funcionando em instituições de saúde, universitárias ou não, sob a orientação de profissionais médicos de elevada qualificação ética e profissional;
- art. 2°: a criação, no âmbito do Departamento de Assuntos Universitários do Ministério da Educação e Cultura, da CNRM, com as atribuições de:
- a. credenciar os programas de residência, cujos certificados passaram a ter validade nacional;
- b. definir, observado o disposto no Decreto e ouvido o Conselho Federal de Educação, as normas gerais para os programas de residência em medicina;
- c. estabelecer os requisitos mínimos necessários que devem atender as instituições em que são realizados os programas de residência, assim como os critérios e a sistemática de credenciamento dos programas;
- d. assessorar as instituições para o estabelecimento de programas de residência;
- e. avaliar periodicamente os programas, tendo em vista seu desempenho em relação às necessidades de treinamento e assistência à saúde em âmbito nacional ou regional;
- f. sugerir modificações ou suspender o credenciamento dos programas que não estiverem de acordo.

Em 7 de julho de 1981 (36 anos depois do início desse segmento de educação no país), a Lei n. 6.932 definiu a residência médica como modalidade de ensino de pósgraduação, destinada a médicos, sob a forma de cursos de especialização caracterizada por treinamento em serviço, funcionando sob a responsabilidade de instituições de saúde, universitárias ou não, sob a orientação de profissionais de elevada qualificação ética e profissional. Esta lei, em seu art. 1°, estabeleceu que o uso da expressão "residência médica" fica restrito aos programas delineados para graduados em medicina"; e, no art. 6°, que a conclusão de um programa credenciado garante o título de especialista na área.

Os programas de residência médica, desde então, devem ser credenciados pela CNRM, após atender aos pré-requisitos vigentes e outorgar bolsa de estudo com valor mínimo estabelecido por lei.

O Decreto n. 91.364, de 21 de junho de 1985, redefiniu a composição e o modo de funcionamento da CNRM, que é uma comissão assessora da Secretaria de Ensino Superior (SeSu) do Ministério da Educação.

Em 1987, a CNRM instituiu as Comissões Estaduais de Residência Médica (Cerem) com o atributo de assessorar a CNRM. Assim, nos locais de funcionamento dos programas, devem-se constituir Comissões de Residência Médica (Coreme), formadas por representantes dos médicos residentes e supervisores dos programas. As Coreme devem ter regimento próprio, porém são desenhadas e têm funcionamento de acordo com as determinações da CNRM. Essas tarefas são desempenhadas por meio de decretos, lei, resoluções e pareceres elaborados pela CNRM.

O principal marco legal da residência médica é a Lei n. 6.932/81, proclamada após o Decreto n. 80.281, de 5 de setembro de 1977, que regulamentou a residência médica e criou a CNRM, a qual foi modificada pelo Decreto n. 91.364, de 21 de junho de 1985.

A Lei n. 6.932/81, por meio de seus artigos, estabeleceu as regras gerais de funcionamento da residência médica e assegura os direitos dos médicos residentes.

A presidência da CNRM é exercida pelo secretário da SeSu do Ministério da Educação e, no seu impedimento, pelo Secretário Executivo da CNRM, nos termos do art. 2°, § 3° do Decreto n. 80.281, de 1977.

A Secretaria Executiva, órgão auxiliar da Presidência, coordena as atividades de apoio técnico-administrativo da CNRM, operando ações definidas pelo plenário.

As decisões e atividades da CNRM ocorrem por meio de seu plenário. Trata-se de um sistema de decisão colegiada, no qual o ritmo mais demorado das decisões resulta do debate e da necessidade de maioria de votos de seus membros.

Originalmente criada a partir do movimento médico, a CNRM situa-se no Ministério da Educação para fins legais e orçamentários. A destinação orçamentária é fundamental para o desempenho apropriado de suas funções.

A CNRM conta com as Cerem e a Câmara Técnica para executar suas funções.

A Cerem, subordinada à CNRM, foi criada a partir da Resolução n. 1, de 6 de abril de 1987, da CNRM/SeSu/MEC, tendo como principal atribuição recepcionar e sindicar os assuntos de residência médica nos Estados. Ela facilita o trânsito de informações e o controle da residên-

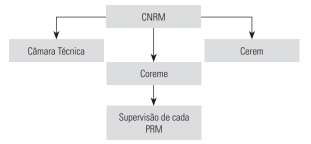


Figura 1 Hierarquia de regulação, supervisão e avaliação da residência médica no Brasil. Cerem: Comissões Estaduais de Residência Médica; CNRM: Comissão Nacional de Residência Médica; Coreme: Comissões de Residência Médica. PRM: programa de residência médica.

cia médica. Idealmente, busca identificar as especificidades da formação médica especializada na unidade da Federacão.

As Coreme representam a unidade institucional de controle e desenvolvimento da residência médica no sistema. Em todos os níveis de regulação e controle, deve haver representação das diferentes partes que compõem esse sistema de pós-graduação.

Formada por representantes dos Ministérios da Saúde e Educação, além do Conselho Nacional de Secretários de Saúde (Conass) e do Conselho Nacional de Secretários Municipais de Saúde (Conasems), a Comissão Interministerial de Gestão da Educação na Saúde (Ciges) foi instituída como órgão consultivo na formação de recursos humanos para o SUS, tendo por objetivo identificar a demanda quantitativa e qualitativa de profissionais e finalmente possibilitou ações conjuntas dos Ministérios da Saúde e Educação na elaboração de projetos de ordenação dos recursos humanos na área médica, conforme define a Constituição Federal, por meio do art. 200.

O Decreto n. 7.562, de 15 de setembro de 2011, dispõe sobre a CNRM e o exercício das funções de regulação, supervisão e avaliação de instituições que ofertam residência médica e de programas de residência médica. São abordados os seguintes aspectos:

- art. 1º: dispõe sobre a composição e a competência da CNRM e sobre o exercício das funções de regulação, supervisão e avaliação das instituições que ofertam residência médica e de seus respectivos programas;
- art. 2°: a CNRM é instância colegiada de caráter consultivo e deliberativo do Ministério da Educação e tem a finalidade de regular, supervisionar e avaliar as instituições e os programas de residência médica;

Parágrafo único. A regulação das instituições e dos programas de residência médica deverá considerar a necessidade de médicos especialistas indicada pelo perfil socioepidemiológico da população, em consonância com os princípios e as diretrizes do SUS.

-MRCM.indb 1261 12/5/17 4:07 PM

- art. 3°: a CNRM é composta pela Plenária e pela Câmara Recursal e presidida pelo Secretário de Educação Superior do Ministério da Educação.
- art. 4°: a Plenária é composta por 12 conselheiros, a saber:
- I. 2 representantes do Ministério da Educação, como membros natos;
- II. um representante do Ministério da Saúde, como membro nato;
 - III. um representante do Conass;
 - IV. um representante do Conasems;
 - V. um representante do CFM;
 - VI. um representante da ABEM;
- VII. um representante da Associação Médica Brasileira (AMB);
 - VIII. um representante da ANMR;
- IX. um representante da Federação Nacional de Médicos (Fenam);
- X. um representante da Federação Brasileira de Academias de Medicina (FBAM);
- XI. um médico de reputação ilibada, docente em cargo de provimento efetivo em instituição de educação superior pública, que tenha prestado serviços relevantes ao ensino médico, à residência médica e à ciência médica em geral.
 - § 1º Cada conselheiro terá um suplente.
- § 2º Os conselheiros e respectivos suplentes serão indicados pelo titular dos órgãos ou entidades que representam e designados pelo Ministro de Estado da Educação.
- § 3º O conselheiro previsto no inciso XI do *caput* exercerá o papel de Conselheiro Secretário-Executivo e terá mandato de 2 anos, renováveis por igual período, sendo escolhido pelo Ministro de Estado da Educação em lista tríplice elaborada pela Plenária.
- § 4º As indicações dos conselheiros referidos nos incisos III a X do *caput* serão de médicos de reputação ilibada que tenham prestado serviços relevantes ao ensino médico, à residência médica e à ciência médica em geral, podendo recair em nomes que não sejam de associados ou de titulares de instituições associadas às entidades representadas.
- § 5º Os conselheiros referidos nos incisos III a X do *caput* cumprirão mandatos não coincidentes de 2 anos, renováveis por igual período.

RESIDÊNCIA MÉDICA COMO ESPAÇO DE ENSINO E POLÍTICA DE SAÚDE

A compreensão da natureza da residência médica não pode ser limitada a uma concepção de projeto educacional de especialização isolado. Também não pode ser vista somente como um processo de trabalho. A complexi-

dade de sua natureza e a indissociabilidade desses 2 aspectos marcam uma característica singular e extremamente interessante da residência médica: o reconhecimento e a valorização do papel do trabalho como instrumento fundamental da aprendizagem de um profissional.

Ao associar a aquisição de conhecimentos ao treinamento prático em serviço, a residência médica proporciona uma diversidade de experiências que permitem a sistematização do conhecimento e a conquista de níveis crescentes de autonomia.

Considerando a dinâmica dos processos de ensino e aprendizagem, a evolução científica, cultural e ética e a complexidade de leis e decretos, a CNRM utiliza resoluções, portarias, pareceres, ofícios circulares e informes para atualizar e aprimorar o processo. De fato, as atas das reuniões plenárias da CNRM também servem de marco legal. Do debate, surgem decisões que modificam a execução de procedimentos educacionais, podendo haver um intervalo razoável até serem publicadas no formato de resolução ou outra modalidade. Cumpre também ressaltar que a CNRM faz parte da Comissão Mista de Especialidades juntamente com o CMF e a AMB (Resolução n. 1.634/2002, do CFM, que dispõe sobre convênio de reconhecimento de especialidades médicas com a finalidade de regrar o número e o modo de formação de especialistas no Brasil).

ÉTICA E RESIDÊNCIA MÉDICA

O trabalho do médico é um exercício articulado de conhecimento científico, saber prático (habilidades e atitudes) e ética profissional, resultando em um trabalho primordialmente de natureza social.

A residência médica permite um "progressivo aperfeiçoamento profissional e científico, bem como de habilidades e atitudes do médico nas várias áreas do conhecimento, com vistas à capacitação e à qualificação que possibilitem o desempenho ético e zeloso da profissão". É um imperativo ético que qualifica o médico, possibilitando amadurecimento pessoal e profissional, mas também qualifica o local onde se desenvolve.

Estima-se que 70% dos médicos denunciados ao CRM na especialidade de obstetrícia e ginecologia não haviam realizado residência médica.

O médico residente, no âmbito de suas tarefas, está sujeito ao Código de Ética Médica, ao Regimento do Corpo Clínico, ao Regimento e ao Código de Ética da unidade de ensino, quando a unidade credenciada para treinamento é uma instituição de ensino (e da universidade, quando for o caso), e ao Regimento da unidade de saúde.

Como todos os médicos, por seus atos, o residente pode vir a ser questionado nas esferas ética, cível e pe-

-MRCM.indb 1262 12/5/17 4:07 PM

nal. Em todos esses níveis de julgamento, prevalece, nos tempos atuais, o convencimento de que preceptor e residente devem responder solidariamente por maus resultados, bem como frequentemente a instituição, quando demonstrada a insuficiência do cumprimento das regras da residência médica.

Os médicos residentes, como os demais devidamente registrados nos conselhos de medicina, devem respeito aos princípios hipocráticos de honestidade, dedicação, obrigação de preservar a vida e não prejuízo aos doentes, respeitando-os com genuíno interesse, garantindo privacidade e confidencialidade.

De modo especial, a relação do médico residente com preceptores, supervisor do programa de residência médica e coordenador da Coreme exige cuidados redobrados dos envolvidos no que se refere à segurança do paciente e aos artigos do Código de Ética Médica que tratam da relação entre médicos. Nunca é demais relembrar que todos os citados devem respeito entre si, sobretudo como pessoas educadas e também como profissionais em estágios diferentes de experiência. O preceptor deve orientar com respeito e competência, utilizando estratégias pedagógicas e os canais competentes para assegurar seus direitos e a adequada formação (que envolve atitudes) dos médicos residentes. A hierarquia necessária para a organização do trabalho em equipe não pode ser pretexto para desrespeito e assédio moral.

O residente, como qualquer profissional, não pode abandonar o paciente sob seus cuidados ou faltar a plantões. Deve, antes, concluir o atendimento no ambulatório ou um procedimento cirúrgico, mesmo quando atingidas as 60 horas semanais, para depois procurar seus direitos e compensar as horas ultrapassadas, sem colo-

car pacientes em riscos desnecessários ou ultrajar seus direitos.

É inadmissível que se perpetuem atitudes como adentrar unidades de saúde (p. ex., UTI, enfermarias) para a realização de interconsultas sem antes se apresentar para a chefia de enfermagem local; modificar prescrições de pacientes que não estão sob seus cuidados diretos e sem risco imediato de morte; realizar comentários inadequados e por vezes danosos na frente de pacientes, assim como questionar a realização de certos procedimentos e exames solicitados por colega e discutir divergência de condutas; utilizar logotipos institucionais fora do ambiente apropriado; discordar e não cumprir o decidido pela equipe de médicos (preceptores e residentes) sem antes se posicionar, questionar, argumentar e, por fim, concordar com a conduta ou solicitar intervenção hierárquica superior; utilizar as redes sociais e outros meios de comunicação para criticar e expor colegas médicos e pacientes; atuar como especialista ou assumir a preceptoria em qualquer instituição quando ainda cumpre programa de residência médica naquela especialidade ou área de atuação; deixar de ouvir a opinião dos pacientes sobre o plano diagnóstico e terapêutico, desrespeitando sua autonomia de escolha do tratamento.

Todo médico é obrigado a elaborar prontuário de seus pacientes, em todos os locais e níveis de atendimento, principalmente nos setores de urgência e emergência, nos quais o relato sintético e real dos fatos pode ser futuramente sua melhor defesa diante de eventuais questionamentos.

O médico residente deve ser, desde sempre, preparado para a necessidade de preservar a independência de seus atos da indústria de equipamentos e medicamentos.

-MRCM.indb 1263 12/5/17 4:07 PM

MEDICINA BASEADA EM EVIDÊNCIAS

GERHARD DA PAZ LAUTERBACH

316

INTRODUÇÃO À MEDICINA BASEADA EM EVIDÊNCIAS

Gerhard da Paz Lauterbach

O uso da expressão medicina baseada em evidências (MBE) iniciou-se com David M. Eddy, Gordon Guyatt, David Sackett e outros estudiosos no início da década de 1990. Entre as diversas definições que existem para tal expressão, a mais citada é a de David Sackett, publicada em 1996: "Medicina baseada em evidências é o uso consciente, explícito e criterioso da melhor evidência médica atual na tomada de decisões para o cuidado de pacientes individuais. [...] Significa integrar a expertise individual com a melhor evidência externa, baseada em uma pesquisa sistemática".

Desde sua criação, a MBE esteve em constante evolução e aprimoramento, bem como o seu significado. Dessa forma, a evidência científica passou a ser parte essencial da tomada de decisões médicas, e a interpretação crítica da literatura científica torna-se indispensável nesse processo.

Finalmente, integrando ciência, literatura e as habilidades clínicas individuais, a MBE passou a prezar os valores de cada paciente na tomada de decisões, objetivando sempre a decisõo médica compartilhada.

INTRODUÇÃO AOS TIPOS DE ESTUDO

A pesquisa em saúde se inicia com a descrição do caso de uma patologia específica (relato de caso). Eventualmente, compilam-se diversos casos da mesma doença a fim de identificar algumas de suas particularidades (séries de casos).

A observação de forma sistematizada de populações maiores ou de amostras de população (estudos transversais, caso-controle e coortes) auxilia a determinação de fatores de risco para doenças, fornece dados de prevalência/incidência e serve como geradora de hipóteses para estudos mais complexos.

Pode-se ainda comparar os efeitos de intervenções em grupos de indivíduos, de forma a estudar benefícios e riscos de cada uma delas (estudos experimentais).

Finalmente, por meio de revisão sistemática da literatura sobre um mesmo assunto, é possível compilar estatisticamente os resultados de diversos estudos (metanálises).

De forma geral, considera-se a qualidade da evidência científica de forma crescente nesta ordem: opiniões de especialistas, relatos de casos, séries de casos, estudos de caso-controle, coortes, ensaios clínicos e revisões sistemáticas (Figura 1).

NÍVEL DE EVIDÊNCIA E GRAU DE RECOMENDAÇÃO

De forma a facilitar a interpretação de orientações fornecidas em diretrizes e consensos de especialistas, rotineiramente são utilizados sistemas de classificação de recomendação. Assim, o risco *versus* o benefício de cada terapia, bem como em que nível de evidência a recomendação se baseou, são expressados de forma simples e direta. Entre esses sistemas de classificação pode-se citar o da U.S. Preventive Services Task Force (USPSTF), o GRADE e o sistema usado pela AHA/ACC Task Force.

O nível de evidência é estabelecido considerando consistência e qualidade da evidência científica utilizada como embasamento para a recomendação do procedimento ou tratamento:

- nível A: metanálises de ensaios clínicos randomizados (ECR) de alta qualidade; ≥ 1 ECR com registros consistentes;
- nível B randomizado: metanálises de ECR de moderada consistência; ≥ 1 ECR de moderada qualidade;
- nível B não randomizado: ≥ 1 ensaio clínico não randomizado, estudo observacional ou com bases de registro; metanálises desses respectivos estudos;
- nível C: estudos observacionais randomizados ou não; estudos de registro com importantes limitações; estudos de fisiopatologia em seres humanos;
- nível E: opiniões de especialistas baseadas em experiência clínica com evidência conflitante.

-MRCM.indb 1264 12/5/17 4:07 PM

A classe de recomendação é definida com base na interação entre benefício e risco da intervenção, além da magnitude do efeito do procedimento/tratamento:

- classe I forte (benefício >>> risco): evidências comprovadas para indicação do procedimento/tratamento (benéfico/eficaz);
- classe IIa moderado (benefício >> risco): evidências a favor do procedimento/tratamento;
- classe IIb fraco (benefício ≥ risco): evidências pouco comprovadas para sustentar a recomendação do tratamento/procedimento;
- classe IIb sem benefício (benefício = risco): há evidências que sustentam a não recomendação do tratamento/procedimento;
- classe III deletéria (risco > benefício): evidências comprovadas para a não indicação do tratamento/procedimento.

TESTE DE HIPÓTESE

- Hipótese nula (H_0) e hipótese alternativa de um estudo (H_a) correspondem às respostas possíveis para a pergunta central do estudo. De forma geral, H_0 simboliza a hipótese de que não há diferença entre os grupos estudados, e H_a , a de que existe diferença. Dessa forma, rejeitar H_0 geralmente significa que foi encontrada diferença estatisticamente significativa entre os grupos comparados.
- *p*: em estatística, representa a probabilidade de o acaso ser o fator responsável pela rejeição da hipótese nula.

INTERVALO DE CONFIANÇA

Expressa o grau de certeza de um achado estatístico do estudo. Quanto maior o intervalo de confiança, menor a precisão do resultado encontrado.

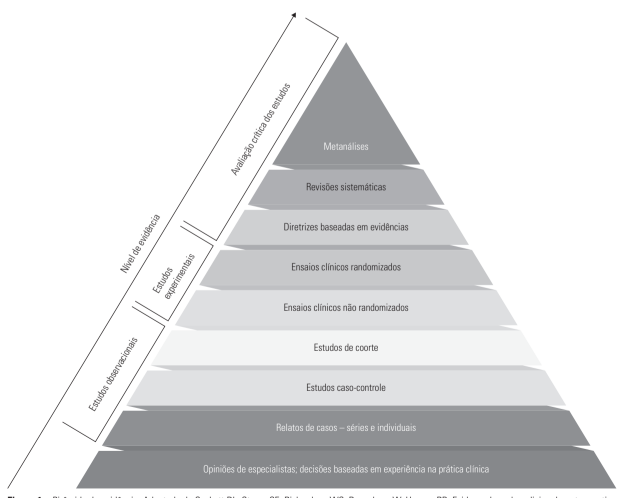


Figura 1 Pirâmide de evidência. Adaptada de Sackett DL, Straus SE, Richardson WS, Rosenberg W, Haynes RB. Evidence-based medicine: how to practice and teach EBM. 2.ed. Edinburgh: Churchill Livingstone; 2000.

-MRCM.indb 1265 12/5/17 4:07 PM

ERROS ALEATÓRIOS

Em testes de hipóteses, pode-se descartar a hipótese nula (H₀) ou não. Quando a hipótese nula é descartada, isso pode ter ocorrido por obra do acaso (erro tipo I ou alfa) ou por haver uma diferença real entre os grupos estudados. Quando ela não é descartada (a hipótese nula é "aceita"), pode significar que realmente não há diferença entre os grupos estudados ou que essa diferença existe, mas não foi encontrada (erro tipo II ou beta) (Tabela 1).

Tabela 1 Erros alea	tórios	
População/ realidade Estudo/ resultado	Hipótese nula verdadeira (H ₀)	Hipótese nula falsa (H _a)
Rejeitou-se H ₀	Erro tipo I (alfa) – falso-positivo	Resultado correto
Não se rejeitou H ₀	Resultado correto – poder do estudo (1-beta)	Erro tipo II (beta) — falso-negativo

Classicamente, tem-se a ideia de que é mais grave cometer um erro tipo I (falso-positivo) do que tipo II (falso-negativo). Dessa forma, em estudos, convencio-nou-se a tolerância com erros tipo I de 5% e erros tipo II, habitualmente de 10-20%.

ERROS SISTEMÁTICOS (VIESES)

Vieses são erros sistemáticos em uma pesquisa associados a uma parcialidade na coleta de dados, análise, interpretação, publicação ou ainda revisão dos dados, que possam levar a conclusões incorretas no fim do trabalho. Dessa forma, quanto mais livre de possíveis vieses for a pesquisa realizada, maior a chance de que o resultado final e sua conclusão sejam adequados. A Tabela 2 resume alguns dos principais tipos de viés em pesquisa clínica, bem como formas de evitá-los.

BIBLIOGRAFIA

Carvalho APV, Silva V, Grande AJ. Avaliação do risco de viés de ensaios clínicos randomizados pela ferramenta da colaboração Cochrane. Diagn Tratamento 2013;18(1):38-44.

Enarson DA, Kennedy SM, Miller DL. Choosing a research study design and selecting a population to study. Int J Tuberc Lung Dis 2004;8(9):1151-6.

Jacobs AK, Anderson JL, Halperin JL. The evolution and future of AHA/ ACC Clinical Practice Guidelines: a 30-year journey. Circulation 2014;130(14):1208-17.

Julian PT Higgins JPT, Green S (eds.). Cochrane handbook for systematic reviews of interventions. The Cochrane Collaboration; 2011. V. 5.1.0.Portney LG, Watkins MP. Foundations of clinical research: applications

Portney LG, Watkins MP. Foundations of clinical research: applications to practice. 3.ed. Old Tappan: Prentice Hall PTR; 2007.

Sackett DL, Rosenberg WM, Gray JA, Haynes RB, Richardson WS. Evidence based medicine: what it is and what it isn't. BMJ 1996;312(7023):71-2.Sackett DL, Straus SE, Richardson WS, Rosenberg W, Haynes RB. Evidence-

based medicine: how to practice and teach EBM. 2.ed. Edinburgh: Churchill Livingstone; 2000.

317

ENSAIOS CLÍNICOS

Gerhard da Paz Lauterbach, Flávio Araújo Borges Júnior

INTRODUÇÃO

São estudos que comparam duas ou mais intervenções em pacientes ou populações. Caso a escolha da intervenção seja aleatória, o estudo passa a ser chamado ensaio clínico randomizado.

O grupo chamado controle é o parâmetro de comparação para a nova intervenção proposta pelo estudo.

Tabela 2 Principais tipos de viés			
Tipo de viés	Descrição	Maneiras de minimizar o viés	
Seleção	Diferenças sistemáticas entre os pacientes incluídos nos grupos e a população representada	Amostragem aleatória; randomização adequada; alocação sigilosa de pacientes	
Desempenho	Diferenças sistemáticas de provisão de cuidado além da intervenção de interesse	Cegamento de participantes e de pesquisadores	
Aferição	Diferença sistemática na forma de determinação de desfecho entre os grupos	Cegamento de pesquisadores	
Acompanhamento	Diferença sistemática entre os motivos pelos quais os pacientes perdem acompanhamento nos diferentes grupos	Rastreamento de perdas; estratégia motivacional aos pacientes	
Publicação	Diferenças sistemáticas entre os estudos publicados e os não publicados	Busca em bases de dados de registro e resultados de pesquisa (p. ex., clinicaltrials.gov)	

Adaptada de Julian PT Higgins JPT, Green S (eds.). Cochrane handbook for systematic reviews of interventions. The Cochrane Collaboration; 2011. V. 5.1.0.

-MRCM.indb 1266 12/5/17 4:07 PM

Tal grupo receberá um placebo ou, caso exista, o tratamento considerado padrão para a doença estudada.

A combinação de resultados de ensaios clínicos randomizados (metanálises) é considerada como padrão-ouro para a tomada de decisões na prática clínica (Capítulo 320).

Para a análise crítica de um ensaio clínico, é importante ter em mente alguns questionamentos com relação aos riscos de viés, à análise de resultados e à possibilidade de extrapolar os resultados a sua realidade (Quadro 1). Alguns desses aspectos serão discutidos a seguir.

Quadro 1 Análise crítica de ensaios clínicos randomizados

Risco de viés

Os pacientes dos grupos estudados tinham o mesmo prognóstico no início do estudo?

Os pacientes foram randomizados?

A alocação de pacientes foi protegida?

A análise foi feita por intenção de tratar?

O cegamento foi adequado?

O estudo acabou antes do programado?

Resultados

Qual é a precisão da estimativa de efeito? (Tamanho do intervalo de confiança)

Qual é a magnitude de efeito? (NNT, RAR, RRR)

Aplicação do resultado

Os pacientes do estudo eram semelhantes aos meus pacientes?

Os desfechos estudados eram clinicamente relevantes?

Os benefícios do tratamento valem os riscos e custos?

Os resultados se aplicam às preferências e valores do meu paciente?

NNT: número necessário para tratar; RAR: redução absoluta de risco; RRR: redução de risco relativo.

RANDOMIZAÇÃO

Para que um estudo seja randomizado, os pacientes incluídos devem ter chances iguais de alocação em qualquer um dos grupos da pesquisa. Ou seja, essa escolha de grupos não depende de julgamentos ou preferências do paciente ou dos pesquisadores envolvidos.

A randomização realizada de forma adequada não significa que os grupos serão iguais ou equivalentes, e sim que as diferenças entre os grupos passarão a ser consideradas resultados do acaso, e não de um viés. Assim, diferenças entre os grupos não devidas ao acaso são consideradas vieses.

De forma geral, considera-se que alocar os pacientes sequencialmente (primeiro paciente para grupo 1, segundo para grupo 2, terceiro para grupo 1 e assim por diante) não é adequado, pois pode-se perder o sigilo da alocação. Tem-se como formas de randomização com

baixo risco de viés, por exemplo, a randomização por central telefônica, central vinculada à internet ou ainda uso de envelopes opacos.

Alocação sigilosa

A alocação sigilosa (do inglês, *allocation concealment*) refere-se à proteção do processo de alocação dos pacientes.

De forma consciente ou inconsciente, caso o investigador saiba para qual grupo irá o próximo paciente a ser incluído no estudo, poderá interferir no recrutamento. Assim, há o risco de a alocação de pacientes depender de julgamentos ou preferências do pesquisador, em vez de depender apenas do acaso. Caso isso ocorra, pode-se ter o chamado viés de seleção, de forma que o prognóstico inicial dos pacientes poderá impactar os resultados do estudo.

Cegamento

Em estudos de intervenção, é interessante que os envolvidos na pesquisa – pacientes, fornecedores do cuidado, avaliadores e estatísticos – não saibam a qual grupo cada indivíduo estudado pertence. O conhecimento da intervenção que está sendo usada pode levar a mudanças de comportamento a depender das expectativas de cada envolvido na pesquisa e, dessa forma, enviesar os resultados do estudo.

Os pacientes e fornecedores de cuidado, ao aceitarem participar do estudo, podem ter uma preferência de intervenção (p. ex., podem querer fazer parte do grupo que receberá a nova medicação). Dessa forma, podem mudar comportamentos e hábitos a depender da intervenção que estiverem recebendo. Isso pode gerar o chamado viés de desempenho. De forma análoga, os responsáveis por medir os desfechos do estudo e os estatísticos podem mudar seu julgamento a depender de preferências ou crenças pessoais. Como consequência, pode-se ter o viés de aferição. Se nenhum deles souber o grupo do qual participa, a ocorrência desse tipo de viés será distribuída entre os grupos e os resultados achados não sofrerão interferência desses dois tipos de viés.

O cegamento adequado exige que apenas no fim do estudo se quebrem as codificações e os grupos sejam revelados. Pode-se quebrar o código também em situações em que o paciente se beneficiaria de saber em qual grupo está, por exemplo, se desenvolve potencial efeito adverso grave de um ou outro tratamento, ou em situações de emergência, ou por decisão do comitê de monitoramento do estudo.

Quanto menos subjetivo for o desfecho do estudo, menos impacto negativo traria a ausência de cegamen-

-MRCM.indb 1267 12/5/17 4:07 PM

to (p. ex., morte é um desfecho objetivo, enquanto intensidade de dor é um desfecho subjetivo).

REDUÇÃO DE RISCO E MAGNITUDE DO EFEITO

Risco

O risco (Tabela 1) está relacionado à incidência do desfecho em cada grupo. Geralmente entende-se que o risco basal daquela população seja o risco do grupo controle. Por isso, grupo controle e grupo intervenção devem vir da mesma população, diferindo somente em relação à presença ou não da intervenção, sendo comparáveis em todo o resto.

Tabela 1 Risco	
Redução absoluta de risco	$\label{eq:RAR} \mbox{RAR} = \mbox{incidência controle} - \mbox{incidência} \\ \mbox{intervenção}$
Risco relativo	RR = incidência intervenção/incidência controle
Redução de risco relativo	RRR = 1 — RR
NNT	NNT = 1/RAR
NNH	NNH = 1/aumento absoluto de risco

Redução absoluta de risco (RAR)

A RAR refere-se à diferença de incidência do desfecho entre o grupo controle e o grupo intervenção. Por exemplo: após determinado tratamento, observou-se 18% de morte no grupo controle e 13% no grupo intervenção. Dessa forma, tem-se que a redução absoluta de risco com uso da intervenção foi de 5%.

Risco relativo (RR) e redução de risco relativo (RRR)

RR representa a proporção entre o risco no grupo intervenção e o risco no grupo controle. Pelo exemplo anterior, tem-se um risco relativo de 13% e 18% = 0,72 ou 72%. O risco relativo < 1 sugere benefício da intervenção, ao passo que, quando > 1, sugere malefício.

A RRR é uma estimativa da proporção do risco basal que foi modificada pela intervenção, que pode ser calculada por: 1 – RR. Pelo exemplo anterior tem-se: 1 – 0,72 = 0,28 ou 28%.

De forma geral, a redução absoluta de risco dá uma estimativa mais adequada da mudança de risco, especialmente quando os desfechos são raros e, dessa forma, a redução de risco relativo pode fazer parecer que a magnitude do efeito é grandiosa.

Número necessário para tratar (NNT)

Representa o número de pacientes que precisam receber a intervenção em vez do controle para a prevenção de um desfecho ruim. Tomando-se ainda o exemplo anterior, nota-se que houve uma redução absoluta de risco de 5%, o que significa que, a cada 100 pacientes tratados com a intervenção, cinco eventos serão prevenidos. Isso é o mesmo que dizer que para cada vinte pacientes tratados com a intervenção, um evento será prevenido. O NNT é 20.

A fórmula para o cálculo do NNT é: 1/RAR. Para o exemplo anterior: 1/5% = 20.

Número necessário para causar dano (NNH)

É um conceito bastante semelhante ao NNT, porém se relaciona a eventos adversos que a intervenção pode causar. Por exemplo: o risco de hiperpotassemia no grupo que usou enalapril para hipertensão foi de 5%, enquanto no grupo que usou anlodipino foi de 1%. O aumento absoluto de risco no grupo enalapril foi de 4%, o que significa ser preciso administrar enalapril em vez de anlodipino a 25 pacientes para causar um episódio de hiperpotassemia.

VALIDADE INTERNA E VALIDADE EXTERNA

A validade interna de um trabalho científico se relaciona ao grau de controle de vieses desse estudo. Quanto menor e mais controlado o estudo, com pacientes mais específicos e parecidos, geralmente maior é sua validade interna.

Validade externa, porém, diz respeito a quanto os resultados desse estudo podem ser extrapolados a diferentes populações e pacientes. Quanto mais centros envolvidos e quanto mais critérios de inclusão de pacientes no estudo, geralmente maior será a sua validade externa.

CLASSIFICAÇÕES

Os ensaios clínicos podem ser classificados de diversas formas, sendo que cada desenho de estudo tem aplicações específicas.

Fases dos ensaios clínicos

- Estudos pré-clínicos: terapias são testadas em laboratório, em modelos animais.
- Fase I: as prioridades são evidenciar que a droga é segura em um pequeno número de sujeitos (em torno de vinte), com estudos de farmacocinética e farmacodinâmica, e determinação de doses a serem testadas em fases seguintes.
- Fase II: geralmente são realizados em amostras pequenas de pacientes, objetivando estudar eficácia. Testam-se diferentes doses da droga e, caso o resultado seja satisfatório, é aprovada a realização de estudo de fase III.

-MRCM.indb 1268 12/5/17 4:07 PM

- Fase III: geralmente é um ensaio clínico randomizado e cego comparando a terapia nova a uma padrão ou ao placebo, envolvendo um número grande de pacientes (centenas a milhares). O objetivo é demonstrar efetividade e, assim, conseguir aprovação da droga pela agência reguladora do país.
- Fase IV: após a liberação da droga e o uso no mercado, pesquisadores continuam investigando padrões ótimos para uso e eventos adversos não presentes em fases iniciais (especialmente os mais raros). Com frequência, são estudos observacionais e com milhares de pacientes.

BIBLIOGRAFIA

Guyatt G, Rennie D, Meade MO, Cook DJ. Users' guides to the medical literature. A manual for evidence-based clinical practice. 3.ed. Philadelphia: Mc Graw Hill; 2015.

Portney LG, Watkins MP. Foundations of clinical research: applications to practice. 3.ed. Old Tappan: Prentice Hall PTR; 2007.

318 ESTUDOS DE NÃO INFERIORIDADE

Gerhard da Paz Lauterbach

INTRODUÇÃO

Em ensaios clínicos de não inferioridade, a intervenção estudada tem vantagens em relação à terapia padrão que justificariam seu uso mesmo que a eficácia fosse um pouco inferior. Essas vantagens geralmente estão associadas a uma diminuição da carga (*burden*) associada ao tratamento, por exemplo com facilidade posológica, menos efeitos colaterais ou menor custo. O limite de quanto a eficácia pode ser inferior é dado por uma margem de não inferioridade (–M), que deve ser predeterminada, ou seja, informada antes do início do estudo.

MARGEM DE NÃO INFERIORIDADE

Para que se possa afirmar que a intervenção foi não inferior, o limite inferior de intervalo de confiança de 95% do resultado não pode cruzar a margem de não inferioridade que foi estabelecida. Dessa forma, diz-se que a terapia é não inferior ao padrão, mesmo que, na realidade, a eficácia seja discretamente inferior (Figura 1).

A determinação da margem de não inferioridade deve ser criteriosa. O uso de margem muito ampla facilitará que se chegue à conclusão de não inferioridade mesmo com eficácia muito menor, o que é inadequado. Entre as formas de cálculo, sugere-se que essa margem

seja estabelecida de forma a preservar, no mínimo, 50% da eficácia da terapia padrão *versus* placebo.

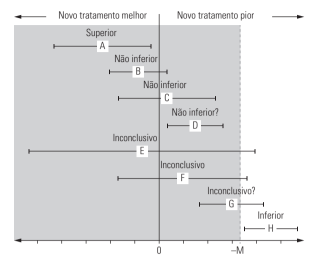


Figura 1 As linhas horizontais representam os intervalos de confiança (IC) de 95% de cada estudo. O estudo A, por apresentar todo o IC além de zero, demonstra superioridade. Os estudos B e C, por não cruzarem a margem de não inferioridade (–M), são não inferiores. O estudo D é inferior, por ficar completamente à direita do zero. Embora pareça contraditório, por não cruzar –M, pode-se também afirmar que é não inferior. E e F são inconclusivos, pois cruzam o zero e a margem de não inferioridade. G é inconclusivo para não inferioridade, por cruzar -M, porém inferior, por estar completamente à direita de zero. Já o estudo H é inferior, por estar completamente além de –M. Adaptada de Piaggio G, Elbourne DR, Altman DG, Poccock SJ, Evans SJ; CONSORT group. Reporting of noninferiority and equivalence randomized trials: an extension of the CONSORT Statement. JAMA 2006;295:1152-60.

ANÁLISE DE DADOS: POR PROTOCOLO *VERSUS* INTENÇÃO DE TRATAR

A análise de dados de um ensaio clínico de superioridade habitualmente deve ser feita com base no princípio de "intenção de tratar". Isso significa que os dados e desfechos dos pacientes serão analisados conforme foram randomizados, independentemente de o protocolo de tratamento ter sido seguido à risca ou de o paciente ter aderido adequadamente ao uso da medicação. Dessa forma, além de aproximar a análise da "vida real", os resultados são mais conservadores: com frequência é mais difícil mostrar diferença estatisticamente significante por esse método.

Isso se deve ao fato de que os pacientes com pior adesão ao tratamento tendem a ter piores desfechos. Se esses pacientes fossem excluídos da análise, o resultado final da intervenção poderia parecer melhor do que realmente é.

Por outro lado, essa análise conservadora, em um estudo de não inferioridade, pode tender a trazer o resultado para próximo da "não diferença", que é o objeti-

-MRCM.indb 1269 12/5/17 4:07 PM

vo do estudo. Nesse caso, se os protocolos de tratamento não forem seguidos, ou os pacientes não aderirem aos tratamentos por efeitos colaterais ou dificuldades posológicas, por exemplo, poder-se-ia chegar à conclusão de que a intervenção nova é não inferior, porém erroneamente.

Tendo isso em mente, a análise por protocolo também deve ser realizada. Por essa análise, levam-se em consideração na análise apenas os pacientes que aderiram adequadamente ao tratamento e protocolos. De forma geral, pode aumentar a chance de mostrar diferença entre as intervenções, dificultando a conclusão por não inferioridade.

Devido às diferenças possíveis de resultado por cada modo de análise, convencionou-se que os ensaios clínicos de não inferioridade devem ser analisados por protocolo e por intenção de tratar. Para considerar os resultados obtidos como robustos, no fim do estudo deve-se ter conclusões semelhantes por meio das duas análises.

BIBLIOGRAFIA

Piaggio G, Elbourne DR, Altman DG, Poccock SJ, Evans SJ; CONSORT group. Reporting of noninferiority and equivalence randomized trials: an extension of the CONSORT Statement. JAMA 2006;295:1152-60. Guyatt G, et al. Users' guides to the medical literature. A manual for evidence-based clinical practice. 3.ed. Mc Graw Hill Education; 2015.

319

ESTUDOS DE SOBREVIDA

Maria Helena Sampaio Favarato

Na análise de sobrevida, a variável dependente – desfecho (*outcome*) – é o tempo até a ocorrência de determinado evento de interesse (p. ex., morte, eventos cardiovasculares, tempo até o próprio início da doença ou sua recidiva, progressão da doença, evento adverso ou

qualquer mudança de estado clínico). Esse desfecho se contrapõe à análise estatística clássica, na qual a variável dependente é a própria ocorrência de determinado evento. Em outras palavras, na análise de sobrevivência compara-se a rapidez com que os participantes desenvolvem determinado evento, em vez de comparar as proporções de doentes que desenvolvem o evento, ao fim de certo período de tempo.

Em muitos estudos, especialmente naqueles em que existem longos períodos de acompanhamento, muitos participantes não atingem o tempo total de acompanhamento previsto. Na análise clássica, aqueles que não estiveram todo o tempo em observação têm de ser excluídos. Nos estudos com análise de sobrevida, os dados desses participantes são aproveitados na análise final, mesmo que não desenvolvam o evento em estudo. Isso pode ocorrer porque abandonaram o estudo, foram perdidos no acompanhamento ou o estudo chegou ao seu término. Quando isso acontece, o indivíduo é denominado "censurado". Isso significa que o indivíduo não desenvolveu o evento até o fim da observação no estudo (independentemente do motivo pelo qual aconteceu ou do que aconteceu posteriormente). A análise de sobrevida permite o uso da informação de todos os participantes até ao momento em que desenvolvem o evento ou são censurados. Assim, essa técnica é ideal para analisar respostas binárias (ter ou não ter um evento) em estudos longitudinais que se caracterizam por tempo de acompanhamento diferente entre os indivíduos e perdas de acompanhamento. Além disso, permite observar o ritmo de acontecimento de eventos entre diferentes grupos.

Devido à diferença do tipo de variável dependente utilizada, os métodos estatísticos clássicos não podem ser utilizados quando se realiza análise de sobrevida, existindo métodos próprios para medidas de associação (Tabela 1), forma de apresentação dos resultados e testes de significância.

A análise dos dados pode ser feita por meio de dois métodos:

Tabela 1 Comparação de métodos de análise em estudos de sobrevida e outros desenhos			
	Análise clássica	Análise de sobrevida	
Medida de associação	Risco relativo, razão de chances	Taxa de risco (hazard ratio)	
Apresentação de resultados	Tabela, gráfico de barras, histograma	Curvas de sobrevida	
Testes de significância para comparação de grupos — análise univariada	Teste t-Student, ANOVA, Kruskal-Wallis, Chi-quadrado	Log rank test	
Testes de significância para comparação de grupos — análise multivariada	Regressão multivariada	Regressão de Cox	

Adaptada de Botelho F, Silva C, Cruz F. Epidemiologia explicada: análise de sobrevivência. Acta Urol 2009;26(4):33-8.

-MRCM.indb 1270 12/5/17 4:07 PM

- atuarial: divide o tempo de acompanhamento em intervalos iguais e estima a probabilidade de os pacientes que chegaram até aquele momento livres do evento de desenvolverem o desfecho até o final do período;
- Kaplan-Meier: divide o tempo de acompanhamento em intervalos, cujos limites correspondem ao tempo de acompanhamento em que houve eventos.

A medida de associação utilizada na análise de sobrevivência para comparar grupos é o *hazard ratio* (HR) ou taxa de risco, de significado semelhante ao risco relativo. A HR é a probabilidade de algum participante apresentar um evento neste momento, uma vez que ainda não tenha apresentado eventos. HR compara, portanto, a incidência instantânea com que os eventos ocorrem nos diferentes grupos.

Outra forma de comparar os diferentes tratamentos é por meio da sobrevida mediana (tempo ao fim do qual 50% dos indivíduos que receberam determinado tratamento atingem o evento de interesse). Ela pode ser inferida diretamente dos gráficos com as curvas de Kaplan-Meier traçando uma linha horizontal no nível de sobrevida de 50% e verificando em que altura temporal essa linha cruza a curva de cada grupo. Por meio dos gráficos também se pode estimar a sobrevida ao fim de qualquer intervalo temporal.

O teste de significância mais comumente utilizado é o *log rank test*.

Existem alguns cuidados ao ler um estudo de sobrevida:

- para a extremidade final do acompanhamento, as análises são feitas com número menor de participantes, o que pode tornar os resultados mais imprecisos. Assim, os autores devem sempre explicitar o tamanho amostral a cada momento;
- para maior fidelidade, os motivos que levaram à censura dos dados não podem de maneira alguma estar relacionados a fatores prognósticos e devem ser semelhantes bem como a frequência de censura a todos os pacientes recrutados ao longo do tempo. Isso significa que os indivíduos que foram censurados no meio do estudo têm o mesmo prognóstico intrínseco do que os que se mantêm em observação.

BIBLIOGRAFIA

Botelho F, Silva C, Cruz F. Epidemiologia explicada: análise de sobrevivência. Acta Urol 2009;26(4):33-8.

Clark TG, Bradburn MJ, Love SB, Altman DG. Survival analysis part I: basic concepts and first analyses. Br J Cancer 2003;89(2):232-8.

320 REVISÕES SISTEMÁTICAS E METANÁLISES

Diogo Bugano Diniz Gomes

INTRODUÇÃO

Uma das barreiras à prática da medicina baseada em evidências é o grande número de trabalhos científicos sobre um único tema. Mesmo quando bem conduzidos, eles podem gerar resultados variáveis. Essas diferenças se relacionam à população estudada, à intervenção, ao método de avaliação dos desfechos e à própria variabilidade inerente à pesquisa com seres humanos.

Metanálises englobam todos os trabalhos anteriores e usam métodos matemáticos para compensar sua heterogeneidade. Portanto, são consideradas o maior nível de evidência científica.

Entretanto, quando comparadas a grandes ensaios clínicos com o mesmo número de pacientes, as metanálises sempre fornecerão dados menos precisos.

REVISÕES NARRATIVAS E REVISÕES SISTEMÁTICAS

Revisões narrativas são resumos sobre um assunto nos quais os autores selecionam as informações incluídas com base em seu julgamento e experiência. Capítulos de livros são, em geral, revisões narrativas.

As revisões sistemáticas também são resumos. Porém, os autores utilizam critérios estabelecidos (sistemáticos) para selecionar as informações incluídas. Esses critérios compõem a estratégia de busca e os critérios de inclusão e exclusão dos estudos.

Uma estratégia de busca adequada deve:

- utilizar ao menos dois bancos de dados, sendo um deles o PubMed® (ligado ao Instituto Nacional de Saúde dos Estados Unidos, principal arquivo de trabalhos em inglês). Outros bancos de dados relevantes são: Embase (mantido por editoras e indústrias farmacêuticas, importante fonte de pesquisas com medicamentos); SciElo (revistas e teses em português e espanhol), ClinicalTrials.gov (boa fonte para pesquisas não publicadas) e Central (banco de dados mantido pela Cochrane Collaboration);
- não se limitar a uma língua específica ou, no mínimo, incluir trabalhos em inglês;
- apresentar alguma estratégia de identificação de trabalhos não publicados;
 - ser reprodutível.

-MRCM.indb 1271 12/5/17 4:07 PM

Em geral, os resultados das estratégias de busca são apresentados como fluxogramas (Figura 1). Possuir muitos estudos na categoria "Incluído após busca manual pelos pesquisadores" é um indicativo de que a estratégia de busca original não foi adequada.

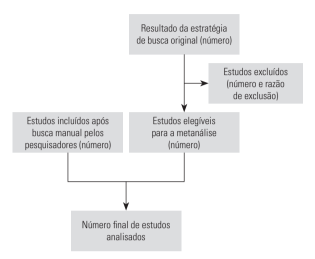


Figura 1 Fluxograma com estratégia de busca básica.

METANÁLISE

Revisão sistemática versus metanálise

Quando uma revisão sistemática identifica vários estudos semelhantes entre si, é possível agrupá-los, por meio de uma metanálise. Se houver poucos estudos, ou se os mesmos forem heterogêneos, isso não será possível.

Assim, nem todas as revisões sistemáticas podem se tornar metanálises, mas todas as metanálises derivam de uma revisão sistemática.

Avaliando os resultados e a qualidade de uma metanálise

Uma metanálise é uma média ponderada dos resultados de estudos semelhantes entre si. Assim, é importante avaliar se os estudos são de boa qualidade, se todos os estudos relevantes foram incluídos e se realmente são semelhantes.

Qualidade dos estudos

A metodologia de um estudo influencia os seus resultados e, consequentemente, os da metanálise. Em geral, uma tabela de metanálise vai descrever os estudos incluídos, mencionando características metodológicas. São sinais de boa qualidade: presença de estudos randomizados, cegados, com análise por intenção de tratar.

Viés de publicação e gráfico de funil

Metanálises extraem dados de trabalhos publicados, porém, quando os dados de um trabalho não podem ser obtidos porque não foram publicados, o resultado da metanálise é alterado e ocorre o viés de publicação.

O primeiro passo para avaliar o viés de publicação é revisar a estratégia de busca. Se não foi adequada, existe risco de viés de publicação.

O passo seguinte é a análise do gráfico de funil (Figura 2). Trata-se de um gráfico que plota:

- eixo X: a medida de associação usada nos estudos individuais e na metanálise (geralmente risco relativo RR; razão de chances ou *odds ratio* OR; razão dos riscos ou *hazards ratio* HR; diferença padrão da média ou *standard mean difference* SMD). A linha vertical mostra o valor médio da metanálise;
- eixo Y: alguma medida de variabilidade dos dados. Normalmente desvio padrão (SD) ou erro padrão (SE). Em geral, usam-se valores decrescentes, com os estudos de menor variabilidade plotados mais acima no gráfico. As duas linhas formando as laterais de um triângulo mostram a faixa de resultados esperados apenas pela diferença de tamanho entre os estudos; valores além dessa faixa sugerem que outras características além do número de pacientes diferem naquele estudo dos demais.

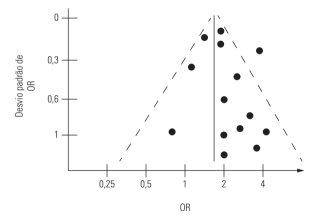


Figura 2 Gráfico de funil sugestivo de viés de publicação. Embora o resultado final da metanálise tenha sido positivo (OR = 1,8, linha vertical), existe um claro desequilíbrio entre os OR dos estudos incluídos, que pode ter hiperestimado este resultado. Há também 1 estudo fora do funil, com OR muito maior que o esperado, o que indica algum grau de heterogeneidade. OR: *odds ratio*.

O gráfico de funil segue alguns preceitos:

• os estudos maiores têm menor variabilidade e são colocados em pontos mais altos do gráfico. Como contribuem com mais pacientes para a metanálise, seus re-

sultados individuais são próximos à média global (próximos da linha vertical);

- os estudos pequenos têm resultados muito variáveis. Assim, são colocados nas partes mais abaixo do gráfico e se distribuem em torno do valor central da metanálise:
- espera-se que sejam realizados vários estudos pequenos, com resultados divergentes, antes de um grande estudo definitivo. Assim, a expectativa é encontrar vários pontos acima e abaixo do valor médio da metanálise (à direita e à esquerda da linha vertical central);
- se o gráfico não possuir pontos de ambos os lados do valor central da metanálise, é matematicamente provável que existam outros estudos que não foram incluídos.

Muitas vezes, os autores não publicam gráficos de funil, mas realizam testes estatísticos para avaliar viés de publicação. São os testes de Egger e de Begg. Neste caso, p > 0.05 sugere viés.

Gráfico de floresta e heterogeneidade

O gráfico de floresta mostra os principais resultados da metanálise (Figura 3). Cada linha se refere ao resultado individual de um estudo específico. O círculo ou quadrado mostra o valor da medida de associação (p. ex., o *odds ratio*) daquele estudo específico; a linha horizontal, seu intervalo de confiança. O tamanho dos pontos ou quadrados representa o peso que o estudo teve na metanálise, o que, em geral, está relacionado com o tamanho do estudo.

Abaixo das linhas está o diamante. O centro do diamante representa a média final da metanálise, e as pontas representam seu intervalo de confiança.

Se o diamante tocar a linha representando o "1", existe chance matemática de que o efeito médio da metanálise seja a favor do tratamento experimental ou do controle (valores entre 0 e 1). Nesse caso, a metanálise foi inconclusiva.

A análise visual do gráfico de floresta também permite avaliar a heterogeneidade dos estudos. Se o valor de um estudo é muito distante dos demais, é possível que ele influencie o resultado da metanálise. Muitos autores também relatam o grau de heterogeneidade pelo teste I². Basicamente, valores inferiores a 20% representam baixa heterogeneidade.

Se houver heterogeneidade, é possível realizar uma análise de sensibilidade. Basicamente, o gráfico de floresta e o cálculo da metanálise são repetidos com e sem o estudo heterogêneo. Se o resultado final não mudar, significa que a heterogeneidade não influenciou a conclusão final.

No entanto, é sempre recomendável uma análise mais atenta desse estudo, visando determinar a causa de sua heterogeneidade.

Extraindo conclusões de metanálises

Se os estudos incluídos forem de boa qualidade, não houver viés de publicação ou heterogeneidade e se o resultado final não tocar o "1", é possível tirar conclusões da metanálise. Em geral, valores acima de 1 mostram que o desfecho é mais comum nos pacientes no grupo expe-

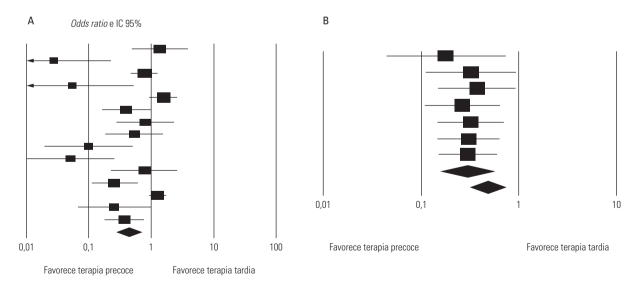


Figura 3 A: gráfico de floresta, com resultado final OR = 0,44 (0,27-0,72), porém com claros sinais de heterogeneidade; B: análise de sensibilidade, excluindo-se os estudos com valores extremos, OR = 0,49 (0,32-0,74). Neste exemplo, a heterogeneidade não influenciou as conclusões da metanálise. Adaptada de Karvellas CJ, Farhat MR, Sajjad I, Mogensen SS, Leung AA, Wald R, et al. A comparison of early vs late iniciation of renal replacement therapy in critically ill patients with acute renal injury: systematic review and meta-analysis. Critical Care 2011;15(1):R72.

-MRCM.indb 1273 12/5/17 4:07 PM

rimental; valores entre 0 e 1 significam um desfecho mais frequente no grupo controle.

Em todas as outras situações, a metanálise é inconclusiva, sugerindo que mais estudos são necessários.

Situações especiais em metanálises

- Metanálise de dados individuais: os autores obtiveram acesso aos bancos de dados dos estudos, sabendo os desfechos e as características de cada paciente. Em geral, obtêm-se resultados mais precisos do que os de uma metanálise convencional.
- Metarregressão: análise multivariada em metanálise. Os resultados de cada estudo são corrigidos por características do estudo ou de seus pacientes.
- Análise indireta (network meta-analysis): quando duas intervenções são analisadas, usando-se um comparador comum. Por exemplo:
 - estudo 1: droga A versus placebo;
 - estudo 2: droga B versus placebo;
- análise indireta: droga A versus placebo versus droga B.

DIRETRIZES E CONSENSOS

Diretrizes e consensos são opiniões de grupos específicos, ou seja, não são obrigatoriamente baseados em revisões sistemáticas e metanálises.

Geralmente, agregam informações com diferentes níveis de evidência, inclusive opiniões de especialistas, e nunca devem substituir as conclusões de um grande ensaio clínico ou de uma metanálise bem conduzida.

CONCLUSÕES

Revisões sistemáticas e metanálises resumem informações de estudos anteriores publicados sobre um mesmo tema. Suas conclusões dependem diretamente da qualidade dos estudos revisados. Metanálises com estudos de baixa qualidade, com viés de publicação ou muito heterogêneas, não são conclusivas. Mesmo que negativa ou inconclusiva, uma metanálise pode destacar uma falha na literatura e guiar tratamentos futuros.

BIBLIOGRAFIA

Brasil. Ministério da Saúde, Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos, Departamento de Ciência e Tecnologia. Diretrizes metodológicas: elaboração de revisão sistemática e metanálise de ensaios clínicos randomizados, 2012. Disponível em: http://portal.saude.gov. br/portal/saude/profissional/visualizar_texto.cfm?idtxt=25516. Acesso em 22 fev. 2017.

Centro Cochrane do Brasil. Disponível em: http://www.centrocochranedobrasil. org.br/cms. Acesso em: 22 fev. 2017.

Cochrane handbook for systematic reviews of interventions. The Cochrane Collaboration, 2011. Disponível em: www.cochrane-handbook.org. Acesso em: 22 fev. 2017.

Karvellas CJ, Farhat MR, Sajjad I, Mogensen SS, Leung AA, Wald R, et al. A comparison of early vs late iniciation of renal replacement therapy in critically ill patients with acute renal injury: systematic review and meta-analysis. Critical Care 2011;15(1):R72.

Lewis S. Forest plots: trying to see the woods and the trees. BMJ 2001;322:1479-80.

321

ESTUDOS OBSERVACIONAIS

Flávio Araújo Borges Júnior

INTRODUÇÃO

No delineamento da investigação em saúde, temos os estudos analíticos experimentais e observacionais. Neste capítulo, abordaremos os estudos observacionais longitudinais e transversais, tanto prospectivos como retrospectivos.

Os estudos observacionais refletem os efeitos da exposição ou de uma intervenção nos grupos avaliados, sendo que a definição de conduta ou exposição é meramente observada e não manipulada pelo pesquisador, como em ensaios clínicos.

Para algumas condições clínicas, ensaios clínicos randomizados (ECR) podem não ser os mais indicados, seja por motivações éticas, seja por limitações na execução de diferentes condutas, como em relação a procedimentos cirúrgicos. Dessa forma, estudos observacionais bem desenhados ocupam o segundo ou o terceiro nível de evidência. Embora sejam muitas vezes questionados pela presença de um número maior de vieses e fatores de confusão, diferentes fontes da literatura comparam os resultados de estudos observacionais aos obtidos em ECR de forma positiva. Em grande parte das vezes, os estudos observacionais são complementares aos ensaios clínicos no papel de gerar hipóteses e definir questões e condições clínicas a serem analisadas.

Os tipos mais frequentes de estudos observacionais são: estudos de coorte, caso-controle e estudos transversais. Os dois primeiros fundamentam sua análise de forma temporal longitudinal – a partir da exposição ou do desfecho, respectivamente –, enquanto o transversal, conhecido como estudo de prevalência, avalia os fatores de exposição e a presença de desfecho simultaneamente em um único momento, não conseguindo predizer relação de causa-efeito (Figura 1). Há também o estudo caso-controle aninhado (*nested*), estudo retrospectivo em que casos e controles são escolhidos a partir de uma coorte formada previamente, o que confere maior validade na comparação entre os grupos, também podendo apresen-

-MRCM.indb 1274 12/5/17 4:07 PM

tar múltiplos controles pareados ao número de casos. Abordaremos a seguir os três principais tipos de estudos observacionais (Figura 1).

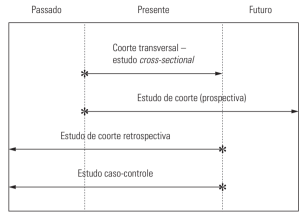


Figura 1 Principais tipos de estudos observacionais. Adaptada de: Song JW, Chung KC. Observational studies: cohort and case-control studies. Plast Reconstr Surg 2010;126(6):2234-42.

ESTUDOS TRANSVERSAIS (CROSS-SECTIONAL)

Em geral são estudos de baixo custo, fácil realização e empregados por meio de um questionário de pesquisa. Constituem uma forma transversal de observação, sendo assim possível estimar apenas a prevalência da doença, sem inferência de causalidade ou estimativa de riscos. Também não agregam valor de incidência de casos por não incluir indivíduos que foram expostos mas faleceram antes do início do estudo.

A razão de prevalência pode ser utilizada para analisar a força de associação entre exposição e desfecho. Quanto maior for essa razão, maior a força de associação.

Razão de prevalência é a prevalência de doença entre os expostos dividida pela prevalência de doença nos não expostos

Vieses frequentes nos estudos transversais

- Viés de não resposta: diferenças entre indivíduos que responderam o questionário e aqueles que por motivos próprios não o fizeram.
- Viés de voluntariedade: diferenças entre voluntários que respondem às pesquisas e a população em geral. Já reportado em estudos prévios, pacientes de maior nível educacional e melhor condição socioeconômica são mais propensos a participar de estudos e pesquisas de investigação clínica.
- Viés de resposta: muito frequente em situações em que os indivíduos são abordados em relação a assuntos não aceitos socialmente ou com potencial de serem julgados por seu comportamento.

COORTE

Coorte, adaptada do latim *cohors*, é modernamente definida como a proposta de acompanhar um grupo de características semelhantes durante certo intervalo de tempo para determinar a incidência/mortalidade por uma patologia específica. Por ser empregada de forma temporal longitudinal, consegue evidenciar uma relação de causalidade entre exposição e desfecho/eventos de maneira mais consistente do que os outros estudos observacionais, sendo ideal para investigação de doenças potencialmente fatais.



Figura 2 Estudo de coorte.

Pode se desenvolver de forma prospectiva ou retrospectiva (Figura 2), com distintas vantagens e desvantagens. As vantagens e desvantagens do estudo de coorte estão listadas a seguir:

- vantagens:
- compilação de dados pode estimar causalidade;
- avaliação de múltiplos desfechos para determinado fator de exposição;
 - permite-se estudar fatores raros de exposição;
 - permite cálculo de taxas de incidência;
 - desvantagens:

necessidade de tamanho amostral grande para fatores de exposição raros;

- coorte prospectiva: maior custo de execução, longo período de acompanhamento clínico, mais suscetível a perdas;
- coorte retrospectiva: menor controle sobre fatores de exposição, mais suscetível a vieses de memória e de resposta.

A primeira é desenvolvida com a coleta de dados mais específicos de exposição; no entanto, pode estar relacionada a um longo período necessário para a ocorrência de eventos. Dessa forma, não é adequada para doenças com longos períodos de incubação e pouco prevalentes.

A coorte retrospectiva ou coorte histórica é fundada na observação de fatores de exposição do passado com a constatação de desfechos ocorridos até o presente momento do estudo, geralmente utilizando-se bases de da-

-MRCM.indb 1275 12/5/17 4:07 PM

dos ou revisão de prontuários. Uma grande limitação da abordagem retrospectiva encontra-se no reduzido controle por parte do observador sobre a coleta dos dados, muitas vezes realizada de maneira incompleta ou inconsistente. Ressalta-se também seu menor custo quando comparado ao da prospectiva, além da possibilidade de imediata análise de dados.

Por estar associada a um longo período de observação, a coorte prospectiva está mais vulnerável a perdas de acompanhamento (*drop out*), as quais devam ser minimizadas para não comprometer a validade interna do estudo. Em geral, recomenda-se que essa perda não seja maior do que 20% da amostra inicial. Importante também analisar a ocorrência de diferenças na exposição e nos desfechos, se possível, entre aqueles que saíram do estudo e os que completaram o acompanhamento clínico, a fim de tentar identificar alterações sistemáticas relacionadas ao número de perdas evidenciado.

Outra importante característica dos estudos de coorte é a medida de razão de incidências direta utilizada, risco relativo (RR), calculada como no exemplo a seguir.

Uma coorte desenhada para avaliação de fatores prognósticos acompanhou pacientes submetidos a cirurgias vasculares arteriais por 2 anos após o procedimento, com avaliação de troponina ultrassensível no pós-operatório inicial para avaliar associação com maior taxa de eventos cardiovasculares. Após o término do acompanhamento, foi construída a Tabela 1.

Conclui-se que, nesse estudo de coorte, a elevação de troponina no pós-operatório inicial de cirurgias vasculares arteriais esteve associada ao aumento de 1,5 vez na incidência de desfechos cardiovasculares.

CASO-CONTROLE

Historicamente associados a proposta de elucidação etiológica de doenças, os estudos caso-controle tiveram papel marcante na década de 1950, no contexto de associação entre neoplasia pulmonar e tabagismo. Nesse modelo, os grupos são definidos a partir da presença ou da ausência da doença em estudo, separados em casos e controles, com indivíduos oriundos de uma mesma população fonte. As informações acerca dos fatores de expo-

sição são colhidas de forma retrospectiva, por meio de questionários, registros ou pesquisas prévias.

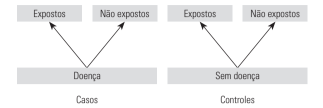


Figura 3 Estudos caso-controle.

Quando comparados às coortes, os estudos de caso-controle são de execução mais fácil, menor custo e permitem a análise de múltiplos fatores de exposição. A seleção dos casos perpassa pela apresentação um diagnóstico preciso, ressaltando também subtipos, estágios e graus de gravidade para correlacionar com diferentes níveis de exposição; e, assim, assumir uma estimativa de risco no desenvolvimento de determinada doenca.

A seleção dos controles deve manter exposição com intensidade semelhante nos indivíduos do grupo caso, isto é, advir da mesma população. O pareamento entre casos e controle é uma medida de manutenção da comparabilidade entre os grupos, com redução de diferenças sistemáticas. Idade, sexo e raça são variáveis costumeiramente usadas para esse pareamento por serem fortes fatores de confusão na elucidação etiológica de diversas patologias.

Na avaliação de doenças raras, frequentemente o pesquisador depara com um número limitado de casos e um grande número de controles. Nesse cenário podem-se empregar múltiplos controles, aumentando ainda mais o poder estatístico da investigação e a precisão dos achados encontrados.

Entre as principais limitações do estudo caso-controle estão os vieses de memória e do observador. Ambos reduzem significativamente a validade interna do estudo, por isso são alvo de importantes medidas de redução. Em geral, indivíduos com históricos positivos de doença retratam inconscientemente com maior cla-

Tabela 1 Dados ao término de acompanhamento de estudo de coorte			
Elevação de troponina I ultrassensível	Presença de eventos cardiovasculares	Ausência de eventos cardiovasculares	Total
Presente	60 (a)	40 (b)	100
Ausente	40(c)	60 (d)	100
Total	95	105	200

 $RR = \frac{\text{incidência no grupo presente}}{\text{incidência no grupo ausente}} = \frac{a/(a+b)}{c/(c+d)} = \frac{60/100}{40/100} = 1,5$

reza fatos de exposição do passado e experiências relacionadas a tal patologia, configurando-se um provável viés de memória.

Em relação ao viés do observador, reconhece-se o maior risco de abordagem desigual entre casos e controles, com investigação mais aprofundada em relação aos hábitos e exposições naqueles que desenvolveram a doença. Tendo isto em vista, recomenda-se a padronização de questionários em um contexto livre de julgamentos de análise e realizado por observadores treinados para redução deste viés.

Nos estudos caso-controle as medidas de maior significado são as frequências relativas de exposição dos casos e dos controles. Demonstrou-se que o cálculo do *odds ratio* (razão de chances), método de comparação das frequências de exposição entre os grupos, permite obter uma medida de associação semelhante ao risco relativo.

Odds $ratio = \frac{\text{casos com exposição}}{\text{controles com exposição}} = \frac{\text{a/c}}{\text{b/d}} = \frac{a \times d}{b \times c}$

O *odds ratio* é uma estimativa do risco relativo e provou-se ser aproximadamente igual a este quando a incidência da doença é baixa.

BIBLIOGRAFIA

Carlson MD, Morrison RS. Study design, precision, and validity in observational studies. J Palliat Med 2009;12(1):77-82.

Mann CJ. Observational research methods. Research design II: cohort, cross sectional, and case-control studies. Emerg Med J 2003;20(1):54-60.

Sedgwick P. Bias in observational study designs: cross sectional studies. BMJ 2015;350:h1286.

Sedgwick P. Observational study design. I BMJ 2011;342:d1742.Song JW, Chung KC. Observational studies: cohort and case-control studies.Plast Reconstr Surg 2010;126(6):2234-42.

322 TESTES DIAGNÓSTICOS

Flávio Araújo Borges Júnior

A prática clínica lida diariamente com incertezas por meio do raciocínio probabilístico, consciente ou inconscientemente. Desde meados do século XIX, William Osler já ensinava o aforismo: "A Medicina é a arte da incerteza e a ciência da probabilidade". Diante dessa inegável realidade, utilizam-se exames complementares, como os métodos diagnósticos, na tentativa de quantificar nossas incertezas, tomar decisões adequadas e também na discussão compartilhada com os pacientes.

Pode-se utilizar os testes diagnósticos com três principais finalidades: avaliar sua utilidade para o rastreamento das populações saudáveis; diagnóstico de determinada afecção ou desfecho específico em pacientes com suspeita clínica; e a resposta a um determinado tratamento instituído. Sempre lembrando que o uso adequado dos testes complementares depende do conhecimento da performance do método e do contexto clínico-epidemiológico do paciente.

Os métodos diagnósticos são classificados de acordo com o tipo de resultado fornecido:

- qualitativo: resultados descritivos, dependentes da interpretação humana, como exames radiológicos;
- quantitativo: expresso em valores numéricos, podendo apresentar-se na forma de resultados ordinais, contínuos ou dicotômicos (presença ou ausência de doença).

A apresentação dos resultados na forma quantitativa possibilita avaliação de desempenho dos testes diagnósticos. Mesmo testes qualitativos podem ser submetidos a escores a fim de gerar resultados numéricos. Um exemplo para essa conversão são as classificações BI-RADS para mamografia.

Testes com resultados contínuos e ordinais podem também ser dicotomizados por meio da definição de pontos de corte para auxiliar no processo de tomada de decisões.

Para quantificar as incertezas na avaliação clínica, pode-se recorrer à análise de desempenho dos testes diagnósticos, reconhecendo as principais características de desempenho e os conceitos a seguir, baseados em esquema como o da Tabela 1:

Tabela 1 Esquema para quantificar incertezas na avaliação clínica				
Condição do paciente	Doentes	Sadios	Total	
Resultados do teste				
Positivo	а	b	a + b	
Negativo	С	d	c + d	
Total	a + c	b + d	a + b + c + d	

- sensibilidade: capacidade do teste em reconhecer os doentes. Cálculo: a/a + c;
- especificidade: capacidade do teste em reconhecer os saudáveis. Cálculo: d/b + d. Idealmente define-se a presença ou ausência de doença a partir de outro exame considerado padrão-ouro, ou exame de referência; p. ex., para estudar angiotomografia de coronárias para avaliação de doença coronariana, pode-se ter o cateterismo cardíaco como método padrão-ouro para comparação;

-MRCM.indb 1277 12/5/17 4:07 PM

- valor preditivo: probabilidade de doença pós-teste, dando informação da interação entre poder do teste (sensibilidade e especificidade) e a prevalência da doença naquela população de estudo:
- valor preditivo positivo: probabilidade da presença de doença, sendo o resultado do teste positivo. Cálculo: a/a + b;
- valor preditivo negativo: probabilidade da ausência de doença, sendo o resultado do teste negativo. Cálculo: d/c + d;
- acurácia: probabilidade do método de acertar o diagnóstico, ou seja, teste com resultado positivo nos doentes e resultado negativo nos não doentes. Cálculo: a + d/a + b + c + d. Para auxiliar na distinção entre pacientes doentes e sadios, há as razões de verossimilhança positiva e negativa;
- razão de verossimilhança (likelihood ratio): razão entre a probabilidade de determinado resultado em alguém com a doença dividido pela probabilidade do mesmo resultado em alguém sem a doença. São valores dependentes apenas da sensibilidade e especificidade do teste.

RAZÃO DE VEROSSIMILHANÇA POSITIVA (RVp)

É calculada com a fórmula a seguir:

 $\frac{\text{probabilidade do resultado positivo nos doentes}}{\text{probabilidade do resultado positivo nos não doentes}} = \frac{a/(a+c)}{b/(b+d)}$

Podendo ser reescrita como,

$$RVp = \frac{\text{sensibilidade}}{(1 - \text{especificidade})}$$

A RVp traduz o quanto o resultado positivo de um método aumenta a chance do indivíduo ter a doença. Quanto maior este número, maior sua acurácia. Geralmente considera-se RVp > 10 como grande, 5-10 como moderada e 1-5 como pequena.

RAZÃO DE VEROSSIMILHANÇA NEGATIVA (RVn)

É calculada com a fórmula a seguir:

 $\frac{\text{probabilidade do resultado negativo nos doentes}}{\text{probabilidade do resultado negativo nos não doentes}} = \frac{c/(a+c)}{d/(b+d)}$

podendo ser reescrita como

$$RVn = \underbrace{(1 - sensibilidade)}_{especificidade}$$

A RVn representa quanto o resultado negativo de um método reduz a chance de o indivíduo ter a doença. Quanto menor esse valor, mais acurado o teste. Dessa forma, aceita-se que RVn < 0.1 é grande; moderada entre 0.1-0.2, pequena entre 0.2-0.5; e mínima entre 0.5-1.

CONCEITOS IMPORTANTES

As razões de verossimilhança promovem uma mudança na probabilidade pré-teste de doença conforme resultado positivo ou negativo. A probabilidade pré-teste é a prevalência da doença em uma determinada população estudada.

Aplicação à prática clínica - exemplo fictício (Tabela 2)

Foram estudadas 400 pacientes com lesões mamárias suspeitas de malignidade e correlacionadas com a avaliação padrão-ouro de diagnóstico para neoplasia mamária, biópsia da lesão e estudo anatomopatológico, para a análise de acurácia diagnóstica do exame de imagem.

Tabela 2 Exemplo de aplicação prática				
Anatomopatológico	Presença de	Ausência de	Total	
RNM	malignidade	malignidade		
Positivo	6	16	22	
Negativo	2	376	378	
Total	8	392	400	

RM: ressonância magnética.

Seguindo o mesmo exemplo temos:

- RVp: $\frac{\text{sensibilidade}}{1 \text{especificidade}} = \frac{0.75}{1 0.96} = 18,75$
- RVp de capacidade grande de aumentar a probabilidade pré-teste de doença;
 - RVn: $\frac{1 \text{sensibilidade}}{\text{especificidade}} = \frac{1 0.75}{0.96} = 0.26$
- RVn de capacidade pequena de reduzir a probabilidade pré-teste de doença.

NOMOGRAMA DE FAGAN

Existem outras formas de fazer a correlação entre probabilidade pré-teste, razão de verossimilhança e probabilidade pós-teste, como o uso de aplicativos em dispositivos eletrônicos, em que se coloca apenas a probabilidade pré-teste e a RV do método para obter a probabilidade de doença.

De forma mais tradicional, isso também pode ser feito utilizando o nomograma de Fagan, que consiste em um diagrama sobre o qual é traçada uma linha, iniciando pela probabilidade pré-teste, passando pela RV e terminando na probabilidade pós-teste. Em caso de resultado positivo, é usada a RV positiva; se resultado negativo, a RV negativa. Veja o exemplo a seguir.

Como visto no modelo prévio, o uso da ressonância magnética (RM) para rastreamento de câncer de mama em mulheres de alto risco apresentou sensibilidade de 75% e especificidade de 96%, com RVp de 18,75 e RVn de 0,26. Se a prevalência estimada de câncer de mama na população de alto risco é de 2%, qual a probabilidade de doença se a RM for positiva? E se for negativa?

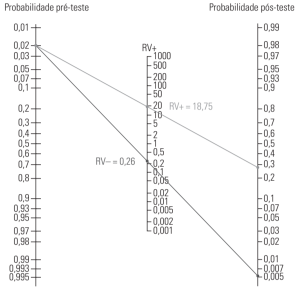


Figura 1 Nomograma de Fagan.

Com o resultado do exame-teste positivo, a probabilidade de a paciente verdadeiramente ter câncer de mama é de aproximadamente 28%, o que provavelmente ainda indicaria realização de exames adicionais para firmar o diagnóstico. Em caso de resultado negativo, a probabilidade de doença é de 0,6%.

CURVA ROC

Uma das formas de transformar resultados quantitativos contínuos ou ordinais em resultados dicotômicos é a utilização da curva ROC (receiving operator characteristic). Por meio da capacidade discriminatória, resume-se o resultado em uma resposta dicotômica. Dessa forma, um paciente com resultado menor que o ponto de corte é classificado como não doente, e outro paciente com mensuração maior que o mesmo valor de corte é classificado como doente.

Sendo assim, pode-se estimar a sensibilidade e especificidade para cada ponto de corte do teste, dentro da

amplitude de possíveis resultados que o teste índice produz. Gera-se uma função contínua da sensibilidade (proporção de verdadeiros positivos) no eixo das coordenadas (y) e 1- especificidade (proporção de falsos positivos) no eixo das abscissas (x), associando cada ponto de corte a um par (S, 1-E) (Figura 2). Dessa forma, a curva do melhor método possível e seu respectivo ponto de corte estarão mais próximos do canto esquerdo (sensibilidade 100% e especificidade 100%).

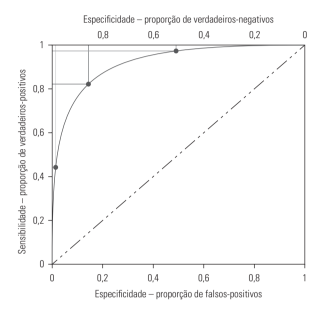


Figura 2 Curva ROC.

Em representações gráficas como a curva ROC, a área sob a curva define a capacidade do método de acertar o diagnóstico, ou seja, representa a acurácia do teste. A linha com traçado diagonal expressa acurácia de 50%, demonstrando que o teste é tão acurado quanto uma escolha ao acaso. O teste diagnóstico perfeito teria uma área sob a curva de 100%.

BIBLIOGRAFIA

Caraguel CG, Vanderstichel R. The two-step Fagan's nomogram: ad hoc interpretation of a diagnostic test result without calculation. Evid Based Med 2013;18(4):125-8.

Power M, Fell G, Wright M. Principles for high-quality, high-value testing. Evid Based Med 2013;18(1):5-10

Scott IA, Greenberg PB, Poole PJ. Cautionary tales in the clinical interpretation of studies of diagnostic tests. Intern Med J 2008;38(2):120-9.

Zou KH, O'Malley AJ, Mauri L. Receiver-operating characteristic analysis for evaluating diagnostic tests and predictive models. Circulation 2007;115:654-7.

-MRCM.indb 1279 12/5/17 4:07 PM

FARMACOTERAPIA

SOLANGE APARECIDA PETILO DE CARVALHO BRICOLA, VALTER GARCIA SANTOS

323

MEDICAMENTOS A-Z

Amouni Mohmud Mourad, Catarina Gomes Cani, Mariana Dionisia Garcia, Solange Aparecida Petilo de Carvalho Bricola, Valter Garcia Santos

Esta seção contempla os aspectos essenciais para a realização da prescrição racional de medicamentos: posologias, apresentações comerciais, uso durante a gestação e a amamentação, além das reações adversas mais comuns e correções mediante insuficiência renal ou hepática. Para tanto, foram selecionados os principais medicamentos da prática clínica, sempre referenciados nos capítulos do livro, e as indicações mais importantes de cada um deles. Esses medicamentos foram listados em ordem alfabética conforme os nomes de seus princípios ativos estabelecidos na "Denominação comum brasileira", da Anvisa.

Considerando-se a infinidade de marcas e apresentações comerciais existentes e a impossibilidade de citar todas elas nesta compilação, foram selecionados somente os nomes comerciais de referência de acordo com a Anvisa.

Visando à segurança do paciente, as informações referentes às posologias, ao metabolismo hepático e renal de cada princípio ativo foram compiladas para facilitar a realização das possíveis correções necessárias de acordo com as seguintes bases de dados: Micromedex®, Lexicomp®, Clinical Pharmacology® e bulas dos fabricantes. O critério adotado para a informação sobre o uso dos medicamentos no período da gestação foi a classificação de risco de teratogênese do Food and Drug Administration (Tabela 1); e, para avaliar a compatibilidade do uso simultâneo à lactação, seguiu-se como principal referência a Sociedade Brasileira de Pediatria. Sugere-se avaliação criteriosa do prescritor, pesando-se riscos e benefícios do uso de cada medicamento, com o intuito de preservar o aleitamento materno.

A OMS define reação adversa a medicamento como qualquer efeito prejudicial ou indesejado que se apresente após a administração de doses de medicamentos

Tabela 1 Classificação de risco do uso de medicamentos na gestação segundo o Food and Drug Administration						
Categoria	Descrição					
Α	Estudos controlados em mulheres não demonstraram risco para o feto no 1º trimestre de gestação e não há evidência de risco nos trimestres posteriores; possibilidade de dano fetal parece remota					
В	Estudos de reprodução animal não demonstraram risco fetal, mas não há estudo controlado em mulheres grávidas; ou estudos de reprodução animal mostraram algum efeito adverso no feto (que não seja diminuição de fertilidade), não confirmado em estudos controlados em mulheres durante o 1º trimestre; e não há evidência de risco nos trimestres posteriores					
C	Estudos em animais demonstraram efeitos adversos no feto (teratogênese, morte ou outro) e não há estudos controlados em mulheres; ou estudos em mulheres e animais não estão disponíveis; só devem ser administrados se o benefício justificar o risco potencial para o feto					
D	Há evidência positiva de risco fetal humano, mas os benefícios de uso em mulheres grávidas podem justificar o uso a despeito do risco (p. ex., se o fármaco é necessário em uma situação de risco de morte para uma doença grave, para a qual agentes mais seguros não podem ser usados ou não são eficazes)					
X	Estudos em animais e seres humanos demonstraram anomalias fetais ou há evidência de risco fetal baseada em experiências em humanos, ou ambos, e o risco de uso do fármaco em mulheres grávidas está claramente acima do possível benefício; contraindicado em mulheres que					

Adaptada de Briggs GG, Freeman RK, Yaffe SJ. Drugs in pregnancy and lactation: a reference guide to fetal and neonatal risk. 9.ed. Baltimore: Williams & Wilkins; 2011.

estão ou podem ficar grávidas

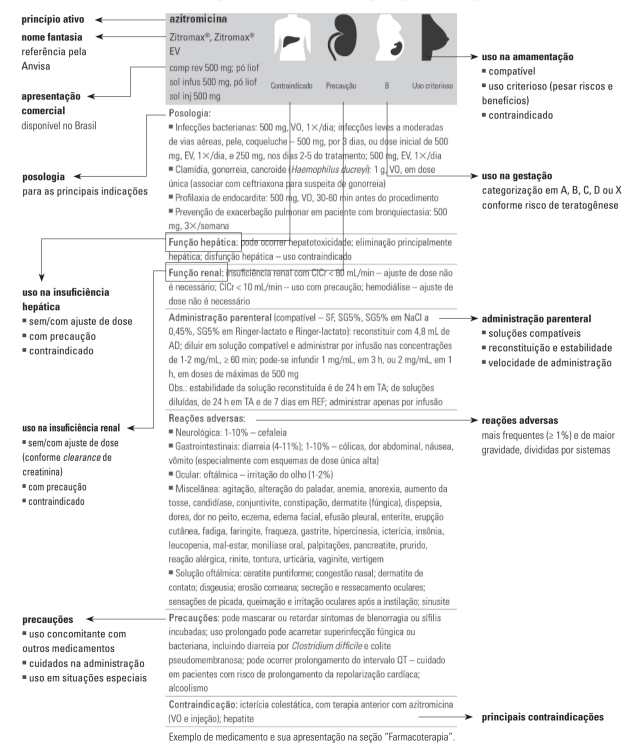
normalmente utilizadas no indivíduo para profilaxia, diagnóstico ou tratamento de uma doença e interação medicamentosa como um evento clínico detectável, mensurável, quantitativa e qualitativamente, que influencie a magnitude ou a duração do efeito do medicamento e, portanto, modifique o resultado esperado da terapêutica.

O Protocolo Nacional de Segurança do Paciente, do Ministério da Saúde, apresenta 6 metas de segurança do paciente, entre as quais a 3ª alerta sobre a segurança na prescrição, no uso e na administração de medicamentos.

-MRCM.indb 1280 12/5/17 4:07 PM

As interações medicamentosas não foram contempladas de forma sistemática nesta edição em razão do volume de informações pertinentes às possíveis combinações entre os medicamentos prescritos. Há bases de dados informatizadas reconhecidamente confiáveis (p. ex., UpToDate®, Micromedex®, Clinical Pharmacology®, Drugs.com®) que oferecem essas informações de maneira dinâmica e podem reduzir os riscos de ocorrência na prescrição.

Apresentamos informações com o intuito de contribuir com a prevenção de problemas e elucidar potenciais dúvidas relacionadas a medicamentos pertinentes no momento da prescrição. Considerando-se o dinamismo da farmacologia e a velocidade com que novos medicamentos são apresentados, reiteramos a necessidade de avaliação do prescritor na utilização das informações apresentadas para aplicá-las à sua prática clínica.



-MRCM.indb 1281 12/5/17 4:07 PM

SEÇÃO 32 FARMACOTERAPIA

ΑE	3R	E۷	ΊΑ ⁻	ΓUR	AS

ARKEAIN	ATUKAS	LOT	
A CN/I	:	IOT	intubação orotraqueal
ACM	a critério médico	ITU	infecção do trato urinário
AD	água bidestilada	LDL	lipoproteína de baixa densidade
ades	adesivo	lib	liberação
aer	aerossol	liof	liofilizado
Aids	síndrome da imunodeficiência adquirida	LSN	limite superior de normalidade
AINH	anti-inflamatório não hormonal	mast	mastigável
ALT	alanina aminotransferase, TGP	microgran	microgrânulo
amp	ampola	nas	nasal
AST	aspartato aminotransferase, TGO	oft	oftálmico(a)
AVC	acidente vascular cerebral		
bisn	bisnaga	otol	otológico(a)
BUN	balanço de nitrogênio ureico sanguíneo	ovul	óvulo
cap	cápsula	PA .	pressão arterial
CAPD	diálise peritoneal ambulatorial contínua	past	pastilho
CICr	clearance de creatinina	pCO_2	pressão parcial de dióxido de carbono
col	colírio	ped	pediátrico
		pO_2	pressão parcial de oxigênio
comp	comprimido	pom	pomada
control	controlado(a)	prep	preparação
CPK	creatinofosfoquinase	prep/adm	preparo e administração
crem	creme; cremoso(a)	progr	programado(a)
derm	dermatológico(a)	prol	prolongado(a)
desint	desintegração	PS	pronto-socorro
DHL	desidrogenase láctica	PVC	policloreto de vinila
dil	diluente	REF	refrigeração
disp	dispersão, dispersível		
DLP	dislipidemia	retard	retardado(a)
DM	diabetes mellitus	rev	revestido(a)
drg	drágea	RNM	ressonância magnética
DST	doenças sexualmente transmissíveis	RX	radiografia
ECG	eletrocardiograma	SatO ₂	saturação de oxigênio
eferv	efervescente	SC	via subcutânea
elx	elixir	SF	soro fisiológico (NaCl a 0,9%)
emul	emulsão	SGX%	soro glicosado a X%
env	envelope	SL	sublingual
	espaçador(a)	SNC	sistema nervoso central
espaç EV	via endovenosa	SNE	sonda nasoenteral
		SNG	sonda nasogástrica
extemp	extemporâneo	sol	solução; solúvel
FA	frasco-ampola	spr	spray
flac	flaconete	supos	supositório
Fr	frasco	susp	suspensão
gelat	gelatinoso(a)	SVD	sonda vesical de demora
gran	granulado(a)	TA	
GX%	glicose a X%	TC	temperatura ambiente
HAS	hipertensão arterial sistêmica		tomografia computadorizada
Hb	hemoglobina		tempo de administração
HDL	lipoproteína de alta densidade	TG	triglicéride(s)
HIV	vírus da imunodeficiência humana	TP	tempo de protrombina
Ht	hematócrito	TTPa	tempo de tromboplastina parcial ativado
IAM	infarto agudo do miocárdio	USG	ultrassonografia
IM	via intramuscular	UTI	unidade de terapia intensiva
IMC	índice de massa corporal	vag	vaginal
inal	inalatório(a)	VNI	ventilação mecânica não invasiva
infus	infusão	V0	via oral
inj	injetável	xpe	xarope
,	,	•	•

INR

international normalized ratio

-MRCM.indb 1282 12/5/17 4:07 PM



Posologia:

■ DM tipo 2: iniciar com 25 mg, 3×/dia; depois, 50 mg, 3×/dia (máximo: 50 mg, 3×/dia, se peso < 60 kg, ou 100 mg, 3×/dia, se peso < 60 kg); tomar no início das refeições

Função hepática: pode ocorrer aumento das transaminases; há relatos de hepatite fulminante com desfecho fatal; ajuste de dose não é necessário; recomenda-se controle enzimático mensal durante os 6 primeiros meses após o início do tratamento, e depois, a intervalos regulares

Função renal: CICr > 25 mL/min - ajuste de dose não é necessário; CICr < 25 mL/min - uso não recomendado em pacientes com creatinina sérica > 2 mg/mL

Reações adversas:

- Dermatológicas: eritema, urticária
- Neurológicas: cefaleia, sonolência, vertigem
- Musculoesqueléticas: fraqueza
- Gastrointestinais: diarreia (33%), dor abdominal (21%) e flatulância (77%), que tendem a retornar aos níveis pré-tratamento com o uso contínuo; desconforto gastrointestinal grave — na presença desses efeitos, recomenda--se redução da dose

Precauções: uso concomitante com adsorventes intestinais (p. ex., carvão); uso concomitante com produtos à base de enzimas que degradam carboidratos (p. ex., amilase)

Contraindicações: cetoacidose diabética; cirrose; enteropatia inflamatória; enteropatias crônicas associadas a distúrbios de digestão ou absorção; úlcera colônica; obstrucão intestinal



Posologia:

■ Tratamento anti-inflamatório: 100 mg, VO, 2×/dia

 $\textbf{Função hepática:} \ \text{histórico de disfunção hepática} - \text{uso com precaução}$

Função renal: disfunção renal — uso com precaução

Reações adversas:

- Dermatológicas: eritema, prurido
- Gastrointestinais: dispepsia (7,5%), dor abdominal (6,2%), náusea e diarreia (1,5%)

Precauções: antecedentes de ulceração gastrointestinal, sangramento ou perfuração; hipertensão arterial ou doenças cardíacas agravadas pela retenção de líquidos e edema; infecção preexistente; histórico de defeitos de coagulação

Contraindicações: rinite; urticária; asma; reações alérgicas ao ácido acetilsalicílico ou a outros AINH

acetazolamida Diamox® comp 250 mg Contraindicado Contraindicado C C Compatível

Posologia:

■ Glaucoma de ângulo aberto: 125-250 mg, 2-4×/dia

(continua)

acetazolamida (continuação)

Posologia: (continuação)

- Glaucoma de ângulo fechado agudo: iniciar com 500 mg; depois, 125-250 mg, a cada 4 h
- Pseudotumor cerebral: 1-2 g/dia, 2-4×/dia (máximo: 4 g/dia)
- Alcalinização da urina: 5 mg/kg, 2-3×/dia

Função hepática: podem ocorrer icterícia colestática, insuficiência hepática, necrose hepática; insuficiência hepática grave — uso contraindicado

Função renal: CICr > 50 mL/min — administrar a cada 6 h; CICr de 10-50 mL/min — administrar a cada 12 h; CICr < 10 mL/min — uso contraindicado; hemodiálise — 62,5-125 mg/dia, após diálise

Reações adversas:

- Cardiovascular: rubor
- Dermatológicas: fotossensibilidade, necrólise epidérmica tóxica, reações cutâneas alérgicas, síndrome de Stevens-Johnson, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, leucopenia, púrpura trombocitopênica, trombocitopenia
- Neurológicas: ataxia, cefaleia, confusão mental, convulsões, depressão, excitação, fadiga, febre, mal-estar, sonolência, tontura
- Musculoesqueléticas: paralisia flácida, parestesia
- Gastrointestinais: alteração do paladar, diarreia, diminuição do apetite, melena, náusea, vômito
- Endócrinas e metabólicas: acidose metabólica, desequilíbrio hidroeletrolítico, hiperglicemia, hipopotassemia, hipoglicemia, hiponatremia, retardo do crescimento (crianças)
- Geniturinários: cristalúria, glicosúria, hematúria, insuficiência renal, poliúria
- Ocular: miopia
- Auditivas: distúrbio da audição, zumbido
- Miscelânea: anafilaxia

Precauções: risco aumentado de desequilíbrio hidroeletrolítico e acidobásico na presença de obstrução pulmonar e/ou enfisema; insuficiência renal; DM; pacientes sensíveis às sulfonamidas também podem ser sensíveis à acetazolamida

Contraindicações: cirrose; hiponatremia; hipopotassemia; glaucoma; insuficiência adrenal; obstrução pulmonar grave



Posologia:

■ Intoxicação por paracetamol: EV – ver "Administração parenteral"; V0 – 140 mg/kg, nas primeiras 24 h após ingestão; depois, 70 mg/kg, a cada 4 h (total: 17 doses); repetir dose se ocorrer vômito após 1 h da administração

Função hepática: ajuste de dose não é necessário

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): posologia e tempo de infusão dependem da indicação; uso como antídoto para intoxicação por paracetamol — dose de ataque de 150 mg/kg, em 200 mL de solução, infundida em 60 min; a 1ª dose de manutenção recomendada é de 50 mg/kg, em 500 mL, por 4 h, e a última é de 100 mg/kg, em 1.000 mL, por 16 h; outras finalidades — pode ser administrada por injeção lenta após diluição em 10 mL Obs.: coloração rosa não significa perda de atividade; estabilidade de 24 h em TA

(continu

-MRCM.indb 1283 12/5/17 4:07 PM

acetilcisteína (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: EV angioedema (2-8%), vasodilatação (1-6%), hipotensão arterial (1-4%), taquicardia (1-4%), síncope (1-3%), pressão torácica (1%), rubor (1%)
- Dermatológicas: EV prurido com erupção cutânea e vasodilatação (2-9%), urticária (2-7%), erupção cutânea (1-5%), prurido (1-3%)
- Neurológicas: inalatória calafrios, febre, sonolência; EV disforia (< 1-2%)
- Respiratórias: inalatória broncoespasmo, hemoptise, rinorreia; EV — broncoespasmo (1-6%), tosse (1-4%), dispneia (< 1-3%), constrição orofaríngea (1%), faringite (1%), rinorreia (1%), roncos (1%)
- Musculoesquelética: EV transtorno da marcha (< 1-2%)
- Gastrointestinais: inalatória estomatite, náusea, vômito; EV náusea (1-10%), vômito (< 1-10%)
- Locais: irritação, sensação de picada na face após nebulização
- Auditiva: EV otalgia (1%)
- Ocular: EV dor ocular (< 1-3%)
- Miscelânea: inalatória odor desagradável durante a administração, pele úmida, sensibilização adquirida (rara); EV – reação anafilactoide (~17%; relatada como grave em 1% ou moderada em 10% dos pacientes nos 15 min que sucedem a 1ª infusão; grave em 1% ou leve a moderada em 6-7% dos pacientes após infusão de 60 min)

Precauções: asma ou histórico de broncoespasmo; peso < 40 kg — ajuste hídrico total para evitar a sobrecarga de líquidos (EV); encefalopatia decorrente da insuficiência hepática — interromper a terapia para evitar administração de ainda mais substâncias nitrogenadas (VO); restrição de fluidos — ajuste hídrico total para evitar sobrecarga de líquidos (EV); deve ser usada com cautela em pacientes com úlcera péptica e idosos debilitados com insuficiência respiratória grave

aciclovir Zovirax®; Aciclovir® pom oft 0,03 g/g, comp 200 mg, pó liof sol inj 250 mg, crem derm 50 mg/g; comp 400 mg Compatível de dose B Compatível de dose

Posologia:

- Herpes simples genital/mucocutâneo: 1º episódio grave 5-10 mg/kg/dose, EV, a cada 8 h, por 2-7 dias; depois, VO, até completar 10 dias; 1º episódio leve a moderado 400 mg, 3×/dia, ou 200 mg, 5×/dia, por 7-10 dias; recorrência 400 mg, 3×/dia, por 5 dias (imunocomprometido 10 dias), ou 800 mg, 3×/dia, por 2 dias, ou 200 mg, 5×/dia, por 5 dias
- Varicela-zóster: 800 mg, V0, 5×/dia, por 5-7 dias; iniciar nas primeiras 24 h do início do *rash*; imunocomprometido 10-20 mg/kg/dose, EV, 3×/dia, por 7 dias
- Encefalite herpética: 10 mg/kg, EV, a cada 8 h, por 10 dias Obs.: utilizar peso ideal em obesos para cálculo das doses

Função hepática: pode ocorrer hepatite (< 14%); disfunção hepática — ajuste de dose não é necessário

Função renal:

- CICr > 50 mL/min ajuste de dose não é necessário; CICr de 25-50 mL/min administrar EV a cada 12 h; ajuste de dose não é necessário para administração VO; CICr de 10-24 mL/min administrar EV a cada 24 h; em esquemas VO, 800 mg/dia, administrar a cada 8 h; CICr < 10 mL/min reduzir dose EV em 50% e administrar a cada 24 h
- Regime de dose de 200 mg, V0, 5×/dia: ClCr > 10 mL/min/1,73 m² ajuste de dose não é necessário; ClCr < 10 mL/min/1,73 m² reduzir o regime posológico para 200 mg, V0, a cada 12 h

aciclovir (continuação)

Função renal: (continuação)

- Hemodiálise: administrar a dose EV a cada 24 h; ajustar esquema de dosagem de modo que 1 dose adicional seja administrada após cada sessão de diálise
- Diálise peritoneal: administrar a dose EV a cada 24 h; dose suplementar após a diálise não é necessária
- Diálise peritoneal ambulatorial contínua, herpes-zóster ou varicela: 600 ou 800 ma. VO. 1×/dia

Administração (compatível – SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9% e solução de Ringer-lactato): reconstituir 250 mg com 10 mL de AD ou SF; não deve ser administrado em bolus ou injeção rápida, apenas como infusão EV; pode ser diluído em SG5% ou SF até concentração \leq 7 mg/mL e ser infundido ao longo de 1 h

Obs.: usar a solução reconstituída em 12 h ou, caso tenha sido diluída, em 24 h

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção cutânea (2%), prurido (2%), urticária (2%), dor leve, sensação de queimação ou picada (pomada: 30%), prurido (pomada: 4%)
- Hematológica: aumento das provas de função hepática (1-2%)
- Neurológicas: mal-estar (12%), cefaleia (2%)

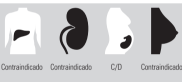
Precauções: síndrome hemolítico-urêmica; púrpura trombocitopênica trombótica

Contraindicações: anormalidades neurológicas

ácido acetilsalicílico

Ácido acetilsalicílico®; Aspirina®; Aspirina Prevent®; Buferin Cardio®

comp 100 mg; comp 500 mg, comp eferv 500 mg; comp rev 100 e 300 mg; comp rev 81 mg



Posologia:

- Síndrome coronariana aguda: inicial com 162-325 mg (mastigar comprimido não revestido antes de engolir)
- AVC isquêmico/acidente isquêmico transitório: iniciar com 160-325 mg nas primeiras 48 h; não administrar nas primeiras 24 h se for realizada trombólise (alteolase)
- Prevenção cardiovascular (IAM, AVC, tromboembolismo em fibrilação atrial, obstrução arterial periférica): 75-325 mg/dia (comumente, 100 mg/dia)
- Crianças: 100 mg/kg de peso a cada 24 h
- Dor e febre: 0,5-1 g a cada 4 h (dose máxima: 3-6 g/dia)
- Dor ou febre: 300-600 mg, a cada 4 ou 6 h (máximo: 4 g/dia)
- Artrite, pericardite: 2,6-5,4 g/dia, 4-6×/dia
- Anti-inflamatório: dose individualizada

Função hepática: podem ocorrer elevação de transaminases e hepatotoxicidade; insuficiência hepática grave — uso contraindicado

Função renal: podem ocorrer elevação de creatinina sérica, elevação de BUN, insuficiência renal, necrose papilar, nefrite intersticial e proteinúria; CICr < 10 mL/min – uso contraindicado; diálise – dose de manutenção recomendada após a hemodiálise

Reações adversas:

- Cardiovasculares: disritmias, edema, hipotensão arterial, taquicardia
- Dermatológicas: angioedema, erupção cutânea, urticária

(continua)

-MRCM.indb 1284 12/5/17 4:07 PM

ácido acetilsalicílico

(continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Hematológicas: anemia, anemia ferropriva, anemia hemolítica, coagulação intravascular disseminada, coagulopatia, prolongamento do TP, sangramento, trombocitopenia
- Neurológicas: agitação, cefaleia, coma, confusão mental, edema cerebral, fadiga, hipertermia, insônia, letargia, nervosismo
- Respiratórias: alcalose respiratória, asma, broncoespasmo, dispneia, edema laríngeo, edema pulmonar não cardiogênico, hiperpneia, taquipneia
- Musculoesqueléticas: rabdomiólise, fraqueza, destruição do acetábulo
- Gastrointestinais: ulceração gastrointestinal (6-31%), azia, desconforto epigástrico, dispepsia, eritema gástrico, erosões gástricas, gastralgia, naúsea, úlceras duodenais, vômito
- Auditivas: perda da audição, zumbido
- Endócrinas e metabólicas: acidose, desidratação, hiperpotassemia, hiperglicemia, hipernatremia, hipoglicemia (criancas)
- Miscelânea: anafilaxia, baixo peso ao nascer, fetos natimortos, gestação e trabalho de parto prolongados, sangramento periparto, síndrome de Reye

Precauções: distúrbios hemorrágicos; uso de álcool (≥ 3 doses/dia); sintomas gastrointestinais; úlcera péptica

Contraindicações: crianças e adolescentes com varicela ou sintomas de gripe (risco de síndrome de Reye); asma, rinite e pólipos nasais; úlceras gastroduodenais; riscos hemorrágicos; trombocitopenia



Posologia:

- Sangramento agudo: 4-5 g, EV, 1×; depois, 1 g/h, por 8 h ou até controle do sangramento (máximo: 30 g/dia)
- Sangramento oral: 50-60 mg/kg, V0, 4-6×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: podem ocorrer insuficiência (rara) e mioglobinúria (rara); insuficiência renal e/ou oligúria – reduzir a dose em 15-25%

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e solução de Ringer-lactato): deve ser administrado exclusivamente EV, com velocidade máxima de 50 g/min; pode ser administrado por injeção direta em casos graves, ou diluído e infundido; o volume de diluição depende da necessidade/ restrição hídrica do paciente

Obs.: é uma molécula estável e, em condições estéreis, a solução é estável para o tempo de infusão necessário

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, bradicardia, hipotensão arterial, isquemia periférica, síncope, trombose
- Dermatológicas: erupção cutânea, prurido
- Hematológicas: agranulocitose, aumento do tempo de sangramento, leucopenia. trombocitopenia
- Neurológicas: AVC, alucinações, cefaleia, confusão mental, crise convulsiva, delírio, fadiga, hipertensão intracraniana, mal-estar, tontura
- Respiratórias: congestão nasal, dispneia, embolia pulmonar
- Musculoesqueléticas: aumento da CPK, fraqueza, mialgia, miopatia, miosite, rabdomiólise (rara)
- Auditiva: zumbido
- Geniturinária: ejaculação seca
- Oftálmicas: lacrimejamento, redução da visão
- Gastrointestinais: náuseas, diarreia, vômito

ácido aminocaproico

(continuação)

Precauções: evitar uso concomitante com concentrados do complexo do fator IX ou anti-inibidor de coagulação; risco de fraqueza muscular, necrose da fibra muscular e rabdomiólise com administração prolongada; risco aumentado de obstrução renal e de trombose capilar glomerular em hemorragia de trato urinário alto; hipovolemia; hemofilia; doença cardíaca

Contraindicações: coagulação intravascular disseminada; gravidez/ hematúria oriunda do trato urinário superior; doença cardíaca, hepática ou renal; predisposição a trombose



Posologia:

- Adjuvante na quimioterapia com fluorouracila: 20 mg/m²/dia (dose baixa) ou 200 mg/m²/dia (dose alta), por 5 dias
- Após alta dose de metotrexato: 15 mg (10 mg/m²), VO, EV ou IM, a cada 6 h, por 10 doses; iniciar 24 h após o início do metotrexato (máximo: 25 mg/dose)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose:

- Osteossarcoma, metotrexato em alta dose: eliminação do metotrexato normal (nível de metotrexato sérico de 10 mcmol em 24 h após a administração, 1 mcmol às 48 h e < 0,2 mcmol às 72 h) 15 mg, EV, IM ou VO, a cada 6 h, por 60 h (total: 10 doses); atraso na eliminação do metotrexato tardia (nível de metotrexato sérico > 0,2 mcmol às 72 h e > 0,05 mcmol às 96 h) 15 mg, EV, IM ou VO, a cada 6 h, até que o nível de metotrexato caia para < 0,05 mcmol; atraso na eliminação precoce de metotrexato e/ou evidência de injúria renal aguda (nível sérico de metotrexato de 50 mcmol após > 24 h, ou ≥ 5 mcmol em 48 h, ou a 100%, ou maior aumento do nível de creatinina sérica em 24 h após a administração) 150 mg, EV, a cada 3 h, até que o nível de metotrexato caia para < 1 mcmol; e, em seguida, 15 mg, EV, a cada 3 h, até que o nível de metotrexato fique < 0,05 mcmol (menos grave do que as anormalidades descritas anteriormente, estende-se por mais 24 h (total: 14 doses por > 84 h) em cursos posteriores)
- Câncer colorretal, paliativo, com 5-fluorouracil (hematológica moderada ou toxicidade gastrointestinal em curso de tratamento prévio) reduzir a dose diária de 5-fluorouracil em 20% no curso subsequente de tratamento; ajuste da dose necessário para leucovorina
- Câncer colorretal, paliativo, com 5-fluorouracila (hematológica grave ou toxicidade gastrointestinal em curso de tratamento prévio): reduzir a dose diária de 5-fluorouracila em 30% no curso subsequente de tratamento; ajuste da dose necessário para leucovorina
- Câncer colorretal, paliativo, com 5-fluorouracila (nenhuma toxicidade em curso de tratamento prévio): pode-se aumentar a dose diária de 5-fluorouracila em 10% no curso subsequente de tratamento; ajuste da dose necessário para leucovorina

Administração parenteral: IM ou infusão e injeção EV (compatível: SG5% e SF); reconstituir 50 mg do FA em 5 mL de AD; em doses elevadas ou overdose de metotrexato, pode ser administrado por infusão EV, 75 mg, dentro de 12 h, seguido de 12 mg, IM, a cada 6 h, para 4 doses; EV — administrar ao longo de vários minutos, por conta do alto conteúdo de cálcio (máximo: equivalente a 160 mg/mL de ácido folínico)

Obs.: após reconstituído, deve ser utilizado imediatamente, com tempo de infusão de 4 min; soluções diluídas têm estabilidade de 24 h

(continua)

(continua)

-MRCM.indb 1285 12/5/17 4:07 PM

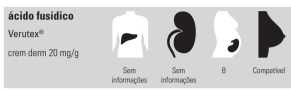
ácido folínico (continuação)

Reações adversas:

- Dermatológicas: eritema, erupção cutânea, prurido, urticária
- Hematológica: trombocitose
- Miscelânea: reações anafiláticas

Preauções: porfiria; neonatos; idosos; vômito; estomatite; convulsões

Contraindicações: anemia megaloblástica decorrente de deficiência de vitamina B12; anemia perniciosa decorrente de deficiência de vitamina B12; insuficiência renal



Posologia:

■ Infecções cutâneas: aplicar na região afetada, 2-3×/dia, por 7 dias

Função hepática: pode ocorrer icterícia; disfunção hepática – não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema (membros inferiores), tromboflebite, venoespasmo
- Dermatológicas: erupção cutânea, prurido
- Neurológicas: cefaleia, distúrbios psíguicos, tontura
- Gastrointestinais: anorexia, desconforto epigástrico, diarreia, dispepsia, náusea, vômito
- Locais: reações no local da injeção (hiperemia, irritação)
- Oculares: visão turva, edema palpebral, lacrimejamento, sensação passageira de picada, turvamento passageiro da visão

Precaução: uso prolongado ou recorrente pode aumentar o risco de desenvolver resistência bacteriana



Posologia:

■ Dor leve a moderada/dismenorreia: inicial com 500 mg; depois, 250 mg, a cada 6 h, se necessário, por no máximo 1 semana

Função hepática: podem ocorrer hepatite (< 2%) e icterícia; insuficiência hepática – ajuste de dose pode ser necessário em decorrência do aumento do risco de lesão hepática

Função renal: podem ocorrer aumento do risco de toxicidade e lesão renal, aumento do risco com o uso concomitante com diuréticos e com inibidores da enzima conversora da angiotensina; insuficiência renal — uso contraindicado

Reações adversas:

- Auditiva: zumbido (1-10%)
- Dermatológicas (1-10%): erupção cutânea, prurido
- Endócrinas e metabólicas (1-10%): retenção hídrica
- Gastrointestinais (1-10%): azia, cólicas abdominais, indigestão ou náusea; constipação; desconforto, cólica ou dor abdominal; diarreia; dispepsia; flatulência; gastrite; úlcera gástrica ou duodenal com sangramento ou perfuração; vômito

(continua)

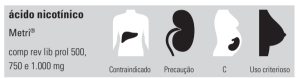
ácido mefenâmico (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Hematológica (1-10%): sangramento
- SNC: cefaleia, nervosismo, tontura (3-9%)

Precauções: doença cardiovascular — aumento do risco de eventos cardiovasculares trombóticos graves, IAM e AVC; aumento do risco de eventos adversos gastrointestinais graves (sangramento, ulceração, perfuração do estômago ou intestinos) em idosos; aumento do risco de ulceração, sangramento ou perfuração do estômago ou do intestino com tabagismo, uso de álcool, mau estado geral de saúde, uso concomitante com ácido acetilsalicílico, corticosteroides e anticoagulantes; asma — risco de grave broncoespasmo, potencialmente fatal; distúrbios da coagulação ou uso concomitante de agentes anticoagulantes podem ser adversamente afetados por inibição da agregação plaquetária; hemorragia gastrointestinal — aumento do risco de ulceração ou perfuração do estômago ou intestinos; pode ocorrer início ou exacerbação de hipertensão

Contraindicações: asma, urticária ou outra reação do tipo, ocorrida após administração de ácido acetilsalicílico ou outro AINH; inflamação crônica e/ ou ulceração do trato gastrointestinal; idade < 14 anos



Posologia:

■ DLP: liberação prolongada — iniciar com 500 mg/dia, por 4 semanas; depois, aumentar 500 mg, a cada 4 semanas, conforme efeito e tolerância; dose habitual de 1.000-2.000 mg, VO, 1×/dia; não mastigar

Obs.: ácido acetilsalicílico, 325 mg, 30 min antes da dose, pode reduzir o flushing

Função hepática: podem ocorrer hepatotoxicidade e necrose hepática; insuficiência hepática, doença hepática ativa e elevação inexplicada de transaminases — uso contraindicado; histórico de doença hepática e consumo de álcool — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal — uso com precaução

Ajuste de dose: uso concomitante com estatina – não exceder 2.000 mg e 40 mg/dia de lovastatina ou sinvastatina, respectivamente

Reações adversas:

- Dermatológica: flushing (88%)
- Gastrointestinais: náusea (4-9%), vômito (2-9%)
- Muscular: rabdomiólise

Precauções: uso concomitante com anticoagulantes; diabetes; predisposição para gota; angina instável

Contraindicações: úlcera péptica ativa; hemorragia; doenca hepática



Posologia:

- Profilaxia de sangramento, extração dentária: 10 mg/kg, EV, 3-4×/dia, por
- Menorragia: 1.300 mg, V0, 3×/dia, durante menstruação (máximo: 5 dias)
- Angioedema hereditário: 500-3.000 mg/dia, V0, 1-3×/dia
- Crianças: 10 mg/kg/dose, 2-3×/dia

(continua)

-MRCM.indb 1286 12/5/17 4:07 PM

ácido tranexâmico

(continuação)

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose não é necessário

- Menstruação (VO): creatinina sérica de 1,4-2,8 mg/dL 1.300 mg, 2×/dia; creatinina sérica de 2,8-5,7 mg/dL - 1.300 mg, 1×/dia; creatinina sérica > 5,7 mg/dL - 650 mg, 1×/dia, por no máximo 5 dias
- Profilaxia de sangramento, extração dentária (EV): creatinina sérica de 1,36-2,83 mg/dL - 10 mg/kg, a cada 12 h; creatinina sérica de 2,83-5,66 mg/ dL - 10 mg/kg, a cada 24 h; creatinina sérica > 5,66 mg/dL - 10 mg/kg, a cada 48 h, ou 5 mg/kg, a cada 24 h

Administração parenteral (compatível – soluções eletrolíticas, glicosídicas e contendo aminoácidos; não compatível – sangue e soluções contendo penicilina): não injetar a taxa > 1 mL/min para evitar hipotensão; sem diluição, a injeção deve ser lenta; se diluído, pode ser administrado na dose de 25-50 mg/kg/dia; a diluição pode ser realizada com 50-250 mL de diluente Obs.: solução inicial e diluições têm estabilidade de 24 h

Reações adversas:

- Cardiovasculares (1-10%): hipotensão arterial, trombose
- Gastrointestinais (> 10%): diarreia, náusea, vômito
- Ocular: turvamento da visão

Precauções: uso concomitante com contraceptivos hormonais combinados; hemorragia subaracnóidea, edema cerebral ou IAM podem ocorrer (VO); obstrução uretral decorrente da formação de coágulos de hemorragia do trato urinário superior; podem ocorrer alterações visuais

Contraindicações: daltonismo; coagulação intravascular; hemorragia subaracnóidea ativa; doença tromboembólica ativa (trombose venosa profunda, embolia pulmonar ou trombose cerebral)



Ursacol®

comp 50, 150 e 300 mg



Sem ajuste

de dose



Sem ajuste





Uso criterioso

Posologia:

- Cirrose biliar primária: 13-15 mg/kg/dia, VO, divididos em 2-4 doses/dia
- Colangite esclerosante primária: 25-30 mg/kg/dia, VO, divididos em 2-4
- Colelitíase: prevenção 300 mg, VO, 2×/dia; dissolução 8-10 mg/kg/dia, V0, 1-3×/dia

Obs.: administrar com alimento

Função hepática: recomenda-se monitorar níveis de gamaglutamil--tranferase, fosfatase alcalina, AST, ALT e bilirrubina, mensalmente, nos 3 primeiros meses da terapia e depois, a cada 6 meses; ajuste de dose não é necessário

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Dermatológica: rash (2,63%)
- Neurológica: tontura (16,5%)
- Respiratórias: bronquite (6,5%), tosse (7,1%), faringite (8,4%), infecção do trato respiratório superior (12,4-15,5%)
- Musculoesquelética: dor nas costas (11,8%)
- Gastrointestinais: constipação (9,7-26,4%), diarreia (25,2-27,1%), indigestão (16,8%), náusea (17,4%), vômito (9,7-13,7%)

Precauções: ascite; encefalopatia hepática; coléstase; colangite

Contraindicações: obstrução biliar completa; pancreatite

ácido valproico; divalproato de sódio; valproato de sódio







Depakene®: Depakote®; Depakote Sprinkle®: Depakote® ER: Depacon®

cap mole 250 mg, comp rev 500 mg; comp rev 250 e 500 mg; cap + microgran 125 mg; comp rev lib prol 250 e 500 mg; sol inj 100 mg/mL; xpe 50 mg/mL, comp rev 300 e 500 mg;

comp rev 300 e 500 mg, cap 250 mg, xpe 50 mg/ mL; comp rev 250 e 500 mg; cap 125 mg; comp rev lib prol 250 e 500 mg; sol inj 100 mg/mL

Posologia:

- Epilepsia, crise de ausência (simples e complexa) e crise parcial complexa: iniciar com 10-15 mg/kg/dia, VO, aumentando 5-10 mg/kg, a cada semana, até dose efetiva (máximo: 60 mg/kg/dia); doses > 250 mg/dia devem ser divididas; divalproato de sódio (liberação prolongada) – pode ser administrado
- Profilaxia de enxaqueca: iniciar com 250 mg, VO, 2×/dia (máximo: 1.000 mg/dia); liberação prolongada - 500 mg, 1×/dia, até 1.000 mg, 1×/dia
- Transtorno afetivo bipolar: iniciar com 250 mg, 3×/dia (máximo: 60 mg/kg); liberação prolongada – iniciar com 25 mg/kg (máximo: 60 mg/kg, 1×/dia) Obs.: não mastigar ou abrir cápsula de liberação prolongada

Função hepática: doença hepática ou insuficiência hepática significativa uso contraindicado; cirrose — CICr pode ser reduzido em 50%

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário; hemodiálise – suplementação de dose não é necessária; injúria renal aguda - uremia pode aumentar a fração livre da droga, resultando em toxicidade

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): usar dose inicial reduzida e aumentar lentamente, com monitorização regular para líquidos e ingestão alimentar, desidratação, sonolência e outros eventos adversos

Administração parenteral (compatível – dextrose a 5%, SF e solução de Ringer-lactato): FA de 5 mL deve ser diluído em pelo menos 50 mL de solução compatível antes de ser administrado, e infundido em 60 min a ≤ 20 mg/min; dividir a dose diária total se for > 250 mg/dia

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema periférico (3-8%), palpitações (1-< 5%), taquicardia (1-< 5%)
- Dermatológicas: alopecia (6-24%), erupção cutânea (6%)
- Endócrinas e metabólicas: aumento de apetite (6%), aumento de peso (4-9%), hiponatremia
- Gastrointestinais: dor abdominal (9-23%), constipação (5%), diarreia (12-23%), indigestão (8-13%), perda de apetite (4-12%), náusea (22-48%), vômito (11-27%), hematêmese (1-< 5%)
- Hematológicas: equimoses (4-5%), trombocitopenia (1-27%)
- Musculoesqueléticas: astenia (10-27%), dor nas costas (8%)

(continua)

-MRCM.indb 1287 12/5/17 4:07 PM

ácido valproico; divalproato de sódio; valproato de sódio

(continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: amnésia (4-7%), ataxia (8%), tonturas (12-25%), dor de cabeça (5-31%), insônia (9-15%), sonolência (17-30%), tremor (9-57%), coma induzido por hiperamonemia, encefalopatia espongiforme hiperamonêmica
- Oftálmicas: ambliopia, visão turva, diplopia (16%), nistagmo (1-8%)
- Otológicas: zumbido (1-7%), ototoxicidade a surdez (1-< 5%)
- Psiquiátricas: depressão (4-5%), distúrbio do pensamento (6%), sensação de nervoso (7-11%), alteracões de humor (6%)
- Respiratórias: infecção do trato respiratório, bronquite (5%), dispneia (5%), faringite (8%), respiratória (1-5%), rinite (5%)
- Imunológica: reação de hipersensibilidade imune (rara)
- Outras: febre (2%), influenza (12%)

Precauções: pancreatite hemorrágica com progressão rápida; uso concomitante com antibióticos carbapenêmicos — pode causar redução nas concentrações séricas de valproato; uso concomitante com topiramato; idosos; risco de pensamentos e comportamento suicidas

Contraindicações: doenças mitocondriais causadas por mutações no DNA de polimerase mitocondrial-gama e crianças com idade < 2 anos com suspeita desses distúrbios; distúrbios do ciclo da ureia; como profilaxia de enxaqueca para gestantes; doença hepática



Posologia:

- Osteoporose: 5 mg, EV, 1×/ano; paciente com baixo risco de fratura considerar descontinuação depois de 3-5 anos
- Doença de Paget: 5 mg, EV, 1×
- Hipercalcemia, malignidade: 4 mg, EV, 1×; pode-se considerar retratamento anós 1 semana
- Metástases ósseas, mieloma múltiplo: 4 mg, EV, a cada 3-4 semanas (reiniciar quando creatinina de base até 10% > basal); suplementação de cálcio e vitamina D recomendada

Obs.: manter hidratação adequada antes do tratamento

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal:

- Doença de Paget e/ou osteoporose: CICr > 35 mL/min ajuste de dose não é necessário; CICr < 35 mL/min e injúria renal aguda — uso contraindicado
- Mieloma múltiplo e/ou metástase óssea de tumores sólidos: CICr de 50-60 mL/min 3,5 mg, EV; CICr de 40-49 mL/min 3,3 mg, EV; CICr de 30-39 mL/min 3 mg, EV; risco de toxicidade de drogas na doença renal crônica

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): reconstituir 4 mg do pó em 5 mL de AD; formulação pronta para infusão (diluída) — infundir em no mínimo 15 min; formulação concentrada — diluir em 100 mL de SF ou SG5% e infundir em taxa constante

Obs.: administrar com cateter de infusão separado de todas as outras drogas, e suas soluções não devem entrar em contato com cálcio e outros cátions divalentes; a solução é estável por 24 h a 2-8°C, após a diluição

(continua)

ácido zoledrônico

(continuação)

Reações adversas (porcentagem de reações adversas varia conforme doenca de base):

- Cardiovasculares: edema periférico (3-21%), fibrilação atrial (0,7-3,3%)
- Endócrinas e metabólicas: diminuição de peso (metástase óssea: 16%), hipocalcemia (0.2-21%)
- Gastrointestinais: dor abdominal (0,9-16%), obstipação (6-27%), diarreia (5,2-24%), perda de apetite (1-22%), náusea (4,5-46%), vômito (2-32%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (3-27,3%), dor lombar (1,7-18,2%), dor nos membros (3,1-16%), dor óssea (3,1-55%), mialgia (4,9-23%), necrose asséptica da mandíbula
- Neurológicas: astenia (2-24%), tonturas (2-18%), dor de cabeça (3,9-20,4%), insônia (15-16%), parestesia (2-15%), AVC (2,3%)
- Renal: nefrotoxicidade (11-17%)
- Miscelânea: fadiga (2,1-39%), febre (7-44%), dispneia (5-27%)

Precauções: recomenda-se o tratamento de distúrbios do metabolismo antes do início da terapia, com ingestão e suplementação de cálcio e vitamina D para impedir hipocalcemia; câncer, coagulopatia, uso de corticosteroides, anemia, doença dentária — aumento do risco de osteonecrose da mandíbula; uso concomitante com medicamentos nefrotóxicos ou diuréticos; desidratação grave

Contraindicações: hipocalcemia; insuficiência renal; insuficiência hepática

Observações: administração realizada somente por médico com experiência na admistração de bisfosfonatos EV



Posologia:

- Espondilite anguilosante: 40 mg, SC, 1×/semana
- Doença de Crohn, retocolite ulcerativa: iniciar com 160 mg, SC (4 doses de 40 mg, 1×, ou 2 doses/dia, por 2 dias seguidos); depois, 80 mg, SC, após 2 semanas da dose inicial; dose de manutenção de 40 mg, SC, a cada 2 semanas; continuar manutenção na retocolite se houver remissão clínica após 8 semanas de tratamento
- Psoríase: cutânea iniciar com 80 mg, SC; dose de manutenção de 40 mg, SC, a cada 2 semanas, após 1 semana da dose inicial; artrite psoriática 40 mg, SC, a cada 2 semanas
- Artrite reumatoide: 40 mg, SC, a cada 2 semanas; se não estiver em uso de metotrexato, pode-se aumentar dose para 40 mg, SC, cada 1×/semana

Função hepática: podem ocorrer insuficiência hepática aguda, aumento de fosfatase alcalina (5%), necrose hepática, reativação da hepatite B (crônica), inclusive vários meses após o término da terapia; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose; uso com precaução

Função renal: podem ocorrer hematúria (5%), litíase renal, pielonefrite; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose; uso com precaucão

Administração parenteral: SC

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (5%); menores (5%) arritmia, derrame pericárdico, distúrbio coronariano, distúrbio vascular, dor torácica, edema periférico, fibrilação atrial, insuficiência cardíaca congestiva, infarto do miocárdio, palpitação, parada cardíaca, pericardite, síncope, taquicardia, trombose (membro inferior)
- Dermatológicas: erupção cutânea (12%), celulite, erisipelas

(continua)

-MRCM.indb 1288 12/5/17 4:07 PM

adalimumabe (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Hematológicas: agranulocitose, granulocitopenia, leucopenia, pancitopenia, paraproteinemia, policitemia
- Neurológicas: cefaleia (12%), confusão mental, encefalopatia hipertensiva, esclerose múltipla, febre, hematoma subdural
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (17%), sinusite (11%), asma, broncoespasmo, derrame pleural, dispneia, pneumonia, redução da função pulmonar
- Musculoesqueléticas: dorsalgia ou lombalgia (6%), artrite, artrite piogênica, căibras musculares, distúrbio articular, distúrbio tendinoso, dor nas extremidades, fratura óssea, miastenia, necrose óssea, parestesia, sinovite, tremor
- Gastrointestinais: náusea (9%), dor abdominal (7%), diverticulite, esofagite, qastroenterite, hemorragia gastrointestinal, vômito
- Locais: reação no local da injeção (12-20%; inclui dor, edema, eritema, hemorragia, prurido)
- Geniturinárias: ITU (8%), cistite, dor pélvica
- Endócrinas e metabólicas: hiperlipidemia (7%), hipercolesterolemia (6%), desidratação, distúrbio das paratireoides, distúrbio menstrual
- Renais: hematúria (5%), litíase renal, pielonefrite
- Miscelânea: lesão acidental (10%), síndrome semelhante ao resfriado (7%)
- Ocular: catarata

Precauções: uso concomitante com abatacept, anakinra ou vacinas vivas não recomendado; pode ocorrer desencadeamento ou agravamento de insuficiência cardíaca congestiva; pode ocorrer início ou agravamento de doenças desmielinizantes preexistentes (p. ex., esclerose múltipla, neurite óptica, síndrome de Guillain-Barré); risco aumentado de infecções graves em idosos (idade > 65 anos), condições comórbidas e/ou uso de imunossupressores concomitantes; anormalidades hematológicas (p. ex., pancitopenia, anemia aplástica) podem obrigar a interrupção do tratamento; doenca pulmonar obstrutiva crônica

Contraindicações: infecção grave; insuficiência cardíaca congestiva classes III e IV; infecções ativas, principalmente tuberculose, incluindo as localizadas e as crônicas; imunossupressão; uso concomitante de vacinas de vírus vivos



Posologia:

■ Hepatite B: 10 mg, V0, $1 \times / \text{dia}$; usar em conjunto com lamivudina; duração do tratamento (*guideline* AASLD) variável (hepatite B com AgHBe-positivo $- \ge 1$ ano até anti-HBe e DNA do vírus tornarem-se indetectáveis e continuar terapia por ≥ 6 meses após soroconversão de anti-HBe; AgHBe-negativo $- \ge 1$ ano até AgHBs-negativo)

Função hepática: podem ocorrer aumento de ALT (20%, > 5 \times LSN), aumento de AST (8%, > 5 \times LSN), alteração da função hepática; cirrose ou doença hepática avançada — ajuste de dose pode ser necessário

Função renal: podem ocorrer hematúria (grau 3: 11%), aumento da creatinina sérica (2-3%), glicosúria (grau 3: 1%) e insuficiência renal; CICr ≥ 50 mL/min — ajuste de dose não é necessário; CICr de 30-49 mL/min — 10 mg, a cada 48 h; CICr de 10-29 mL/min — 10 mg, a cada 72 h; CICr < 10 mL/min — não há informação disponível; hemodiálise — 10 mg, a cada 7 dias, 12 h após diálise contínua (ou 3 sessões de diálise, com 4 h de duração cada)

(continua)

adefovir (continuação)

Reações adversas:

- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea, prurido
- Musculoesqueléticas: fraqueza (13%), aumento da CPK (7%)
- Gastrointestinais: dor abdominal (9%), náusea (5%), aumento de amilase (grau 3: 4%), flatulência (4%), diarreia (3%), dispepsia (3%), vômito
- Endócrina e metabólica: hipofosfatemia (1-2%)

Precauções: risco para o surgimento de resistência ao HIV na coinfecção pelo HIV; uso concomitante com tenofovir, disoproxil, fumarato; sexo feminino, obesidade, exposição prolongada ao fármaco — aumento do risco de acidose láctica e hepatomegalia grave com esteatose; risco de nefrotoxicidade em uso crônico — vigiar cuidadosamente a função hepática



Posologia:

- Neurocisticercose e cisto hidático: peso < 60 kg − 15 mg/kg/dia, em 2 doses/dia (máximo: 800 mg/dia); peso ≥ 60 kg: 400 mg, 2×/dia; neurocisticercose − tratar por 8-30 dias e prescrever anticonvulsivante e corticosteroide (dexametasona ou prednisolona) durante a 1ª semana de tratamento; cisto hidático − administrar 3 ciclos de 28 dias de tratamento, com intervalo de 14 dias entre os ciclos
- Ancylostoma caninum, Ascaris lumbricoides, Ancylostoma duodenale, Necator americanus: 400 mg, V0, em dose única
- Larva *migrans* cutânea: 400 mg, 1×/dia, por 3 dias
- Enterobius vermicularis: 400 mg, em dose única; repetir em 2 semanas
- Giardia duodenalis (giardíase): 400 mg, 1×/dia, por 5 dias
- *Trichinella spiralis*: 400 mg, 2×/dia, por 8-14 dias, associado a corticosteroide para sintomas graves
- Larva migrans visceral (toxocaríase): 400 mg, 2×/dia, por 5 dias
- Microsporidíase: 400 mg, 2×/dia, por 21 dias
- Echinococcus granulosus: 400 mg, 2×/dia, por 1-6 meses Obs.: administrar com alimento

Função hepática: podem ocorrer elevações de enzimas hepáticas, aumento do risco de hepatotoxicidade e supressão da medula óssea; interrupção da terapia pode ser necessária; não há informações sobre ajuste de dose; uso com precaução

Função renal: disfunção renal – ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Dermatológica: alopecia (< 1-2%)
- Neurológicas: cefaleia, aumento da pressão intracraniana (até 2%), sinais meníngeos (1%), febre (1%), tontura (1%), vertigem (1%)
- Gastrointestinais: dor abdominal (< 6%), náusea ou vômito (4-6%)

Precauções: episódios hipertensivos cerebrais podem ocorrer durante a 1ª semana de terapia para neurocisticercose; aumento do risco de lesões na retina em pacientes com cisticercose de retina; doença hepática; anemia ferropriva; supressão da medula óssea

Contraindicação: idade < 2 anos

-MRCM.indb 1289 12/5/17 4:07 PM

albumina humana Albumina humana®,

Albumax® FA 20-25%



Posologia:

- Hipovolemia: 0,5-1 g/kg/dose; repetir conforme necessidade
- Paracentese volumosa: 5-8 g/L retirado ou total de 50 g; iniciar infusão após término do procedimento
- Peritonite bacteriana espontânea em paciente cirrótico: iniciar com 1,5 g/kg (1º dia), seguido de 1 g/kg (3º dia), associado a antibioticoterapia adequada

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal – uso contraindicado na concentração de 25% por conta do risco de acúmulo de alumínio

Administração parenteral (compatível – SG5% e SF): solução de albumina pode ser administrada EV diretamente ou diluída em solução compatível ACM, a 1 mL/min; se diluída, fazer uso imediato; se não diluída, utilizar dentro de 4 h após abertura

Obs.: soluções de albumina podem conter sódio; não diluir em AD ou soluções contendo álcool

Reações adversas:

- Cardiovasculares: desencadeamento de insuficiência cardíaca congestiva, edema, hipertensão ou hipotensão arterial, hipervolemia, taquicardia
- Dermatológicas: erupção cutânea, prurido, urticária
- Neurológicas: calafrios, cefaleia, febre
- Respiratórias: broncoespasmo, edema pulmonar
- Gastrointestinais: náusea, vômito
- Miscelânea: anafilaxia

Precauções: anemia crônica; hipernatremia; hipertensão; infecção viral

Contraindicações: pacientes em risco de sobrecarga aguda circulatória (insuficiência cardíaca, edema pulmonar, anemia grave)

alendronato de sódio tri-hidratado Fosamax® comp 70 mg Uso criterioso Sem ajuste Contraindicado

Posologia:

- Osteoporose, tratamento: 70 mg, 1×/semana
- Osteoporose induzida por corticosteroide: 35 mg, 1×/semana; pósmenopausa sem reposição hormonal − 70 mg, 1×/semana; profilaxia (pós-menopausa) – 35 mg, 1×/semana; paciente com baixo risco de fratura
- considerar descontinuação depois de 3-5 anos

■ Doença de Paget: 40 mg/dia, por 6 meses

Função hepática: ajuste de dose não é necessário

Função renal: CICr < 35 mL/min - uso contraindicado

(continua)

alendronato de sódio tri-hidratado

(continuação)

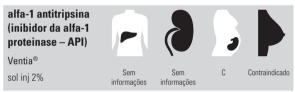
Reações adversas:

- Neurológica: cefaleia (0,2-3%)
- Musculoesqueléticas: dor musculosquelética (0,4-4%), cãibras musculares
- Gastrointestinais: dor abdominal (2-7%), refluxo ácido (1-5%), dispepsia (1-4%). náusea (1-4%), flatulência (0.2-4%), diarreia (0.6-3%), constipação (0.3-3%), úlcera esofágica (0.1-2%), melena (1%), úlcera gástrica (1%), distensão abdominal (0,2-1%), gastrite (0,2-1%), vômito (0,2-1%), disfagia (0,1-1%)
- Endócrinas e metabólicas: hipocalcemia (transitória e leve: 18%), hipofosfatemia (transitória e leve: 10%)

Precauções: fraturas atípicas da coxa têm sido relatadas em pacientes que tomam bisfosfonatos para osteoporose; aumento do risco de osteonecrose da mandíbula; distúrbios do metabolismo mineral, como deficiência de vitamina D, devem ser corrigidos antes da administração de alendronato; uso cauteloso em pacientes com disfagia, gastrite ou úlcera gástrica; dor musculoesquelética foi relatada dias, meses ou anos após o início da terapia; conjuntivite, uveíte, episclerite e esclerite têm sido reportadas

Contraindicações: alterações esofágicas que atrasam o esvaziamento esofágico; hipocalcemia; incapacidade de ficar em pé ou sentar-se ereto por

Observações: VO - engolir comprimido inteiro com copo de água 60 min antes da 1ª refeição do dia e do uso de outros medicamentos; tomar comprimido em pé ou sentado na posição vertical; não deitar durante 60 min após a administração



Posologia:

■ Deficiência de alfa-1 antitripsina: 60 mg/kg, EV, 1×/semana

Função hepática: podem ocorrer aumento do nível da aminotransferase hepática (11,1%), aumento das enzimas hepáticas (6%); não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral: administrar ≥ 0,08 mL/kg/min, EV; a dose recomendada é de 60 mg/kg de peso corporal, infusão EV de aproximadamente 30 min, 1×/semana

Reações adversas:

- Cardiovascular: desconforto no peito (6%)
- Neurológicas: tonturas (3-6%), dor de cabeça (0,7-9%)
- Respiratórias: tosse (15%), sinusite (6%), infecção respiratória superior (12%), exacerbação aguda da doença pulmonar obstrutiva crônica (12%)

Precauções: risco de transmissão de agentes infecciosos (p. ex., doença de Creutzfeldt-Jakob) derivados de plasma humano; insuficiência cardíaca

Contraindicação: deficiência de IgA com anticorpos contra IgA

-MRCM.indb 1290 12/5/17 4:07 PM

alfaepoetina

Eritromax®

FA 1.000, 2.000, 3.000, 4.000, 10.000 e 40.000 UI; seringa preenchida contendo 500, 1.000, 2.000, 4.000, 10.000 e



40.000 UI Posologia:

- Anemia associada a doença renal crônica: iniciar com 50-100 UI/kg, SC ou EV. 3×/semana
- Anemia associada a quimioterapia: iniciar com 40.000 UI, SC, 1×/semana, ou 150 UI/kg, SC, 3×/semana
- Anemia associada ao HIV (zidovudina): iniciar com 100 UI/kg, SC ou EV, 3×/ semana (máximo: 300 UI/kg, 3×/semana)
- Anemia sintomática em síndrome mielodisplásica: 40.000-60.000 UI, SC, 1-3×/semana
- Paciente cirúrgico (redução de necessidade transfusional): 300 UI/kg, SC, 1×/dia, por 15 dias (iniciar 10 dias antes da cirurgia e continuar até 4 dias depois), ou 600 UI/kg, SC, 1×/semana, por 4 doses (21, 14 e 7 dias antes da cirurgia e no dia da cirurgia); Hb de 10-13 g/dL – associar profilaxia para trombose venosa profunda

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Aiuste de dose:

- Anemia por doença renal crônica: Hb se aproxima ou ultrapassa 11 g/dL para pacientes em diálise, ou Hb se aproxima de 10 g/dL para pacientes que não estão em diálise - reduzir ou interromper a dose; Hb aumentou > 1 g/dL em 2 semanas – reduzir a dose em 25%: Hb não aumentou em 1 g/dL após 4 semanas de terapia com perfil de ferro adequado – aumentar a dose em 25% (pode ser aumentada em intervalos de 4 semanas); paciente não atinge nível de Hb suficiente para reduzir a necessidade de transfusões de hemácias após titulações de dose apropriadas (período de 12 semanas) – não dar doses mais elevadas e avaliar o paciente para outras causas de anemia (p. ex., baixa saturação de transferrina); sem melhora da capacidade de resposta e paciente requerer transfusões de hemácias recorrentes - interromper; hemodiálise – aumento de anticoagulação com heparina pode ser necessário para impedir a coagulação do circuito extracorpóreo, durante a hemodiálise, e pode exigir início ou aumento de terapia anti-hipertensiva
- Anemia decorrente de quimioterapia, administração 1×/semana: após 4 semanas de tratamento o nível de Hb não aumentou em ≥ 1 g/dL e permanece < 10 g/dL na ausência de uma transfusão de glóbulos vermelhos – aumentar a dose para 60.000 UI, SC, 1×/semana, ou 300 UI/kg, SC, 3×/semana; Hb atinge nível necessário para evitar a transfusão ou Hb aumenta > 1 g/dL em qualquer período de 2 semanas – reduzir a dose em 25%; Hb excede nível necessário para evitar a transfusão - reter a dose até que a Hb se aproxime de um nível em que podem ser necessárias transfusões e reiniciar com dose 25% inferior à anterior; sem redução das necessidades transfusionais ou aumento da Hb após 8 semanas - interromper
- Anemia decorrente de zidovudina em pacientes infectados pelo HIV: Hb > 12 g/dL - interromper; e se Hb cai < 11 g/dL, reiniciar com 25% da dose anterior; falta de resposta após 8 semanas de tratamento – pode-se aumentar a dose em $4\times$; intervalos de 8 semanas de 50-100 UI/kg até 300 UI/kg, SC, $3\times$ / semana, é improvável com doses > 300 UI de resposta/kg, SC, 3×/semana Administração parenteral (compatível – água bacteriostática): pode ser administrada SC ou EV, em bolus; EV – recomendada apenas para pacientes com doença renal crônica em hemodiálise; diluição raramente é necessária Obs.: não utilizar frascos que foram agitados e/ou congelados

alfaepoetina

Reações adversas:

(continuação)

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (5-24%), eventos trombóticos ou vasculares (cirurgia de revascularização do miocárdio: 23%), edema (6-17%), trombose venosa profunda (3-11%)
- Dermatológicas: prurido (14-22%), dor cutânea (4-18%), erupção cutânea (≤
- Neurológicas: febre (29-51%), insônia (13-21%), tontura (< 7-21%), cefaleia (10-19%), crises convulsivas (1-3%)
- Respiratórias: tosse (18%), congestão (15%), dispneia (13-14%), infecção das vias aéreas superiores (11%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (11%), parestesia (11%)
- Gastrointestinais: náusea (11-58%), constipação (42-53%), vômito (8-29%), diarreia (9-21%), dispepsia (7-11%)
- Geniturinária: ITU (3-12%)
- Locais: reação no local da injeção (< 10-29%), coagulação do acesso vascular (7%)

Precauções: anemia decorrente de quimioterapia concomitante mielossupressora em pacientes com câncer – descontinuar com a conclusão do curso de quimioterapia; uso não recomendado em pacientes com câncer, anemia e quimioterapia mielossupressora, quando espera-se a cura do câncer; doença renal (crônica) com Hb > 11 g/dL - aumento do risco de morte, infarto do miocárdio, AVC, insuficiência cardíaca congestiva, trombose do acesso vascular para hemodiálise, ou outros eventos tromboembólicos; utilizar a menor dose necessária para evitar a transfusão de glóbulos vermelhos; período perioperatório; aumento do risco de trombose venosa profunda – considerar profilaxia para trombose venosa profunda; cirurgia de revascularização do miocárdio; falta de resposta ou manutenção de resposta possivelmente decorrente de deficiência de ferro, infecção, inflamação ou sangramento; taxa de aumento de Hb em excesso de 1 g/dL durante período de 2 semanas; pode aumentar o risco de morte, infarto do miocárdio, AVC, insuficiência cardíaca congestiva, trombose do acesso vascular para hemodiálise e outros eventos tromboembólicos; procedimentos cirúrgicos ortopédicos; sintomas neurológicos premonitórios; doença renal crônica com resposta inadequada à terapia com alfaepoetina apresentam maior risco para eventos cardiovasculares e morte – ajuste nos parâmetros de diálise podem

Contraindicações: hipertensão descontrolada; aplasia eritroide pura, que começa após o tratamento com alfaepoetina ou outras drogas de proteína eritropoetina

alginato de sódio + bicarbonato de sódio + carbonato de cálcio







informações

Compatível

Gaviscon®

susp oral 500 mg + 267 mg + 160 mg/10 mL, comp mast 250 + 133,5 + 80 mg

Posologia:

■ Dispepsia: 10-20 mL (1-2 colheres de sobremesa ou 1-2 sachês) ou 2 comprimidos mastigáveis; pode ser utilizado após as 3 principais refeições do dia e antes de dormir; não exceder 80 mL ou 16 comprimidos, em doses fracionadas, em um período de 24 h

Função hepática: não há informações disponíveis

(continua)

12/5/17 4:07 PM -MRCM.indb 1291

alginato de sódio + bicarbonato de sódio + carbonato de cálcio

(continuação)

Função renal: não há informações disponíveis

Precauções: dose de 10 mL contém 141 mg de sódio, cujo teor deve ser considerado quando se requer uma dieta com alta restrição de sal; dose de 10 mL contém 160 mg de carbonato de cálcio, o que requer cautela em casos de hipercalcemia, nefrocalcinose e cálculos renais recorrentes contendo cálcio

Contraindicação: hipercalcemia

Observações: após uso, aguardar 2 h para a administração de outros medicamentos, especialmente tetraciclinas, atenolol (e outros betabloqueadores), sulfato ferroso, quinolona, alendronato, digoxina, fluoreto de sódio e zinco — o carbonato de cálcio pode diminuir a absorção desses medicamentos



Posologia:

■ Hipertensão: iniciar com 150 mg, V0, 1×/dia; podendo-se aumentar até 300 mg/dia

Função hepática: insuficiência hepática leve a grave — ajuste de dose não é necessário

Função renal: podem ocorrer aumento da creatinina sérica (< 7%), aumento de BUN (< 7%); CICr ≥ 30 mL/min — ajuste de dose não é necessário; CICr < 30 mL/min — ajuste de dose inicialmente não é necessário, porém há risco de hiperpotassemia e disfunção renal progressiva; uso com precaução

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea (1%)
- Hematológica: aumento de creatinoquinase (> 300%:1%)
- Respiratória: tosse (1%)
- Gastrointestinal: diarreia (2%)
- Renal: aumento de ureia (< 7%) e de creatinina sérica (< 7%)
- Endócrinas e metabólicas: hiperpotassemia (monoterapia: < 1%; uso concomitante de um inibidor da enzima conversora da angiotensina em pacientes com diabetes: 6%)

Precauções: evitar uso concomitante com ciclosporina e itraconazol; hiponatremia; doença cerebrovascular

Contraindicações: uso concomitante com bloqueadores dos receptores da angiotensina ou inibidores da enzima conversora da angiotensina — risco de insuficiência renal, hiperpotassemia e hipotensão; DM tipo 2



Posologia:

- Gota: iniciar com 100 mg, V0, 1×/dia, e aumentar 100 mg a cada semana, até ácido úrico < 6 mg/dL (máximo: 800 mg/dia)
- Hiperuricemia associada a quimio ou radioterapia: 600-800 mg/dia, VO, em 2-3×/dia, por 2-3 dias, ou 600 mg/dia (200-400 mg/m²/dia, a cada 6-24 h), EV; iniciar 24-48 h antes da quimioterapia

alopurinol

Posologia: (continuação)

(continuação)

■ Cálculos renais recorrentes de oxalato de cálcio (homens com excreção urinária de ácido úrico > 800 mg/24 h e mulheres > 750 mg/24 h): 200-300 mg/dia Obs.: doses > 300 mg devem ser administradas 2-4 × /dia; manter débito urinário > 2 L/dia, urina com pH neutro ou ligeiramente alcalino; administrar com alimento

Função hepática: podem ocorrer raramente hepatotoxicidade, necrose hepática, hepatite granulomatosa (< 1%); não há informações disponíveis sobre aiuste de dose

Função renal: pode ocorrer insuficiência/comprometimento renal (1,2%); CICr de 10-20 mL/min - 200 mg/dia; CICr de 3-10 mL/min - 100 mg/dia; CICr < 3 mL/min - 100 mg, em intervalos > 24 h

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): reconstituir o pó em 25 mL de AD; a solução deve ser diluída até uma concentração ≤ 6 mg/mL e administrada em infusão diária única por > 30 minutos, ou por infusão dividida em intervalos de 6, 8 ou 12 h; a velocidade de infusão é determinada pelo volume total a ser infundido

Obs.: as soluções reconstituídas e diluídas não podem ser refrigeradas; iniciar administração até 10 h após reconstituição

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea (maior com o uso de ampicilina ou amoxicilina: 1,5% segundo o fabricante, > 10% em alguns relatos)
- Gastrointestinais: náusea (1,3%), vômito (1,2%)
- Hepática: aumento da fosfatase alcalina

Precauções: doença hepática; função renal diminuída – risco de agravamento da condição; *clearance* de urato baixo – risco de agravamento da condição; foi relatada supressão da medula óssea – usar com cautela em associação com outras drogas que causam mielossupressão

 ${\bf Contraindicação:} \ {\bf uso} \ {\bf concomitante} \ {\bf com} \ {\bf didanosina}$



Posologia:

- Ansiedade: 0,25-0,5 mg, V0, 3×/dia; titulação da dose a cada 3-4 dias (máximo: 4 mg/dia)
- Síndrome do pânico: 0,5-3 mg, V0, 3×/dia; iniciar com 0,5 mg, 3×/dia; liberação lenta iniciar com 0,5-1 mg, 1×/dia; aumentar no máximo 1 mg/dia. a cada 3-4 dias

Obs.: iniciar com metade da dose habitual em idosos; descontinuação abrupta deve ser evitada — diminuir 0,5 mg, a cada 3 dias

Função hepática: podem ocorrer aumento de bilirrubinas, aumento de enzimas hepáticas, icterícia, insuficiência hepática e hepatite (1-10%); doença hepática avançada, liberação imediata — 0,25 mg, 2-3×/dia, aumentando conforme necessário e tolerado; doença hepática avançada, liberação prolongada — 0,5 mg, 1×/dia; aumentar conforme necessário e tolerado

Função renal: insuficiência renal — uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovascular: 1-10% hipotensão arterial; palpitações, taquicardia sinusal, dor no peito, síncope
- Dermatológicas: 1-10% dermatite, erupção cutânea, prurido

(continua)

-MRCM.indb 1292 12/5/17 4:07 PM

alprazolam (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: 1-10% agitação, alucinações, confusão mental, crises convulsivas, desinibição, desorientação, despersonalização, distorção da realidade, distúrbio de atenção, hipersonia, medo, pesadelos, sonhos anormais, tontura, verborreia
- Respiratórias: 1-10% dispneia, rinite alérgica
- Musculoesqueléticas: > 10% disartria; 1-10% artralgia, ataxia, mialgia, parestesia
- Gastrointestinais: > 10% aumento ou diminuição do apetite, constipação, diminuição da salivação, ganho ou perda de peso, xerostomia; 1-10% sialorreia
- Geniturinária: > 10% dificuldade miccional
- Endócrinas e metabólicas: 1-10% distúrbios menstruais, redução ou aumento da libido
- Geniturinária: 1-10% incontinência
- Ocular: 1-10% diplopia

Precauções: aumento do risco de sintomas de abstinência na redução da dose ou quando houver interrupção abrupta, incluindo convulsões fatais; histórico de abuso de álcool ou drogas — aumento do risco; uso concomitante com inibidores potentes do CYP3A não recomendado; risco aumentado de ataxia ou sedação excessiva em idosos ou pacientes debilitados; histórico de comportamento suicida, abuso de drogas e álcool

Contraindicações: glaucoma de ângulo fechado; uso concomitante com cetoconazol e itraconazol; metadona, olanzapina e talidomida



Posologia:

■ Disfunção erétil de etiologia neutrogênica pura (traumatismo medular): a adequação da dose deve ser iniciada com 1,25 mcg; dose pode ser aumentada para 2,5 mcg e, a seguir, aumentada em incrementos de 5 mcg e, dependendo da resposta erétil, até que se alcance a dose que produza ereção adequada para o ato sexual e que não ultrapasse 60 min de duração Obs.: a injeção intracavernosa deve ser realizada sob condição estéril; as primeiras injeções devem ser realizadas no consultório médico, por equipe médica treinada; a autoaplicação deve ser iniciada apenas após o paciente ser instruído apropriadamente e bem treinado na técnica; o local da injeção é geralmente ao longo da porção dorsolateral do terço proximal do pênis (limpar o local com algodão e álcool); veias visíveis devem ser evitadas; deve-se alternar o lado do pênis que é injetado e variar o local da injeção

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reacões adversas:

- Geniturinárias: > 10% dor peniana, sensação de queimação na uretra, 2-10% prurido vaginal (parceira sexual), dor testicular, sangramento uretral (menor), ereção prolongada (> 4 h: 4%), fibrose peniana, distúrbio peniano, edema peniano, exantema peniano
- Cardiovascular: 1-10% hipertensão arterial, taquicardia (< 2%)
- Hematológica: 1-10% coagulação intravascular disseminada
- Neurológicas: 2-10% cefaleia, tontura, dor, crises convulsivas

alprostadil (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Respiratórias: 1-10% infecção das vias aéreas superiores, síndrome semelhante ao resfriado, sinusite, congestão nasal, tosse
- Musculoesquelética: 1-10% dorsalgia/lombalgia
- Gastrointestinal: 1-10% diarreia
- Locais: hemantoma e/ou equimose no local da injeção
- Miscelânea: sepse, dor localizada em outras estruturas que não o local da injecão; < 2% dor perineal, dor em membro inferior
- Endócrina e metabólica: hipopotassemia

Precauções: risco aumentado de hemorragia em distúrbios hemorrágicos; hipotensão sintomática; síncope pode ocorrer dentro de 1 h após a administração — titular a dose; pode ocorrer abrasão uretral decorrente da má administração; necessário uso de método anticoncepcional de barreira (preservativo) com parceira sexual grávida

Contraindicações: deformação anatômica do pênis; implante peniano; priapismo; uso concomitante com outros agentes vasoativos; leucemia; hipospádia; policitemia; mieloma múltiplo; trombocitose; uretrite



Posologia:

- IAM com supradesnivelamento de segmento ST: peso > 67 kg − 15 mg, EV, em *bolus* (1-2 min), seguidos de 50 mg (30 min) e então 35 mg (1 h), dose máxima total: 100 mg; peso ≤ 67 kg − 15 mg, EV, em *bolus* (1-2 min), seguidos de 0,75 mg/kg (não exceder 50 mg) em 30 min e então 0,5 mg/kg (não exceder 35 mg) em 1 h, dose máxima total: 100 mg; administrar em conjunto com terapia antiagregante plaquetária e anticoaqulante
- Tromboembolismo pulmonar maciço ou submaciço: 100 mg, EV, em 2 h; podem ser administrados 10 mg, EV, em *bolus*, e 90 mg, EV, em 2 h
- AVC: 0,9 mg/kg (máximo: 90 mg), sendo 10% em *bolus* e 90% em 1 h
- Desobstrução de cateter venoso central: peso > 30 kg 2 mg (2 mL), reter no cateter por 30 min-2 h; pode-se instilar uma 2ª dose se cateter permanecer obstruído

Função hepática: hepatopatias graves, incluindo insuficiência hepática, cirrose, hipertensão portal (varizes esofágicas) e hepatite ativa — uso contraindicado

Função renal: distúrbios hemostáticos, incluindo secundário a doença renal – uso com precaução; não há informações disponíveis sobre necessidade de aiuste de dose

Administração parenteral (compatível — SF): o pó deve ser reconstituído com AD até uma concentração de 1 mg/mL; solução reconstituída pode ser diluída, se necessário, em SF até 0,5 mg/mL; a infusão pode ser realizada em bolus para a solução reconstituída ou durante 30 min em solução diluída Obs.: não agitar vigorosamente as soluções; utilizar frasco de vidro ou PVC; não misturar com outros medicamentos; estabilidade de 24 h em REF e de 8 h em TA

Administração intracateter: instilar a dose no cateter ocluído, sem forçar a solução para dentro; após 30 minutos, aspirar o conteúdo do cateter, se estiver funcional, aspirar 4-5 mL de sangue (peso ≥ 10 kg) ou 3 mL (peso < 10 kg); irrigar o cateter com solução salina delicadamente; se permanecer ocluído, repetir o processo retendo a alteplase 2 mg/mL por mais 90 min

(continua)

-MRCM.indb 1293 12/5/17 4:07 PM

(continuação) alteplase

Reações adversas:

Sangramento: como em todas as drogas que afetam a hemostasia, é o principal efeito adverso associado; a hemorragia pode ocorrer praticamente em qualquer local; o risco depende de múltiplas variáveis, incluindo dosagem administrada, uso concomitante de múltiplos agentes que alteram a hemostasia e predisposição do paciente; a lise rápida de trombos coronários por agentes trombolíticos pode estar associada a arritmia atrial e/ou ventricular relacionada à reperfusão; espera-se que a taxa de complicações hemorrágicas com a dose utilizada para restaurar a função do cateter seja a mais haixa

■ Cardiovascular: 1-10% — hipotensão arterial

■ Dermatológica: 1-10% — equimoses ■ Hematológica: 1-10% — sangramento

■ Neurológica: 1-10% — febre

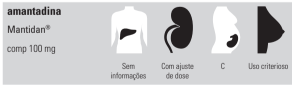
■ Gastrointestinais: 1-10% — hemorragia gastrointestinal, náusea e vômito

■ Geniturinária: 1-10% — hemorragia geniturinária

■ Local: 1-10% — sangramento na punção do cateter

Precauções: idade avançada; punções arteriais não compressíveis; endocardite bacteriana subaguda; doença cerebrovascular; condições que causam risco de sangramento significativo ou de difícil manejo por causa da localização; grande cirurgia recente; hemorragia gastrointestinal recente; sangramento geniturinário recente; defeitos hemostáticos, incluindo secundários a doença renal ou hepática grave; hipertensão; trombo cardíaco (p. ex., estenose mitral com fibrilação atrial); condições oftálmicas hemorrágicas, incluindo retinopatia diabética hemorrágica; pericardite aguda; readministração; trauma recente; punções venosas jugular interna e subclávia; AVC (déficit neurológico) – sintomas menores ou melhorando rapidamente; déficit neurológico grave em tratamento por > 3 h (4 h e 30 min, segundo algumas diretrizes) após o início dos sintomas não é recomendado; oclusão do cateter venoso - hemorragia interna ativa; embolias; infecção em cateter conhecida ou suspeita; cirurgia de grande porte recente; punção prévia de vasos não compressíveis no prazo de 48 h; trombocitopenia

Contraindicações: diátese hemorrágica conhecida, INR > 1,7 ou TP > 15 segundos; administração de heparina nas 48 h que antecederam o início do curso e um TTPa elevado na apresentação; contagem de plaquetas < 100.000/ mm³; traumatismo craniano sério recente (últimos 3 meses); hipertensão descontrolada; hemorragia interna ativa; histórico de hemorragia intracraniana ou evidência na avaliação pré-tratamento; neoplasia intracraniana, malformação arteriovenosa ou aneurisma; cirurgia intracraniana ou trauma craniano recente (últimos 3 meses); cirurgia intraespinhal recente (últimos 3 meses); AVC prévio recente (últimos 3 meses); apreensão no início do AVC; hemorragia subaracnóidea suspeita na avaliação pré-tratamento; hipertensão grave não controlada e/ou grave no momento do tratamento; hemorragia interna ativa



Posologia:

- Parkinson: 100 mg, VO, 2×/dia, como monoterapia (máximo: 400 mg/dia) em pacientes debilitados ou em uso de outros antiparkinsonianos - iniciar com 100 mg, 1×/dia e aumentar para 100 mg, 2×/dia, após ≥ semana
- Sintomas extrapiramidais induzidos por medicação: 100 mg, V0, 2×/dia (máximo: 300 mg/dia)

(continua)

(continuação) amantadina

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: CICr de 30-50 mL/min - 200 mg, no 1º dia, seguidos de 100 mg/dia; CICr de 15-29 mL/min: 200 mg, no 1º dia, e depois 100 mg, em dias alternados; CICr < 15 mL/min - 200 mg, a cada 7 dias; hemodiálise - 200 mg, VO a cada 7 dias

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% edema periférico, hipotensão ortostática
- Dermatológica: 1-10% livedo reticular
- Neurológicas: 1-10% agitação, alucinações, ansiedade, ataxia, cefaleia, confusão mental, depressão, fadiga, insônia, irritabilidade, nervosismo, sonhos anormais, sonolência, tontura
- Respiratória: 1-10% ressecamento do nariz
- Gastrointestinais: 1-10% anorexia, constipação, diarreia, náusea,

Precauções: interrupção abrupta deve ser evitada em pacientes com doença de Parkinson; glaucoma de ângulo fechado sem tratamento; uso simultâneo de vacina da gripe com vírus vivos atenuados; insuficiência cardíaca congestiva; histórico de epilepsia; controle dos impulsos prejudicado (p. ex., pede para jogar, aumento de impulsos sexuais ou outros impulsos intensos) tem sido relatado; melanoma; síndrome neuroléptica maligna; hipotensão ortostática; histórico de edema; histórico de transtornos psiquiátricos ou abuso de substâncias; histórico de erupção eczematoide recorrente; ideação e tentativas de suicídio

amicacina

Sulfato de amicacina® sol inj 50, 125 e 250 mg/ mL







D



Sem ajuste de dose

Uso criterioso

Posologia:

■ Dose usual para infecções bacterianas: 7,5 mg/kg, a cada 12 h, ou 15 mg/ kg, em dose única diária

Função hepática: disfunção hepática – ajuste de dose não é necessário

Função renal: pode ocorrer nefrotoxicidade (1-10%)

- Correção utilizando posologia de 7,5 mg/kg, a cada 12 h: CICr de 10-50 mL/ min – administrar a cada 24 h; CICr < 10 mL/min – administrar a cada 48 h
- Correção utilizando posologia de 15 mg/kg, 1×/dia: CICr de 60-80 mL/min
- 12 mg/kg, a cada 24 h; CICr de 40-60 mL/min 7,5 mg/kg, a cada 24 h; CICr de 30-40 mL/min - 4 mg/kg, a cada 24 h; CICr de 20-30 mL/min - 7,5 mg/kg, a cada 48 h; CICr de 10-20 mL/min – 4 mg/kg, a cada 48 h; CICr < 10 mL/min - 3 mg/kg, a cada 72 h e suplementar após diálise

Administração parenteral (compatível - SF, SG5% e solução de Ringer-lactato): diluir em 100 ou 200 mL de solução compatível e infundir em 30-60 min; não ultrapassar 15 mg/kg/dia; pacientes pediátricos - o volume de líquido dependerá da quantidade tolerada pelo paciente; infundir em 30-60 min Obs.: estabilidade de 24 h em TA e de 60 dias em REF para para soluções diluídas; concentração final: 0,25-5 mg/mL

Reações adversas:

- Neurológica: 1-10% neurotoxicidade
- Auditivas: 1-10% ototoxicidade auditiva, ototoxicidade vestibular
- Renal: nefrotoxicidade

Precauções: anestesia e/ou bloqueadores neuromusculares concomitantes - risco de bloqueio neuromuscular, paralisia respiratória; uso concomitante com medicamentos neurotóxicos, ototóxicos ou nefrotóxicos – extremos de idade (muito jovem/muito velho) e desidratação são fatores de risco; desidratação; diarreia; desequilíbrio hidroeletrolítico

-MRCM.indb 1294 12/5/17 4:07 PM

amilorida + hidroclorotiazida

Moduretic®

comp 25 mg/2,5 mg e 50 mg/5 mg



Posologia:

■ HAS: 1 comprimido, 25 mg/2,5 mg, 1×/dia, até 1 comprimido, 50 mg/5 mg,

Função hepática: insuficiência hepática ou hepatopatia progressiva pequenas alterações no balanço hidroeletrolítico podem precipitar o coma hepático; cirrose hepática com ascite – iniciar com 50 mg/5 mg, 1×/dia; não exceder 2 comprimidos/dia

Função renal: CICr de 10-50 mL/min – reduzir a dose em 50%: CICr < 30 mL/ min – diuréticos tiazídicos são ineficazes: creatinina sérica > 1.5 mg/100 mL ou ureia no sangue > 30 mg/100 mL - uso contraindicado

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% hipotensão arterial, hipotensão ortostática
- Dermatológica: 1-10% fotossensibilidade
- Neurológicas: 1-10% cefaleia, fadiga, tontura
- Respiratórias: 1-10% tosse, dispneia
- Musculoesquelética: 1-10% cãibras muculares
- Gastrointestinais: 1-10% náusea, diarreia, vômito, dor abdominal, dor decorrente de flatulência, alterações do apetite, constipação, anorexia, desconforto epigástrico
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia, hiperpotassemia (< 10%; risco reduzido em pacientes que utilizam diuréticos espoliadores de potássio), acidose metabólica hiperclorêmica, desidratação, hiponatremia, ginecomastia
- Geniturinária: 1-10% impotência

Precauções: hiperpotassemia, inclusive casos graves, podem ocorrer; aumento do risco de DM ou insuficiência renal; cirrose grave – aumento do risco de hipopotassemia; uso concomitante de um inibidor da enzima conversora da angiotensina, antagonista do receptor da angiotensina II, ciclosporina ou tacrolimo com precaução; DM – aumento do risco de hiperpotassemia; DM latente pode se manifestar; testes de tolerância à glicose – interromper o tratamento pelo menos 3 dias antes; hiponatremia dilucional pode ocorrer em pacientes com edema no tempo quente; desequilíbrio hidroeletrolítico podem ocorrer; predisposição para acidose respiratória ou metabólica; reações de sensibilidade podem ocorrer, com ou sem história de alergia ou asma brônquica; lúpus eritematoso sistêmico preexistente – tiazidas foram relatadas para exacerbar ou ativar a doença; vômito excessivo ou pacientes que receberam fluidos parenterais – aumento do risco de deseguilíbrio hidroeletrolítico

Contraindicações: anúria; suplementação de potássio concomitante (substitutos do sal contendo potássio, medicamentos ou dieta rica em potássio); uso concomitante de outros agentes poupadores de potássio, como espironolactona ou triantereno; hiperpotassemia; nefropatia diabética; doença renal crônica ou aguda

amiodarona

Atlansil®

comp 100 e 200 mg; sol inj 50 mg/3 mL



Precaução





Contraindicado

Posologia:

- Fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sem pulso (refratária a desfibrilação e vasopressor): 300 mg, EV, em bolus; repetir 150 mg, EV, se houver persistência de fibrilação ventricular/taquicardia ventricular (FV/TV) sem pulso; dose suplementar de 150 mg deve ser administrada se a fibrilação persistir
- Taquicardia de complexo largo (ventricular) estável: 150 mg, EV, em 10 min (pode-se repetir outras doses de ataque); dose de manutenção após reversão de arritmia ventricular – 1 mg/min, por 6 h, e depois 0,5 mg/min, por 18 h (máximo em 24 h: 2,2 g)
- Prevenção de arritmias ventriculares com risco à vida: 800-1.600 mg, VO, em 1-2 doses, por 1-3 semanas; depois reduzir para 600-800 mg/dia; dose de manutenção de 400 mg/dia
- Cardioversão farmacológica de arritmia supraventricular (fibrilação atrial): 600-800 mg/dia, até dose acumulada de 10 g, ou 800 mg/dia, por 14 dias, seguidos de 600 mg/dia, por 14 dias; depois 300 mg/dia, até completar 1 ano ou 10 mg/kg/dia, por 14 dias, seguidos de 300 mg, por 4 semanas; dose de manutenção de 200 mg/dia
- Manutenção de ritmo sinusal em paciente com fibrilação atrial: 400-600 mg/dia, por 2-4 semanas, seguidos de manutenção de 100-200 mg/dia

Função hepática: podem ocorrer aumento de níveis de AST e ALT > 2× LSN (15-50%), hepatite e cirrose (3%); EV – necrose hepatocelular levando ao coma hepático e morte associada ao uso acima da dose recomendada; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose; uso com

Função renal: pode ocorrer injúria renal aguda; ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral (compatível – SG5%): diluir a concentrações de 0,6-2 mg/mL; infundir por acesso central em concentrações > 2 mg/mL; a dose de ataque usual é de 5 mg/kg, em 250 mL de SG5%, administrados em 20 min-2 h; a dose de manutenção varia em 10-20 mg/kg/dia, também diluída em 250 mL; bolus – dose recomendada de 5 mg/kg, com duração ≥ 3 min Obs.: administração por injeção convencional deve utilizar tubos de PVC; tempo de infusão > 2 h - utilizar vidro ou poliolefina; nunca misturar qualquer outra substância na infusão de amiodarona

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (EV: 16%, refratária em casos raros), 1-10% – bloqueio atrioventricular (5%), bradicardia (3-5%), insuficiência cardíaca congestiva (3%), arritmia cardíaca, condução anormal, edema, rubor; EV – assistolia, atividade elétrica sem pulso, choque cardiogênico, dissociação eletromecânica, fibrilação atrial, parada cardíaca e taquicardia ventricular
- Dermatológicas: fotossensibilidade (10-75%), pele azul-ardósia (< 10%)
- Hematológicas: 1-10% anormalidades da coagulação

(continua)

-MRCM.indb 1295 12/5/17 4:07 PM amiodarona (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: 3-40% cefaleia, comprometimento da memória, distúrbios do sono, fadiga, insônia, má coordenação, mal-estar, marcha anormal ou ataxia, movimentos involuntários, neuropatia periférica, tontura, tremor
- Respiratórias: estima-se que a pneumotoxicidade ocorra em 2-7% dos pacientes (alguns relatos indicam frequência alta, < 17%); toxicidade pode manifestar-se como pneumonite de hipersensibilidade; fibrose pulmonar (tosse, febre, mal-estar); inflamação pulmonar; pneumonite intersticial ou alveolar; síndrome do desconforto respiratório agudo foi descrita em < 2% dos pacientes e, no pós-operatório, em pacientes utilizando amiodarona VO
- Hepáticas: níveis de AST e ALT > 2× LSN (15-50%), 1-10% hepatite e cirrose (3%)
- Gastrointestinais: náusea, vômito, anorexia e constipação (10-33%);
 1-10% diarreia, dor abdominal, náusea (EV), sabor anormal (VO), salivação anormal
- Endócrinas e metabólicas: hipotireoidismo (1-22%); 1-10% hipertireoidismo (3-10%, mais comum em regiões do mundo deficientes em iodo), redução da libido
- Oculares: microdepósitos corneanos (> 90%; causa distúrbio visual: < 10%)
- Local: 1-10% flebite (EV, com concentrações > 3 mg/mL)
- Oculares: distúrbios visuais (2-9%), halo (5%, especialmente à noite), neurite óptica (1%)
- Miscelânea: 1-10% odor anormal (V0)

Precauções: toxicidade pulmonar; início ou agravamento de arritmia; IAM (principalmente EV); disfunção ventricular esquerda; uso concomitante com medicamentos que provoquem o prolongamento do intervalo QT; hipopotassemia; hipomagnesemia; neurite óptica; neuropatia periférica; fotossensibilidade tem sido relatada e pode estar relacionada com a dose cumulativa e a duração do tratamento (VO); cirurgia; aumento da sensibilidade a depressor do miocárdio e aos efeitos da condução dos anestésicos inalatórios halogenados; pode haver alteração da condução elétrica do coração nos casos de marca-passo prévio; ingestão de iodo na dieta pode aumentar a incidência de hipertireoidismo induzido por amiodarona; anormalidades da tireoide; aumento do risco de tireotoxicose e/ou avanço ou exacerbação de arritmia, incluindo fatalidades

Contraindicações: episódios de bradicardia que causam síncope; choque cardiogênico; bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus; bradicardia sinusal grave; disfunção do nódulo sinusal grave; hipersensibilidade ao iodo



Posologia:

- Depressão: dose inicial de 25-50 mg, à noite; aumentando gradualmente (25 mg, a cada 2-3 dias) até 100-300 mg/dia
- Dor crônica: 25-50 mg, à noite; pode aumentar conforme tolerância até 150 mg/dia
- Neuropatia diabética: 25-100 mg/dia
- Profilaxia de enxaqueca: dose inicial de 10-25 mg, à noite; aumento de 25 mg, a cada semana, com base na resposta e na tolerabilidade, até máximo de 150 mg/dia

Função hepática: insuficiência hepática – iniciar com doses baixas e aumentar conforme necessário e tolerado

Função renal: não há informações disponíveis

(continua)

amitriptilina (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: alterações eletrocardiográficas inespecíficas, alterações na condução atrioventricular, arritmia, AVC, bloqueio cardíaco, edema, edema facial, hipertensão arterial, hipotensão ortostática, infarto do miocárdio, miocardiopatia (rara), palpitação, síncope, taquicardia
- Dermatológicas: alopecia, exantema alérgico, fotossensibilidade, urticária
- Hematológicas: depressão da medula óssea, eosinofilia, púrpura
- Neurológicas: sedação moderada a acentuada (geralmente, há tolerância a esses efeitos), agitação, alucinações, ansiedade, ataxia, cefaleia, coma, comprometimento da coordenação, comprometimento da função cognitiva, confusão mental, crise convulsiva, desorientação, fadiga, hiperpirexia, insônia, pesadelos, sedação, sintomas extrapiramidais, tontura
- Musculoesqueléticas: anestesia, fraqueza, neuropatia periférica, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, diarreia, estomatite, ganho de peso, gosto peculiar, íleo paralítico, língua preta, náusea, vômito, xerostomia
- Auditiva: zumbido
- Endócrina e metabólica: síndrome de secreção inadequada de hormônio antidiurético; redução da libido; ganho ou perda de peso, alteração da glicemia; galactorreia; ginecomastia
- Geniturinária: retenção urinária
- Oculares: aumento da pressão intraocular, midríase, turvamento da visão
- Miscelânea: diaforese, reações de abstinência (náusea, cefaleia, mal-estar)

Precauções: transtorno bipolar — aumento do risco de precipitação de um episódio misto/maníaco, piora do comportamento, ideação suicida ou depressão; esquizofrenia — pode exacerbar a psicose ou ativar sintomas latentes; glaucoma de ângulo fechado ou aumento da pressão intraocular; hipertireoidismo ou uso concomitante de medicamentos da tireoide — aumento do risco de arritmias cardíacas; descontinuar vários dias antes de cirurqia eletiva, se possível; diabetes

Contraindicações: uso concomitante com inibidor da monoamina-oxidase; uso concomitante ou em até 14 dias após a suspensão de inibidores da monoaminoxidase; uso concomitante com precursores da serotonina (p. ex., triptofano), outros inibidores seletivos da recaptura da serotonina ou inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina; uso concomitante com cisaprida pode causar aumento do intervalo QT; IAM agudo



Posologia:

- Dose usual para infecções bacterianas: 500-875 mg, V0, a cada 12 h, ou 250-500 mg, V0, a cada 8 h, por 7-14 dias (máximo: 4 g/dia); dose e tempo de tratamento variam conforme tipo de infecção e gravidade
- Infecção de ouvido, boca, nariz, garganta, trato geniturinário, pele: leve a moderada 500 mg, VO, a cada 12 h, ou 250 mg, a cada 8 h; grave (incluindo infecção do trato respiratório inferior) 875 mg, a cada 12 h, ou 500 mg, a cada 8 h
- Profilaxia de endocardite: 2 g, VO, 30-60 min antes do procedimento
- Erradicação de *Helicobacter pylori*: 1.000 mg, VO, 2×/dia, por 7-14 dias, em combinação com ≥ 1 antibiótico e inibidor de bomba de prótons
- Doença de Lyme: 500 mg, VO, a cada 6 ou 8 h, por 21-30 dias

(continua)

-MRCM.indb 1296 12/5/17 4:07 PM

(continuação) amoxicilina

Função hepática: insuficiência hepática – uso com precaução; terapia prolongada – monitorizar função hepática; ajuste de dose não é necessário

Função renal: pode ocorrer cristalúria: CICr de 10-30 mL/min - 250-500 mg. a cada 12 h (liberação imediata); CICr < 10 mL/min - 250-500 mg, a cada 24 h (liberação imediata); hemodiálise - 250/500 mg, a cada 24 h (liberação imediata), dependendo da gravidade da infecção; dar dose adicional durante e no final da diálise; CICr < 30 mL/min – uso contraindicado (liberação prolongada); hemodiálise – uso contraindicado (liberação prolongada)

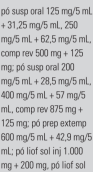
Reações adversas:

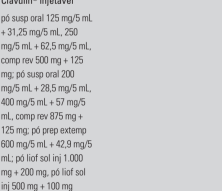
- Dermatológicas: candidíase mucocutânea, dermatite esfoliativa, eritema multiforme, exantema eritematoso, necrólise epidérmica tóxica, pustulação exantematosa aguda, síndrome de Stevens-Johnson, vasculite de hipersensibilidade, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia, anemia hemolítica, eosinofilia, leucopenia, púrpura trombocitopênica, trombocitopenia
- Neurológicas: ansiedade, confusão, convulsões, hiperatividade, insônia, tontura, cefaleia, mudanças de comportamento, sonolência
- Gastrointestinais: alteração da cor dos dentes (marrom, amarelo ou cinza; raro), colite hemorrágica, colite pseudomembranosa, diarreia, língua saburrosa e preta, náusea, vômito
- Miscelânea: anafilaxia, reação similar à doença do soro

Precauções: histórico de hipersensibilidade a múltiplos alérgenos aumento do risco de reação grave e potencialmente fatal; uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, inclusive associada ao Clostridium difficile e colite pseudomembranosa; diarreia foi observada em < 2 meses da terapia pós-antibiótico; uso não recomendado em casos de mononucleose por conta do aumento do risco de erupção cutânea; fenilcetonúria

amoxicilina + clavulanato de potássio

Clavulin®; Clavulin BD®: Clavulin ES®: Clavulin® injetável





Posologia:

■ Infecções bacterianas: 875 mg/125 mg, VO, a cada 12 h, ou 500 mg/125 mg, VO, a cada 8 h, ou 1.000 mg/200 mg, EV, a cada 8 h; dose e tempo de tratamento variam conforme tipo de infecção e gravidade Obs.: administrar com alimento

Função hepática: disfunção hepática preexistente – uso com precaução; monitorizar durante a terapia

amoxicilina + clavulanato de potássio

(continuação)

Função renal: CICr < 30 mL/min e hemodiálise, comprimido de liberação prolongada de 875 mg não deve ser utilizado; CICr de 10-30 mL/min - 500 mg, a cada 12 h; CICr < 10 mL/min - 500 mg, a cada 24 h; hemodiálise - dose habitual a cada 24 h; dose adicional durante e depois de cada sessão de hemodiálise

Administração parenteral (compatível - AD e SF):

Reconstituição: 500 mg + 100 mg - dissolver em 10 mL de água para injeção; 1.000 mg + 200 mg - dissolver em 20 mL de água para injeção Modo de usar: injeção EV – aplicar imediatamente após reconstituição e lentamente (3-4 min); infusão EV — pode-se preparar a infusão com AD para injeção ou SF; a solução deve ser acrescentada imediatamente para o pó de 500 mg + 100 mg reconstituído em 50 mL ou para o pó de 1.000 mg + 200 mg reconstituído em 100 mL; a infusão deve ser administrada em 30-40 min Obs.: soluções reconstituídas e diluídas para infusão têm estabilidade de até 4 h a 25°C, não congelar

Reações adversas:

- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea na área da fralda, urticária
- Gastrointestinais: diarreia (3-34%, incidência varia com a dose e com o esquema terapêutico utilizado); 1-10% — desconforto abdominal, fezes líquidas, náusea, vômito
- Miscelânea: monilíase
- Geniturinárias: vaginite, micose vaginal
- Reacões adversas adicionais observadas com antibióticos da classe das ampicilinas: agitação, agranulocitose, aumento da fosfatase alcalina. anafilaxia, anemia, angioedema, ansiedade, alterações comportamentais, aumento das bilirrubinas, língua pilosa negra, convulsões, cristalúria, tontura, enterocolite, eosinofilia, eritema multiforme, pustulose, exantematose, dermatite esfoliativa, gastrite, glossite, hematúria, anemia hemolítica, colite hemorrágica, indigestão, insônia, hiperatividade, nefrite intersticial, leucopenia, candidíase mucocutânea, prurido, colite pseudomembranosa, reação similar à doença do soro, síndrome de Stevens-Johnson, estomatite, aumento de transaminases, trombocitopenia, púrpura trombocitopênica, alteração de cor dos dentes, necrólise epidérmica tóxica

Precauções: evitar uso em mononucleose por conta do aumento do risco de erupção cutânea eritematosa; fenilcetonúria; coléstase; asma; uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bateriana, inclusive associada a Clostridium difficile e colite pseudomembranosa

Contraindicações: histórico de disfunção hepática prévia associada ao uso do antibiótico; uso concomitante com probenicida; insuficiência renal



- Infecções bacterianas: 250-500 mg, VO, a cada 6 h, por 7-14 dias; ou 500-2.000 mg, EV ou IM, a cada 6 h (máximo: 14 g/dia); dose e tempo de tratamento variam conforme tipo de infecção e gravidade
- Profilaxia para endocardite: 2 g, IM ou EV, 30-60 min antes do procedimento
- Meningite bacteriana: 1-2 g, EV, cada 3-4 h
- Febre tifoide: 50-100 mg/kg/dia, VO ou EV, a cada 6 h

Função hepática: pode ocorrer aumento de AST; ajuste de dose não é necessário

(continua)

-MRCM.indb 1297 12/5/17 4:07 PM

ampicilina (continuação)

Função renal: pode ocorrer nefrite intersticial (raro); CICr de 10-50 mL/min

- intervalos de 6-12 h; CICI < 10 mL/min intervalos de 12-24 h; hemodiálise
 1-2 g, a cada 12-24 h, administrar após a sessão; diálise peritoneal (adultos)
- 250 mg, a cada 12 h

Administração parenteral:

- IM (compatível AD ou água bacteriostática): reconstituir em 3,5 mL de solução compatível (250 mg/mL); administrar em até 1 h após a preparação
- EV (compatível SF, SG5%, solução de Ringer-lactato, AD ou água bacteriostática): adicionar 7,4 mL de AD ou água bacteriostática para reconstituição; administrar em 10-15 min, em injeção lenta ou diluída em solução compatível até uma concentração de 30 mg/mL para infusão

Reações adversas:

- Dermatológicas: eritema multiforme, dermatite esfoliativa, erupção cutânea, urticária; surgimento de erupção cutânea deve ser cuidadosamente avaliado para se diferenciar (quando possível) reação de hipersensibilidade de erupção não decorrente de alergia à ampicilina; a incidência é mais alta em pacientes com infecção viral, infecção por Salmonella, leucemia linfocítica ou pacientes com hiperuricemia
- Hematológicas: agranulocitose, anemia, anemia hemolítica, eosinofilia, leucopenia, púrpura trombocitopênica
- Neurológicas: febre, encefalopatia causada por penicilina, convulsão
- Respiratória: estridor laríngeo
- Gastrointestinais: língua pilosa negra, diarreia, enterocolite, glossite, náusea, colite pseudomembranosa, úlceras bucais ou linguais, estomatite, vômito
- Miscelânea: anafilaxia, reação similar à doença do soro

Precauções: aumento do risco de erupção cutânea em casos de mononucleose — uso não recomendado; asma; diarreia; DM; infusão rápida pode causar convulsão; uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, inclusive associada a *Clostridium difficile* e colite pseudomembranosa

ampicilina + sulbactam; sultamicilina (VO)

Unasyn® injetável, Unasyn® oral



pó sol inj 1 g + 0,5 g, pó sol inj 2 g + 1 g, susp oral 25 mg/5 mL, comp 375 mg

Posologia:

- Infecções bacterianas (trato respiratório superior e inferior, ITU, pele): EV ou IM 1,5-3 g (usualmente, 2 g de ampicilina + 1 g de sulbactam), a cada 6 h (máximo: 12 g/dia); VO 375-750 mg, a cada 12 h; dose e tempo de tratamento variam conforme tipo de infecção e gravidade
- Gonorreia não complicada: pode-se administrar 2,25 g (6 comprimidos de 375 mg), em dose única; concomitantemente, deve ser administrado 1 g de probenecida, VO, para permitir concentrações plasmáticas de sulbactam e ampicilina por períodos mais prolongados

Função hepática: pode ocorrer aumento de AST; ajuste de dose não é necessário

Função renal: pode ocorrer nefrite intersticial (rara); ClCr > 30 mL/min - ajuste de dose não é necessário; ClCr de 15-29 mL/min - intervalos de 12 h; ClCr de 5-14 mL/min - intervalos de 24 h; hemodiálise - 1,5-3 g, intervalo de 12-24 h, administrar após a sessão

(continua)

ampicilina + sulbactam; sultamicilina (VO)

(continuação)

Administração parenteral:

- IM (compatível AD ou solução de lidocaína a 0,5 ou 2%): reconstituir pó 1 g + 0,5 g em 3,2 mL de AD ou solução de lidocaína ou pó 2 g + 1 g em 6,4 mL de AD ou solução de lidocaína; administrar por injeção IM profunda
- EV (compatível AD, SF ou solução de Ringer-lactato): reconstituir o pó 1 g + 0,5 g em 3,2 mL de solução compatível ou pó 2 g + 1 g em 6,4 mL de solução compatível; a diluição deve ser realizada apenas após a dissipação da espuma; pode-se diluir até concentração combinada de 3-45 mg/mL (30 mg de ampicilina e 15 mg por mL de sulbactam); administrar em injeção EV em 10-15

Obs.: a solução reconstituída deve ser administrada em no máximo 1 h e a solução diluída tem estabilidade de 8 h

Reações adversas:

- Dermatológica: 1-10%: erupção cutânea
- Hematológicas: agranulocitose, anemia, anemia hemolítica, eosinofilia, leucopenia, púrpura trombocitopênica
- Respiratória: estridor laríngeo

min ou infusão em 15-30 min

- Gastrointestinais: 1-10%: diarreia; frequência não definida língua pilosa negra, diarreia, enterocolite, glossite, náusea, colite pseudomembranosa, úlceras bucais ou linguais, estomatite, vômito
- 10%: locais: dor no local da injeção (IM); 1-10%: tromboflebite
- Miscelânea: reação alérgica (pode incluir a doença do soro, urticária, broncoespasmo, hipotensão arterial etc.)

Precauções: mononucleose: uso não recomendado por conta do aumento do risco de erupção cutânea; superinfecção, incluindo crescimento de microrganismos resistentes (p. ex., pseudomonas ou candida), pode ocorrer; asma; leucemia; coléstase

Contraindicação: histórico de disfunção hepática prévia associada ao uso de ampicilia

anagrelida Agrylin® cap 0,5 mg Contraindicado Sem C Uso criterioso informações

Posologia:

■ Trombocitemia: dose inicial de 0,5 mg, 4×/dia, ou 1 mg, 2×/dia, por pelo menos 1 semana, depois ajustar dose (adicionar 0,5 mg/dia a cada semana) para manter plaquetas < 600.000/mm³; dose usual de manutenção de 1,5-3 mg/dia (máximo: 2,5 mg/dose e 10 mg/dia); trombocitemia essencial — pode-se utilizar dose inicial de 0,5 mg, 2×/dia

Função hepática: pode ocorrer aumento das enzimas hepáticas (1-10%); insuficiência hepática moderada — dose inicial de 0,5 mg/dia, durante pelo menos 1 semana; não aumentar a dose mais de 0,5 mg/dia; insuficiência hepática grave — uso contraindicado

Função renal: podem ocorrer disúria, hematúria, insuficiência renal (1-10%); não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palpitação (26%), edema (21%); 1-10% dor torácica (8%), edema periférico (9%), angina, arritmias, doença cardiovascular, insuficiência cardíaca congestiva, hipertensão arterial, hipotensão ortostática, síncope, taquicardia (8%), trombose, vasodilatação
- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea (8%), prurido (6%), alopecia, equimose, fotossensibilidade, urticária

(continua)

-MRCM.indb 1298 12/5/17 4:07 PM

(continuação)

anagrelida (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Hematológicas: 1-10% trombocitopenia (graus 3 e 4: 5%), anemia, hemorragia
- Neurológicas: cefaleia (44%), dor (15%), tontura (15%); 1-10% febre (9%), mal-estar (6%), amnésia, calafrios, confusão mental, depressão, enxaqueca, insônia, nervosismo, sonolência
- Respiratórias: dispneia (12%); 1-10% faringite (7%), tosse (6%), asma, bronquite, epistaxe, pneumonia, rinite, sinusite
- Musculoesqueléticas: fraqueza (23%); 1-10% dorsalgia e/ou lombalgia (6%), mialgia, parestesia (6%), artralgia, căibras em membros inferiores
- Gastrointestinais: diarreia (26%), náusea (17%), dor abdominal (16%); 1-10% — flatulência (10%), anorexia (8%), dispepsia (5%), constipação, eructação, estomatite aftosa, gastrite, hemorragia gastrointestinal, melena, sofrimento gastrointestinal, vômito (10%)
- Auditiva: 1-10% zumbido
- Endócrina e metabólica: 1-10% desidratação
- Oculares: 1-10% ambliopia, anormalidades no campo visual, diplopia
- Miscelânea: 1-10% linfadenopatia, síndrome similar à gripe
- Frequência não definida: ataque isquêmico transitório, aumento da contagem de leucócitos, AVC, bloqueio cardíaco completo, cardiomegalia, crise convulsiva, derrame pericárdico, derrame pleural, fibrilação atrial, fibrose pulmonar, hipertensão pulmonar, infarto do miocárdio, infiltrados pulmonares, mielofibrose, miocardiopatia, pancreatite, pericardite, policitemia, trombose venosa profunda, úlcera gástrica ou duodenal

Precauções: doença cardíaca; doenças pulmonares intersticiais; prolongamento do intervalo QT; taquicardia ventricular; hipertensão; hipocalcemia; hipopotassemia



Posologia:

- Dose usual: 5 mg/kg, 1×/dia
- Meningite criptococócica: HIV-positivo 6 mg/kg/dia ou 4-6 mg/kg/dia, em combinação com fluocitosina, 25 mg/kg, 4×/dia, ou 6 mg/kg/dia em combinação com fluconazol, 400 mg, 1×/dia; tratamento ≥ 2 semanas; se o paciente apresentar intolerância à fluticasona, prolongar o tratamento com Abelcet® por 4-6 semanas
- Candidíase: 3-5 mg/kg/dia; infecção osteoarticular tempo de tratamento prolongado (≥ 2 semanas) seguido por fluconazol, por 6 semanas (artrite séptica) até 6-12 meses (osteomielite)
- Endocardite: 3-5 mg/kg/dia (com ou sem fluocitosina), por 6 semanas, depois da troca valvar; troca valvar não foi possível estender tratamento
- Endocardite ou infecção de marca-passo: 3-5 mg/kg/dia (com ou sem fluticasona, 25 mg/kg, 4×/dia), 4-6 semanas após a remoção do dispositivo; se a remoção não for possível, recomenda-se terapia estendida com fluconazol, 6-12 mg/kg/dia
- Sinusite fúngica (imunocomprometido): 3-10 mg/kg/dia
- Infecções fúngicas sistêmicas (*Aspergillus, Candida, Cryptococcus*): 3-5 mg/ka/dia
- Leishmaniose visceral: imunocompetente 3 mg/kg/dia, nos dias 1-5, e 3 mg/kg/dia, nos dias 14 e 21 do tratamento; pode ser repetido (esquema alternativo 2 mg/kg/dia, por 5 dias); imunocomprometido 4 mg/kg/dia, nos dias de 1-5 e 4 mg/kg/dia, nos dias 10, 18, 24, 31 e 38
- Histoplasmose: 5 mg/kg, por 1-2 semanas, seguido de itraconazol, VO
- Esporotricose: 5 mg/kg, por 4-6 semanas, seguido de itraconazol, VO

anfotericina B complexo lipídico

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: pode ocorrer aumento de creatinina sérica (> 10%) e insuficiência renal (1-10%); CICr > 10 mL/min — ajuste de dose não é necessário; CICr < 10 mL/min — 5 mg/kg, 24-36 h; hemodiálise — não há necessidade de suplementação

Administração parenteral (compatível — SG5%): deve ser diluída em 50-100 mL e administrada a uma taxa de 2,5 mg/kg/h; a dose desejada deve ser transferida para a bolsa de SG5% utilizando-se agulha com filtro de 5 micras fornecida pelo fabricante; se necessário, agitar bolsa a cada 2 h Obs.: incompatível com SF e outras soluções contendo eletrólitos e/ou outros medicamentos; estabilidade de 6 h em TA e 48 em REF para soluções diluídas

Reações adversas (nefrotoxicidade e hiperpirexia relacionada a infusão, rigidez e calafrios são reduzidos em relação ao deoxicolato de anfotericina):

- Cardiovasculares: 1-10% hipotensão arterial, parada cardíaca, taquicardia
- Dermatológica: 1-10% erupção cutânea
- Neurológicas: > 10% calafrios, febre; 1-10% cefaleia, dor
- Respiratórias: 1-10% dispneia, insuficiência respiratória, pneumonia
- Gastrointestinais: 1-10% diarreia, dor abdominal, hemorragia gastrointestinal, náusea, vômito
- Hematológica: trombocitopenia
- Endócrinas e metabólicas: 1-10% acidose, bilirrubinemia, hipopotassemia, hipopotassemia, hipomagnesemia
- Miscelânea: > 10% insuficiência múltipla de órgãos

Precauções: reações agudas, incluindo febre e calafrios podem ocorrer 1-2 h após a iniciação; anafilaxia tem sido relatada; interromper imediatamente e não reiniciar se ocorrer desconforto respiratório grave



Posologia:

- Pacientes que apresentaram reações adversas imediatas relacionadas à infusão: administrar AINH, paracetamol, dipirona e/ou difenidramina ou hidrocortisona 30-60 min antes da administração da anfotericina; administrar AINH e/ou difenidramina, ou paracetamol com difenidramina ou hidrocortisona
- Dose de teste: 1 mg, infundido em 20-30 min (necessidade do teste controversa)
- Dose usual: 0,3-1 mg/kg/dia, infundido em 4-6 h (máximo: 1,5 mg/kg/dia)
- Meningite criptococócica: HIV-positivo 0,7-1 mg/kg/dia, por 4-6 semanas ou por 2 semanas, seguido de fluconazol, por 8 semanas; HIV-positivo 0,7-1 mg/kg/dia associado a fluocitosina, 100 mg/kg/dia, por 2 semanas, depois mudar para fluconazol por ≥ 8 semanas; HIV-negativo associar fluocitosina
- Pneumonia criptococócica: HIV-positivo 0,5-1 mg/kg/dia; HIV-negativo associar fluocitosina por 2 semanas
- Candidíase: 0,3-0,7 mg/kg/dia; candidíase esofágica por 14-21 dias; infecção osteoarticular tempo de tratamento prolongado, seguido por fluconazol, por 6 semanas (artrite séptica) até 6-12 meses (osteomielite)
- Endocardite: 0,6-1 mg/kg/dia (com ou sem fluocitosina), por 6 semanas depois da troca valvar; troca valvar não foi possível estender tratamento com fluconazol
- Infecções fúngicas sistêmicas (*Candida, Cryptococcus*): 0,5-0,7 mg/kg/dia; aspergilose: 0,6-0,7 mg/kg/dia, por 3-6 meses

(continua)

(continua)

-MRCM.indb 1299 12/5/17 4:07 PM

anfotericina B desoxicolato (convencional)

(continuação)

Posologia: (continuação)

- Histoplasmose: 0,5-1 mg/kg/dia, por 7 dias; depois, 0,8 mg/kg, em dias intercalados (ou 3×/semana), até dose total de 10-15 mg/kg
- Leishmaniose visceral: 0,75-1 mg/kg/dia, por 15-20 dias, ou 0,75-1 mg/kg, em dias alternados, por 30-40 dias
- Esporotricose: dose total de 1-2 g, depois trocar para itraconazol ou fluconazol

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: pode ocorrer insuficiência renal decorrente do uso da droga - pode-se reduzir a dose total diária em 50% ou administrar a medicação em dias alternados; pouco dialisável, sem necessidade de suplementação; CICr < 10 mL/min - dose usual a cada 24 ou 36 h

Administração parenteral (compatível - SG5%): deve ser administrada lentamente, por infusão EV, em 2-6 h; recomenda-se concentração de 0,1 mg/ mL; sugere-se dose de teste; reconstituir em 10 mL de água para injeção, agitar, adicionar a 490 mL de SG5% para concentração final de 0,1 mg/mL e infudir EV, em 2-6 h; não é compatível com SF, pois pode haver precipitação Obs.: estabilidade de 24 h em TA e de 1 semana em REF para soluções diluídas; proteger da luz durante administração

Reações adversas (nefrotoxicidade e hiperpirexia relacionadas a infusão, rigidez e calafrios são reduzidos em relação ao desoxicolato de anfotericina):

- Cardiovasculares: > 10% hipotensão, taquipneia; 1-10% flush,
- Neurológicas: > 10% febre, cefaleia, fraqueza; 1-10% delirium, dor
- Endócrinas e metabólicas: > 10% hipopotassemia, hipomagnesemia
- Gastrointestinais: > 10% anorexia, náusea, vômito, diarreia, dor abdominal
- Hematológicas: > 10% anemia normocrômica e normocítica; 1-10% —
- Local: > 10% dor no local da injeção, com ou sem flebite
- Musculoesqueléticas: > 10% dor generalizada, incluindo músculos e articulações; 1-10% - parestesia
- Renais: > 10% diminuição da função renal e anormalidades na função renal incluindo uremia, acidose tubular renal, nefrocalcinose (> 0,1 mg/mL)
- Geniturinária: 1-10% retenção urinária

Precauções: reações agudas, incluindo febre, calafrios, podem ocorrer 1-2 h após a iniciação (administrar pré-medicação com difenidramina com AINH, paracetamol ou hidrocortisona); anafilaxia tem sido relatada - interromper imediatamente e não reiniciar se ocorrer desconforto respiratório grave; leucopenia; anemia; doses > 1,5 mg/kg/dia não são recomendadas, pois apresentam risco de parada cardíaca ou cardiorrespiratória

anfotericina B lipossomal

Ambisome®

pó sol inf 50 mg/frasco (4 mg/mL)



informações







Posologia:

- Dose usual: 3-6 mg/kg/dia (máximo: 15 mg/kg/dia)
- Meningite criptococócica: HIV-positivo 6 mg/kg/dia, ou 4-6 mg/kg/dia, em combinação com fluocitosina, 25 mg/kg, 4×/dia; pacientes que apresentaram reações adversas imediatas relacionadas à infusão - administrar AINH e/ou difenidramina ou paracetamol + difenidramina ou hidrocortisona, 30-60 min antes da administração de anfotericina

(continua)

anfotericina B lipossomal

(continuação)

Posologia: (continuação)

- Candidíase: 3-5 mg/kg/dia; infecção osteoarticular tempo de tratamento prolongado seguido por fluconazol, por 6 semanas (artrite séptica) até 6-12 meses (osteomielite)
- Endocardite: 3-5 mg/kg/dia (com ou sem fluocitosina), por 6 semanas depois da troca valvar; troca valvar não foi possível - estender tratamento
- Sinusite fúngica (imunocomprometido): 3-10 mg/kg/dia
- Infecções fúngicas sistêmicas (Aspergillus, Candida, Cryptococcus): 3-5 mg/ ka/dia
- Leishmaniose visceral: imunocompetente 3 mg/kg/dia, nos dias de 1-5, e 3 mg/kg/dia, nos dias 14 e 21 do tratamento; pode ser repetido (esquema alternativo - 2 mg/kg/dia, por 5 dias); imunocomprometido - 4 mg/kg/dia, nos dias de 1-5, e 4 mg/kg/dia, nos dias 10, 17, 24, 31 e 38

Função hepática: podem ocorrer aumento de fosfatase alcalina (7-22%), aumento do BUN (7-21%), bilirrubinemia (9-18%), aumento de ALT (15%), aumento de AST (13%), provas de função hepática anormais (não especificadas: 4-13%), hepatopatia veno-oclusiva, lesão hepatocelular; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: podem ocorrer aumento de creatinina (18-40%), hematúria (14%), injúria renal aguda, nefropatia tóxica; CICr > 10 mL/min - ajuste de dose não é necessário; hemodiálise - não há necessidade de suplementação

Administração parenteral (compatível - SG5%): reconstituir com 12 mL de diluente próprio (AD); a solução deve ser agitada vigorosamente por 30 segundos, e a dose desejada deve ser transferida para uma bolsa de SG5% utilizando-se uma seringa com filtro de 5 mcm fornecida pela fabricante; a diluição final deve ter concentração de 1-2 mg/mL; a solução deve ser infundida em 60-120 min, a uma taxa máxima de 2,5 mg/kg/h Obs.: incompatível com SF e outras soluções contendo eletrólitos; estabilidade de 6 h em TA para soluções diluídas

Reações adversas (a porcentagem de reações adversas depende da população estudada e pode variar conforme pré-medicações e doenças subjacentes: a incidência de redução da função renal e de eventos relacionados à infusão é menor que a observada com a anfotericina B desoxicolato):

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (8-20%), taquicardia (9-18%), edema periférico (15%), edema (12-14%), hipotensão arterial (7-14%), dor torácica (8-12%), hipervolemia (8-12%); 2-10% — arritmia, bradicardia, cardiomegalia, fibrilação atrial, hipotensão postural, parada cardíaca
- Dermatológicas: erupção cutânea (5-25%), prurido (11%); 2-10% alopecia, alteração da cor da pele, petéquias, púrpura, erupção cutânea, urticária
- Hematológicas: anemia (27-48%), reação à transfusão de sangue (9-18%), leucopenia (15-17%), trombocitopenia (6-13%); 2-10% - distúrbios da coagulação, hemorragia, redução da protrombina, trombocitopenia
- Neurológicas: calafrios (29-48%), insônia (17-22%), cefaleia (9-20%), dor (14%), ansiedade (7-14%), confusão mental (9-14%); 2-10% — tontura (7-8%), agitação, alucinações, coma, convulsões, depressão, mal-estar, sonolência
- Respiratórias: dispneia (18-23%), distúrbio pulmonar (14-18%), aumento da tosse (2-18%), epistaxe (8-15%), derrame pleural (12%), rinite (11%); 2-10% - hipóxia (6-8%), alcalose respiratória, asma, atelectasia, edema pulmonar, hemoptise, insuficiência respiratória
- Musculoesqueléticas: fraqueza (6-13%), dorsalgia ou lombalgia (12%); 2-10% – artralgia, distonia, ostealgia, parestesia, rigidez, tremor
- Gastrointestinais: náusea (16-40%), vômito (10-32%), diarreia (11-30%), dor abdominal (7-20%), constipação (15%), anorexia (10-14%); 2-10% hemorragia gastrointestinal (10%), estomatite ulcerativa, hematêmese, hemorragia gengival e oral, íleo paralítico

(continua)

-MRCM.indb 1300 12/5/17 4:07 PM

anfotericina B lipossomal

(continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Locais: flebite (9-11%); 2-10% inflamação no local da injeção
- Endócrinas e metabólicas: hipernatremia (4%), acidose, hiperpotassemia, hipercoremia, hipermagnesemia, hiperfosfatemia, hipofosfatemia; hipopotassemia (31-51%); hipomagnesemia (15-50%); hiperglicemia (8-23%)
- Geniturinária: 2-10% hemorragia vaginal
- Oculares: 2-10% oculares: conjuntivite, hemorragia ocular
- Miscelânea: sepse (7-14%), infecção (11-12%); 2-10% diaforese (7%), reação alérgica, reação imunológica mediada pelas células, síndrome similar à gripe

Precauções: anafilaxia tem sido relatada – interromper imediatamente e não reiniciar se ocorrer desconforto respiratório grave; febre e calafrios podem ocorrer na 1ª hora de infusão



Posologia:

■ Hipertensão: 5-10 mg, VO, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática grave — dose inicial (hipertensão) de 2,5 mg/dia, titular a dose lentamente

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: edema periférico (relacionado à dose: 2-15%), rubor (1-3%), palpitação (1-4%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (1-2%), prurido (1-2%)
- Neurológicas: cefaleia (7%; placebo: 8%), tontura (1-3%), fadiga (4%), sonolência (1-2%)
- Respiratórias: dispneia (1-2%), edema pulmonar (15% do estudo PRAISE, população com insuficiência cardíaca congestiva)
- Musculoesqueléticas: cãibras musculares (1-2%), fraqueza (1-2%)
- Endócrina e metabólica: disfunção sexual masculina (1-2%)
- Gastrointestinais: náusea (3%), dor abdominal (1-2%), dispepsia (1-2%), hiperplasia gengival
- Relatos de caso e/ou pós-colocação no mercado: disosmia, sintomas extrapiramidais, eritema multiforme, dermatite esfoliativa, ginecomastia, icterícia, vasculite leucocitoclástica, púrpura não trombocitopênica, fototoxicidade, síndrome de Stevens-Johnson

Precauções: pode ocorrer estenose aórtica grave; doença arterial coronariana obstrutiva grave — aumento do risco de agravamento da angina ou IAM após o início ou aumento da dose

Ajuste de dose: pessoas idosas, frágeis ou pequenas (hipertensão) ou na adição de outra terapia anti-hipertensiva, dose inicial de 2,5 mg, 1×/dia

Eliquis®

apixabana

comp rev 2,5 e 5 mg



Posologia:

- Trombose venosa profunda e tromboembolismo pulmonar: 10 mg, V0, $2\times$ / dia, por 7 dias, seguidos de 5 mg, $2\times$ /dia
- Prevenção de embolia, AVC na fibrilação atrial não valvular: 5 mg, V0, 2×/dia; utilizar dose de 2,5 mg, 2×/dia, se paciente apresentar 2 dos seguintes fatores (idade ≥ 80 anos, peso ≤ 60 kg, creatinina ≥ 1,5 mg/dL)
- Profilaxia de trombose venosa profunda, cirurgia ortopédica: 2,5 mg, 2×/dia, iniciando 12-24 h do pós-operatório; duração habitual de 35 dias (artroplastia de quadril) e 12 dias (artroplastia de ioelho)

Função hepática: pode ocorrer aumento das transaminases, de gamaglutamil-transferase, fosfatase alcalina e bilirrubinemia; insuficiência hepática leve — ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave — uso contraindicado; hemodiálise — 5 mg, VO, $2 \times$ /dia, se \geq 80 anos ou 2,5 mg, VO, $2 \times$ /dia, se \leq 60 kg

Função renal: pode ocorrer hematúria; creatinina sérica > 1,5 mg/dL - 2,5 mg, V0, $2\times$ /dia, em pacientes com \ge 80 anos e/ou com \le 60 kg de peso corporal; creatinina sérica \ge 1,5 mg/dL e idade \ge 80 anos e/ou peso \le 60 kg - 2,5 mg, $2\times$ /dia; hemodiálise - 5 mg, V0, $2\times$ /dia; idade \ge 80 anos ou peso \le 60 kg - 2,5 mg, V0, $2\times$ /dia

Ajuste de dose: peso corporal \leq 60 kg e/ou idade \geq 80 anos - 2,5 mg, V0, $2\times$ /dia; uso concomitante com inibidores fortes da CYP3A4 e glicoproteína-P - reduzir a dose em 50%

Reacões adversas:

- Sangramento: como acontece com outros anticoagulantes, durante o tratamento podem ocorrer hemorragias quando existem fatores de risco associados, como lesões orgânicas responsáveis por hemorragias; as reações adversas frequentes foram anemia, hemorragia, contusão e náusea; as reações adversas devem ser interpretadas dentro do contexto cirúrgico; pode estar associada a um aumento do risco de hemorragia evidente ou oculta, de um tecido ou órgão, que poderá resultar em uma anemia pós-hemorrágica; sinais, sintomas e gravidade irão variar de acordo com localização e grau ou extensão da hemorragia
- Dermatológica: hipersensibilidade
- Hematológicas: anemia (incluindo pós-operatória e hemorrágica, e respectivos parâmetros laboratoriais), trombocitopenia (incluindo diminuição na contagem de plaquetas)
- Musculoesqueléticas: epistaxe, hemoptise, hemorragia muscular, contusão
- Gastrointestinais: náusea, hemorragia gastrointestinal (incluindo hematêmese melena), hematoquezia, hemorragia retal, hemorragia gengival
- Oculares: hemorragia ocular (incluindo hemorragia da conjuntiva)
- Vasculares: hemorragia (incluindo hematoma e hemorragia vaginal e uretral), hipotensão (incluindo hipotensão de intervenção)
- Endócrina e metabólica: aumento de gamaglutamil-transferase
- Hepática: aumento de transaminases
- Miscelânea: hemorragia pós-procedimentos (incluindo hematoma pós-procedimentos, hemorragia de ferida, hematoma no local de punção e hemorragia no local do cateter), secreção de ferida, hemorragia no local de incisão (incluindo hematoma no local de incisão), hemorragia operatória

(continua

-MRCM.indb 1301 12/5/17 4:07 PM

(continuação) apixabana

Precauções: anestesia epidural/espinhal – efeitos anticoagulantes podem persistir durante 24 h após a última dose; cateter pós-operatório – aumento do risco de hematoma epidural ou espinhal; não retirar antes de 24 h após a última administração; próteses cardíacas valvulares; punção lombar; tratamento simultâneo com inibidores da CYP3A4 e glicoproteína-P (claritromicina, cetoconazol, itraconazol, ritonavir); administração com atraso de 48 h

Contraindicações: sangramento patológico ativo; doença hepática associada a coagulopatias; tratamento concomitante com qualquer outro anticoagulante (exceto durante terapia transitória)



Posologia:

- Hipertensão: iniciar com 25-50 mg, 1×/dia; pode-se aumentar após 7-14 dias, até dose máxima de 100 mg/dia
- Angina: 50-100 mg, 1×/dia (máximo: 200 mg/dia)
- Pós-infarto: 100 mg/dia, em 1 ou 2×/dia, por 6-9 dias; iniciar assim que paciente estiver estável
- Profilaxia de enxaqueca: iniciar com 25-50 mg/dia, até dose máxima de 150 mq/dia

Função hepática: ajuste de dose não é necessário

Função renal: CICr de 15-35 mL/min – dose diária de 50 mg, 1×/dia; CICr < 15 mL/min – dose diária de 25 mg, $1 \times$ /dia; hemodiálise – 25-50 mg, VO, após cada sessão de diálise; diálise peritonial – suplementação de dose não é necessária

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% bradicardia persistente, hipotensão arterial, dor torácica, edema, insuficiência cardíaca, bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus, fenômeno de Raynaud
- Gastrointestinais: 1-10% constipação, diarreia, náusea
- Neurológicas: 1-10% tontura, fadiga, insônia, letargia, confusão mental, comprometimento mental, depressão, cefaleia, pesadelos
- Miscelânea: extremidades frias
- Geniturinária: impotência

Precauções: retirada abrupta, na doença arterial coronariana, pode agravar a angina, causar infarto do miocárdio ou arritmias ventriculares; anestesia e cirurgia de grande porte prejudicam a capacidade do coração para responder a estímulos adrenérgicos reflexos; pode ocorrer insuficiência cardíaca, mesmo em pacientes sem história de insuficiência cardíaca – pode ser necessária suspensão; insuficiência cardíaca congestiva – potencial de maior depressão da contratilidade miocárdica e piora da insuficiência cardíaca; DM - possibilidade de sintomas mascarados de hipoglicemia, como taquicardia; sintomas de hipertireoidismo podem ser mascarados (p. ex., taquicardia); doença vascular periférica pode ser agravada; interrupção da terapêutica concomitante com clonidina - pode aumentar o risco de hipertensão-rebote, atenolol deve ser interrompido vários dias antes de a clonidina ser retirada; pode induzir ou exacerbar psoríase

Contraindicações: bradicardia; insuficiência cardíaca; choque cardiogênico; bloqueio cardíaco de 2º e 3º graus; disfunção do nodo sinoatrial

atorvastatina

Citalor®

comp rev 10, 20, 40 e 80 mg





Contraindicado

Posologia:

■ Dislipidemia: 10-80 mg, 1×/dia; doses iniciais mais elevadas (40-80 mg/ dia) podem ser realizadas em pacientes com risco cardiovascular elevado

Função hepática: podem ocorrer disfunção hepática, aumento de transaminases (dose de 80 mg/dia: 2-3%); doença hepática ativa ou elevações persistentes inesperadas das transaminases séricas, excedendo em $3 \times LSN$ — uso contraindicado

Função renal: podem ocorrer miopatia e rabdomiólise (uso concomitante com fortes inibidores do CYP3A4); insuficiência renal, incluindo hemodiálise - ajuste de dose não é necessário

Ajuste de dose: evitar uso concomitante com outros medicamentos (ciclosporina, tipranavir e ritonavir ou telaprevir); uso concomitante com claritromicina, itraconazol, darunavir e ritonavir, fosamprenavir, fosamprenavir e ritonavir, saquinavir e ritonavir – não exceder a dose de atorvastatina (20 mg/dia) e avaliar para garantir que menor dose possível será utilizada; uso concomitante com boceprevir ou nelfinavir - não exceder doses de atorvastatina (40 mg/dia) e avaliar para garantir que menor dose possível é utilizada; uso concomitante de opinavir e ritonavir com cuidado – usar a menor dose de atorvastatina necessária

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 2-10% dor torácica, edema periférico; AVC hemorrágico
- Dermatológica: erupção cutânea (1-4%)
- Neurológicas: cefaleia (3-17%), 2-10% insônia, tontura
- Respiratórias: sinusite (< 6%), faringite (< 3%), bronquite, rinite
- Musculoesqueléticas: artralgia (< 5%), artrite, dorsalgia/lombalgia (< 4%), mialgia (< 6%), fraqueza (< 4%)
- Gastrointestinais: dor abdominal (< 4%), constipação (< 3%), diarreia (7-14%), dispepsia (1-3%), flatulência (1-3%), náusea
- Geniturinária: ITU
- Miscelânea: infecção (3-10%), síndrome similar ao resfriado (< 3%), reação alérgica (< 3%)
- Reações graves ou potencialmente letais: < 2% acne, alopecia, alteração do paladar, ambliopia, anemia, angina, anorexia, arritmia, aumento do apetite, bursite, cãibras nos membros inferiores, cistite, colite, contratura tendinosa, depressão, disfagia, dispneia, disúria, doença fibrocística da mama, dor biliar, eczema, edema, edema facial, enterite, enxaqueca, equimose, epididimite, epistaxe, eructação, esofagite, estomatite, faringite, febre, flebite, fotossensibilidade, ganho de peso, gastrite, gastroenterite, glaucoma, glossite, gota, hematúria, hemorragia gengival, hemorragia ocular, hemorragia retal, hemorragia vaginal, hepatite, hipercinesia, hiperglicemia/hipoglicemia, hipertensão arterial, hipertonia, hipoestesia, hipotensão postural, icterícia colestática, impotência, incoordenação, labilidade emocional, linfadenopatia, litíase renal, mal-estar, melena, metrorragia, miastenia, miopatia, miosite, nefrite, neuropatia periférica, noctúria, olhos secos, palpitação, pancreatite, paralisia facial, parestesia, parosmia, pele seca, perda do paladar, petéquias, pneumonia, prurido, queilite, redução da libido, rigidez do pescoço, rinite, seborreia, síncope, sonhos anormais, sonolência, surdez, tenesmo, torcicolo, trombocitopenia, úlcera bucal, úlcera cutânea, úlcera duodenal, urticária, vasodilatação, vômito, xerostomia, zumbido

AZATIOPRINA

Reações adversas: (continuação)

Relatos após a colocação no mercado: anafilaxia, edema angioneurótico, eritema multiforme, exantema bolhoso, fadiga, necrólise epidérmica tóxica, rabdomiólise, síndrome de Stevens-Johnson

Precauções: idade > 65 anos — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; uso excessivo de álcool — aumento do risco de disfunção hepática; esclerose lateral amiotrófica preexistente; hipotireoidismo descompensado — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; sepse

Contraindicações: uso concomitante com ciclosporina, genfibrozila, telaprevir, tipranavir/ritonavir; coléstase; encefalopatia hepática



Posologia:

■ Pneumocistose (*Pneumocystis jiroveci*): tratamento de pneumonia leve a moderada – 750 mg, 2×/dia, por 21 dias; prevenção – 1.500 mg, 1×/dia Obs.: administrar com alimento

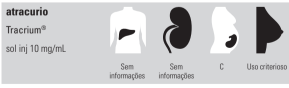
Função hepática: podem ocorrer insuficiência hepática, hepatite e testes de função hepática elevados (1-10%); insuficiência hepática leve a moderada — ajuste de dose não é necessário

Função renal: podem ocorrer aumento de BUN e de creatinina (1-10%); não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Reações adversas:

- Dermatológicas: > 10% erupção cutânea; 1-10% prurido; diaforese
- Hematológicas: 1-10% anemia, leucopenia, neutropenia
- Neurológicas: > 10% ansiedade, cefaleia, febre, insônia; 1-10% tontura; depressão
- Respiratória: tosse (24-25%), rinite (5-24%), dispneia (15-21%), sinusite (7-10%), sintomas semelhantes à gripe
- Musculoesquelética: 1-10% fraqueza
- Gastrointestinais: > 10% diarreia, náusea, vômito; 1-10% anorexia, aumento de amilase, azia, constipação, dor abdominal
- Endócrinas e metabólicas: 1-10% hipoglicemia, hiponatremia (7-10%); hiperglicemia (< 9%); hipoglicemia (< 1%)
- Miscelânea: 1-10% monilíase oral

Precauções: distúrbios gastrointestinais que podem dificultar a absorção da droga; incapacidade de tomar atovaquona com os alimentos — concentrações ótimas podem não ser alcançadas; idosos; insuficiência respiratória; infecção



Posologia:

■ Bloqueio neuromuscular: *bolus* EV de 0,4-0,5 mg/kg, depois 0,08-0,1 mg/kg, em 20-45 min após dose inicial e repetir a cada 15-25 min

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

(continua)

atracurio (continuação)

Ajuste de dose: circulação extracorpórea com hipotermia induzida — taxa de infusão durante a hipotermia deve ser de aproximadamente metade da taxa necessária durante normotermia; doença cardiovascular — iniciar com 0,3-0,4 mg/kg, EV, administrado lentamente ou em doses divididas em 1 mL; anestesia estável concomitante com isoflurano, enflurano — reduzir dose em cerca de 1/3 (0,25-0,35 mg/kg); maior sensibilidade para a liberação de histamina — iniciar com 0,3-0,4 mg/kg, EV, lentamente ou em doses divididas em 1 min

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): diluir em solução compatível; não administrar antes da inconsciência ser induzida; a faixa para adultos é de 0,3-0,6 mg/kg; após a administração em *bolus*, a manutenção do bloqueio é realizada por longos procedimentos por infusão a 0,3-0,6 mg/kg/h Obs.: soluções diluídas têm estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas (leves, raras e geralmente sugestivas de liberação de histamina):

- Respiratória: secreção brônquica (< 1%)
- Dermatológicas: urticária (< 1%), prurido (< 1%)
- Cardiovascular: 1-10% rubor
- Causas de bloqueio neuromuscular prolongado: administração excessiva do medicamento; efeito cumulativo do medicamento, redução do metabolismo ou excreção (comprometimento hepático e/ou renal); acúmulo de metabólitos ativos; desequilíbrio hidroeletrolítico (hipopotassemia, hipocalcemia, hipermagnesemia, hipernatremia); hipotermia

Precauções: não misturar com soluções alcalinas (p. ex., soluções de barbitúricos); uso concomitante com drogas que aumentam a ação de bloqueio neuromuscular; feocromocitoma; pacientes com queimaduras podem desenvolver resistência; segurança não estabelecida em doentes com asma brônquica; pacientes em que a liberação de histamina substancial seria prejudicial (doença cardiovascular significativa, alergias, asma); pacientes obesos mórbidos devem receber dose para peso ideal ou para peso corpóreo ajustado (p. ex., peso entre o peso corpóreo ideal e o peso corpóreo total)



Posologia:

- Profilaxia de rejeição de transplante renal: 1º dia 3-5 mg/kg, $1\times$ /dia; depois: 1-3 mg/kg, $1\times$ /dia
- Artrite reumatoide (grave): 1-2,5 mg/kg/dia, 1-2×/dia dose inicial: 1 mg/kg/dia (50-100 mg), por 6-8 semanas, aumentar 0,5 mg/kg, a cada 4 semanas; máximo: 2.5 mg/kg/dia
- Doença de Crohn, retocolite ulcerativa: 2-3 mg/kg/dia (dose inicial: 50 mg; usual: 100-250 mg/dia)

Função hepática: podem ocorrer doença hepática veno-oclusiva, esteatorreia, hepatotoxicidade; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: insuficiência renal — utilizar dose mais baixa; CICr 10-50 mL/min — administrar 75% da dose normal, CICr < 10mL/min — administrar 50% da dose normal; hemodiálise — administrar 50% da dose normal e suplementar 0,25 mg/kg após a sessão

(continuação) azatioprina

Ajuste de dose: toxicidade hematológica – diminuir a dose ou suspender a terapia em pacientes que sofrem rápida queda na contagem de leucócitos, contagem persistentemente baixa ou outros sinais de depressão da medula óssea; considerar interrupção da terapia se anormalidades no leucograma persistem apesar da redução da dose; atividade reduzida da tiopurina S-metiltransferase – redução da dose recomendada; uso concomitante com alopurinol - reduzir dose para 1/4-1/3 da dose habitual

Reações adversas:

- Dermatológicas: alopecia, erupção cutânea
- Hematológicas: anemia macrocítica, leucopenia, pancitopenia, sangramento, trombocitopenia
- Neurológicas: febre, mal-estar
- Respiratória: pneumonite intersticial
- Musculoesqueléticas: artralgia, mialgia
- Gastrointestinais: diarreia, náusea, pancreatite, vômito
- Miscelânea: infecção secundária a imunossupressão, neoplasia, reações de hipersensibilidade (raras)

Precauções: podem ocorrer toxicidades hematológicas; não é recomendado uso concomitante com medicamentos antirreumáticos modificadores da doença; malignidades podem ocorrer, incluindo câncer de pele, leucemia mieloide em pacientes com artrite reumatoide, células reticulares pós-transplante ou linfomas e linfoma de células T hepatoesplênicas em pacientes com doença inflamatória intestinal, especialmente nos adolescentes e adultos; pacientes negros; caucasianos; imunossupressão

Contraindicações: mulheres grávidas com artrite reumatoide; artrite reumatoide com tratamento prévio com agentes de alquilação (p. ex., ciclofosfamida, clorambucil, melfalano, ou outros) - aumento do risco de malignidade

azitromicina

Zitromax®, Zitromax® FV









Contraindicado Precaucão

Uso criterioso

Posologia:

- Infecções bacterianas: 500 mg, VO, 1×/dia; infecções leves a moderadas de vias aéreas, pele, coqueluche - 500 mg, por 3 dias, ou dose inicial de 500 mg, EV, $1\times$ /dia, e 250 mg, nos dias 2-5 do tratamento; 500 mg, EV, $1\times$ /dia
- Clamídia, gonorreia, cancroide (*Haemophilus ducreyi*): 1 g, VO, em dose única (associar com ceftriaxona para suspeita de gonorreia)
- Profilaxia de endocardite: 500 mg, V0, 30-60 min antes do procedimento
- Prevenção de exacerbação pulmonar em paciente com bronquiectasia: 500 mg, 3×/semana

Função hepática: pode ocorrer hepatotoxicidade; eliminação principalmente hepática; disfunção hepática - uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal com CICr < 80 mL/min — ajuste de dose não é necessário; CICr < 10 mL/min - uso com precaução; hemodiálise - ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral (compatível - SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,45%, SG5% em Ringer-lactato e Ringer-lactato): reconstituir com 4,8 mL de AD; diluir em solução compatível e administrar por infusão nas concentrações de 1-2 mg/mL, ≥ 60 min; pode-se infundir 1 mg/mL, em 3 h, ou 2 mg/mL, em 1 h, em doses de máximas de 500 ma

Obs.: estabilidade da solução reconstituída é de 24 h em TA; de soluções diluídas, de 24 h em TA e de 7 dias em REF; administrar apenas por infusão

(continua)

(continuação) azitromicina

Reações adversas:

- Neurológica: 1-10% cefaleia
- Gastrointestinais: diarreia (4-11%); 1-10% cólicas, dor abdominal, náusea, vômito (especialmente com esquemas de dose única alta)
- Ocular: oftálmica irritação do olho (1-2%)
- Miscelânea: agitação, alteração do paladar, anemia, anorexia, aumento da tosse, candidíase, conjuntivite, constipação, dermatite (fúngica), dispepsia, dores, dor no peito, eczema, edema facial, efusão pleural, enterite, erupção cutânea, fadiga, faringite, fraqueza, gastrite, hipercinesia, icterícia, insônia, leucopenia, mal-estar, monilíase oral, palpitações, pancreatite, prurido, reação alérgica, rinite, tontura, urticária, vaginite, vertigem
- Solução oftálmica: ceratite puntiforme; congestão nasal; dermatite de contato; disgeusia; erosão corneana; secreção e ressecamento oculares; sensações de picada, queimação e irritação oculares após a instilação; sinusite

Precauções: pode mascarar ou retardar sintomas de blenorragia ou sífilis incubadas; uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, incluindo diarreia por Clostridium difficile e colite pseudomembranosa; pode ocorrer prolongamento do intervalo QT – cuidado em pacientes com risco de prolongamento da repolarização cardíaca;

Contraindicação: icterícia colestática, com terapia anterior com azitromicina (VO e injeção); hepatite



Posologia:

- Infecções bacterianas (graves): 2 g, EV, a cada 6-8 h
- ITU: 500-1.000 mg, EV ou IM, cada 8-12 h

Função hepática: insuficiência hepática – uso com precaução

Função renal: CICr de 10-30 mL/min/1,73 m² – iniciar com a dose usual, alterando de acordo com as seguintes instruções: CICr 10-30 mL/min - 50% da dose normal nos intervalos usuais; CICr < 10 mL/min - 25% da dose normal nos intervalos usuais; hemodiálise - 500 mg, a cada 12 h ou dose de ataque de 500-2.000 mg seguida de 25% da dose normal nos intervalos usuais; infecções graves - administrar 12,5% da dose inicial após cada sessão

Administração parenteral (compatível - SF, SG5%, SG10%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9% e solução de Ringer-lactato): EV — administração em bolus, diluir o pó com 6-10 mL de AD; para infusão, reconstituir com 3 mL de AD e diluir em solução compatível; a concentração final não deverá exceder 2% peso/volume; infundir em 20-60 min; IM – reconstituir o pó em 3 mL de água bacteriostática. AD ou SF e administrar por injeção IM profunda: Obs.: agitar imediata e vigorosamente após cada reconstituição e diluição

Reações adversas:

- Dermatológica: 1-10% erupção cutânea
- Gastrointestinais: 1-10% diarreia, náusea, vômito
- Hematológica: neutropenia (< 1%)
- Locais: 1-10% dor no local da injeção, tromboflebite

aztreonam (continuação)

Precauções: pacientes submetidos a transplante de medula óssea com fatores de risco concomitantes (p. ex., sepse, radioterapia, uso concomitante de outros medicamentos associados com necrose epidérmica tóxica) – relato de casos raros de necrose epidérmica tóxica; broncoespasmo; casos de Clostridium difficile associado a diarreia, incluindo diarreia leve a colite fatal, têm sido relatados; administração concomitante com aminoglicosídeos – risco de nefrotoxicidade e/ou ototoxicidade, especialmente com doses elevadas ou terapia prolongada; hipersensibilidade a antibióticos betalactâmicos (p. ex., penicilinas, cefalosporinas, carbapenêmicos) – risco aumentado de reação cruzada de hipersensibilidade; exacerbação pulmonar – redução do volume expiratório forçado após a conclusão do regime de 28 dias; histórico de sensibilidade aos alérgenos – aumento do risco de reações de hipersensibilidade com ou sem exposição anterior



Posologia:

■ Espasticidade: 5 mg, 3×/dia; aumentar 15 mg/dia, a cada 3 dias, até máximo de 80 mg/dia

Função hepática: pode ocorrer elevação das enzimas hepáticas; insuficiência hepática — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal — uso com precaução; redução da dose pode ser necessária; hemodiálise — usar dose inicial mais baixa e aumentar gradualmente conforme necessário e tolerado

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): usar doses iniciais mais baixas e aumentar gradualmente conforme necessário e tolerado

Reações adversas:

- Cardiovascular: 1-10% hipotensão arterial
- Dermatológica: 1-10% erupção cutânea, prurido (4%)
- Neurológicas: > 10% ataxia, distúrbios psiquiátricos, fala desarticulada, hipotonia, insônia, sonolência, tontura, vertigem; 1-10% cefaleia, confusão mental, fadiga; < 10% convulsão
- Musculoesquelética: > 10% fraqueza
- Gastrointestinais: 1-10% constipação, náusea, sialorreia (3%), xerostomia (3%)
- Geniturinária: 1-10% poliúria, retenção urinária (< 8%), dificuldade de miccão (2%), impotência (< 2%), incontinência urinária (< 2%)

Precauções: pacientes portadores de distúrbios psicóticos, esquizofrenia, distúrbios maníacos ou depressivos, estados confusionais ou doença de Parkinson; epilepsia; portadores de úlcera péptica, doenças cerebrovasculares ou com disfunção respiratória; distúrbios urinários; descontinuação abrupta; postura e equilíbrio

beclometasona

Clenil® spray; Clenil® HFA spray, Clenil® HFA Jet, Clenil® HFA spray JET, Beclosol® spray nas aquoso



susp nas 100 e 250 mcg/
dose; sol aer inal oral +
inal 50, 100, 200 e
250 mcg/dose; sol aer
inal oral + espaç 50, 100,
200 e 250 mcg/dose;
sol aer inal oral + inal +
espaç 50, 100, 200 e
250 mcg/dose; susp spr
nas 50 mcg/mg

Posologia:

- Asma: 250-500 mcg, V0, 2×/dia
- Rinite alérgica: 50 mcg (1 spray), 4×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológicas: angioedema, atrofia, equimoses, erupção cutânea, estrias, lesões acneiformes, prurido, púrpura, urticária
- Neurológicas: agitação, cefaleia, depressão, disfonia, sensação de desmaio, tontura, transtornos mentais
- Respiratórias: broncoespasmo paradoxal, faringite, sibilos, sinusite, tosse, infecção do trato respiratório superior (9%)
- Gastrointestinais: ganho de peso, infecção localizada causada por Candida ou Aspergillus, náusea, odor desagradável, perda do olfato e do paladar, ressecamento ou irritação de nariz, garganta e boca, rouquidão, sabor desagradável, vômito
- Endócrinas e metabólicas: características cushingoides, redução da velocidade de crescimento em crianças e adolescentes, supressão da função do eixo hipotálamo-hipófise-adrenal
- Locais: spray nasal congestão nasal, epistaxe, espirros, infecção localizada causada por Candida, irritação passageira, perfuração do septo nasal (rara), rinorreia, sangramentos nasais, sensação de queimação, ulceração da mucosa nasal (rara)
- Oculares: aumento da pressão intraocular, cataratas, glaucoma
- Miscelânea: reações anafiláticas ou anafilactoides, reações de hipersensibilidade imediata e retardada, morte (por insuficiência adrenal, relatada durante e após a passagem de corticosteroides sistêmicos para aerossol em pacientes asmáticos)

Precauções: perfuração do septo nasal tem sido relatada; catarata, glaucoma e aumento da pressão intraocular podem ocorrer no início ou sofrer agravamento

Contraindicação: tratamento inicial da asma (inalação VO)

Observação: fazer enxágue bucal após inalação VO

-MRCM.indb 1305 12/5/17 4:07 PM

beclometasona + formoterol Fostair®, Fostair® DPI

spr aer 100 mcg + 6 mcg; pó inal 100 mcg + 6 mcg



Asma, doença pulmonar obstrutiva crônica: 1-2 inalações a cada 12 h: podem ser usados como resgate ≤ 2 inalações/dia

informação

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palpitações, intervalo prolongado e corrigido de QT em ECG; alteração em ECG
- Dermatológicas: dermatite alérgica, hiperemia
- Hematológicas: níveis baixos de potássio, granulocitopenia,

hipopotassemia, proteína C-reativa elevada e contagem de plaguetas elevada

- Neurológicas: dores de cabeça, tremor, cefaleia
- Respiratórias: tosse, rouquidão, gripe, sinusite, rinite, tosse, tosse produtiva, irritação na garganta, crise asmática
- Musculoesquelética: cãibras musculares
- Gastrointestinais: gastroenterite, diarreia, boca seca, dispepsia, disfagia, sensação de queimação nos lábios
- Miscelânea: infecções fúngicas orais, candidíase oral, irritação da garganta, espasmos da musculatura bronquial (broncoespasmos paradoxais), faringite, infecção fúngica oral, candidíase faríngea e esofágica, candidíase vaginal, tremor, otossalpingite, rubor, disfonia

Precauções: insuficiência adrenal e hipercorticismo grave podem ocorrer observar cuidadosamente os pacientes durante períodos de estresse para uma resposta adrenal inadequada, corticosteroides VO suplementares podem ser necessários: infecção por Candida albicans do nariz e da faringe foi relatada; catarata, glaucoma e aumento da pressão intraocular podem ocorrer no início ou se agravar; uso prolongado por vários meses causa aumento do risco de infecção por Candida albicans, epistaxe, ulcerações nasais ou desconforto; doses superiores às recomendadas devem ser evitadas por conta do risco aumentado de efeitos sistêmicos (nasal); imunossupressão pode resultar em maior suscetibilidade a infecções graves e doenças transmissíveis; perfuração do septo nasal tem sido relatada; úlceras no septo nasal, cirurgia ou trauma nasal recente e cicatrização de feridas podem ser prejudicadas – evitar o uso até cura completa; tuberculose ativa ou inativa - tomar cuidado ou evitar uso; sem história de varicela ou sarampo ou não vacinados – aumento do risco de curso grave ou fatal da doença; em caso de exposição, podem ser necessárias imunoglobulina e/ou terapêutica antiviral

Contraindicações: tratamento primário da asma; episódios de asma aguda

Observação: fazer enxágue bucal após inalação VO

benzbromarona Narcaricina® comp 100 mg Sem

Posologia:

■ Hiperuricemia: 50-400 mg, 1×/dia (manhã)

Função hepática: pode ocorrer lesão hepática; relatos de hepatite fulminante após uso prolongado; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose e precaução

Função renal: pode causar insuficiência renal; CICr < 20 mL/min – uso contraindicado

Reações adversas:

- Gastrointestinal: ocasionalmente, pode ocorrer diarreia
- Ocular: conjuntivite alérgica
- Dermatológicas: dermatites alérgicas
- Cardiovascular: dor torácica, edema
- Neurológica: cefaleia
- Geniturinária: disfunção erétil

Precauções: pode precipitar crise aguda de gota e nefropatia úrica; manter ingestão adequada de fluido e pH urinário alto para reduzir risco de

Contraindicações: crise aguda de gota; litíase úrica



Posologia:

- Pediculose: lavar os cabelos com solução não diluída, deixando o produto agir por 3 min; retirar piolhos e lêndeas com pente fino; pode-se repetir o tratamento após 24 h
- Escabiose: aplicar o produto após o banho, deixando agir durante a noite; tomar novo banho ao amanhecer; pode-se repetir o tratamento após 24 h

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Local: irritação
- Absorção maior que a comum ou ingestão acidental: podem ocorrer vertigem, cefaleia, naúseas, vômito, diarreia, convulsões, dispneias, cianose, colapso circulatório e exantemas

Precaução: não deve ser aplicado no rosto, olhos e mucosas, nem em locais da pele em que haja feridas; limite máximo de uso é de 1 aplicação/dia

-MRCM.indb 1306 12/5/17 4:07 PM

betametasona Celestone®; Diprosone®;

Betnovate® Precaução Precaução C Compiler O,1 mg/mL, comp 0,5 mg e 2 mg, sol oral 0,5 mg; pom 0,64 mg/g, crem 0,64 mg/g; loção derm 0,64 mg/mL; sol inj 4 mg/mL; loção derm 1 mg/g, loção capilar 1 mg/g, crem derm 1 mg/g, pom derm 1 mg/g,

Posologia:

Celestone® injetável;

- IM: 0,25-8 mg, dependendo da gravidade da doença e da resposta
- VO: betametasona, 1 mg, equivale a hidrocortisona, 33,3 mg
- Via tópica: aplicar 1-2×/dia em área afetada

Função hepática: ajuste de dose pode ser necessário, pois é extensamente metabolizada no fígado; cirrose – uso com precaução

Função renal: insuficiência renal preexistente – risco de exacerbação, por conta da retenção de sódio, edema e perda de potássio; uso com precaução

Administração parenteral: apresentação injetável pode ser administrada por via intra-articular ou IM; para ambas, pode-se misturar a solução injetável com solução de lidocaína a 1-2%

Reações adversas:

- Cardiovasculares: sistêmico edema, hipertensão ou hipotensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva
- Dermatológicas: sistêmico comprometimento da cicatrização de feridas, dermatite perioral (VO), equimoses, eritema facial, estrias, hiperpigmentação ou hipopigmentação, hirsutismo, pele frágil, petéquias; tópico atrofia cutânea, dermatite alérgica, eritema, erupções acneiformes, estrias, foliculite, hipertricose, irritação, miliária, prurido, ressecamento da pele, sensação de queimação, vesiculação
- Neurológicas: sistêmico aumento da pressão intracraniana, cefaleia, crises convulsivas, insônia, nervosismo, pseudotumor cerebral, sensação de desmaio, tontura, vertigem
- Musculoesqueléticas: sistêmico artralgia, atrofia muscular, fraqueza muscular, fraturas, miopatia, osteoporose, necrose (cabeças do fêmur e do úmero)
- Gastrointestinais: sistêmico aumento do apetite, distensão abdominal, esofagite ulcerativa, indigestão, pancreatite, soluços, úlcera péptica
- Endócrinas e metabólicas: sistêmico amenorreia, catabolismo proteico, DM, hiperglicemia, hipopotassemia, irregularidades menstruais, retenção de sódio e de água, síndrome de Cushing, supressão do crescimento, supressão do eixo hipófise-adrenal
- Locais: sistêmico abscesso estéril, reações no local da injeção (intra-articular)
- Oculares: sistêmico aumento da pressão intraocular, catarata, glaucoma
- Miscelânea: sistêmico diaforese, hipersensibilidade, infecção secundária, reação anafilática
- Relatos ocasionais de efeitos endócrinos e metabólicos (tópico)

(continua)

betametasona (continuação)

Precauções: redução da dose deve ser gradual, quando possível; cirrose; DM; anormalidades hidroeletrolíticas; hipertensão; hipotireoidismo; imunizações; infecções; miastenia grave; alterações oculares (catarata, glaucoma) com o uso prolongado; herpes simples ocular; osteoporose; úlcera péptica; colite ulcerosa grave; psicose e outros distúrbios psiquiátricos; não deve ser usado no rosto, na virilha e nas axilas; uso prolongado pode favorecer o aparecimento de infecções secundárias; tuberculose latente; diabates

Contraindicações: risco de exacerbação de infeção fúngica sistêmica; púrpura trombocitopênica idiopática

bezafibrato

Cedur®; Cedur® Retard







comp rev 200 mg; comp desint lenta 400 mg

Contraindicado Contraindicado

Contraindicado

Posologia:

■ DLP: 400 mg, 1×/dia

Função hepática: pode ocorrer aumento das transaminases (1-10%); doença hepática ativa, incluindo cirrose biliar e anormalidade persistente e inexplicável da função hepática – uso contraindicado

Função renal: pode ocorrer aumento da creatinina (1-10%); insuficiência renal com CICr de 40-60 mL/min - 400 mg/dia; CICr de 15-40 mL/min - 200 mg/dia ou em dias alternados; CICr < 15 mL/min não dialítico - uso contraindicado; hemodiálise - 200 mg, a cada 3 dias

Reações adversas:

- Dermatológicas: 1-10% prurido (3%), eczema (1%), erupção cutânea
- Hematológicas: anemia (1%)
- Neurológicas: tontura (2%), insônia (1%), enxaqueca (1%), dor (1%)
- Musculoesqueléticas: 1-10% aumento da CPK
- Gastrointestinais: 1-10% gastrite (6%), flatulência (5%), dispepsia (3%), náusea, diarreia, constipação

Precauções: idade > 70 anos; idade > 65 anos — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; uso excessivo de álcool — aumento do risco de disfunção hepática; hipotireoidismo descontrolado — risco maior de miopatia e rabdomiólise; miopatia imunomediada necrotizante, uma miopatia autoimune, foi relatada — interromper o tratamento imediatamente se for diagnosticada ou suspeitada; uso concomitante com anticoagulante VO precisa ser administrado com dose reduzida e ajustada

Contraindicações: associação com outros fibratos (p. ex., clofibrato, bezafibrato, genfibrozila e fenofibrato); associação com inibidores da HMG-Coa redutase em pacientes predispostos a miopatias (doença renal preexistente, desequilíbrio eletrolítico ou hormonal, infecção, trauma, cirurgia)

-MRCM.indb 1307 12/5/17 4:07 PM

bicarbonato de sódio Bicarbonato de sódio pó, amp 3%, 8,4%, 10%, Sem informações Precaução C Compatível

Posologia:

- Parada cardíaca: 1 mEg/kg/dose (somente se indicado, não é rotina)
- Hiperpotassemia: 50 mEq, em 5 min
- Doença renal crônica: 20-36 mEq/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal – pode ocorrer retenção de sódio, uso com precaução

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): iniciar com a menor dose do intervalo

Administração parenteral (compatível – SF, AD e SG5%): EV – soluções não diluídas de 8,4% podem ser administradas em parada cardíaca e em casos graves de acidose metabólica; diluir as soluções hipertônicas de bicarbonato de sódio a isotonicidade (1,5%) com soluções compatíveis Obs.: não misturar com catecolaminas; aparecimento de cristais não indica alteração do produto, podendo ser solubilizado em aquecimento em banho-maria; dose máxima de 16 g/dia para pacientes < 60 anos, e de 8 g/dia para > 60 anos

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, hemorragia cerebral, insuficiência cardíaca congestiva (agravamento)
- Gastrointestinais: distensão gástrica, eructação, flatulência (VO)
- Endócrinas e metabólicas: acidose intracraniana, alcalose metabólica, aumento da afinidade da Hb por oxigênio pelo pH reduzido do tecido miocárdico necrosado por extravasamento, hipernatremia, hiperosmolaridade, hipocalcemia, hipopotassemia e síndrome leite-álcali (principalmente em pacientes com disfunção renal)

Precauções: anúria ou oligúria – risco aumentado para retenção excessiva de sódio; edema; evitar extravasamento de soluções hipertônicas EV – pode causar celulite química, com a necrose do tecido, ulceração ou descamação no local de infiltração; dose máxima por > 2 semanas não recomendada; choque associado a acidose metabólica; perda de potássio; depleção de potássio e hipocalcemia; uso não recomendado em dieta com restrição de sódio

Contraindicações: perda de cloreto, vômito ou aspiração gastrointestinal contínua; uso concomitante com diuréticos que produzem alcalose hipoclorêmica; hipocalcemia; alcalose metabólica



Posologia:

■ Parkinson: 1 mg, 2×/dia (dose inicial); pode-se titular até 16 mg/dia; converter para liberação prolongada somente após estabilidade

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: pode causar retenção urinária; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

(continua)

biperideno (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: bradicardia, hipotensão ortostática
- Neurológicas: agitação, desorientação, distúrbio do sono (redução do movimento rápido dos olhos durante o sono e aumento da latência desse movimento), euforia, sonolência
- Musculoesquelética: movimentos coreicos
- Gastrointestinais: constipação, ressecamento da orofaringe, ressecamento nasal. xerostomia
- Geniturinárias: retenção urinária
- Oculares: turvamento da visão

Precauções: arritmia cardíaca; epilepsia; glaucoma manifesto; prostatismo; uso concomitante com medicamentos que possuem ações secundárias anticolinérgicos (p. ex., meperidina, fenotiazinas, antidepressivos tricíclicos, sais, quinidina, anti-histamínicos); é vesicante em concentração ≥ 8,4%; evitar extravasamento durante administração, pois pode ocorrer necrose tecidual

Contraindicações: obstrução intestinal; megacólon; glaucoma de ângulo fechado; alcalose; hipernatremia; edema pulmonar grave



Posologia

■ Constipação: 5-15 mg, dose única; preparo de exames - > 30 mg/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal — uso com precaução

Reações adversas: não foram relatadas reações adversas > 1%

Precauções: dor abdominal; náusea; vômito; sangramento ou fracasso de evacuações após a administração retal; doença inflamatória intestinal; hemorroidas ulceradas de fissuras retais; uso > 7 dias não é recomendado

 $\textbf{Contraindica} \\ \textbf{\~oes:} \text{ apendicite; obstru} \\ \textbf{\~ao} \text{ intestinal; gastroenterite; disfagia}$



Posologia:

- HAS, angina *pectoris*: 5-10 mg, 1×/dia
- Insuficiência cardíaca congestiva: iniciar com 1,25 mg, 1×/dia; titular até 10 mg/dia se tolerado

Função hepática: insuficiência hepática – iniciar com 2,5 mg/dia (máximo: 10 mg/dia)

Função renal: CICr < 40 mL/min – iniciar com 2,5 mg/dia (máximo: 10 mg/dia); hemodiálise – ajuste de dose não é necessário

(continua)

-MRCM.indb 1308 12/5/17 4:07 PM

bisoprolol (continuação)

Reações adversas:

- Neurológicas: > 10% insônia, sonolência; 1-10% depressão mental
- Respiratória: 1-10% broncoespasmo
- Gastrointestinais: 1-10% constipação, desconforto gástrico, diarreia, náusea, vômito
- Endócrina e metabólica: > 10% redução da capacidade sexual
- Oculares: 1-10% ceratite, fotofobia, lacrimejamento, redução da sensibilidade corneana, sensação de picada e desconforto ocular leve
- Miscelânea: extremidades frias

Precauções: retirada abrupta na doença arterial coronariana pode agravar a angina, causar infarto do miocárdio ou arritmias ventriculares; anestesia e cirurgia de grande porte; prejudica a capacidade do coração de responder a estímulos adrenérgicos reflexos, mas a terapia betabloqueadora crônica não deve ser rotineiramente retirada; doença broncoespástica – não administrar betabloqueadores, ajuste da dose recomendado; pode ocorrer insuficiência cardíaca, mesmo em pacientes sem histórico – suspensão talvez seja necessária; insuficiência cardíaca congestiva; potencial de maior depressão da contratilidade miocárdica e piora da insuficiência cardíaca; DM; possibilidade de sintomas mascarados de hipoglicemia, como taquicardia; sintomas de hipertireoidismo podem ser mascarados (p. ex., taquicardia) – retirada abrupta pode precipitar problemas da tireoide; doença vascular periférica pode ser agravada; evitar uso em feocromocitoma sem tratamento; doenças psiquiátricas; miastenia grave; uso concomitante com digoxina, verapamil ou diltiazem; pode induzir ou exacerbar psoríase

Contraindicações: bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus; insuficiência cardíaca; choque cardiogênico; bradicardia sinusal grave



Posologia:

Peso ≥ 40 kg: iniciar com 62,5 mg, 2×/dia, por 4 semanas; aumentar depois para a dose de manutenção de 125 mg, 2×/dia

Função hepática: insuficiência hepática leve — monitorização recomendada; insuficiência hepática moderada ou grave — uso contraindicado; doença hepática com elevação da ALT ou AST, sintomas clínicos ou aumento dos níveis de bilirrubina $\geq 2\times$ LSN — interromper tratamento; doença hepática com ALT/AST > $3\times$ e < $5\times$ LSN — reduzir dose para 62,5 mg, $2\times$ /dia, ou interromper o tratamento e monitorizar os níveis das transaminases pelo menos a cada 2 semanas; doença hepática com níveis de ALT/AST > $5\times$ e < $8\times$ LSN — interromper tratamento e monitorizar os níveis das transaminases pelo menos a cada 2 semanas; se os níveis voltarem aos valores pré-tratamento, considerar reintrodução com a dose inicial; verificar os níveis de aminotransferase em 3 dias e, posteriormente, pelo menos a cada 2 semanas; doença hepática com níveis de ALT/AST > $8\times$ LSN — interromper tratamento e não considerar reintroduzir

Função renal: disfunção renal – ajuste de dose não é necessário

Ajuste de dose: baixo peso (> 12 anos de idade e peso < 40 kg) — doses inicial e de manutenção de 62,5 mg, VO, $2\times$ /dia; uso concomitante com ritonavir — iniciar com 62,5 mg, $1\times$ /dia, ou em dias alternados em pacientes que já estejam recebendo ritonavir por pelo menos 10 dias; pacientes que estão iniciando ritonavir — interromper a bosentana pelo menos 36 h antes da administração e retomar bosentana com 62,5 mg/dia ou em dias alternados pelo menos 10 dias após o início do ritonavir

(continua)

bosentana (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: rubor (7-9%), edema (membros inferiores: 5-8%; generalizado: 4%), hipotensão arterial (7%), palpitação (5%)
- Dermatológica: prurido (4%)
- Hematológicas: redução de Hb (1 g/dL em até 57%; < 11 g/dL: 3-6%, tipicamente, nas primeiras 6 semanas de terapia), anemia (3%)
- Neurológicas: cefaleia (16-22%), fadiga (4%)
- Respiratória: rinofaringite (11%); sinusite (4%)
- Gastrointestinal: dispepsia (4%)
- Endócrina e metabólica: inibição da espermatogênese (25%)

Precauções: uso concomitante com atazanavir sem ritonavir ou com inibidor de CYP2C9 (p. ex., fluconazol, amiodarona) + inibidor forte ou moderado da CYP3A (p. ex., cetoconazol, itraconazol, amprenavir, eritromicina, fluconazol, diltiazem) não recomendado; podem ocorrer retenção de fluidos e edema periférico; pode afetar a espermatogênese e reduzir a contagem de espermatozoides; insuficiência cardíaca

Contraindicações: administração concomitante com ciclosporina e glibenclamida



Posologia:

■ Doenca pulmonar obstrutiva crônica — 50 mcg. 1×/dia

Função hepática: não é necessário ajuste de dose

Função renal: pacientes com danos renais graves (taxa de filtração glomerular estimada < 30 mL/min/1,73 m²), incluindo aqueles no estágio final da doença renal que requeiram diálise — utilizar apenas se o benefício esperado superar os riscos potenciais

Reações adversas: boca seca, gastroenterite, dispepsia, cáries dentais, insônia, nasofaringite, vômitos, dor musculoesquelética, DM, erupção cutânea, dor no pescoço

Precauções: usar com cautela em pacientes com glaucoma de ângulo fechado, glaucoma ou retenção urinária. Não é indicado para o tratamento de episódios agudos de broncoespasmo, por exemplo como uma terapia de resgate



Posologia:

- Controle de ventilação mecânica: 0,04-0,1 mg/kg
- Sequência rápida de IOT: 0,06-0,1mg/kg

Função hepática: disfunção hepática — início de ação retardado e prolongamento do bloqueio neuromuscular, uso com precaução

Função renal: disfunção renal – efeito pode ser prolongado; CICr de 10-50 mL/min – administrar metade da dose habitual; CICr < 10 mL/min – uso contraindicado

(continua)

-MRCM.indb 1309 12/5/17 4:07 PM

brometo de pancurônio

(continuação)

Ajuste de dose: circulação extracorpórea hipotérmica — a procura de pancurônio diminui durante o período de hipotermia, enquanto durante seu aquecimento a demanda aumenta; miastenia grave — redução da dose recomendada, titular cuidadosamente doses menores e monitorizar grau de bloqueio neuromuscular; obesidade — dose baseada no peso corporal magro

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG5% em SF e solução de Ringer-lactato): administrar por injeção EV direta ou por infusão intermitente após diluicão

Obs.: soluções diluídas têm estabilidade de 48 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovasculares: aumento da frequência de pulso, aumento da PA e do débito cardíaco, colapso circulatório, edema, rubores, taquicardia
- Dermatológicas: eritema, erupção cutânea, prurido, sensação de queimação ao longo da veia
- Neurológica: fraqueza muscular profunda
- Respiratórias: broncoespasmo, sibilos
- Gastrointestinal: sialorreia
- Miscelânea: reações de hipersensibilidade
- Relatos após colocação no mercado e/ou de caso: miosite ossificante, síndrome da miopatia quadriplégica aguda (ambos com uso prolongado)

Precauções: uso deve ser evitado em pacientes com miastenia grave; uso de estimulador nervoso periférico é válido para assegurar o efeito em muitos pacientes; não deve ser administrado com o paciente consciente; precisa ser utilizado com extrema cautela em pacientes com doença neuromuscular ou após poliomielite; obesos podem apresentar um prolongamento na duração e recuperação espontânea; queimados; idosos; asma; desidratação

brometo de tiotrópio Spiriva® respimat sol aer inal oral + inal 2,5 mcg/dose (2 *puffs*) Sem ajuste de dose C Uso criterioso

Posologia:

■ Doença pulmonar obstrutiva crônica: aspirar 2 *puffs*, 1×/dia

Função hepática: ajuste de dose não é necessário

Função renal: insuficiência renal moderada a grave com CICr > 50 mL/min — uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovasculares: taquicardia, palpitações, taquicardia supraventricular, fibrilação atrial, dor torácica (< 7%), edema (3-5%), angina *pectoris* (1-3%)
- Dermatológicas: erupção cutânea, urticária, prurido, reações de hipersensibilidade (incluindo imediatas), edema angioneurótico, infecção e úlcera de pele, pele seca
- Neurológicas: vertigem, insônia, cefaleia (4-5%), parestesia (1-3%), distúrbios da voz (< 3%)
- Respiratórias: disfonia, broncoespasmo, tosse, faringite, epistaxe, laringite, sinusite, rinite (< 6%), epistaxe (< 4%), sintomas semelhantes à gripe
- Musculoesquelética: edema articular, artralgia (< 4%), mialgia (< 4%), artrite (> 3%), dores nas pernas (1-3%)
- Gastrointestinais: estomatite, constipação, doença de refluxo gastroesofágico (dispepsia), gengivite, glossite, candidíase orofaríngea, obstrução intestinal (incluindo fleo paralítico), disfagia, dores abdominais (5-6%), diarreia (1-2%)
- Oculares: visão embaçada, pressão intraocular aumentada, glaucoma, catarata (1-3%)

(continua)

brometo de tiotrópio

(continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Geniturinárias: dificuldade de urinar e retenção urinária, ITU
- Endócrinas e metabólicas: desidratação, hipercolesterolemia (1-3%), hiperglicemia (1-3%)

Precauções: broncodilatador de manutenção com dosagem única diária; não utilizar para o tratamento inicial de episódios agudos de broncoespasmo; uso concomitante de outros agentes anticolinérgicos; risco aumentado de efeitos aditivos; glaucoma de ângulo estreito; hipersensibilidade grave a proteínas do leite; hiperplasia prostática pode ser precipitada ou agravada

Observações: a quantidade de 2,5 mcg/dose é obtida em 2 puffs (1 puff = conteúdo expelido após apertar $1 \times$ o botão do inalador) e deverá ser administrada apenas $1 \times$ /dia, 1 puff em seguida do outro

brometo de vecurônio Vecuron® pó liof sol inj 4 e 10 mg/mL Com ajuste de dose Com ajuste de dose Com ajuste de dose

Posologia:

- Sequência rápida de IOT: 0,08-0,10 mg/kg
- Bloqueio muscular após IOT: 0,03-0,05 mg/kg

Função hepática: cirrose e coléstase – redução de dose recomendada

Função renal: disfunção renal – de maneira geral, não há prolongamento do bloqueio neuromuscular; pacientes anéfricos – podem apresentar efeito prolongado, considerar iniciar com dose mais baixa

Ajuste de dose: anestesia estável concomitante com agentes inalatórios — reduzir a dose inicial em cerca de 15% (0,06-0,085 mg/kg); com enflurano ou anestesia isoflurano — redução da taxa de perfusão, dose de manutenção de 25-60%, 45-60 min após a dose inicial; após IOT com succinilcolina — reduzir a dose inicial para 0,04-0,06 mg/kg (anestesia inalatória) ou para 0,05-0,06 mg/kg (anestesia equilibrada); pacientes geriátricos — reduzir a dose recomendada; miastenia grave — pequenas doses podem ter efeitos profundos, redução da dose e monitorização recomendadas; obesidade — a dose precisa ser baseada no peso corporal ideal

Administração parenteral (compatível – SF, SG5%, SG5% em SF e solução de Ringer-lactato): reconstituir pó em diluente próprio; diluir em solução compatível e administrar EV (concentração após a reconstituição – 1 mg/mL); diluir em solução compatível (concentração final: 0,1-0,2 mg/mL) Obs.: estabilidade de 24 h em TA e de 5 dias em REF para soluções diluídas

Reações adversas: não foram relatadas reações adversas > 1%

Precauções: miastenia grave ou síndrome miastênica; uso concomitante com quinidina, sais de magnésio; estados edematosos — pode atrasar o tempo de latência; desequilíbrio hidroeletrolítico; altas doses de certos antibióticos (aminoglicosídeos, tetraciclinas, bacitracina, polimixina B, colistina, colistimetato sódio) podem intensificar o bloqueio neuromuscular; uso em longo prazo na UTI; hipertermia maligna; administração prévia de succinilcolina pode aumentar efeito de bloqueio neuromuscular; obesidade grave ou doença neuromuscular; uso de anestésicos inalatórios voláteis (enflurano, isoflurano, halotano) pode aumentar o bloqueio neuromuscular; doença pulmonar obstrutiva crônica; não proporciona alívio para a dor nem sedação; pode ocorrer resistência em paciente imobilizados

-MRCM.indb 1310 12/5/17 4:07 PM

(continuação)

bromocriptina Parlodel® comp 2,5 mg Com ajuste Sem alinformações B Contraindicado

Posologia:

- Parkinson, adenomas: 1,25-2,5mg, 2×/dia; pode-se titular dose até 20 mg/dia
- Acromegalia: dose inicial de 1,25-2,5 mg/dia; aumentar 1,25-2,5 mg/dia a cada 3-7 dias (máximo: 100 mg/dia)
- Hiperprolactinemia: dose inicial de 1,25-2,5 mg/dia; aumentar 2,5 mg a cada 2-7 dias (máximo: 2,5-15 mg/dia)
- Parkinsonismo: 1,25 mg, 2×/dia; aumentar 2,5 mg/dia, em 2-4 semanas (máximo: 100 mg/dia)

Função hepática: ajuste de dose pode ser necessário, pois é predominantemente metabolizada pelo fígado

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas (podem variar pela dose e/ou indicação)

- Cardiovascular: 1-10% exacerbação da síndrome de Raynaud, hipotensão arterial (inclusive postural e ortostática), síncope
- Neurológicas: > 10% cefaleia, tontura; 1-10% fadiga, sensação de desmaio, sonolência
- Respiratória: 1-10% congestão nasal
- Musculoesquelética: 1-10% vasoespasmo digital
- Gastrointestinais: > 10% constipação, náusea; 1-10% anorexia, cólicas abdominais, diarreia, dispepsia, sangramento gastrointestinal, vômito, xerostomia

Precauções: doença cardiovascular; rinorreia com fluido cerebroespinhal foi avaliada em doentes com adenomas secretores de prolactina; interrupção abrupta do tratamento pode resultar em hiperpirexia e confusão em pacientes com Parkinson; cefaleia grave, progressiva ou incessante com ou sem alteração visual pode preceder convulsão ou AVC, descontinuar o uso; intolerância à lactose; uso concomitante com qualquer antagonista do receptor da dopamina, incluindo neurolépticos, não recomendado — também é o caso de medicamentos que alteram a PA no período de puerpério; histórico de hemorragia gastrointestinal ou úlcera; alucinações visuais ou auditivas podem ocorrer com ou sem levodopa concomitante; cautela para pacientes com história de infarto do miocárdio com fibrilação residual, arritmia nodal ou ventricular; derrame pericárdico e pleural, fibrose pleural e pulmonar e pericardite constritiva foram relatados; pode exacerbar transtorno psicótico grave; AVC tem sido relatado, além de expansão do tumor; perda de campo visual secundário pode ocorrer em pacientes com macroprolactinoma

Contraindicações: período pós-parto — mulheres com história de doença arterial coronariana ou condição cardiovascular grave; risco de episódio hipotensor na crise de enxaqueca; hipertensão não controlada; eclâmpsia; uso concomitante com alcaloides de Ergot e antagonistas de receptores de dopamina, incluindo neurolépticos

bromoprida Digesan® cap dura 10 mg; sol oral 1 mg/mL; sol oral (gotas) 4 mg/mL; sol inj 5 mg/mL informações Com ajuste de dose Contraindicado

Posologia:

■ Pró-cinético: 10 mg, 2-3×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

bromoprida

Função renal: insuficiência renal — risco aumentado de efeitos extrapiramidais; ajuste de dose pode ser necessário em decorrência dos efeitos adversos; CICr < 40 mL/min — 50% da dose recomendada

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): diluir em 20 mL de solução compatível e administrar por injeção EV lenta (> 3 min)

Obs.: uso imediato

Reações adversas:

- Neurológicas: > 10% inquietação, sonolência, fadiga e lassidão; 1-10%
 cefaleia, insônia, sintomas extrapiramidais (inclusive distonia), tontura
- Musculoesquelética: 1-10% parestesia facial
- Gastrointestinais: 1-10% distúrbios intestinais, náusea, erupções cutâneas, incluindo urticária
- Endócrinas e metabólicas: 1-10% galactorreia, ginecomastia, hiperprolactinemia

Precauções: hipersensibilidade à procaína ou procainamida – risco de sensibilidade cruzada; hipertensão e doença de Parkinson – potencial de exacerbação dos sintomas; glaucoma; DM; câncer de mama; uso crônico pode ser associado a paralisia facial; uso concomitante com antagonistas da dopamina pode aumentar os efeitos extrapiramidais

Contraindicações: potencial exacerbação de epilepsia; obstrução gastrointestinal, perfuração ou hemorragia — exacerbação relacionada a um aumento da motilidade gastrointestinal; feocromocitoma — potencial de crise hipertensiva

budesonida

Entocort® cap; Entocort® enema; Budecort® aqua; Pulmicort®; Busonid®







ajuste

Sem informações

Uso criterioso

cap 3 mg; emul ret 2,3 mg; susp spr nas 32 e 64 mcg/dose; susp inal 0,25 e 0,50 mg/mL; susp aquosa nas 100 mcg/ dose, cap dura pó inal oral + inal 200 e 400 mcg, susp spr nas 50 e 100 mcg/dose

Posologia:

- Asma: 100-400 mcg, 2×/dia (uso inalatório)
- Rinite alérgica: 32-400 mcg/dia, em 1 ou 2×/dia (uso nasal)

Função hepática: pode ocorrer um aumento da fosfatase alcalina (1-10%); insuficiência hepática preexistente — pode resultar acúmulo de budesonida; insuficiência hepática moderada a grave — ajuste de dose pode ser necessário

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose: pacientes geriátricos (VO) – iniciar na extremidade inferior da faixa de dose; administração concomitante com inibidores do CYP3A4 (VO) – evitar o uso concomitante, mas, se for necessário, monitorizar hipercorticismo e considerar dose VO inferior

Reações adversas:

- Cardiovascular: 1-10% dor torácica, edema, hipertensão arterial, palpitação, rubor, síncope, taquicardia
- Dermatológicas: 1-10% acne, alopecia, dermatite de contato, eczema, equimose, erupção cutânea, estrias, exantema pustuloso, diaforese, hirsutismo, prurido

(continua)

-MRCM.indb 1311 12/5/17 4:07 PM

Reações adversas: (continuação)

budesonida

- Hematológicas: leucocitose, linfadenopatia cervical, púrpura
- Neurológicas: cefaleia (< 21%), 1-10% disfonia, dor, enxaqueca, fadiga, febre, insônia, labilidade emocional, nervosismo, tontura, vertigem
- Respiratórias: > 10% infecção respiratória, rinite; 1-10% broncoespasmo, bronquite, epistaxe, estridor, faringite, irritação nasal, sinusite, tosse
- Musculoesqueléticas: artralgia, cervicalgia, dorsalgia ou lombalgia, fraqueza, fratura, hipercinesia, hipertonia, mialgia, parestesia
- Gastrointestinais: náusea (< 11%); 1-10% alteração do paladar, anorexia, candidíase oral, diarreia, dispepsia, dor abdominal, flatulência, ganho de peso, gastroenterite, ressecamento da boca, vômito; < 5% - exacerbação da doença de Crohn, hemorroidas, fístula gastrointestinal, aumento do apetite, obstrução intestinal
- Auditivas: infecção de ouvido e de ouvido externo, otalgia
- Endócrinas e metabólicas: 1-10% distúrbios menstruais, hipopotassemia, insuficiência adrenal
- Geniturinárias: 1-10% disúria, hematúria, noctúria, piúria
- Oculares: 1-10% conjuntivite, infecção ocular, distúrbio visual
- Miscelânea: abscesso, alteração da voz, aumento de proteína C reativa, aumento da velocidade de distribuição gordurosa (moon face, giba), hemossedimentação, herpes simples, infecção, infecções virais, monilíase, reação alérgica, síndrome similar à gripe; sintomas da supressão do eixo hipotálamo-hipófise-adrenal e/ou hipercorticismo podem ocorrer em > 10% dos pacientes após a administração de doses que acarretam maior exposição sistêmica (cap VO), mas podem ser menos frequentes que as taxas observadas com medicamentos comparados (prednisolona); esses sintomas podem ser raros (< 1%) após a administração por métodos que resultam em exposições menores (tópica)

Precauções: pode ocorrer redução da densidade mineral óssea; broncoespasmo; Candida albicans; infecções da boca e da faringe (inalação VO), além do nariz e da faringe (nasal), podem ocorrer; alterações na visão; não se recomenda uso concomitante de budesonida inalada ou intranasal com qualquer inibidor da protease potenciado com ritonavir, e também de budesonida sistêmica com qualquer inibidor da protease do HIV; doenças psiquiátricas preexistentes podem ser exacerbadas; DM; condições eosinofílicas; glaucoma; úlceras nasais do septo nasal, cirurgia ou trauma nasal recente; cicatrização de feridas pode ser prejudicada (nasal); úlcera péptica; efeitos sistêmicos dos corticosteroides têm aumento do risco com doses superiores às recomendadas; tuberculose ativa ou inativa; risco de agravamento de infecções

Contraindicação: tratamento primário do estado asmático ou outros episódios agudos de asma

bumetanida

Burinax®

comp 1 mg





Contraindicado Contraindicado

Uso criterioso

Posologia:

■ Diurético: 0,5-1,0 mg/dose, 1-2×/dia (máximo: 10 mg/dia), não administrar com alimentos

Função hepática: insuficiência hepática – iniciar uso com pequenas doses e monitorizar com cautela; cirrose hepática e ascite – uso com precaução em razão do risco de precipitação de coma hepático e encefalopatia hepática; coma hepático – uso contraindicado

(continua)

(continuação) bumetanida

Função renal: podem ocorrer aumento da creatinina sérica (7%) e azotemia (11%); insuficiência renal – uso contraindicado em anúria; utilizar com precaução em decorrência do aumento do risco de reações adversas

Reações adversas:

- Neurológica: tontura (1%)
- Musculoesquelética: cãibras musculares (1%)
- Endócrinas e metabólicas: hiperuricemia (18%), hipocloremia (15%), hipopotassemia (15%), hiponatremia (9%), hiperglicemia (7%), variações do fósforo (5%), conteúdo de dióxido de carbono (4%), bicarbonato (3%) e cálcio
- Auditiva: ototoxicidade (1%)

Precauções: uso concomitante com probenecida, indometacina e drogas com potencial ototóxico ou nefrotóxico não recomendado; evitar uso concomitante com aminoglicosídeos (EV); idosos - risco aumentado de alterações de volume e depleção de eletrólitos; podem ocorrer hipopotassemia e ototoxicidade – aumento do risco com terapia EV, doses altas e insuficiência renal; trombocitopenia tem sido relatada

Contraindicações: depleção de eletrólitos grave; anúria; encefalopatia hepática

bupivacaína

Bupivacaína®; Neocaína® a 0,5% isobárica

0,5%, FA, 5 mg/mL;

0,5%, FA, sem vasoconstritor; 5 mg/mL, 0,25%; amp 2,5 mg/mL,

0,75%; amp 7,5 mg/mL; amp 4 mL

Posologia:

■ Anestesia local: dose máxima recomendada em período de 4 h é de 2 mg/kg de peso até 150 mg em adultos

informações

Função hepática: disfunção hepática — ajuste de dose recomendado

de dose

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose: doença cardíaca, em pacientes com preexistentes defeitos de condução atrioventricular assintomáticos - bupivacaína com epinefrina, 1 mg/kg de solução a 0,5%, parece ser seguro para a anestesia peridural lombar; pacientes geriátricos - redução de dose recomendada

Administração parenteral: administrar apenas por infiltração local, perineural de nervos periféricos e epidural

Reações adversas:

- Cardiovascular: arritmia ventricular, bloqueio cardíaco, bradicardia, hipotensão arterial, palpitação, parada cardíaca
- Neurológicas: agitação, ansiedade, crise convulsiva, parestesia, tontura, dormência da língua, hiperacusia, distúrbios visuais, perda da consciência, tontura, tremor, tinido, disartria
- Respiratórias: apneia, hipoventilação (geralmente associadas à injeção subaracnóidea não intencional durante a anestesia espinhal alta)
- Musculoesquelética: fraqueza
- Gastrointestinais: náusea, vômito
- Auditiva: zumbido
- Oculares: constrição pupilar, turvamento da visão
- Geniturinária: retenção urinária
- Miscelânea: reações alérgicas (urticária, prurido, angioedema), reações anafilactoides

bupivacaína (continuação)

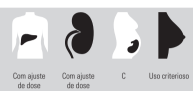
Precauções: arritmia grave relacionada com a dose pode ocorrer em combinação com vasoconstritores, como epinefrina durante ou após o uso de potentes anestésicos inalatórios; histórico de distúrbios do ritmo cardíaco, choque, bloqueio cardíaco ou hipotensão — usar com cuidado; comprometimento cardiovascular; necrose e destruição da cartilagem têm sido relatadas; evitar uso concomitante de inibidores da monoamina-oxidase ou antidepressivos tricíclicos; pacientes debilitados, idosos ou com doença aguda; hipertermia maligna familiar pode ser desencadeada por anestésicos locais; histórico de doença vascular hipertensiva

Contraindicações: anestesia de bloqueio paracervical obstétrica; hipotensão acentuada, como choque cardiogênico e hipovolêmico

bupropiona

Wellbutrin® SL; Wellbutrin® XR; Wellbutrin® SR; Wellbutrin® XL; Zyban®





Posologia:

- Depressão, fissura relacionada ao tabaco: 150 mg, 1-2×/dia
- Zyban® e Welbutrin® SR: dose inicial de 150 mg, 1×/dia, depois 2×/dia (máximo: 300 mg/dia); intervalo mínimo de 8 h entre as doses
- Wellbutrin® XL: 150 mg, 1×/dia pela manhã (máximo: 300 mg, 1×/dia); intervalo mínimo de 24 h entre as doses

Função hepática: insuficiência hepática leve — considerar redução da dose e/ou da frequência; não se recomenda usar comprimido de liberação prolongada; insuficiência hepática moderada, comprimido de liberação prolongada — dose máxima de 100 mg/dia ou 150 mg, a cada 2 dias; insuficiência hepática moderada, comprimido de liberação imediata — dose máxima de 75 mg/dia; insuficiência hepática grave, comprimido de liberação prolongada — dose máxima de 100 mg/dia ou 150 mg, a cada 2 dias; insuficiência hepática grave, comprimido de liberação imediata — dose máxima de 75 mg/dia

Função renal: CICr < 90 mL/min — considerar a redução da dose e/ou frequência de administração; comprimido de liberação prolongada — uso não recomendado

Reações adversas (quando relatadas, as frequências refletem a maior incidência publicada com o produto de liberação sustentada):

- Cardiovascular: taquicardia (11%), palpitação (2-6%), arritmias (5%), dor torácica (3-4%), hipertensão arterial (2-4%, pode ser grave), rubor (1-4%), hipotensão arterial (3%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (1-5%), prurido (2-4%), urticária (1-2%)
- Neurológicas: cefaleia (25-34%), insônia (11-20%), tontura (6-11%), agitação (2-9%), confusão mental (8%), ansiedade (5-7%), hostilidade (6%), nervosismo (3-5%), transtorno do sono (4%), transtorno sensorial (4%), enxaqueca (1-4%), sonhos anormais (3%), dor (2-3%), irritabilidade (2-3%), sonolência (2-3%), redução da memória (≤ 3%), febre (1-2%), estimulação do SNC (1-2%), depressão, parestesia (1-2%)
- Respiratórias: faringite (3-13%), infecção das vias aéreas superiores (9%), sinusite (1-5%), aumento da tosse (1-4%)
- Musculoesqueléticas: tremor (3-6%), mialgia (2-6%), fraqueza (2-4%), artralgia (1-4%), artrite (2%), acatisia (≤ 2%), espasmos (1-2%), cervicalgia

(continua)

bupropiona (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: xerostomia (17-26%), perda de peso (14-23%), náusea (1-18%), constipação (5-10%), dor abdominal (2-9%), diarreia (5-7%), flatulência (6%), anorexia (3-5%), aumento do apetite (4%), perversão do paladar (2-4%), vômito (2-4%), dispepsia (3%), disfagia (≤ 2%)
- Auditivas: zumbido (3-6%), transtorno auditivo (5%)
- Geniturinárias: poliúria (2-5%), urgência miccional (≤ 2%), hemorragia vaginal (≤ 2%). ITU (≤ 1%)
- Endócrinas e metabólicas: reclamações sobre a menstruação (2-5%), fogachos (1-3%), redução da libido (3%), ganho de peso (9%)
- Oculares: visão turva (2-3%), ambliopia (2%)
- Miscelânea: infecção (8-9%), diaforese (5-6%), reação alérgica (inclusive anafilaxia, prurido, urticária)

Precauções: sintomas psiquiátricos; abuso de opioides, benzodiazepínicos e hipnóticos sedativos; sintomas psiquiátricos em pacientes que usam para cessação do tabagismo; depressão bipolar; risco elevado de ideação suicida em adolescentes e jovens adultos; aumento do risco de convulsões (dose-dependente) em pacientes com histórico de convulsão, anorexia/bulimia, tumor no SNC, cirrose grave, em uso de estimulantes e antidiabéticos

Contraindicações: suspensão abrupta aumenta o risco de crise convulsiva; bulimia ou anorexia; uso concomitante de um inibidor da monoamina-oxidase, incluindo linezolida ou azul de metileno EV, ou dentro de 14 dias após a interrupção de um inibidor da monoamina-oxidase; distúrbios convulsivos; situações com alto risco de desenvolver crises convulsivas (tumor no SNC, AVC, malformação arteriovenosa etc.)



Posologia:

■ Hiperprolactinemia: 0,25 mg, 2×/semana, podendo aumentar em 0,25 mg, 2×/semana (máximo: 1 mg, 2×/semana), de acordo com os níveis séricos de prolactina (aumento de dose não deve ser feito antes de 4 semanas); inibição da lactação fisiológica — 1 mg (dividido em 2 tomadas) no 1º dia pós-parto; supressão da lactação — 0,25 mg, a cada 12 h, durante 2 dias, administrar com as refeições; quando o nível sérico de prolactina normalizar por 6 meses, descontinuar, com monitorização dos níveis de prolactina

Função hepática: insuficiência hepática grave — ajuste de dose é necessário (não há recomendação específica)

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão postural (4%), edema gravitacional (1%), hipotensão arterial (1%), palpitação (1%), síncope (1%)
- Dermatológicas: acne (1%), prurido (1%)
- Neurológicas: cefaleia (26%), tontura (15-17%), fadiga (5-7%), vertigem (1-4%), sonolência (2-5%), depressão (3%), nervosismo (1-2%), ansiedade (1%), comprometimento da concentração (1%), insônia (1%), mal-estar (1%), parestesia (1-2%)
- Respiratória: rinite (1%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (6-9%), dor (2%), artralgia (1%)
- Gastrointestinais: náusea (27-29%), constipação (7-10%), dor abdominal (5%), dispepsia (2-5%), vômito (2-4%), xerostomia (2-4%), diarreia (2%), flatulência (2%), anorexia (1%), irritação de garganta (1%), odontalgia (1%)

(continua)

-MRCM.indb 1313 12/5/17 4:07 PM

cabergolina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Endócrinas: fogachos (1-3%), mastalgia (1-2%), dismenorreia (1%)
- Oculares: edema periorbital (1%), visão anormal (1%)
- Miscelânea: síndrome similar ao resfriado (1%)

Precaução: aumento do risco de derrame/fibrose pleural ou retroperitoneal em longo prazo; não prolongar tratamento além de 24 meses; há relato de aumento da libido, hipersexualidade e compulsão por jogos de azar

Contraindicações: história de doença valvular cardíaca; hipersensibilidade a derivados da ergotamina; hipertensão descontrolada; histórico de distúrbios fibróticos retroperitoneais, no pulmão ou no pericárdio

calcitonina humana; calcitonina sintética de enguia; calcitonina sintética de salmão



informações

Miacalcic®

sol inj 100 UI/mL, sol spr nas 200 UI/dose

Posologia:

Doença de Paget sintomática: 100 UI/dia, IM ou SC, por 3 meses

informações

- Hipercalcemia: 4 UI/kg, IM ou SC, a cada 12 h, podendo aumentar para 8 UI/kg, a cada 12 h, após 1-2 dias. Se a resposta se mantiver insatisfatória após 2 dias, a dose pode ser aumentada para 8 UI/kg, a cada 6 h
- Osteoporose pós-menopausa: 100 Ul/dia, IM ou SC, ou 200 Ul, por via intranasal (1 *spray* em 1 narina por dia)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível — SF): IM — via preferencial para volume até 2 mL, promover rodízio na aplicação; EV — pode ser aplicado em *bolus* sem diluição ou por infusão lenta, de pelo menos 6 h, em 500 mL de solução compatível (estabilidade de 6 h em TA)

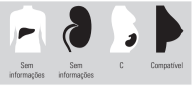
Reações adversas:

- Cardiovasculares: rubor (*spray* nasal: < 1%; injeção: 2-5%), angina (1-3%), hipertensão arterial (1-3%)
- Dermatológica: exantema eritematoso (1-3%)
- Respiratória: rinite (12%), broncoespasmo (1-3%), sinusite (1-3%), infecção das vias aéreas superiores (1-3%), sintomas semelhantes aos da gripe (1-3%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia ou lombalgia (5%), artrose (1-3%), mialgia (1-3%)
- Gastrointestinais: náusea (injeção: 10%; spray nasal: 1-3%), constipação (1-3%), diarreia (1-3%), dispepsia (1-3%), dor abdominal (1-3%)
- Geniturinária: cistite (1-3%)
- Local: reações no local da injeção (10%)
- Oculares: anormalidade da lacrimação (1-3%), conjuntivite (1-3%)
- Miscelânea: infecção (1-3%), sintomas similares aos do resfriado (1-3%), parestesia (1-3%)

Precauções: ulceração da mucosa nasal; reações de hipersensibilidade graves (p. ex., broncoespasmo, edema de língua ou glote, anafilaxia, choque anafilático) foram relatadas; corrigir hipocalcemia e deficiência de vitamina D antes de iniciar o uso

calcitriol

Calcijex®; Rocaltrol® sol inj 1 mcg/mL; cap 0,25 mcg



Posologia:

- Hipocalcemia em doentes renais crônicos ou em diálise: VO dose inicial de 0,25 mcg/dia, aumentar 0,25 mcg/dia a cada 4-8 semanas (máximo: 0,5-1 mcg/dia)
- Pacientes com níveis normais ou levemente baixos de cálcio: 0,25 mcg em dias alternados; EV dose inicial de 1-2 mcg, 3×/semana, depois 0,5-1 mcg a cada 2-4 semanas (máximo: 0,5-4 mcg, 3×/semana)
- Hipocalcemia em hipoparatireoidismo: dose inicial de 0,25 mcg/dia; ajustar em intervalos a cada 2-4 semanas até 0,5-2 mcg, 1×/dia, administração com refeições reduz problemas gastrointestinais
- Administração parenteral: deve ser administrado apenas por injeção EV; a dose inicial depende da gravidade da hipocalcemia e/ou do hiperparatireoidismo, e pode variar entre 0,5 mcg e 4 mcg, 3×/semana. Se não for observada resposta satisfatória, a dose pode ser aumentada em 0,5-1 mcg, a intervalos de 2-4 semanas, pode ser administrado em *bolus*, EV, no cateter após sessão de hemodiálise

Função hepática: pode ocorrer aumento de AST/ALT; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: na insuficiência renal preexistente, calcificação ectópica pode ocorrer por conta de níveis elevados de fosfato inorgânico; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

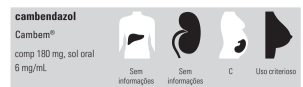
Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia cardíaca, hipertensão arterial
- Dermatológicas: eritema multiforme, prurido, urticária
- Neurológicas: apatia, cefaleia, distúrbios sensoriais, hipotermia, psicose, sonolência
- Respiratória: rinorreia
- Musculoesqueléticas: calcificação dos tecidos moles, distrofia, fraqueza, mialgia, ostealgia
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, dor abdominal, epigastralgia, náusea, pancreatite, perda de peso, sabor metálico, vômito, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: desidratação, hipercalcemia, hipercolesterolemia, hiperfosfatemia, hipermagnesemia, polidipsia, redução da libido, supressão do crescimento
- Geniturinárias: ITU, noctúria
- Local: dor no local da injeção (leve)
- Oculares: conjuntivite, fotofobia
- Renais: albuminúria, aumento da creatinina, hipercalciúria, nefrocalcinose, poliúria
- Miscelânea: reações alérgicas

Precauções: aumento da ingestão de cálcio; hipercalcemia crônica; uso concomitante a digitálicos; uso concomitante de fototerapia deverá ser limitado ou evitado (pomada tópica); desidratação; aumento do risco de hipermagnesemia e hiperfosfatemia em pacientes em diálise; em pacientes imobilizados, proteger a área tratada de luz solar ou artificial

Contraindicações: hipercalcemia e toxicidade à vitamina D preexistentes

(continuação)



Posologia:

■ Estrongiloidíase: 5 mg para cada 1 kg de peso corporal/dia (habitualmente, 2 comprimidos/dia) em tomada única; repetir a dose após 10 dias, administrar com alimento

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas (geralmente, os efeitos adversos são leves e transitórios, não causando a suspensão da terapia):

- Neurológicas: sonolência, tontura, cefaleia
- Musculoesqueléticas: dor abdominal, astenia
- Gastrointestinais: náusea, vômito, diarreia, dor abdominal, dor epigástrica, obstipacão intestinal, flatulência

Precauções: pode aumentar os níveis séricos dos xantínicos e, consequentemente, o potencial tóxico dessas substâncias; deve-se evitar o consumo de bebidas alcoólicas durante o tratamento



Posologia: corrigir qualquer depleção do volume antes de iniciar a terapia; assegurar a função renal antes de iniciar a terapia

Diabetes tipo 2: iniciar com 100 mg, VO, 1×/dia; pode aumentar para 300 mg, VO, 1×/dia, se a dose inicial for tolerada e ritmo de filtração glomerular ≥ 60 mL/min/1,73 m²; requer melhor controle glicêmico

Função hepática: disfunção hepática leve ou moderada (classificação A ou B na escala Child-Pugh) — ajuste de dose não é necessário; disfunção hepática grave (classificação C) — uso não recomendado

Função renal: disfunção renal leve (ritmo de filtração glomerular ≥ 60 mL/min/1,73 m²) – ajuste de dose não é necessário; disfunção renal moderada (ritmo de filtração glomerular = 45-60 mL/min/1,73 m²) – não exceder 100 mg, VO, 1 ×/dia; ritmo de filtração glomerular < 45 mL/min/1,73 m² – não iniciar terapia; ritmo de filtração glomerular persistentemente ≤ 45 mL/min/1,73 m² – descontinuar terapia; disfunção renal grave (ritmo de filtração glomerular < 30 mL/min/1,73 m²) ou diálise – uso contraindicado

Ajuste de dose: uso concomitante com um indutor enzimático da uridina difosfato glicosiltransferase (UGT) — iniciar dose com base na função renal; controle glicêmico em pacientes com ritmo de filtração glomerular ≥ 60 mL/min/1,73 m² — considerar aumento de dose para 300 mg, V0, 1×/dia; pacientes com ritmo de filtração glomerular = 45-60 mL/min/1,73 m² — considerar outro agente hipoglicemiante

(continua)

canagliflozina Reações adversas:

■ Cardiovascular: hipovolemia (2,3-3,4%)

- Endócrinas e metabólicas: cetoacidose diabética, hipoglicemia grave, cetoacidose
- Gastrointestinal: pancreatite
- Imunológicas: anafilaxia, reações de hipersensibilidade (3,8-4,2%)
- Musculoesquelética: fratura de ossos
- Renal: lesão do rim, pielonefrite, injúria renal (no geral 2-4,1%; moderada 18-22,5%), sepse decorrente de infecção do trato urinário, micção frequente e poliúria (4,6-5,3%), infecções do trato urinário (4,3-5,9%)
- Reprodutivo: micose genital masculina (3,7-4,2%); micose genital feminina (10,4-11,4%)
- Outros: angioedema, perda de membros, pernas e pés (0,5-0,7%)

Precauções:

- Sistema cardiovascular: hipotensão sintomática tem sido reportada, especialmente em pacientes com pressão sanguínea sistólica baixa, idosos, injúria renal (ritmo de filtração glomerular < 60 mL/min/1,73 m²) e uso concomitante de diuréticos ou fármacos que interfiram no sistema renina-angiotensina-aldosterona recomenda-se monitorização; corrigir hipovolemia antes de iniciar o tratamento
- Sistema endócrino e metabólico: cetoacidose, às vezes fatal, tem sido reportada e pode resultar em hospitalização recomenda-se monitorização, interrupção e até descontinuação do uso se suspeitado; hipoglicemia tem sido reportada uso concomitante de insulina ou secretores de insulina podem aumentar o risco; redução de dose da terapia adicional pode ser necessária; aumento do LDL-colesterol pode ocorrer recomenda-se monitorização; hiperpotassemia pode ocorrer risco aumentado em pacientes que tenham injúria renal moderada que estiverem recebendo medicações que interfiram na excreção de potássio ou no sistema renina-angiotensina-aldosterona; recomenda-se monitorização; testes de glicosúria e 1,5-anidroglucitol não são recomendados para monitorar o controle glicêmico com o uso de canagliflozina
- Hepático: insuficiência hepática grave uso não recomendado.
- Sistema imunológico: reações de hipersensibilidade, incluindo anafilaxia e angioedema, têm sido reportadas; ocorrem entre horas a dias após o início do tratamento.
- Sistema musculoesquelético: diminuição da densidade mineral óssea tem sido reportada, especialmente no quadril e na medula lombar; há risco aumentado de fratura nos ossos nas primeiras 12 semanas após a iniciação, geralmente afetando extremidades superiores e traumas inferiores (resultantes de uma queda de não mais do que a altura de um indivíduo em pé)
- Renal: infecções do trato urinário resultantes de urossepsia e pielonefrite têm sido reportadas requerem hospitalização e, em alguns casos, admissão em UTI ou diálise; recomenda-se monitorização
- Anormalidades na função renal, injúria renal e lesão aguda do rim têm sido reportadas, com risco aumentado em pacientes com hipovolemia, doença renal crônica, insuficiência cardíaca congestiva, uso concomitante de medicações (diuréticos, inibidores da enxima conversora de angiotensina, bloqueadores dos receptores de angiotensina ou AINH) requerem monitorização e, caso ocorram, o uso deve ser descontinuado; ritmo de filtração glomerular = 45-60 mL/min/1,73 m² é necessário ajuste de dose; ritmo de filtração glomerular < 45 mL/min/1,73 m² uso não recomendado
- Reprodutivo: Infecção micótica genital pode ocorrer risco aumentado para pacientes com histórico anterior de infecção micótica genital; recomenda-se monitorização

Contraindicações: diálises; doença renal em fase terminal; hipersensibilidade aos componentes do medicamento; injúria renal grave (ritmo de filtração glomerular < 30 mL/min/1,73 m²)

-MRCM.indb 1315 12/5/17 4:07 PM

candesartana Atacand® comp 8 e 16 mg Com ajuste Com ajuste D Compatíve de dose

Posologia:

- Hipertensão: 8-32 mg/dia, em 1-2 tomadas (efeito anti-hipertensivo máximo observado em 4-6 semanas)
- Insuficiência cardíaca: dose inicial de 4 mg/dia; dobrar a dose a cada 2 semanas (alvo: 32 mg/dia)

Função hepática: pode ocorrer aumento da creatinina sérica (até 13% em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva e interrupção do medicamento necessária em 6% dos casos); na insuficiência hepática leve, ajuste de dose não é necessário; na moderada, iniciar o tratamento com 8 mg/dia; na grave, não há recomendação de dose disponível

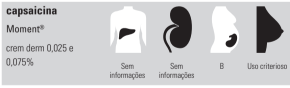
Função renal: insuficiência renal moderada a grave (CICr de 15-60 mL/min/1,73 m²) – 8 mg/dia podem ser suficientes; pode ocorrer aumento da creatinina sérica (até 13% em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva e interrupção do medicamento necessária em 6% dos casos)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (insuficiência cardíaca congestiva: 19%), angina, IAM, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: angioedema, erupção cutânea
- Neurológicas: ansiedade, cefaleia, depressão, febre, sensação de desmaio, sonolência, tontura, vertigem, parestesia
- Respiratórias: dispneia, epistaxe, faringite, infecção do trato respiratório superior, rinite
- Musculoesqueléticas: aumento de CPK, dorsalgia ou lombalgia, fraqueza, mialgia
- Gastrointestinais: dispepsia, gastroenterite
- Endócrinas e metabólicas: hiperpotassemia (insuficiência cardíaca congestiva: < 1-6%), hiperglicemia, hipertrigliceridemia, hiperuricemia
- Geniturinária: hematúria
- Miscelânea: diaforese, febre

Precauções: podem ocorrer hiperpotassemia e também hipotensão; aumento do risco em pacientes com depleção de sal ou de volume; recomenda-se monitoramento, e interrupção ou descontinuação da terapia podem ser necessárias

Contraindicações: uso concomitante de alisquireno em pacientes com diabetes; intolerância a lactose e galactose



Posologia:

■ Analgesia: aplicar na região afetada, 3-4×/dia; usar por 2-4 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovascular: hipertensão arterial (2%, passageira)
- Dermatológica: prurido (2%)
- Respiratórias: nasofaringite (4%), sinusite (3%), bronquite (2%)
- Gastrointestinais: náusea (5%), vômito (3%)
- Local: eritema (63%), dor (42%), prurido (6%), pápula (6%), edema (4%), inchaço (2%), ressecamento (2%)

(continua)

capsaicina (continuação)

Precauções: histórico de eventos cardiovasculares ou cerebrovasculares; hipertensão instável ou mal controlada



Posologia:

- Hipertensão: dose inicial de 25 mg, 2-3×/dia (máximo: 50 mg, 3×/dia)
- Insuficiência cardíaca sistólica: 6,25 mg, 3×/dia (alvo: 50 mg, 3×/dia)
- Nefropatia diabética: 24 mg, 3×/dia; administrar 1 h antes ou 2 h após refeição

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases, coléstase, hepatite, hiponatremia (sintomática), icterícia e necrose hepática (rara); não há informações sobre a necessidade de ajuste de dose

Função renal: insuficiência renal — dose inicial deve ser reduzida e titulação precisa ser em doses menores e em intervalos de 1-2 semanas; CICr de 10-50 mL/min — administrar 75% da dose para cada 12-18 h; CICr < 10 mL/min — administrar 50% da dose a cada 24 h; hemodiálise — administrar depois da hemodiálise; diálise peritoneal, CICr de 10-50 mL/min — dose adicional não é necessária

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (1-3%), dor torácica (1%), palpitação (1%), taquicardia (1%), angina, angioedema, distúrbios do ritmo cardíaco, hipotensão ortostática, insuficiência cardíaca congestiva, IAM, insuficiência vascular cerebral, palidez, parada cardíaca, rubor, síncope, síndrome de Ravnaud
- Dermatológicas: exantema (maculopapular ou urticária, 4-7%), prurido (2%), erupção cutânea, anticorpos antinucleares positivos e/ou eosinofilia (7-10%), dermatite esfoliativa, eritema multiforme, pênfigo bolhoso, síndrome de Stevens-Johnson
- Hematológicas: neutropenia (pode ocorrer em até 3,7% dos pacientes com insuficiência renal ou vasculopatia de doenças do colágeno, agranulocitose, anemia, pancitopenia, trombocitopenia)
- Neurológicas: ataxia, confusão mental, depressão, nervosismo, sonolência
- Respiratórias: tosse (1-2%), broncoespasmo, pneumonite eosinofílica, rinite
- Musculoesqueléticas: astenia, mialgia
- Gastrointestinais: dispepsia, glossite, pancreatite
- Endócrinas e metabólicas: hiperpotassemia (1-11%), aumento da fosfatase alcalina, aumento de bilirrubinas, ginecomastia
- Renais: proteinúria (1%), aumento da creatinina sérica, piora da função renal (pode ocorrer em pacientes com estenose de artéria renal bilateral ou hipovolemia), insuficiência renal, poliúria, oligúria, síndrome nefrótica
- Geniturinárias: aumento da frequência miccional, impotência
- Ocular: visão turva
- Miscelânea: reações de hipersensibilidade (erupção cutânea, prurido, febre, artralgia e eosinofilia) em 4-7% dos pacientes (dependendo da dose e da função renal); disgeusia (perda do paladar ou diminuição da percepção, 2-4%); reações anafilactoides

(continuação) captopril

Precauções: anestesia ou cirurgia de grande porte; pacientes negros; uso concomitante de alisquireno em pacientes com diabetes ou insuficiência renal não é recomendado; cardiomiopatia hipertrófica obstrutiva com estenose aórtica grave; estenose uni ou bilateral de artéria renal; tratamento concomitante de dessensibilização a veneno de himenópteros; uso concomitante com agentes que bloqueiam o sistema renina-angiotensinaaldosterona; insuficiência cardíaca; DM; uso concomitante com suplementos de potássio, substitutos do sal contendo potássio e diuréticos poupadores de potássio; pacientes com déficit de volume e/ou sal

Contraindicações: histórico de angioedema relacionado a tratamento prévio com um inibidor da enzima conversora da angiotensina; uso concomitante com alisquireno em pacientes diabéticos

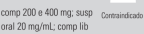
carbamazepina

Tegretol®; Tegretol® CR









Uso criterioso

prol 200 e 400 mg Posologia:

- Epilepsia: dose inicial de 400 mg/dia, em 2 tomadas (liberação prolongada) ou em 4 tomadas (suspensão oral); aumentos de 200 mg/dia em intervalos semanais (máximo: 1.600 mg/dia)
- Neuralgia do trigêmeo ou glossofaríngeo: dose inicial de 200 mg/dia, em 2 tomadas (liberação prolongada) ou em 4 tomadas (suspensão oral); aumento de 200 mg/dia, conforme a necessidade, e dose de manutenção de 400-800 mg/dia, em 2 tomadas (liberação prolongada) ou em 4 tomadas (suspensão oral) (máximo: 1,200 mg/dia)
- Transtorno afetivo bipolar: dose inicial de 200 mg/dia em 2 tomadas (liberação prolongada) ou em 4 tomadas (suspensão oral); aumento de 200 mg/dia, conforme a necessidade (máximo: 1.600 mg/dia)

Função hepática: podem ocorrer anormalidade das provas de função hepática, hepatite, icterícia, insuficiência hepática; ajuste de dose pode ser necessário (não há recomendação de ajuste de dose específica); é contraindicada na disfunção hepática grave ou ativa

Função renal: CICr < 10 mL/min – administrar 75% da dose; hemodiálise ou diálise peritoneal - administrar 75% da dose (pós-diálise); podem ocorrer albuminúria, glicosúria e aumento de ureia

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmias, bloqueio atrioventricular, bradicardia, dor torácica (transtorno afetivo bipolar), edema, hipertensão ou hipotensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, linfadenopatia, síncope, tromboembolia, tromboflebite, agravamento de doenças arteriais coronarianas
- Dermatológicas: alopecia, alterações da pigmentação cutânea, eritema multiforme, dermatite esfoliativa, erupção cutânea, necrólise epidérmica tóxica, prurido (transtorno afetivo bipolar: 8%), púrpura, reação de fotossensibilidade, síndrome de Stevens-Johnson, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, supressão da medula óssea, eosinofilia, leucocitose, leucopenia, pancitopenia, porfiria intermitente aguda, trombocitopenia

(continua)

(continuação) carbamazepina

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: amnésia (transtorno afetivo bipolar), ansiedade (transtorno afetivo bipolar), ataxia (transtorno afetivo bipolar: 5%), cefaleia (transtorno afetivo bipolar: 22%), confusão mental, depressão (transtorno afetivo bipolar), fadiga, fala pastosa, meningite asséptica (relato de caso), sedação, sonolência (transtorno afetivo bipolar: 32%), tontura (transtorno afetivo bipolar: 44%)
- Musculoesqueléticas: dor (transtorno afetivo bipolar: 12%), dorsalgia ou lombalgia, fraqueza, neurite periférica, exacerbação de lúpus eritematoso
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, desconforto gastrointestinal, diarreia, dispepsia (transtorno afetivo bipolar), dor abdominal, náusea (transtorno afetivo bipolar: 29%), pancreatite, vômito (transtorno afetivo bipolar: 18%), xerostomia (transtorno afetivo bipolar)
- Auditivas: hiperacusia, zumbido
- Endócrinas e metabólicas: calafrios, febre, hiponatremia, síndrome da secreção inadequada do hormônio antidiurético, porifirias, distúrbios da tireoide, hipocalcemia
- Geniturinárias: azotemia, impotência, insuficiência renal, aumento da frequência miccional, retenção urinária
- Oculares: conjuntivite, nistagmo, opacidade do cristalino, visão turva, aumento da pressão intraocular
- Miscelânea: diaforese, hipersensibilidade (incluindo reações multiorgânicas e, talvez, transtornos que simulam linfomas, eosinofilia, hepatoesplenomegalia, vasculite), infecção (transtorno afetivo bipolar: 12%)

Precauções: uso concomitante de suspensão líquida ou diluída não recomendado (suspensão); uso concomitante com sirolimo deve ser evitado; em idosos, há risco de confusão ou agitação; alterações oculares; aumento do risco de depressão da medula óssea; porfiria; alelo HLA-A*3101 e HLA-B*1502 (mais comum em asiáticos, nativos americanos, europeus e latinoamericanos), pois aumento do risco de reacões de hipersensibilidade; aumento do risco de hiponatremia em idosos e em uso simultâneo com diuréticos; risco de ativação de psicose; surgimento de depressão, agravamento ou quaisquer mudanças de comportamento ou de humor, associado a suicídio; síndrome do desaparecimento do ducto biliar foi relatada; pode estar associada a características de hipersensibilidade de múltiplos órgãos

Contraindicações: histórico de depressão da medula óssea; uso concomitante ou dentro de 14 dias da interrupção de um inibidor de monoamina-oxidase; uso concomitante de nefazodona, delavirdina ou outros inibidores da transcriptase reversa não nucleosídeos, incluindo etravirina ou rilpivirina

-MRCM.indb 1317 12/5/17 4:07 PM

carbonato de cálcio + lactogliconato de cálcio

Calcium Sandoz® F; Calcium Sandoz® FF comp eferv 875 mg de carbonato de cálcio +

comp eferv 875 mg de carbonato de cálcio + 1.132 mg de lactogliconato de cálcio (equivalentes – 500 mg de cálcio); comp eferv 1.750 mg de carbonato de cálcio + 2.263 mg de lactogliconato de cálcio (equivalentes – 1.000 mg



de cálcio) Posologia:

 Suplementação de cálcio: 1.000-1.200 mg/dia de cálcio elementar (máximo: 2 g/dia), administrar junto ou logo após refeição leve

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: em pacientes com função renal reduzida, os sais de cálcio devem ser usados com precaução, com monitorização dos níveis séricos de fosfato e cálcio

Reações adversas:

■ Gastrointestinais: distensão abdominal, obstipação ou diarreia leves, flatulência

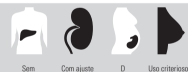
Precauções: monitorização da excreção de cálcio na urina é necessária para pacientes com hipercalciúria leve (> 300 mg/24 h ou 7,5 mmol/24 h) ou com histórico de cálculos urinários

Contraindicações: hipercalcemia e/ou hipercalciúria; nefrocalcinose; nefrolitíase

carbonato de lítio

Carbolitium®; Carbolitium® CR

comp 300 mg; comp rev 450 mg



Posologia:

■ Liberação prolongada — 450 mg, 1-2×/dia, aumentar conforme tolerância até 900-1.800 mg, em 2 tomadas; liberação imediata — 300 mg, 3×/dia, aumentar conforme tolerância até 900-1.800 mg, em 3-4 tomadas

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: alterações progressivas ou bruscas (mesmo dentro da normalidade) e morfológicas podem ocorrer; alto risco de toxicidade do lítio; insuficiência renal com CICr de 10-50 mL/min — administar 50-75% da dose; CICr < 10 mL/min — administrar 25-50% da dose; hemodiálise — dialisável (50-100%), administrar dose após sessão

Ajuste de dose: pacientes geriátricos — iniciar a terapia na extremidade inferior da faixa de dosagem

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia cardíaca, bradicardia, disfunção do nó sinusal, edema, hipotensão arterial, ondas T achatadas ou invertidas (reversível), síncone
- Dermatológicas: alopecia, exacerbação de psoríase, foliculite, *rash* cutâneo, ressecamento ou afinamento dos pelos, pele cinza-azulada, úlcera dérmica
- Hematológica: leucocitose

(continua)

carbonato de lítio

Reações adversas: (continuação)

(continuação)

Neurológicas: cefaleia, coma, confusão mental, crises convulsivas, distonia, episódios de blackout, estupor, fadiga, fala desarticulada, inquietação, letargia, pseudotumor cerebral, retardo da função intelectual, retardo psicomotor, sedação, tiques, tontura, vertigem, reação extrapiramidal, alucinação, paladar salgado

- Musculoesqueléticas: ataxia, hiper-irritabilidade muscular, miastenia grave (rara), movimentos coreoatetoides, reflexos tendinosos profundos hiper-reativos, tremor
- Gastrointestinais: anorexia, diarreia, edema de glândulas salivares, ganho de peso, náusea, polidipsia, paladar metálico, sialorreia, vômito, xerostomia, nolidinsia
- Endócrinas e metabólicas: bócio eutireóideo e/ou hipotireoidismo, *diabetes insipidus*, hiperolicemia, hipertireoidismo
- Geniturinária: albuminúria, glicosúria, incontinência, oligúria, poliúria
- Oculares: escotomas passageiros, nistagmo, visão turva
- Miscelânea: frio e alteração dolorosa da cor dos quirodáctilos e pododáctilos, cárie dental
- Relatos após colocação no mercado e/ou de caso: síndrome de Brugada induzida por medicamentos

Precauções: monitorizar a dose terapêutica; toxicidade do lítio pode ocorrer em doses próximas às terapêuticas; na fase maníaca aguda, a tolerância ao lítio é maior e diminui quando abrandam os sintomas maníacos; depleção de volume; ideação suicida; pode prolongar o efeito de bloqueadores neuromusculares; capacidade renal de concentração pode ser diminuída no tratamento com lítio crônico; uso concomitante de inibidores da enzima conversora da angiotensina ou diuréticos; hipotireoidismo preexistente ou de início recente; depleção de sódio

Contraindicações: alto risco de toxicidade do lítio em doenças cardiovasculares significativas; síndrome de Brugada; uso concomitante com diuréticos; alto risco de toxicidade do lítio em casos de debilitação grave, desidratação grave, depleção de sódio



Posologia:

- Hipertensão: dose inicial de 6,25 mg, 2×/dia; pode ser aumentada até 25 mg, 2×/dia, em intervalos de 1-2 semanas
- Insuficiência cardíaca (inclui disfunção sistólica pós-infarto do miocárdio): dose inicial de 3,125 mg, $2 \times / \text{dia}$; dobrar a dose a cada 2 semanas até a tolerada pelo paciente (alvo: 25 mg, $2 \times / \text{dia}$; máximo: < 85 kg = 25 mg, $2 \times / \text{dia}$; > 85 kg = 50 mg, $2 \times / \text{dia}$; insuficiência cardíaca grave: 25 mg, $2 \times / \text{dia}$
- Controle de frequência cardíaca na fibrilação atrial: 3,125 mg até 25 mg, 2×/dia

Função hepática: pode ocorrer aumento das transaminases; insuficiência hepática – iniciar com 20% da dose recomendada; insuficiência hepática grave – uso contraindicado

Função renal: pode ocorrer aumento de creatinina (3%), função renal anormal, albuminúria, glicosúria e insuficiência renal — reduzir a dose ou interromper a terapia (uso com precaução); hemodiálise — ajuste de dose não é necessário

carvedilol (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (9-20%), bradicardia (2-10%), síncope (3-8%), edema periférico (1-7%), edema generalizado (5-6%), angina (2-6%), edema gravitacional (4%), bloqueio atrioventricular (3%), hipotensão arterial (3%), hipotensão postural (2%), palpitação
- Hematológicas: trombocitopenia (1-2%), diminuição de protrombina, púrpura
- Neurológicas: tontura (2-32%), fadiga (4-24%), cefaleia (5-8%), febre (3%), sonolência (2%), insônia (2%), mal-estar, hipoestesia, vertigem, parestesia (1%)
- Respiratórias: tosse (5%), nasofaringite (4%), rinite (2%), congestão nasal (1%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (11%), dorsalgia, lombalgia (2-7%), artralgia (6%), mialgia (3%), cäibras musculares
- Gastrointestinais: diarreia (1-12%), náusea (2-9%), vômito (6%), melena, periodontite, perda de peso
- Endócrinas e metabólicas: ganho de peso (10-12%), hiperglicemia (5-12%), aumento da fosfatase alcalina, gota (6%), hipercolesterolemia (4%), desidratação (2%), hiperpotassemia (3%), hipervolemia (2%), hipertrigliceridemia (1%), hiperuricemia, hipoglicemia, hipogramia
- Geniturinárias: hematúria (3%), impotência
- Oculares: turvamento da visão (3-5%), lacrimejamento
- Miscelânea: alergia, morte súbita

Precauções: retirada abrupta na doença arterial coronária pode agravar a angina, causar infarto do miocárdio ou arritmias ventriculares; pacientes com reações anafiláticas graves podem ser mais reativos à reexposição durante a terapia ou não responder às doses usuais de epinefrina; terapia betabloqueadora crônica pode prejudicar estímulos adrenérgicos reflexos durante anestesia e cirurgia de grande porte, mas não deve ser interrompida rotineiramente: paciente com doenca broncoespástica ativa não deve receber betabloqueadores e ajuste da dose é recomendado; pode ocorrer insuficiência cardíaca, mesmo em pacientes sem história dessa condição, e suspensão do medicamento pode ser necessária; em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva há potencial de maior depressão da contratilidade miocárdica e piora da insuficiência cardíaca; em pacientes com DM, há possibilidade de mascarar sintomas de hipoglicemia, como taquicardia; em hipertireoidismo, os sintomas podem ser mascarados (p. ex., taquicardia) e a retirada abrupta pode precipitar a doença; doença vascular periférica pode ser agravada; em casos de feocromocitoma sem tratamento, evitar o uso; na cirurgia de catarata, há risco de síndrome de íris flácida intraoperatória, por isso modificação da técnica cirúrgica pode ser necessária

Contraindicações: bloqueio atrioventricular de 2º grau Mobitz II ou 3º grau; bradicardia grave; broncoespasmo ativo; choque cardiogênico; insuficiência cardíaca descompensada; arritmia sinusal; em uso de inotrópico EV

caspofungina Cancidas® Precaução Sem ajuste de dose C Uso criterioso

Posologia:

- Aspergilose invasiva: 70 mg, EV, 1×/dia no 1º dia, seguidos de 50 mg, EV, 1×/dia, por no mínimo 6-12 semanas
- Candidemia: 70 mg, EV, 1×/dia no 1º dia, seguidos de 50 mg, EV, 1×/dia, por pelo menos 14 dias após a última cultura positiva ou por mais tempo se houver neutropenia
- Candidíase esofágica: 50 mg, EV, 1×/dia, por 7-14 dias após resolução dos sintomas

(continua)

caspofungina (continuação)

Função hepática: podem ocorrer aumento da fosfatase alcalina sérica (9-22%), aumento de transaminases (2-18%), aumento de bilirrubinas (5-13%), uso com precaução quando há redução de albumina (7%); insuficiência hepática moderada (Child-Pugh 7-9) — a dose EV de 70 mg deve ser administrada no 1º dia, quando uma dose de ataque é recomendada, seguida de 35 mg, EV, 1×/dia; insuficiência hepática grave — não há informações disponíveis

Função renal: podem ocorrer aumento de creatinina sérica (3-11%), aumento de eritrócitos urinários (10%), nefrotoxicidade (13%) e aumento do nitrogênio da ureia sanguínea (4-9%); insuficiência renal — ajuste de dose não é necessário; hemodiálise — não é necessária dose suplementar

Ajuste de dose: uso concomitante com rifampicina, carbamazepina, dexametasona, efavirenz, nevirapina ou fenitoína, 70 mg, EV, 1×/dia é recomendado

Administração parenteral (compatível — SF e solução de Ringer-lactato): reconstituir o pó solúvel injetável em 10 mL de AD ou água bacteriostática; diluir a solução reconstituída em ≤ 250 mL de solução compatível (a concentração final não deve exceder 0,5 mg/mL); administrar infusão lenta no decorrer de 1 h

Obs.: não diluir em soluções contendo outros medicamentos ou glicose; estabilidade de 24 h em TA ou 48 h em REF

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (6-20%), edema periférico (6-11%), taquicardia (4-11%), hipertensão arterial (crianças: 9-10%), edema (3-4%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (4-23%), eritema (4-9%), prurido (5-7%)
- Hematológicas: redução da Hb (5-21%), redução de Ht (13-18%), redução de leucócitos (12%), anemia (2-11%)
- Neurológicas: febre (13-30%), calafrios (8-23%), cefaleia (5-15%)
- Respiratórias: insuficiência respiratória (6-20%), tosse (6-11%), pneumonia (4-11%), derrame pleural (9%), dispneia (9%), angústia respiratória (crianças: < 8%), estertores (7%), taquipneia (1%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia (crianças: < 4%)
- Gastrointestinais: diarreia (7-27%), vômito (7-17%), náusea (4-15%), inflamação de mucosas (4-10%), dor abdominal (4-9%)
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia (5-23%), hipomagnesemia (7%), hiperglicemia (6%), hiperpotassemia (3%)
- Locais: flebite e tromboflebite (18%), infecção (cateter central: 1-9%)
- Miscelânea: reações à infusão (20-35%), choque séptico (11-14%)

Precauções: anafilaxia pode ocorrer – interromper o uso; reações adversas mediadas pela histamina (p. ex., erupções cutâneas, inchaço facial, angioedema, prurido, sensação de calor, broncoespasmo) foram relatadas, suspensão pode ser necessária



Posologia:

■ Infecções bacterianas: 250-1.000 mg, a cada 6 h (máximo: 4 g/dia)

Função hepática: podem ocorrer aumento de AST/ALT, hepatite passageira (rara), icterícia colestática (rara); não há informações disponíveis sobre indicação de ajuste de dose

(continua)

-MRCM.indb 1319 12/5/17 4:07 PM

cefalexina (continuação)

Função renal: pode ocorrer nefrite intersticial (rara); CICr 30-59 mL/min – não é necessário ajuste de dose, mas não exceder 1.000 mg/dia; CICr 15-29 mL/min – 250 mg, a cada 8-12 h; CICr 5-14 mL/min – 250 mg, a cada 24 h; CICr 1-4 mL/min – 250 mg, a cada 48-60 h; hemodiálise e diálise peritoneal – 250-500 mg, a cada 12-24 h; administrar a dose após a sessão; é moderadamente dialisável (20-50%)

Reações adversas:

- Dermatológicas: angioedema, eritema multiforme (raro), erupção cutânea, necrólise epidérmica tóxica (rara), síndrome de Stevens-Johnson (rara), urticária
- Hematológicas: anemia hemolítica, eosinofilia, neutropenia, trombocitopenia
- Neurológicas: agitação, alucinações, cefaleia, confusão mental, fadiga, tontura
- Musculoesqueléticas: artralgia, artrite
- Gastrointestinais: colite pseudomembranosa, diarreia, dispepsia, dor abdominal, gastrite, náusea (rara), vômito (raro)
- Geniturinárias: monilíase genital, prurido genital, secreção vaginal, vaginite
- Miscelânea: anafilaxia, reações alérgicas

Precauções: queda na atividade de protrombina pode ocorrer; aumento do risco em pacientes com insuficiência hepática/renal, estado nutricional comprometido, previamente estabilizados com terapêutica anticoagulante e aqueles que receberam terapia antimicrobiana prolongada; histórico de convulsões; uso prolongado pode desencadear infecções secundárias por Clostridium difficile e colite pseudomembranosa; histórico de doença gastrointestinal (particularmente colite); quando há histórico de hipersensibilidade às penicilinas, pode ocorrer hipersensibilidade cruzada entre os antibióticos betalactâmicos



Posologia:

- Infecções bacterianas: 1-2 g, a cada 6-8 h
- Profilaxia cirúrgica (EV): antes da cirurgia -2 g, 30-60 min antes do início; durante (procedimentos com duração ≥ 2 h) -2 g; após a cirurgia -2 g, a cada 6 h, por 48 h

Função hepática: pode ocorrer elevação transitória em AST e na fosfatase alcalina; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: pode ocorrer diminuição do CICr, particularmente em pacientes que já apresentaram insuficiência renal; insuficiência renal — dose inicial de 1-2 g, EV; CICr 50-80 mL/min — até 2 g, a cada 6 h; CICr 25-50 mL/min — até 1,5 g, a cada 6 h; CICr 10-25 mL/min — até 1 g, a cada 6 h; CICr 2-10 mL/min — até 500 mg, a cada 6 h; CICr < 2 mL/min — até 500 mg, a cada 8 h

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): reconstituir no próprio diluente — 5 mL para IM e 10 mL para EV; diluir a solução EV em 50-100 mL de solução compatível e infundir em 30 min

Obs.: estabilidade de 12 h em TA ou 96 h em REF

Reações adversas:

 Hematológicas: neutropenia, trombocitopenia, anemia hemolítica, positividade no teste de Coombs direto cefalotina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Miscelânea: em casos de hipersensibilidade, podem ocorrer erupções cutâneas maculopapulares, urticária, reações semelhantes às da doença do soro e anafilaxia; eosinofilia e febre medicamentosa foram observadas associadas a outras reações alérgicas (há maior probabilidade de essas reações ocorrerem em pacientes com história de alergia, particularmente à penicilina); podem aparecer sintomas de colite pseudomembranosa durante ou após o tratamento; diarreia, náusea e vômito são relatados raramente
- Locais: dor, enduração, sensibilidade e elevação da temperatura têm sido relatadas após injeções IM repetidas; tromboflebite, geralmente associada a doses diárias > 6 g, administradas por infusão contínua por > 3 dias

Precauções: hipersensibilidade às penicilinas; histórico de doenças qastrointestinais, particularmente colite



Posologia:

■ Infecções bacterianas: 250-1.500 mg, a cada 6-12 h, usualmente, a cada 8 h (máximo: 12 g/dia)

Função hepática: podem ocorrer um aumento de transaminases e hepatite; não há informações disponíveis sobre ajuste de dose

Função renal: podem ocorer aumento de creatinina sérica e insuficiência renal; insuficiência renal com CICr > 55 mL/min — dose e intervalo usuais; CICr de 35-54 mL/min — dose habitual a cada 8 h; CICr de 11-34 mL/min — metade da dose habitual a cada 12 h; CICr \leq 10 mL/min — metade da dose habitual a cada 12 h; h; CICr \leq 10 mL/min — metade da dose habitual a cada 18-24 h; hemodiálise — 500-1.000 mg, a cada 24 h, ou 1-2 g, a cada 48-72 h; administrar após a sessão (dialisável 20-50%)

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9%, soluções de Ringer e de Ringer-lactato): reconstituir 500 mg em 2 mL e 1.000 mg em 2,5 mL com AD ou água bacteriostática; EV — injeção direta, diluir a solução em 5-10 mL de AD e administrar lentamente (3-5 min); infusão contínua ou intermitente — diluir em 50-100 mL de diluente compatível (estabilidade de 12 h em TA ou 96 h em REF); IM — apresentação de 1.000 mg, reconstituir em 2,5 mL de sol de lidocaína 0,5%

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção cutânea, prurido, síndrome de Stevens-Johnson
- Hematológicas: eosinofilia, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia, trombocitose
- Neurológicas: febre, crise convulsiva
- Gastrointestinais: anorexia, candidíase oral, cólicas abdominais, colite pseudomembranosa, diarreia, náusea, vômito
- Geniturinária: vaginite
- Locais: dor no local da injeção, flebite
- Miscelânea: anafilaxia
- Reações relatadas com outras cefalosporinas: anemia aplástica, anemia hemolítica, coléstase, dor abdominal, eosinofilia, hemorragia, necrólise epidérmica tóxica, nefropatia tóxica, pancitopenia, prolongamento do TP, superinfecção; crianças de 2 meses-16 anos terapia empírica de neutropenia febril, infecções cutâneas e de tecidos moles não complicadas, pneumonia e ITU não complicadas ou complicadas, inclusive gielonefrite

(continua)

-MRCM.indb 1320 12/5/17 4:07 PM

cefazolina (continuação)

Precauções: histórico de doença gastrointestinal, particularmente colite; pacientes com insuficiência renal ou hepática, estado nutricional ruim, que receberam um curso prolongado de terapia antimicrobiana e aqueles previamente estabilizados com terapêutica anticoagulante correm o risco de uma queda da atividade de protrombina associada à cefazolina; histórico de crise convulsiva; pode aumentar o efeito de fenitoína e antagonistas da vitamina K, evitar uso concomitante com BCG intravesical



Posologia:

■ Infecções bacterianas: EV — 1-2 g, a cada 8-12 h; IM — 0,5-1 g, a cada 12 h.

Função hepática: podem ocorrer aumento de ALT (3%), aumento de AST (2%), TTP anormal (2%), TP anormal (1%); não é necessário ajuste de dose

Função renal: CICr de 30-60 mL/min — dose inicial habitual e ajustar a dose de manutenção (para recomendação de 500 mg, a cada 12 h, administrar 500 mg, a cada 24 h; para recomendação de 1 g, a cada 12 h, administrar 1 g, a cada 24 h; para recomendação de 2 g, a cada 12 h, administrar 2 g, a cada 24 h; para recomendação de 2 g, a cada 8 h, administrar 2 g, a cada 12 h); CICr de 11-29 mL/min - dose inicial habitual e ajustar a dose de manutenção (para recomendação de 500 mg, a cada 12 h, administrar 500 mg, a cada 24 h; para recomendação de 1 g, a cada 12 h, administrar 500 mg, a cada 24 h; para recomendação de 2 g, a cada 12 h, administrar 1 g, a cada 24 h; para recomendação de 2 g, a cada 8 h, administrar 2 g, a cada 24 h); CICr < 11 mL/ min e não submetidos a hemodiálise – dose inicial habitual e ajustar a dose de manutenção (para recomendação de 500 mg, a cada 12 h, administrar 250 mg, a cada 24 h; para recomendação de 1 g, a cada 12 h, administrar 250 mg, a cada 24 h; para recomendação de 2 g, a cada 12 h, administrar 500 mg, a cada 24 h; para recomendação de 2 g, a cada 8 h, administrar 1 g, a cada 24 h); hemodiálise - 1 g, no 1º dia, seguido por 500 mg, a cada 24 h, para o tratamento de todas as infecções, com exceção da neutropenia febril (nesse caso, 1 g, a cada 24 h), e administrar depois da hemodiálise em dias de sessão e, no mesmo tempo, a cada dia; diálise peritoneal - dose recomendada a cada 48 h

Administração parenteral (compatível – AD, SF e SG5%): IM – reconstituir 500 ou 1.000 mg em 1,3 ou 2,4 mL de AD, SF, SG5%, água bacteriostática ou solução de lidocaína a 1%, respectivamente, e administrar injeção IM profunda em região com grande massa muscular; EV – reconstituir 1.000 mg ou 2.000 mg em 10 mL de solução compatível, podendo-se aplicar a solução reconstituída por injeção direta lenta (3-5 min) ou diluir em quantidade suficiente para infundir em 30 min

Obs.: estabilidade de 24 h em TA e de 7 dias em REF

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção cutânea (1-4%), prurido (1%)
- Hematológicas: teste de Coombs positivo sem hemólise (16%), eosinofilia (2%)
- Neurológicas: cefaleia (1%), febre (1%)
- Gastrointestinais: diarreia (≤ 3%), náusea (≤ 2%), vômito (≤ 1%)
- Endócrina e metabólica: hipofosfatemia (3%)
- Locais: inflamação, flebite e dor (1%)

cefepima (continuação)

Precauções: usar com cuidado em pacientes com história de alergia à penicilina, especialmente reações mediadas por IgE; pacientes com histórico de crises convulsivas; evitar o uso concomitante com BCG intravesical; o uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, incluindo diarreia por *Clostridium difficile* e colite pseudomembranosa; pode estar associada a aumento do INR, especialmente em pacientes com deficiências nuticionais, tratamento prolongado, hepatopatia ou nefropatia

Contraindicações: hipersensibilidade a outras cefalosporinas, penicilinas ou outros betalactâmicos



Posologia:

■ Infecções bacterianas moderadas a graves: 1-2 g, a cada 8-12 h

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal com CICr de 10-50 mL/min – administrar a cada 6-12 h; CICr < 10 mL/min – administrar a cada 24 h ou reduzir dose em 50%; suplementar 1 g após hemodiálise

Administração parenteral (compatível – SF, SG5%, SG10%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9%): IM – reconstituir 500 e 1.000 mg em 2 e 3 mL de AD ou água bacteriostática e administrar profundamente; EV – reconstituir o pó em 10 mL de AD ou água bacteriostática e administrar injeção lenta (3-5 min), ou diluir e aplicar por infusão entre 20-30 min

Obs.: estabilidade de 24 h em TA ou 5 dias em REF

Reações adversas:

- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea, prurido
- Gastrointestinais: 1-10% colite, diarreia, náusea, vômito
- Local: 1-10% dor no local da injeção; inflamação no local da injeção
- Reações relatadas com outras cefalosporinas: agranulocitose, anemia aplástica, anemia hemolítica, coléstase, crises convulsivas, disfunção renal, hemorragia, nefropatia tóxica, pancitopenia, superinfecção

Precauções: administração por cateter venoso central resultou em arritmias, utilizar conforme via recomendada; pode induzir um resultado positivo no teste de Coombs; duração do tratamento > 10 dias pode resultar em granulocitopenia e/ou agranulocitose, recomenda-se monitorização; extravasamento (extenso perivascular) pode provocar danos nos tecidos, incluindo a necessidade de intervenção cirúrgica — seguir recomendações da correta administração; histórico de doença gastroinestinal, especialmente colite; hipersensibilidade às penicilinas anterior, a outros medicamentos ou outra alergia demonstrada; aumento do risco de reação alérgica incluindo reações graves, que requerem intervenção médica



Posologia:

■ Infecções bacterianas: 1-2 g, a cada 6-8 h (máximo: 12 g/dia)

Função hepática: não há informações disponíveis

(continua)

-MRCM.indb 1321 12/5/17 4:07 PM

cefoxitina (continuação)

Função renal: insuficiência renal – dose inicial de 1-2 g, EV; CICr de 30-50 mL/min - 1-2 g, a cada 8-12 h; CICr de 10-29 mL/min - 1-2 g, a cada 12-24 h; CICr de 5-9 mL/min - 0,5-1 g, a cada 12-24 h; CICr < 5 mL/min - 0,5-1 g, a cada 24-48 h; suplementar 1 g após hemodiálise

Administração parenteral (compatível - SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9%, soluções de Ringer e de Ringer-lactato): IM – reconstituir 1 g em 2 mL de solução de lidocaína a 0,5% ou AD; EV -reconstituir 1 g em 10 mL e 2 g em 10 ou 20 mL de solução compatível, podendo ser aplicado por injeção direta lenta (3-5 min) ou diluído em 50-100 mL de diluente e infundido por

Obs.: estabilidade de 24 h em TA; estabilidade solução reconstituída de 7 dias em REF e da diluída, de 48 h em REF

Reações adversas:

■ Gastrointestinal: 1-10% — diarreia

Precauções: hipersensibilidade às penicilinas; histórico de doenças gastrointestinais, particularmente colite; débito urinário reduzido por conta de insuficiência renal, transitória ou persistente; pode resultar em concentrações séricas elevadas e prolongadas de antibióticos - considerar redução da dose; histórico de crises convulsivas; idosos; uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, incluindo diarreia por Clostridium difficile e colite pseudomembranosa



Posologia:

■ Infecções bacterianas: 2 g, IM ou EV, a cada 8 h (0,5-2 g, a cada 8-12 h)

Função hepática: pode ocorrer um aumento de transaminases; não há informações disponíveis sobre ajuste de dose

Função renal: insuficiência renal – dose inicial de 1 g, EV; CICr de 31-50 mL/ min - 1 g, a cada 12 h; CICr de 16-30 mL/min - 1 g, a cada 24 h; CICr de 6-15 mL/min - 0.5 g, a cada 24 h; CICr < 5 mL/min - 0.5 g, a cada 48 h; hemodiálise – dose inicial de 1 g de carga seguida de 1 g após cada período de hemodiálise; diálise peritoneal - dose inicial de 1 g, EV, seguida de 0,5 g, EV, a cada 24 h, ou adicionar 250 mg para 2 L de líquido de diálise, nos casos de infecções graves, considerar aumento das doses ajustadas em 50%

Administração parenteral (compatível – SF, SG5%, SG10%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9%, soluções de Ringer e de Ringer-lactato): IM reconstituir 1 g em 3 mL de AD, água bacteriostática ou solução de lidocaína a 0,5-1% e administrar IM profunda; EV - reconstituir 1-2 g de pó em 10 mL, administrar injeção direta lenta (3-5 min) ou diluir para infusão intermitente por 15-30 min

Obs.: estabilidade de 24 h em TA para soluções reconstituídas; estabilidade de 18 h em TA e de 7 dias em REF para soluções diluídas; não misturar aminoglicosídeos na mesma bolsa

Reação adversa:

- Gastrointestinal: 1-10% diarreia
- Cardiovascular: flebite (1%)
- Hematológicas: eosinofilia (8%), positividade no teste de Coombs (4%), trombocitemia (2%)
- Local: dor ou inflamação local da injeção

(continua)

(continuação) ceftazidima

Precauções: usar com cuidaddo em pacientes com história de alergia à penicilina, especialmente reações mediadas por IgE; o uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, incluindo diarreia por Clostridium difficile e colite pseudomembranosa; níveis elevados de ceftazidima em pacientes com insuficiência renal pode resultar em convulsão, encefalopatia, coma, mioclonia, excitabilidade neuromuscular e asterixis; pode estar associada a aumento do INR, especialmente em pacientes com deficiências nutricionais, tratamento prolongado, hepatopatia ou nefropatia

ceftriaxona Rocefin® pó sol inj IM 500 e 1.000 mg, pó sol inj EV 500 e Sem ajuste Compatível 1.000 mg

Posologia:

■ Dose usual para infecções bacterianas: 1-2 g, EV ou IM, a cada 12-24 h

de dose

■ Meningite bacteriana: 2 g, EV, a cada 12 h

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases (1-10%); ajuste de dose é necessário quando há insuficiência hepática e insuficiência renal associadas, nesse caso, não exceder 2 g/dia

Função renal: insuficiência renal com ClCr < 10 mL/min − a dose não deve ser > 2 g/dia; ajuste de dose é necessário quando há insuficiência hepática e insuficiência renal associadas

Administração parenteral (compatível - SF, SG5% e SG10%): IM reconstituir 250, 500 e 1.000 mg em 0,9, 1,8 e 3,6 mL, respectivamente, de diluente compatível e administrar por injeção IM profunda; EV - reconstituir 250, 500 e 1.000 mg com 2,4, 4,8 e 9,6 mL de diluente compatível, podendo-se aplicar por injeção direta lenta (2-4 min) ou diluir até uma concentração de 10-40 mg/mL e infundir por 30 min

Obs.: estabilidade de 6 h em TA e de 24 h em REF para solução reconstituída; o diluente IM, composto de uma solução de lidocaína, somente pode ser administrado IM, jamais EV; não deve ser diluída em frasco com outros antimicrobianos como amsacrina, vancomicina, fluconazol e aminoglicosídeos; não administrar com solução contendo cálcio

Reacões adversas:

- Dermatológica: 1-10% erupção cutânea (2%)
- Hematológicas: 1-10% eosinofilia (6%), trombocitose (5%), leucopenia
- Gastrointestinal: 1-10% diarreia (3%)
- Locais: calor, constrição e enduração (5-17%) após a injeção IM (> 10%); dor, enduração e sensibilidade no local da injeção (EV: 1%)

Precaução: anemia hemolítica imune mediada de quadro grave, incluindo óbitos, foi observada em pacientes que receberam antibacterianos da classe das cefalosporinas; diarreia associada ao *Clostridium difficile* já foi relatada com o uso de quase todos os agentes antibacterianos, com gravidade que pode variar de diarreia leve até uma colite fatal; em pacientes nutricionalmente deficientes, em tratamento prolongado, disfunção renal ou hepática, pode haver aumento do INR; casos de pancreatite, possivelmente de origem biliar (obstrutiva), foram raramente relatados

Cefuroxima Zinnat®; Zinacef® pó susp oral 250 mg/5 mL; comp rev 250 e 500 mg; sachê 250 mg; pó sol informações de dose inj 750 mg

Posologia:

■ Infecções bacterianas: 250-500 mg, VO, a cada 12 h; ou 0,75-1,5 g, EV, a cada 6-8 h (máximo: 6 g/dia); os comprimidos não devem ser mastigados ou cortados, pois têm sabor amargo persistente; preferir suspensão nos casos de dificuldade de deglutição

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases (2-4%); não há informações disponíveis sobre ajuste de dose

Função renal: CICr 10-30 mL/min – dose recomendada para a indicação em intervalo de 24 h; CICr < 10 mL/min – dose recomendada para a indicação em intervalo de 48 h

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG10%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9%, soluções de Ringer e de Ringer-lactato): IM — reconstituir pó liof sol inj em 3 mL de solução própria ou de lidocaína a 1% e administrar; EV — reconstituir em pelo menos 6 mL de diluente próprio, podendo ser administrada por injeção EV lenta (3-5 min), ou ser diluída em 50-100 mL e infundida em 15-30 min

Obs.: estabilidade de 5 h em TA e de 48 h em REF para soluções reconstituídas

Reacões adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea na região da fralda (3%)
- Hematológicas: redução de Hb e Ht (10%), eosinofilia (7%)
- Gastrointestinais: diarreia (4-11%, dependendo da duração), náusea e/ou vômito (3-7%)
- Endócrinas e metabólicas: aumento da fosfatase alcalina (2%), aumento da DHI (1%)
- Geniturinária: vaginite (≤ 5%)
- Local: tromboflebite (2%)

Precauções: pode ocorrer queda na atividade de protrombina; aumento do risco de elevação do INR em pacientes com insuficiência hepática/renal, estado nutricional comprometido, previamente estabilizados com terapêutica anticoagulante e naqueles que receberam terapia antimicrobiana prolongada; histórico de crises convulsivas; uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, incluindo diarreia por *Clostridium difficile* e colite pseudomembranosa; histórico de doença gastrointestinal, particularmente colite; uso concomitante com diuréticos potentes podem afetar a função renal



Posologia:

- Osteoartrite: 200 mg/dia, VO, em 1-2 tomadas
- Espondiloartrite: 200 mg/dia, V0, em 1-2 tomadas; se não houver resposta após 6 semanas, a dose pode ser aumentada para 400 mg/dia
- Artrite reumatoide: 100-200 mg/dia, em 1-2 tomadas
- Dor aguda e dismenorreia: 200 mg, 2×/dia, se necessário, por até 7 dias, no 1º dia − 400 mg seguidos de 200 mg, se necessário; manutenção de 200 mg, 2×/dia

(continua)

celecoxibe (continuação)

Função hepática: quando há histórico de disfunção hepática, observa-se aumento do risco de toxicidade hepática; podem ocorrer aumento da fosfatase alcalina e aumento de transaminases (0,1-2%); insuficiência hepática moderada (Child-Pugh classe B) — reduzir a dose em 50%; insuficiência hepática grave (Child-Pugh classe C) — uso contraindicado

Função renal: podem ocorrer toxicidade renal, albuminúria, aumento da creatinina, hematúria e litíase renal; insuficiência renal grave — uso contraindicado.

Ajuste de dose: em pacientes geriátricos com peso < 50 kg, iniciar a terapia na menor dose recomendada

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: edema periférico (2%); dor torácica, edema facial, hipertensão arterial (agravada), infarto do miocárdio, palpitação e taquicardia (0,1-2%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (2%); alopecia, dermatite, fotossensibilidade, prurido, exantema eritematoso e maculopapular, ressecamento da pele, urticária (0,1-2%)
- Hematológicas (0,1-2%): anemia, equimose, trombocitopenia
- Neurológicas: cefaleia (16%); insônia (2%); tontura (2%); ansiedade, depressão, dor, enxaqueca, fadiga, hipoestesia, hipotonia, nervosismo, sonolência e vertigem (0,1-2%)
- Respiratórias: infecção do trato respiratório superior (8%); sinusite (5%); faringite (2%); rinite (2%); broncoespasmo, bronquite, dispneia, epistaxe, laringite, pneumonia e tosse (0,1-2%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia ou lombalgia (3%); artralgia, aumento de CPK, căibras nos membros inferiores, distúrbio ósseo, fraqueza, fratura, mialgia, neuralgia, neuropatia, parestesia, rigidez cervical, sinovite e tendonite (0.1-2%)
- Gastrointestinais: dispepsia (9%); diarreia (6%); dor abdominal (4%); náusea (4%); flatulência (2%); anorexia, aumento de apetite, constipação, distúrbio dental, distúrbio do paladar, diverticulite, eructação, esofagite, estomatite, ganho de peso, gastroenterite, hemorroidas, hérnia de hiato, melena, ressecamento da boca, refluxo gastroesofágico, tenesmo e vômito (0,1-2%)
- Endócrinas e metabólicas (0,1-2%): DM, dismenorreia, distúrbios menstruais, fogachos, hiperglicemia, hipercolesterolemia, hipopotassemia, mastalgia
- Miscelânea: diaforese, câncer de mama, infecção bacteriana, infecção por herpes, infecção viral, monilíase, reações alérgicas e síndrome gripal (0,1-2%), febre
- Geniturinárias (0,1-2%): aumento da frequência urinária, cistite, distúrbio prostático, disúria, incontinência, ITU, sangramento urinário, cistite, sangramento vaginal, vaginite, vaginite moniliásica
- Auditivas (0,1-2%): otalgia, otite média, surdez, zumbido
- Oculares (0,1-2%): catarata, conjuntivite, dor ocular, glaucoma, turvamento da visão

Precauções: risco de eventos trombóticos cardiovasculares pode aumentar com a duração do uso; aumento do risco de eventos adversos gastrointestinais graves e do risco de toxicidade ou de lesão renal em idosos; risco de broncoespasmo grave em asma preexistente; há aumento do risco de complicaçções gastrointestinais no uso concomitante com AAS, anticoagulantes e/ou corticosteroides; tabagismo, consumo de álcool, pacientes idosos debilitados — considerar o uso de um gastroprotetor; distúrbios da coagulação ou uso concomitante de anticoagulantes; uso concomitante de probenecida não é recomendado; com uso prolongado aumenta o risco de hemorragia gastrointestinal, ulceração ou perfuração, necrose papilar renal e outras lesões renais; retenção de fluidos e edema foram relatados; hipertensão; agregação de plaquetas; para metabolizadores fracos de substratos CYP2C9 ocorre uma diminuição do metabolismo que leva a níveis plasmáticos elevados — considerar ajuste da dose

(continua)

-MRCM.indb 1323 12/5/17 4:07 PM

celecoxibe (continuação)

Contraindicações: asma; urticária; tratamento da dor perioperatória na cirurgia de revascularização do miocárdio; insuficiência cardíaca descompensada; úlcera gastrointestinal ativa; sangramento ativo



Posologia:

- Indução de anestesia: 6,5-13 mg/kg, IM, ou 1-4 mg/kg, EV
- Manutenção de anestesia: 50% da dse utilizada para indução Obs.: redução da dose em uso de drogas adjuvantes como midazolam e óxido

Função hepática: insuficiência hepática – reduzir a dose por conta da duração de ação prolongada

Função hepática: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível — AD, SF e SG5%): administração EV em *bolus* — diluir o produto com um volume igual e aplicar por pelo menos 1 min; para infusão, diluir em 100 ou 250 mL (ampola de 2 e 10 mL, respectivamente) e infundir 0,1-0,5 mg/min

Obs.: estabilidade de 24 h em TA; não barbitúricos na mesma seringa

Reações adversas (a porcentagem de efeitos adversos pode estar relacionada à dose, sem causa estabelecida — ver também agentes individuais):

- Cardiovasculares: > 10% aumento do débito cardíaco, depressão miocárdica direta paradoxal, hipertensão arterial e taquicardia; 1-10% bradicardia, hipotensão arterial
- Dermatológicas: 1-10% dor no local da injeção, erupção cutânea
- Neurológicas: > 10% alucinações visuais, aumento da pressão intracraniana, sonhos vívidos
- Respiratória: 1-10% depressão respiratória
- Musculoesqueléticas: > 10% movimentos tonicoclônicos, tremor
- Gastrointestinais: 1-10% anorexia, náusea, vômito, sialorreia
- Oculares: 1-10% diplopia, nistagmo
- Miscelânea: > 10% reações de emergência, vocalização

Precauções: histórico de abuso de álcool; pressão do líquido cefalorraquidiano elevada; hipertensão ou descompensação cardíaca; evitar estimulação mecânica da faringe quando cetamina é utilizada como monoterapia — podem ocorrer vômitos; risco de aspiração

Contraindicações: condições em que há elevações significativas na PA; porfiria



Posologia

■ Alergias do trato respiratório, urticária: 5-10 mg, 1×/dia

Função hepática: não há informação sobre ajuste de dose, usar com precaução

Função renal: insuficiência renal grave -5 mg, $1\times$ /dia; ClCr <50 mL/min -5 mg, $1\times$ /dia; hemodiálise -5 mg, $1\times$ /dia, ou 5 mg, $3\times$ /semana; diálise peritoneal -5 mg, $1\times$ /dia

(continua)

cetirizina (continuação)

Ajuste de dose: pacientes com idade \geq 77 anos -5 mg, $1\times$ /dia

Reações adversas:

- Neurológicas: sonolência (14%), insônia (< 2%), fadiga (6%), mal-estar (4%), tontura (2%), xerostomia (5%), dor abdominal (< 2%)
- Gastrointestinais: ressecamento da boca (5%)
- Relatos após colocação no mercado e/ou de caso: alucinações, convulsões, hipotensão arterial (grave), ideação suicida, reação agressiva

Precauções: atividades que requerem agilidade mental; uso concomitante de depressores do SNC; idosos

Contraindicação: hipersensibilidade à hidroxizina



Posologia:

■ Infecções fúngicas: 200-400 mg/dia, VO, 1×/dia, até melhora clínica

Função hepática: doença hepática aguda ou crônica — uso contraindicado; pode ocorrer hepatotoxicidade

Função renal: insuficiência renal e hemodiálise – ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Dermatológicas: sensação de queimação (tópica: 4%), prurido (tópica: < 1%)
- Gastrointestinais: náusea ou vômito (3-10%), dor abdominal (1%), diarreia (1.8%)
- Cardiovasculares: arritmia cardíaca, intervalo QT prolongado, torsades de pointes, arritmia ventricular
- Imunológica: anafilaxia
- Creme ou gel tópico: sensação de picada (< 5%), cefaleia, dermatite de contato (provavelmente relacionada a sulfitos ou ao propilenoglicol), edema facial, impetigo, irritação intensa, irritação ocular, parestesia, prurido, reação alérgica, sensação de queimação local
- Xampu: irritação (1%), aumento da perda de cabelo normal, oleosidade ou ressecamento do cabelo, prurido, pústulas no couro cabeludo, ressecamento leve da pele, textura anormal do cabelo

Precauções: pode diminuir secreção suprarrenal de corticosteroides, particularmente com doses VO ≥ 400 mg; evitar uso concomitante com álcool (VO); evitar uso concomitante com outras drogas hepatotóxicas (VO); uso concomitante ou dentro de 2 semanas de indutores potentes do CYP3A4; há mortes relatadas com doses elevadas (1.200 mg/dia) para tratar câncer de próstata (uso não aprovado) metastático; concentrações de testosterona podem ser reduzidas

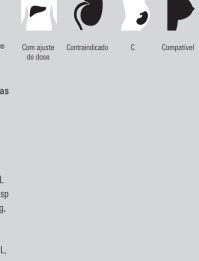
Contraindicações: uso concomitante com inibidores da HMG-Coa-redutase metabolizados pelo CYP3A4 (p. ex., lovastatina, sinvastatina) (VO); uso concomitante com cisaprida, disopiramida, dofetilida, dronedarone, metadona, pimozida, quinidina ou ranolazina está associado a aumento do risco de prolongamento do intervalo QT e taquiarritmias ventriculares, incluindo torsades de pointes (VO); uso concomitante com alcaloides, eplerenona, ergotamínicos (p. ex., ergotamina, ergometrina, dihidroergotamina, metilergometrina), colchicina, felodipina, irinotecano, lurasidone, nisoldipina ou tolvaptan (VO); uso concomitante com midazolam VO, triazolam VO e alprazolam pode prolongar efeitos hipnóticos e sedativos (VO)

-MRCM.indb 1324 12/5/17 4:07 PM

cetoprofeno

Bi-profenid®;
Profenid® injetável;
Profenid®; Profenid®
supositório; Profenid®
cápsulas; Profenid®
entérico; Profenid®
gotas; Profenid® gotas
bisnaga; Profenid®
pediátrico xarope;
Profenid® retard;
Profenid® gel

comp desint lenta 150 mg; sol inj 100 mg/2 mL (IM), pó liof 100 mg, susp 100 mg, cap dura 50 mg, comp rev 100 mg, sol oral 20 mg/mL, sol oral 20 mg/mL, xpe 1 mg/mL, comp desint lenta 200 mg, gel 25 mg



Posologia:

- V0: 100 mg, $2\times$ /dia, ou 200 mg (comprimido de desintegração lenta), $1\times$ /dia
- Bi-profenid® (comp 150 mg): 150 mg, 1-2×/dia (máximo: 300 mg/dia)
- Profenid® entérico (comp rev 100 mg): 100 mg, 2×/dia (máximo: 300 mg/dia)
- Profenid® retard (comp 200 mg): 200 mg, 1×/dia (máximo: 200 mg/dia)
- Profenid® cap (50 mg): 100 mg, $2\times$ /dia, ou 50 mg, $3\times$ /dia (máximo: 300 mg/dia)
- Tópico: deve ser aplicado sobre o local dolorido ou inflamado, 2-3×/dia, massageando levemente por alguns minutos
- Injetável: 100 mg, IM ou EV, 2-3×/dia (máximo: 300 mg/dia)

Função hepática: podem ocorrer elevações notáveis nos níveis de enzimas hepáticas, icterícia, hepatite fulminante, necrose hepática e insuficiência hepática; na disfunção hepática preestabelecida, há aumento do risco de lesão hepática – pode ser necessário ajuste de dose; na doença hepática e com albumina sérica < 3,5 g/dL — dose diária inicial máxima de 100 mg, VO

Função renal: podem ocorrer aumento do risco de toxicidade e disfunção renal (3-9%); insuficiência renal moderada — dose máxima diária de 150 mg, V0; CICr < 25 mL/min — dose máxima diária de 100 mg, V0; insuficiência renal grave — uso contraindicado

Ajuste de dose: pacientes com idade > 75 anos — dose inicial de 75-150 mg/dia, VO

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): diluir o pó liof sol inj em 100-150 mL, EV, e infundir por aproximadamente 20 min Obs.: uso imediato; recomendação de dose: 100-300 mg/dia

Reações adversas:

- Cardiovascular: edema periférico (2%)
- Dermatológica: erupção cutânea (> 1%)
- Neurológicas: cefaleia (3-9%), tontura (> 1%), depressão, insônia, mal-estar, nervosismo, sonolência
- Gastrointestinais: dispepsia (11%), constipação (3-9%), diarreia (3-9%), dor abdominal (3-9%), flatulência (3-9%), náusea (3-9%), sangramento gastrointestinal (> 2%), úlcera péptica (> 2%), anorexia (> 1%), estomatite (> 1%), vômito (> 1%)
- Auditiva: zumbido (1-10%)
- Geniturinária: ITU (0-1%)
- Oculares: distúrbios visuais (> 1%)

cetoprofeno

(continuação)

Precauções: risco de eventos trombóticos cardiovasculares pode aumentar com a duração do uso; aumento do risco de eventos adversos gastrointestinais graves e do risco de toxicidade ou de lesão renal em idosos; risco de broncoespasmo grave em asma preexistente; distúrbios da coagulação ou uso concomitante de anticoagulantes; uso concomitante de probenecida não é recomendado; com uso prolongado aumenta o risco de hemorragia gastrointestinal, ulceração ou perfuração, necrose papilar renal e outras lesões renais; retenção de fluidos e edema foram relatados; hipertensão; agregação de plaquetas; podem ocorrer necrose papilar renal e outras lesões renais, com aumento do risco com a longa duração da terapia, além do uso concomitante de inibidores da enzima conversora da angiotensina e diuréticos; hipertensão não controlada; insuficiência cardíaca congestiva; doença cardíaca isquêmica estabelecida; doença arterial periférica e/ou cerebrovascular

Contraindicações: asma; urticária; tratamento da dor perioperatória na cirurgia de revascularização do miocárdio; úlcera péptcia/hemorrágica; histórico de perfuração gastrointestinal/relacionada ao uso de AINE; insuficiência cardíaca grave

cetorolaco

Toradol®; Acular®; Acular® LS

sol inj 30 mg/mL; sol oft

5% (5 mg/mL); sol oft







Sem informações

Com ajuste

Compatível

inform

4% (4 mg/mL) Posologia:

■ Parenteral: IM – 60 mg, em dose única, ou 30 mg, a cada 6 h (máximo: 120 mg/dia); EV – 30 mg, em dose única, ou 30 mg, a cada 6 h (máximo: 120 mg/dia); VO – dose inicial de 20 mg, seguida de 10 mg, a cada 4-6 h (máximo: 40 mg/dia); colírio – 1 gota no(s) olho(s) afetado(s), 4×/dia, por 4 dias Obs.: duração máxima do tratamento – 5 dias

Função hepática: pode haver aumento de enzimas hepáticas — usar com precaução; não há informações sobre ajuste de dose

Função renal: insuficiência renal leve a moderada — 30 mg, IM, em dose única, ou 15 mg, IM, a cada 6 h (máximo: 60 mg/dia), ou 15 mg, EV, em dose única, ou 15 mg, a cada 6 h (máximo: 60 mg/dia), ou 10 mg, VO, a cada 4-6 h, conforme necessário (máximo: 40 mg/dia); insuficiência renal grave — uso contraindicado.

Ajuste de dose: pacientes com idade \geq 65 anos - 30 mg, IM, em dose única, ou 15 mg, a cada 6 h (máximo: 60 mg/dia), ou 15 mg, EV, em dose única, ou 15 mg, a cada 6 h (máximo: 60 mg/dia), ou 10 mg, VO, a cada 4-6 h, conforme necessário (máximo: 40 mg/dia); peso < 50 kg - 30 mg, IM, em dose única, ou 15 mg, a cada 6 h (máximo: 60 mg/dia), ou 15 mg, EV, em dose única, ou 15 mg, a cada 6 h (máximo: 60 mg/dia), ou 10 mg, VO, a cada 4-6 h, conforme necessário (máximo: 40 mg/dia)

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): pode ser administrado por IM lenta e profunda ou por injeção EV, que pode ser em *bolus*, sem diluição, ou diluída em 50-300 mL e infundida entre 15-30 min Obs.: estabilidade de 48 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovasculares: uso sistêmico edema (4%), hipertensão arterial (1-10%)
- Dermatológicas: uso sistêmico (1-10%) erupção cutânea, prurido, púrpura
- Neurológicas: uso sistêmico cefaleia (1-7%), tontura (7%), sonolência (6%); apresentação oftálmica – cefaleia (1-10%)

(continua)

cetorolaco (continuação)

Reações adversas: (continuação)

 Gastrointestinais: uso sistêmico – dor gastrointestinal (13%), dispepsia (12%), náusea (12%); diarreia (7%), constipação, flatulência, repleção gástrica, vômito, estomatite

- Locais: uso sistêmico dor no local da injeção (2%)
- Oculares: apresentação oftálmica sensação passageira de queimação/ picada (> 10%); hiperemia conjuntival, infiltrados corneanos, irite, edema ocular, inflamação ocular, irritação ocular, oftalmalgia, ceratite superficial, infecção oftálmica superficial (1-10%)
- Miscelânea: uso sistêmico diaforese (1-10%); apresentação oftálmica reações alérgicas (1-10%)

Precauções: efeitos hematológicos; retenção hídrica e edema; reações cutâneas; ulceração gastrointestinal, sangramento e perfuração; efeitos renais, cardiovasculares e cerebrovasculares, especialmente no uso prolongado

Contraindicações: sangramento cerebrovascular, diátese hemorrágica, alto risco de sangramentos; sangramento ativo ou perfuração; uso concomitante com probenecida ou pentoxifilina; tratamento da dor no perioperatório de revascularização do miocárdio; hipersensibilidade prévia ao AAS ou outro AINH

ciclesonida Omnaris® susp nas spr 50 mcg/ dose Sem ajuste de dose informações C Uso criterioso

Posologia:

■ Rinite alérgica: 2 sprays em cada narina, 1×/dia (máximo: 200 mcg/dia)

Função hepática: não é necessário ajuste de dose

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológica: eczema
- Respiratórias: rouquidão e súbita dificuldade para respirar, respiração ofegante ou aperto no peito, broncoespasmo paradoxal, tosse após inalação; epistaxe (8.4%), irritacão da mucosa do nariz (4.3%)
- Gastrointestinais: queimação ou edema na boca e garganta, gosto ruim e secura na boca
- Neurológica: cefaleia (1,6%)
- Miscelânea: redução da produção de cortisol, diminuição no ritmo de crescimento de crianças e adolescentes, osteoporose, catarata e glaucoma

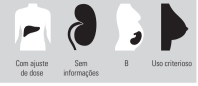
Precauções: insuficiência adrenal e hipercortisolismo; perda da densidade mineral óssea; broncoespasmo; infecção por *Candida albicans*; catarata, glaucoma ou aumento da pressão intraocular; infecções fúngicas ou bacterianas locais ou sistêmicas; evitar contato direto com o septo nasal; tuberculose ativa ou inativa; pacientes sem história de varicela ou sarampo, ou não vacinados

Contraindicações: tratamento agudo da asma; infecção nasal náo tratada

ciclobenzaprina

Miosan®

comp rev 5 e 10 mg



Posologia:

■ Miorrelaxante: 5-30 mg/dia; não usar por > 3 semanas

Função hepática: insuficiência hepática leve – iniciar com dose de 5 mg e aumentar gradualmente conforme necessário; insuficiência hepática moderada ou grave – uso não recomendado

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose (pacirentes geriátricos): liberação imediata – iniciar com dose de 5 mg e aumentar gradualmente à medida que necessário

Reações adversas:

- Neurológicas: sonolência (29-39%), tontura (1-11%), fadiga (1-6%), cefaleia (1-3%), confusão mental (1-3%), irritabilidade (1-3%), nervosismo (1-3%), reducão da acuidade mental (1-3%)
- Respiratórias: faringite (1-3%), infecção das vias aéreas superiores (1-3%)
- Musculoesquelética: fragueza (1-3%)
- Gastrointestinais: xerostomia (21-32%), dispepsia (4%), constipação (1-3%), diarreia (1-3%), dor abdominal (1-3%), náusea (1-3%), sabor desagradável (1-3%)
- Ocular: turvamento da visão (1-3%)

Precauções: uso concomitante com medicamentos anticolinérgicos e com depressores do SNC; com doses elevadas, observa-se aumento do risco de reações do SNC graves; histórico de retenção urinária; uso concomitante com agentes serotoninérgicos pode desencadear síndrome serotoninérgica; pressão intraocular elevada; glaucoma de ângulo fechado

Contraindicações: arritmias; distúrbios da condução cardíaca; uso concomitante ou dentro dos últimos 14 dias de inibidores da monoaminaoxidase; insuficiência cardíaca congestiva; bloqueio cardíaco; hipertireoidismo; período de recuperação do IAM

Observações: apresenta os mesmos potenciais tóxicos dos antidepressivos tricíclicos (incluindo arritmias, taquicardia e prolongamento do tempo de condução)

ciclofosfamida

Genuxal®

comp rev lib retard 50 mg; pó liof sol inj 200 e 1.000 mg





,

Com ajuste D Contraindicado de dose

Posologia:

■ Malignidade: 1-5 mg/kg/dia, VO, ou 40-50 mg/kg, EV, em doses divididas por 2-5 dias; ou 10-15 mg/kg, a cada 7-10 dias; ou 3-5 mg/kg, 2×/semana Obs.: outros usos não são aprovados, como para nefrite lúpica, transplante de medula óssea ou neoplasias hematológicas — observar indicações nos capítulos correspondentes

Função hepática: insuficiência hepática grave — uso contraindicado; a conversão da ciclofosfamida para o seu metabólito ativo pode ser reduzida em pacientes com insuficiência hepática grave, reduzindo a eficácia potencialmente

Função renal: insuficiência renal com ClCr ≥ 10 mL/min — ajuste de dose não é necessário; ClCr < 10 mL/min — administrar 75% da dose; hemodiálise — administrar 50% da dose após a sessão; diálise peritoneal — administrar 75% da dose; diálise contínua — administar 100% da dose

(continua)

-MRCM.indb 1326 12/5/17 4:07 PM

ciclofosfamida (continuação)

Ajuste de dose: pacientes geriátricos – iniciar na extremidade inferior do intervalo de dosagem; mielossupressão com ajuste da dose conforme necessário para leucopenia – não administrar se contagem de neutrófilos ≤ 1.500/mm³ e se plaquetas < 50.000/mm³

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG5% em SF, soluções de Ringer e de Ringer-lactato): reconstituir com AD ou água bacteriostática, concentração de 20-25 mg/mL, e aplicar por injeção direta ou diluir em solução compatível a uma concentração mínima de 2 mg/mL e infundir lentamente

Obs.: estabilidade de 24 h sob refrigeração, administrar pré-medicação antiemética e hidratação EV; é um agente perigoso, manipular usando luvas, inclusive para administrar cápsulas intactas; se houver contato com a pele, lavar imediatamente

Reações adversas:

- Cardiovascular: 1-10% rubor facial
- Dermatológicas: alopecia (40-60%); 1-10% perda de cabelo que começa por volta de 3-6 semanas após o início da terapia, o cabelo geralmente volta a crescer, embora possa apresentar uma cor e/ou textura diferente; erupção cutânea
- Hematológicas: trombocitopenia e anemia são menos comuns que leucopenia, com início em 7 dias (nadir: 10-14 dias; recuperação: 21 dias)
- Neurológica: 1-10% cefaleia
- Respiratórias: 1-10% ocorre congestão nasal com doses EV administradas muito rapidamente; os pacientes apresentam lacrimejamento, rinorreia, congestão sinusal e espirros durante ou imediatamente após a infusão
- Gastrointestinais: > 10% náusea e vômito, geralmente começando 6-10 h após a administração; também observa-se a ocorrência de anorexia, diarreia, estomatite e mucosite
- Endócrinas e metabólicas: > 10% pode causar esterilidade; interfere na oogênese e na espermatogênese, o que pode ser irreversível em alguns pacientes; supressão gonadal (amenorreia)
- Geniturinária: cistite hemorrágica aguda grave e potencialmente fatal (7-40%; considerar profilaxia com mesna)

Precauções: leucopenia, trombocitopenia, infiltração de células tumorais na medula óssea, radioterapia prévia, terapia prévia com outros agentes citotóxicos; ITU; utilizar com cuidado ciclofosfamida nessas condições

Contraindicações: obstrução do fluxo urinário; grave depressão funcional da medula óssea; varicela; herpes-zóster

ciclopirox

Loprox® NL; Loprox®; Gino-loprox®

esmalte mL 80 mg/g; crem derm 10 mg/g; sol tópica 10 mg/mL; crem vaginal 10 mg/g (+6 aplicador)







Sem Sem informações

B Uso criterioso

Posologia:

- Tinea pedis, Tinea cruris, Tinea versicolor, candidíase cutânea: uso tópico, 2×/dia
- Onicomicose: aplicar e remover o esmalte a cada 7 dias
- Dermatite seborreica: aplicar ~5 mL da solução tópica sobre o cabelo molhado e enxaguar; repetir 2×/semana, durante 4 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

(continua)

ciclopirox (continuação)

Reações adversas:

- Dermatológicas: alopecia, alteração da cor de cabelo (rara formulação em xampu para indivíduos loiros), distúrbios ungueais (alteração da forma ou da cor das unhas com o esmalte), erupção cutânea, prurido
- Locais: sensação de queimação (gel: 34%; aproximadamente 1% com outras formas), irritação, hiperemia ou dor

Precauções: contato com os olhos deve ser evitado – enxaguar área com áqua; sensibilidade ou irritação têm sido relatadas – interromper o uso

ciclosporina

Sandimmun®; Sandimmun neoral®









Com ajuste de dose

se uste o

C Contraindic

40 40

dose

Posologia:

- Transplante de órgãos sólidos: indução 10-15 mg/kg, em 2 tomadas, 4-12 h antes da cirurgia; manter 1-2 semanas após a cirurgia e reduzir gradativamente até atingir nível sérico adequado; manutenção 2-6 mg/kg, em 2 tomadas; no uso concomitante de outros imunossupressores, doses menores podem ser utilizadas 3-6 mg/kg, dividida em 2 tomadas; evitar ingestão concomitante com toranja (grapefruit), a solução oral deve ser diluída em suco de laranja ou maçã
- VO: ajustar a dose de acordo com a indicação

Função hepática: podem ocorrer hepatotoxicidade (1-7%) e hiperbilirrubinemia; insuficiência hepática — dose mais baixa pode ser necessária para manter as concentrações sanguíneas de ciclosporina na faixa recomendada

Função renal: podem ocorrer aumento da creatinina (16-50%), disfunção renal ou nefropatia (10-38%); nefrotoxicidade em transplante de rim, coração ou fígado – reduzir a dose de acordo com a resposta clínica e a tolerabilidade; nefrotoxicidade em artrite reumatoide – se creatinina sérica > 30% do LSN, reduzir dose diária em 0,5-0,75 mg/kg/dia e reiniciar a terapia com a dose normal recomendada após a normalização do nível sérico da creatinina, se a creatinina sérica se mantiver > 30% do LSN, suspender durante 1 mês e retomar a terapia caso chegue a > 15% do LSN; hemodiálise – não é necessária dose complementar

Ajuste de dose: obesos – calcular a dose com base no peso corporal ideal, não no real

Aministração parenteral (compatível — SF e SG5%): diluir 1 mL em 20-100 mL e administrar por infusão lenta em 2-6 h

Obs.: estabilidade de 24 h em TA; deve-se evitar o uso de PVC

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (8-53%), edema (5-14%), dor torácica (4-6%), arritmia (2-5%), fogachos (1-5%), IAM, insuficiência cardíaca, isquemia periférica, sons cardíacos anormais
- Dermatológicas: hirsutismo (21-45%), hipertricose (5 -19%), acne (1-6%), púrpura (3-4%), angioedema, cabelo quebradiço, celulite, dermatite, eczema, erupção cutânea, foliculite, neoplasias cutâneas, pigmentação anormal, prurido, queratose, ressecamento da pele, transtornos cutâneos, unhas quebradiças, urticária
- Hematológicas: leucopenia (1-6%), anemia, distúrbio da coagulação, distúrbio de eritrócitos, distúrbio hemorrágico, distúrbio plaquetário, trombocitopenia

ciclosporina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: cefaleia (2-25%), tontura (8%), dor (6%), depressão (1-6%), eventos psiquiátricos (4-5%), convulsões (1-5%), insônia (4%), enxaqueca (2-3%), ansiedade, comprometimento da concentração, confusão mental, febre, hipoestesia, insônia, labilidade emocional, letargia, mal-estar, nervosismo, paranoia, sonolência, vertigem
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (1-14%), sinusite (1-7%), broncoespasmo (até 5%), rinite (até 5%), faringite (3-5%), tosse (3-5%), dispneia (1-5%), pneumonia (< 1%), epistaxe, infecção respiratória, sons pulmonares anormais</p>
- Musculoesqueléticas: tremor (7-55%), cãibras ou contrações musculares em membros inferiores (2-12%), parestesia (1-11%), artralgia (1-6%), cisto sinovial, distúrbios tendinosos, fraqueza, fraturas ósseas, luxações articulares, mialgia, neuropatia, rigidaz, sensação de formigamento.
- Gastrointestinais: náusea (23%), hiperplasia gengival (2-16%), desconforto abdominal (1-15%), diarreia (3-13%), dispepsia (2-12%), vômito (2-10%), flatulência (5%), cólicas (< 4%), gengivite (< 4%), alteração do paladar, anorexia, aumento de glândulas salivares, constipação, dificuldade de deglutição, disfagia, distúrbios dentais, distúrbios linguais, enantema, eructação, esofagite, gastroenterite, gastrite, glossite, pancreatite, perda ou ganho de peso, ressecamento da boca, sangramento do trato gastrointestinal (superior), sangramento gengival, úlcera gástrica, úlcera péptica, úlceras bucais
- Endócrinas e metabólicas: aumento de TG (15%), distúrbio da reprodução em mulheres (9-11%), ginecomastia (1-4%), distúrbios menstruais (1-3%), aumento ou redução da libido, bócio, DM, fibroadenoma de mama, fogachos, hiperpotassemia, hiperglicemia ou hipoglicemia, hiperuricemia, mastalgia
- Auditivas (1-10%): distúrbio vestibular, perda auditiva, surdez, zumbido
- Oculares: sensação de queimação (17%), hiperemia (conjuntival: 5%), oftalmalgia, prurido, sensação de picada, catarata, conjuntivite, distúrbios visuais, oftalmalgia, visão anormal
- Geniturinárias (1-10%): leucorreia (1%), aumento da micção, hemorragia uterina, incontinência urinária, noctúria, pielonefrite, poliúria, urgência miccional, urina anormal
- Miscelânea: infecção (3-25%), síndrome gripal (8-10%), linfoma (1-6%, relatado em transplantes), abscesso, aumento da diaforese, carcinoma, herpes simples, herpes-zóster, infecção bacteriana, infecção fúngica, infecção viral, linfadenopatia, monilíase, reações alérgicas, soluços, sudorese noturna, tonsilite

Precauções: porfiria; monitorizar níveis séricos para evitar toxicidade ou risco de rejeição; monitorizar PA, hiperuricemia e potássio sérico; realizar dosagens de TG antes e durante o tratamento; aumento do risco de câncer de pele em pacientes sob terapia (ultravioleta, radioterapia, outros imunossupressores) para psoríase grave; infecção pelo vírus papiloma; convulsões; síndrome de trombocitopenia e anemia hemolítica microangiopática; uso de vacinas

Contraindicações: terapêutica concomitante com metotrexato, agentes imunossupressores, alcatrão de carvão ou radioterapia em pacientes com psoríase; artrite reumatoide ou psoríase, doentes com uma função renal anormal, hipertensão não controlada ou malignidade; infecção não controlada

cimetidina

Tagamet®; Cimetidina®

comp rev 200 e 400 mg;

sol inj 150 mg/mL



Posologia:

- ullet Úlcera ativa: 300 mg, 4 \times /dia; 800 mg, ao se deitar; ou 400 mg, V0, 2 \times /dia por até 8 semanas
- Profilaxia de úlcera duodenal: 400 mg, VO, ao se deitar
- Estados de hipersecreção gástrica: 300-600 mg, V0, a cada 6 h (não exceder 2.4 g/dia)
- Doença do refluxo gastroesofágico: 400 mg, 4×/dia, ou 800 mg, V0, 2×/dia, por 12 semanas

Função hepática: podem ocorrer aumento de AST, aumento de ALT, fibrose hepática (relato de caso); doenca hepática grave — administrar 50% da dose

Função renal: insuficiência renal grave — 300 mg, a cada 12 h, podendo aumentar a frequência com cautela; insuficiência hepática concomitante — redução da dose necessária; hemodiálise — admininistar a dose ao final da sessão

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG10% e solução de Ringer-lactato): IM — aplicar 1 ampola no quadrante superior externo da região glútea de maneira lenta e profunda; EV — diluir 300 mg em 20 mL de SF e administrar por injeção lenta; para infusão intermitente, diluir 300 mg em 50 mL de solução compatível (no mínimo) e administrar em 15-20 min; e, para infusão contínua, diluir 900 mg em 100-1.000 mL e administrar ao longo de 24 h (a velocidade de infusão não deve ser > 75 mg/h)

Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: bloqueio atrioventricular, bradicardia, hipotensão arterial, taquicardia, vasculite, síndrome do QT longo
- Dermatológicas: alopecia, dermatite esfoliativa, eritema multiforme, erupção cutânea, necrólise epidérmica tóxica, síndrome de Stevens-Johnson
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, anemia hemolítica (imunobaseada), neutropenia, pancitopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: cefaleia (2-4%), sonolência (1%), tontura (1%), agitação, confusão. febre
- Musculoesqueléticas: artralgia, mialgia, polimiosite
- Gastrointestinais: diarreia (1%), náusea, pancreatite, vômito
- Endócrinas e metabólicas: ginecomastia (1-4%), edema mamário, redução da capacidade sexual
- Renais: aumento de creatinina, nefrite intersticial
- Miscelânea: anafilaxia, pneumonia (relação causal não estabelecida)

Precauções: estados confusionais reversíveis com a descontinuação foram relatados; aumento do risco em pacientes graves com idade avançada (≥ 50 anos) e com doença hepática ou renal preexistente; pacientes imunocomprometidos — risco aumentado de estrongiloidíase

Contraindicações: asma, doenças cardíacas, úlcera gástrica maligna

cinarizina Stugeron® comp 25 e 75 mg Sem Sem C Contraindicado informações

Posologia:

■ Vertigem, cinetose: 25 mg, 3×/dia ou 75 mg, 1×/dia

(continua)

-MRCM.indb 1328 12/5/17 4:07 PM

cinarizina (continuação)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológicas: hipersensibilidade, coceira, respiração encurtada ou edema da face
- Neurológicas: sonolência, dor de cabeça, boca seca, transpiração, depressão, síndrome de Parkinson-plus
- Musculoesqueléticas: tremor, leve rigidez muscular ou pernas inquietas
- Gastrointestinais: desconforto gastrointestinal, aumento de peso, dispepsia, náusea

Precaução: pacientes com doença de Parkinson; uso concomitante de álcool, depressores do SNC ou antidepressivos tricíclicos; administração do medicamento após as refeições pode diminuir a irritação gástrica; hipotensão; porfiria



Posologia:

Alergia: 4-20 mg/dia, em 3-4 tomadas diárias (máximo: 0,5 mg/kg/dia)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reacões adversas:

- Neurológicas: sonolência leve a moderada (> 10%); cefaleia, fadiga, nervosismo, tontura (1-10%)
- Respiratórias: espessamento de secreções brônquicas (> 10%); faringite (1-10%)
- Musculoesquelética: artralgia (1-10%)
- Gastrointestinais (1-10%): diarreia, dor abdominal, estimulação do apetite, náusea, ressecamento da boca

Precauções: histórico de asma brônquica, doenças cardiovasculares, hipertireoidismo, aumento da pressão intraocular, ação atropina-*like*

Contraindicações: glaucoma de ângulo fechado; obstrução do colo da bexiga; idosos e pacientes debilitados; terapia com inibidores da monoamina-oxidase; hipertrofia prostática sintomática; obstrução piloroduodenal; úlcera péptica



Posologia:

■ Hipertrigliceridemia, hiperlipidemias mistas: 100 mg, 1×/dia

Função hepática: contraindicado na doença hepática ativa, incluindo cirrose biliar e anormalidade persistente e inexplicável da função hepática

Função renal: insuficiência renal moderada – redução da dose para 1 comprimido em dias alternados; insuficiência renal grave – uso contraindicado

ciprofibrato (continuação)

Reações adversas:

- Dermatológica: irritação da pele, alopecia, eczema, prurido, fotossensibilidade, urticária
- Neurológicas: dor de cabeça, tontura, sonolência, vertigem
- Musculoesqueléticas: dor muscular, fraqueza, rabdomiólise, mioglobinúria
- Gastrointestinais: dor de estômago, náusea, diarreia, dor abdominal, colelitíase, coléstase, dispepsia, vômito
- Geniturinárias: disfunção erétil, impotência
- Hematológicas: leucopenia, trombocitopenia

Precauções: idade > 65 anos — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; uso excessivo de álcool — aumento do risco de disfunção hepática; hipotireoidismo descontrolado — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; miopatia necrotizante imunomediada, uma miopatia autoimune, foi relatada — interromper o tratamento imediatamente se for diagnosticada ou houver suspeita; uso concomitante com anticoagulante oral deve ser feito com dose reduzida e ajustada

Contraindicações: associação com outros fibratos (p. ex., clorfibrato, bezafibrato, genfibrozila e fenofibrato); intolerância à lactose, fototoxicidade prévia causada por fibratos



Cipro® EV Flexibag; Cipro® Oral; Cipro® XR; Ciprofloxacino® genérico sol NaCl; Ciloxan®; Biamotil®







Sem ajuste de dose

Com ajuste de dose

Uso criterioso

sol infus inj 2% + glicose

a 5%; comp rev 500 mg; comp rev lib prol 500 e

1.000 mg; sol inj 2 mg/

mL; sol otol

3 mg/mL; pom oft

3,5 mg/g; sol oft

3,5 mg/mL

Posologia: dose depende da gravidade da infecção

- Solução oftálmica: conjuntivite bacteriana 1-2 gotas no saco conjuntival, a cada 2 h, por 2 dias, e depois, a cada 4 h, por 5 dias; úlcera de córnea posologia diferente
- Pomada oftálmica: conjuntivite bacteriana -1 cm no saco conjuntival, $3\times$ / dia, por 2 dias, e depois, $2\times$ /dia, por mais 5 dias

Função hepática: pode ocorrer aumento de ALT e AST (adultos: 1%); ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave — usar com precaução

Função renal:

- V0 (liberação imediata): ClClr 30-50 mL/min 250-500 mg, a cada 12 h; ClClr 5-29 mL/min – 250-500 mg, a cada 18 h; hemodiálise/diálise peritoneal – 250-500 mg, a cada 24 h, administrar após a sessão
- V0 (liberação prolongada): ClClr < 30mL/min 500 mg, a cada 24 h; hemodiálise/diálise peritoneal: 500 mg, a cada 24 h; EV: ClClr 5-29 mL/min – 200-400 mg, a cada 18-24 h

 $\label{eq:compativel} \begin{tabular}{ll} Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,2 e 0,45%, soluções de Ringer e Ringer-lactato): diluir a uma concentração de 1-2 mg/mL, e infundir em, no mínimo, 60 min \end{tabular}$

Obs.: não pode ser congelada

(continua)

-MRCM.indb 1329 12/5/17 4:07 PM

ciprofloxacino (continuação)

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea (1%)
- Neurológicas: cefaleia (administração EV), inquietação (administração EV)
- Respiratória: rinite (crianças: 3%)
- Gastrointestinais: diarreia (2%), vômito (1%), dor abdominal (<1%), náusea (3%)
- Local (1-10%): reação no local da injeção (administração EV)

Precauções: miastenia grave (pode ocorrer piora da fraqueza muscular); uso concomitante com teofilina e com derivados do leite, além de sucos com adição de cálcio, em pacientes idosos, pode prolongar o intervalo QT; há relatos de inflamação e/ou ruptura de tendão e o risco é elevado no uso concomitante com corticosteroides, receptores de órgãos sólidos e pacientes com idade > 60 anos; artrite reumatoide; pacientes sob risco de convulsão

Contraindicação: uso concomitante com tizanidina



Posologia:

■ Tópico otológico: 3 gotas no ouvido afetado a cada 12 h, por 7 dias

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológicas: 0,1-1% prurido, erupção cutânea, urticária
- Musculoesqueléticas: 0,1-1% hipoestesia, parestesia

Precauções: uso prolongado pode resultar no crescimento de microrganismos resistentes, inclusive fungos

Contraindicações: infecção auricular fúngica e viral; tuberculose auricular; pacientes com perfuração da membrana timpânica; otite média



Posologia:

■ Dose para intubação: 0,15-0,2 mg/kg após acetilcolina, 0,1 mg/kg; somente EV; não deve ser utilizado IM

Função hepática: na insuficiência hepática, o uso a longo prazo pode exigir aiustes de dose

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral (SF, SG5% e SG5% em SF): diluir para 0,1 ou 0,2 mg/mL, podendo ser aplicado em injeção *bolus* ou infundido na ACM Obs.: estabilidade de 24 h em TA

 $\textbf{Reações adversas:} \ n\~{a}o \ foram \ relatadas \ reaç\~{o}es \ adversas > 1\%$

Precauções: alterações eletrolíticas podem potencializar ou antagonizar o bloqueio neuromuscular; queimados podem desenvolver resistência aos bloqueadores neuromusculares; hemiparesia ou paraparesia podem demonstrar resistência aos bloqueadores neuromusculares; hipertermia maligna pode se desenvolver; pacientes neurocirúrgicos tratados com anticonvulsivantes devem ser cuidadosamente monitorizados para a recuperação excessivamente rápida de bloqueio neuromuscular; não é recomendado para IOT de sequência rápida, pois tem ação intermediária

Citalopram Cipramil® comp rev 20 mg Com aijuste Precaucão C Contraindicado

Posologia:

■ Depressão: 20-40 mg/dia, VO

Função hepática: insuficiência hepática – dose máxima de 20 mg/dia; risco de toxicidade

Função renal: insuficiência renal leve a moderada – ajuste de dose não é necessário; insuficiência renal grave – uso com precaução

Ajuste de dose: pacientes geriátricos — dose máxima de 20 mg/dia; uso concomitante com CYP2C19 e metabolizadores pobres — dose máxima de 20 mg/dia; uso concomitante com cimetidina ou outro inibidor da CYP2C19 — dose máxima de 20 mg/dia

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% hipotensão postural, redução da frequência cardíaca, taquicardia
- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea, prurido
- Neurológicas: sonolência (18%, relacionada à dose), insônia (15%, relacionada à dose), fadiga (5%, relacionada à dose), anorexia (4%), ansiedade (4%), agitação (3%), febre (2%), bocejos (2%, relacionados à dose), amnésia, apatia, concentração comprometida, confusão mental, depressão, enxaqueca, tentativa de suicídio
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (5%), rinite (5%), sinusite (3%), tosse
- Musculoesqueléticas: tremor (8%), artralgia (2%), mialgia (2%), parestesia
- Gastrointestinais: náusea (21%), xerostomia (20%), diarreia (8%), dispepsia (5%), vômito (4%), dor abdominal (3%), aumento da sialorreia, flatulência, qanho ou perda de peso, perversão do paladar
- Endócrinas e metabólicas: redução da libido (1-4%), dismenorreia (3%), amenorreia, disfunção sexual
- Geniturinárias: transtorno de ejaculação (6%), impotência (3%, relacionada à dose), poliúria
- Ocular: acomodação anormal (1-10%)
- Miscelânea: diaforese (11%, relacionada à dose)

Precauções: não é recomendado o uso concomitante com precursores da serotonina (p. ex., triptofano), outros inibidores seletivos da recaptura da serotonina ou inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina; o risco de eventos hemorrágicos pode ser aumentado como uso concomitante de AINH, ácido acetilsalicílico, varfarina e outros anticoagulantes; transtorno bipolar; piora do comportamento; convulsões prévias ou situações de risco, como alcoolismo ou lesão cerebral; ideação suicida ou depressão; risco de ativação de mania/hipomania; sintomas de descontinuação graves foram relatados com a retirada abrupta, por isso recomenda-se retirada gradual; não é indicado o uso concomitante com outros medicamentos que prolongam o intervalo QT; IAM recente; insuficiência cardíaca descompensada; bradiarritmias; predisposição a hipopotassemia ou hipomagnesemia; síndrome do QT longo congênita; risco de prolongamento do intervalo QT

Contraindicações: uso concomitante com pimozida e outros fármacos serotoninérgicos, inibidores da monoamina-oxidase (incluindo linezolida ou azul de metileno, EV) e medicamentos que podem diminuir o metabolismo da serotonina; uso concomitante ou dentro de 14 dias após a suspensão de inibidores da MAO; iniciação de citalopram em pacientes recebendo linezolida ou azul de metileno; há relatos de síndrome serotoninérgica, incluindo casos com risco de morte

-MRCM.indb 1330 12/5/17 4:07 PM

citrato de cálcio Mincalven® D

pó susp 500 mg + 200 UI (citrato de cálcio + colecalciferol)



Posologia:

■ Suplementação de cálcio: 1 sachê, 2×/dia, equivalente a 1 g de cálcio elementar e 400 UI de colecalciferol (vitamina D)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: aumento do risco de insuficiência renal com ingestão de cálcio acima da recomendação diária; insuficiência renal grave — uso contraindicado

Reacões adversas:

- Cardiovascular: IAM
- Endócrina e metabólica: hipercalcemia
- Renal: urolitíase
- Gastrointestinais: constipação, flatulência, inchaço do abdome
- Outras: síndrome leite-álcali, câncer de próstata

Precauções: câncer de próstata, avançado ou fatal, foi relatado em associação com a ingestão de cálcio > 1.500 mg/dia de alimentos ou suplementos

Contraindicações: hipercalcemia; hipercalciúria

claritromicina

Klaricid®; Klaricid® UD; claritromicina genérico





Sem ajuste

de dose





Uso criterioso

Posologia:

■ Infecções bacterianas: 250-500 mg, VO ou EV, a cada 12 h; liberação prolongada – 500-1.000 mg, VO, 1×/dia; Helicobacter pylori – 500 mg, a cada 8-12 h, por 10-14 dias (associada a amoxicilina e inibidor de bomba de próton)

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose não é necessário se a função renal estiver normal

Função renal: pode ocorrer aumento de BUN (4%); insuficiência renal grave com CICr < 30 mL/min - administrar 50% da dose; hemodiálise - administrar dose após a sessão

Administração parenteral (compatível – SF, SG5%, SG5% em Ringer-lactato, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9% e Ringer-lactato): reconstituir em 10 mL de AD, diluir em pelo menos 250 mL de solução compatível e infundir por 60 min Obs.: estabilidade do produto diluído de 24 h em REF

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea (crianças: 3%)
- Neurológicas: cefaleia (adultos e crianças: 2%), insônia
- Hepática: aumento do TP (1%)
- Gastrointestinais: paladar anormal (adultos: 3-7%), diarreia (adultos: 3-6%; crianças: 6%), vômito (crianças: 6%), náusea (adultos: 3%), dor abdominal (adultos: 2%; crianças: 3%), dispepsia (2%)

Precauções: o uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, incluindo diarreia por Clostridium difficile e colite pseudomembranosa; usar com cautela em pacientes com coronariopatia; hipopotassemia e hipomagnesemia não corrigidas; evitar uso de comprimido de liberação prolongada em pacientes com estenose ou estreitamento do trato gastrointestinal

(continua)

(continuação) claritromicina

Contraindicações: uso concomitante com cisaprida, pimozida, astemizol, terfenadina, ergotamina ou di-hidroergotamina; uso concomitante de colchicina em doentes com insuficiência renal ou hepática; histórico de prolongamento do intervalo QT e arritmia ventricular, incluindo torsades de pointes, uso concomitante com inibidores da HMG-Coa-redutase extensivamente metabolizados pelo CYP3A4 (p. ex., lovastatina ou sinvastatina)

clindamicina

Dalacin® C: Clinagel®: Fosfato de clindamicina®









Sem aiuste Compative

Posologia:

- Via parenteral: 600 mg, a cada 6 h, ou 900 mg, a cada 8 h (faixa terapêutica: 1.200-2.700 mg/dia, divididos em 2-4 tomadas)
- VO: 150-450 mg/dose, a cada 6-8 h (máximo: 1.800 mg/dia)

Função hepática: insuficiência hepática grave — uso com precaução

Precaucão

Função renal: ajuste de dose não é necessário; não há necessidade de suplementação após diálise

Administração parenteral (compatível – SF, SG5% e Ringer-lactato): IM - não deve ser diluída para esse tipo de aplicação; EV - a concentração em diluente não deve exceder 18 mg/mL, e a taxa de infusão não pode superar 30 mg/min; não é recomendada a administração de > 1.200 mg em infusão única de 1 h; nunca administrar a solução não diluída em bolus Obs.: estabilidade de 16 dias em TA e de 32 dias em REF

Reações adversas:

- Cardiovascular: uso sistêmico (1-10%) hipotensão arterial
- Dermatológicas: uso sistêmico (1-10%): erupção cutânea, síndrome de Stevens-Johnson, urticária; uso tópico (> 10%) - eritema ou descamação da pele (loção, solução), oleosidade (gel, loção), prurido, ressecamento da pele, sensação de queimação
- Neurológicas: uso tópico (1-10%): cefaleia; uso vaginal (1-10%) dorsalgia lombalgia, cefaleia
- Gastrointestinais: uso sistêmico (> 10%) diarreia, dor abdominal; uso sistêmico (1-10%) – colite pseudomembranosa, náusea, vômito; uso vaginal (> 10%) - constipação, diarreia
- Locais: uso sistêmico (1-10%) abscesso estéril no local da injeção IM, tromboflebite
- Geniturinárias: uso vaginal (> 10%): vaginite fúngica, vaginite ou prurido vulvovaginal (causado por Candida albicans); uso vaginal (1-10%) - ITU
- Miscelânea: uso sistêmico (1-10%): crescimento fúngico exagerado, hipersensibilidade; uso vaginal (1-10%) - infecção fúngica

Precauções: diarreia associada a Clostridium difficile (diarreia leve a colite fatal) tem sido relatada; histórico de dermatite atópica; não é recomendado o uso concomitante com eritromicina; idosos com doença grave (menos tolerantes a mudança na frequência intestinal); histórico de doença gastrointestinal, particularmente colite; superinfecção pode ocorrer como resultado da proliferação de microrganismos resistentes, especialmente leveduras

Contraindicações: histórico de colite associada a antibióticos, incluindo colite pseudomembranosa; histórico de enterite regional e de colite ulcerativa (tópica, vaginal)

-MRCM.indb 1331 12/5/17 4:07 PM

clobetasol Psorex® sol capilar 0,5 mg/g, crem derm Precauão Uso criterioso e pom derm, 0,5 mg/g

Posologia:

■ Psoríase: aplicar pequena quantidade na área afetada, 1-2×/dia, evitando-se o uso por > 4 semanas; de acordo com a indicação clínica, a posologia pode variar

Função hepática: insuficiência hepática – aumenta o risco de absorção sistêmica; sem informações sobre ajuste de dose, utilizar com precaução pelo menor tempo possível

Função renal: pode ocorrer glicosúria; sem informações sobre ajuste de dose, utilizar com precaução pelo menor tempo possível

Reações adversas (depende da formulação utilizada, da extensão da aplicação, da área superficial coberta e do uso de curativos oclusivos):

- Dermatológicas: eczema asteatótico (2%), atrofia da pele (1,9-4,2%), sensação de queimadura, desconforto com a pele (1,3%), pele seca (1-2%), prurido (0,5-3%), telangiectasia (3,2%)
- Respiratórias: nasofaringite (5%), infecção das vias aéreas superiores (8%)
- Endócrinas e metabólicas: hipocortisolismo secundário (adultos, 15-20%; crianças, 42-47%), hiperglicemia, síndrome de Cushing, supressão adrenal
- Neurológica: hipertensão intracraniana aguda

Precauções: não é recomendado usar com manifestação de acne vulgar, rosácea ou dermatite perioral; dermatite alérgica de contato pode ocorrer, resultando em falha de cura; interromper o uso na presença de infecção descontrolada na pele; utilização de espuma, loção ou xampu não é recomendada em pacientes com idade < 18 anos por conta do aumento do risco de toxicidade sistêmica; evitar o contato com olhos e lábios; evitar a aplicação na virilha, axilas ou áreas afins; a interrupção abrupta pode resultar em insuficiência glicocorticoide; psoríase; uso na face deve ser limitado a poucos dias; se aplicado nas pálpebras, cuidado para que o produto não entre em contato com os olhos – a exposição repetida pode resultar em glaucoma e catarata; evitar uso oftálmico, oral ou intravaginal; uso prolongado pode aumentar o risco de absorção sistêmica

Contraindicação: infecção primária do couro cabeludo

clomipramina

Anafranil®; Anafranil® drg 25 mg; comp lib lenta









Precaução

Uso criterioso

Posologia:

75 mg

- 25-150 mg/dia (máximo: 250 mg/dia para casos graves)
- Depressão, transtorno obsessivo-compulsivo, fobias: 1 drg de 25 mg, 2-3×/ dia, ou 1 comprimido SR de 75 mg, 1×/dia (preferencialmente à noite); aumentar gradualmente nas primeiras 2 semanas para 4-6 drágeas de 25 mg ou 2 comprimidos de 75 mg de liberação prolongada

Função hepática: é extensivamente metabolizada no fígado, por isso pode ocorrer lesão hepática; uso com precaução

Função renal: insuficiência renal moderada e grave — uso com precaução

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): iniciar na extremidade inferior do intervalo de dosagem; cautela

(continua)

clomipramina

(continuação)

Reações adversas: Cardiovasculares: rubor (8%), hipotensão postural (20%), palpitações (4%),

- taquicardia (20%; crianças: 2%), dor no peito (4%), edema (2%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (6%), púrpura (3%), acne (2%), dermatite (2%), pele ressecada (2%), urticária (1%)
- Hematológica: mielossupressão
- Neurológicas: sonolência (54%), tontura (54%), cefaleia (52%), fadiga (39%), insônia (25%), nervosismo (18%), mal-estar, sonolência, ansiedade (9%), memória comprometida (9%), espasmos (7%), concentração comprometida (5%), depressão (5%), febre (4%), hipertonia (4%), sonhos anormais (3%), agitação (3%), bocejos (3%), confusão mental (3%), dor (3%), enxaqueca (3%), transtorno da fala (3%), transtorno psicossomático (3%), calafrios (2%), despersonalização (2%), irritabilidade (2%), labilidade emocional (2%), reação de pânico (1%)
- Respiratórias: rinite (12%), broncoespasmo (2%), sinusite (6%), tosse (6%), epistaxe (2%)
- Musculoesqueléticas: tremor (54%), mioclonia (13%; crianças: 2%), mialgia (13%), parestesia (9%), dorsalgia e/ou lombalgia (6%), artralgia (3%), fragueza (1%)
- Gastrointestinais: xerostomia (84%), constipação (47%), náusea (33%), dispepsia (22%), ganho de peso (18%), diarreia (13%), anorexia (12%), aumento do apetite (11%), dor abdominal (11%), transtorno do paladar (8%), vômito (7%), flatulência (6%), transtorno odontológico (5%), disfagia (2%),
- Endócrinas e metabólicas: alterações da libido (21%), fogachos (5%), lactação não puerperal (4%), amenorreia (1%), aumento de mamas (2%), mastalgia (1%)
- Geniturinárias: transtorno de ejaculação (42%), impotência (20%), transtorno miccional (14%), ITU (2-6%), aumento da frequência urinária (5%), disúria (2%), leucorreia (2%), retenção urinária (2%), vaginite (2%)
- Oculares: visão anormal (18%; crianças: 7%), lacrimejamento anormal (3%), midríase (2%), conjuntivite (1%)
- Miscelânea: aumento da diaforese (29%; crianças: 9%)

Precauções: não é recomendado o uso concomitante com precursores da serotonina (p. ex., triptofano), outros inibidores seletivos da recaptura da serotonina ou inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina; aumento do risco de precipitação de um episódio misto/maníaco em pacientes com transtorno bipolar; piora do comportamento; ideação suicida ou depressão; risco de ativação de mania/hipomania em pacientes com histórico de mania; pode exacerbar a psicose ou ativar sintomas latentes em pacientes esquizofrênicos; glaucoma de ângulo fechado ou aumento da pressão intraocular - midríase foi relatada; no hipertireoidismo ou com uso concomitante de medicamentos da tireoide, aumenta o risco de arritmias cardíacas; descontinuar o uso vários dias antes de cirurgia eletiva, se possível; na retenção urinária, podem ocorrer efeitos anticolinérgicos; em casos de tumor da medula suprarrenal (p. ex., feocromocitoma, neuroblastoma), pode causar crises hipertensivas; pode aumentar o risco de hipotensão, taquicardia ou alterações no ECG em doenças cardiovasculares; uso concomitante com eletroconvulsoterapia pode aumentar os riscos do procedimento; doses acima das recomendadas podem causar convulsões; pacientes com risco de fratura óssea; sintomas de descontinuação graves foram relatados com retirada abrupta – retirada gradual é necessária; ganho de peso significativo, por vezes com excesso de 25% do total do corpo, tem sido relatado

Contraindicações: uso concomitante com um inibidor da monoaminaoxidase, incluindo linezolida ou azul de metileno, EV, ou no prazo de 14 dias após a descontinuação (aguardar 14 dias após a suspensão antes de iniciar a administração de inibidores da monoamina-oxidase); aumento do risco de síndrome serotoninérgica; período de recuperação do IAM

clonazepam Rivotril® comp SL 0,25; comp 0,5 e 2 mg; sol oral (gotas) Contraindicado Uso criterioso 2,5 mg/mL

Posologia:

- Transtorno do pânico: 0,25 mg, 2×/dia; aumentar 0,125-0,25 mg, 2×/dia, a cada 3 dias, até 1 mg/dia (máximo: 4 mg/dia)
- Convulsões: 0,5 mg, 3×/dia; aumentar 0,5-1 mg, a cada 3 dias, até controle das crises (máximo: 20 mg/dia)

Posologia individualizada de acordo com indicação clínica e resposta do paciente

Função hepática: podem ocorrer aumento da fosfatase alcalina (passageiro), aumento de transaminases (passageiro), hepatomegalia; doença hepática significativa - uso contraindicado

Função renal: na insuficiência renal, metabólitos de clonazepam são excretados por via renal; não há informaçãoes disponíveis sobre ajuste de

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, palpitação
- Dermatológicas: erupção cutânea, hirsutismo, queda de cabelo
- Hematológicas: anemia, eosinofilia, leucopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: sonolência (transtorno convulsivo: ~50%; transtorno do pânico: 37%), ataxia (transtorno convulsivo: ~30%; transtorno do pânico: 5%), problemas comportamentais (transtorno convulsivo: ~25%), alucinações, amnésia, cefaleia, coma, confusão mental, depressão, fadiga, fala desarticulada, febre, hipotonia, histeria, insônia, labilidade emocional, nervosismo, psicose, reações paradoxais (inclusive comportamento agressivo, agitação, ansiedade, excitabilidade, hostilidade, irritabilidade, nervosismo, pesadelos, transtornos do sono, sonhos vívidos), redução da capacidade intelectual, tentativa de suicídio, tontura, transtornos de memória, vertigem
- Respiratórias: bronquite, congestão torácica, depressão respiratória, falta de ar, faringite, hipersecreção, infecção de vias respiratórias, rinite, rinorreia, sinusite, tosse
- Musculoesqueléticas: coordenação anormal, disartria, fraqueza muscular, mialgia, movimentos coreiformes, tremor
- Gastrointestinais: alterações do peso (ganho ou perda), anorexia, aumento ou redução do apetite, constipação, desidratação, diarreia, dor abdominal, gastrite, inflamação gengival, língua saburrosa, náusea, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: aumento ou redução da libido, dismenorreia
- Geniturinárias: aumento da frequência miccional, colpite, disúria, ejaculação retardada, enurese, impotência, ITU, noctúria, retenção urinária
- Oculares: diplopia, movimentos oculares anormais, nistagmo, turvamento da visão
- Miscelânea: afonia, aparência de olhar fixo, disdiadococinesia, encoprese, hemiparesia, linfadenopatia, reações alérgicas

Precauções: retirada abrupta, especialmente em doentes em longo prazo; terapia de dose elevada pode induzir estado de mal epiléptico - retirada gradual recomendada; reduzir 0,25 mg a cada 3 dias; em idosos, iniciar com a menor dose possível; uso concomitante com álcool; histórico de abuso de drogas; aumento do risco de pensamentos ou comportamentos suicidas

Contraindicação: glaucoma de ângulo fechado agudo

clonidina

Atensina®; Clonidin® comp 0,1, 0,15 e 0,2 mg; sol inj 15 mcg/mL



Posologia:

■ Hipertensão: 0,1-0,8 mg/dia, em 2 tomadas (máximo: 2,4 mg/dia)

Função hepática: podem ocorrer alterações nos testes de função hepática (anormalidades leves e passageiras, < 1%) e hepatite; não há informações disponíveis sobre o ajuste de dose

Função renal: pode ocorrer polaciúria; insuficiência renal – dose inicial menor, que deve ser ajustada de acordo com a resposta individual quanto ao grau de insuficiência renal, uso com precaução; hemodiálise - não é necessário administrar dose adicional após a sessão

Administração parenteral (compatível - SF): diluir em 16 mL de solução compatível e administrar por injeção lenta (7-10 min), EV, ou diluir em 50 mL e infundir por 20 min

Obs.: utilizar imediatamente após diluição

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): doses iniciais mais baixas são recomendadas desde que os pacientes experimentem hipotensão ortostática mais problemática e comprometimento dos processos de função motora e do

Reações adversas (a incidência de eventos adversos pode ser menor pela via transdérmica do que VO, por conta de a relação pico-vale ser mais baixa):

- Cardiovasculares: bradicardia (1%), palpitação (1%), taquicardia (1%), anormalidades eletrocardiográficas, arritmia, bloqueio atrioventricular, dor torácica, fenômeno de Raynaud, hipotensão ortostática, insuficiência cardíaca congestiva, palidez, rubor, síncope, prolongamento do intervalo QT
- Dermatológicas: reacões cutâneas localizadas e passageiras, caracterizadas por prurido e eritema (transdérmica: 15-50%), dermatite de contato (transdérmica: 8-34%), vesiculação (transdérmica: 7%), sensibilização alérgica de contato (transdérmica: 5%), hiperpigmentação (transdérmica: 5%), queimação (transdérmica: 3%), edema (3%), escoriações (transdérmica: 3%), exantema macular generalizado (1%), branqueamento (transdérmica: 1%), latejamento (transdérmica 1%), pápulas (transdérmica: 1%), alopecia, angioedema, erupção cutânea, hipopigmentação localizada (transdérmica),
- Hematológica: trombocitopenia (V0)
- Neurológicas: sonolência (12-33%), tontura (2-16%), sedação (3-10%), fadiga (4-6%), cefaleia (1-5%), letargia (3%), nervosismo (1-3%), insônia (2%), depressão mental (1%), agitação, alucinações (visuais e auditivas), ansiedade, AVC, delírio, febre, inquietação, irritabilidade, mal-estar, mudanças de comportamento, percepção ilusória, pesadelos, sonhos vívidos, parestesia, tremor
- Respiratórias: asma, congestão nasal, epistaxe, infecção do trato respiratório, nariz ressecado, nasofaringite, rinorreia
- Musculoesqueléticas: fraqueza (10%), artralgia (1%), mialgia (1%), cãibras em membros inferiores (< 1%), anestesia (localizada; transdérmica), dor em extremidades
- Gastrointestinais: xerostomia (25-40%), constipação (2-10%), anorexia (1%), perversão do paladar (1%), ganho de peso (< 1%), dor abdominal (VO), náusea, pseudo-obstrução (VO), vômito
- Auditivas: otalgia, otite média
- Endócrinas e metabólicas: disfunção sexual (3%), ginecomastia (1%), aumento da CPK (passageiro; VO), dor na glândula parótida (VO), hiperglicemia (passageira; VO), parotite (VO)
- Geniturinárias: disfunção erétil (2-3%), noctúria (1%), disúria, retenção urinária

(continua)

-MRCM.indb 1333 12/5/17 4:07 PM CLONIDINA

(continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Oculares: lacrimação reduzida ou elevada, olhos ressecados, sensação de queimação nos olhos, transtorno de acomodação, visão turva
- Miscelânea: síndrome de abstinência (1%), sede, síndrome similar à gripe

Precauções: interrupção abrupta pode resultar em sintomas de abstinência (p. ex., agitação, dor de cabeça, tremor, aumento rápido da PA); aumento do risco com doses mais elevadas ou uso de betabloqueador concomitante; redução gradual da dose é recomendada quando a terapia é interrompida; anormalidades de condução e/ou uso concomitante de outras drogas simpaticolíticas; casos de bradicardia grave pós-comercialização foram relatados; desfibrilação ou cardioversão; insuficiência coronariana grave; aumento do risco de formação de arco por causa da corrente elétrica alterada



Posologia:

- IAM recente, AVC recente, doença arterial periférica: 75 mg, VO, 1×/dia
- Síndrome coronariana aguda: dose de ataque de 300 mg seguida de 75 mg/ dia, com duração de tratamento a depender de outras condutas (angioplastia, stent, stent revestido)

Função hepática: insuficiência hepática — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Sangramento: como com todos os medicamentos que podem afetar a hemostasia, observa-se sangramento; pode ocorrer hemorragia em praticamente qualquer local; o risco depende de múltiplas variáveis, incluindo uso concomitante de múltiplos agentes que alteram a hemostasia e a suscetibilidade do paciente
- Dermatológicas: erupção cutânea (4%), prurido (3%)
- Hematológicas: púrpura e escoriações (5%), sangramento (maior: 4%; menor: 5%), epistaxe (3%), 1-3%: hematoma
- Gastrointestinais: hemorragia (2%)

Precauções: CYP2C19 e metabolizadores pobres — evitar o uso concomitante com omeprazol e inibidores de CYP2C19; uso concomitante a etravirina não é recomendado; descontinuar o uso 5 dias antes de cirurgia; biópsia pulmonar transbrônquica tem risco de hemorragia aumentado

Contraindicações: sangramento patológico ativo; cirurgia programada para 5-7 dias



Posologia: 0,1-0,2 mg/kg/dia

■ De acordo com a indicação clínica (leucemia linfocitária crônica, linfoma de Hodgkin e linfoma não Hodgkin), há variação nos esquemas posológicos

Função hepática: podem ocorrer hepatotoxicidade e icterícia; insuficiência hepática – monitorização recomendada; redução da dose pode ser considerada

(continua)

Função renal: CICr 10-50 mL/min – 75% da dose; CICr < 10 mL/min – 50% da dose; diálise peritoneal – 50% da dose

Ajuste de dose:

- Pacientes geriátricos: deve ser iniciada na extremidade inferior da gama de dosagem
- Hematológica: medula óssea, hipoplasia ou infiltração linfocítica da medula óssea (máximo: 0,1 mg/kg) depressão de leucócitos pré-terapia ou contagem de plaquetas. Deve ser iniciado com uma dose reduzida. Em contagem de plaquetas ou leucócitos abaixo do normal, em particular quando a dose total aproxima-se de 6,5 mg/kg, recomenda-se redução da dose. Deve-se descontinuar com depressão mais grave. Em contagem de neutrófilos e de plaquetas persistentemente baixas ou linfocitose periférica confirmada por exame da medula óssea, a dose diária não deve exceder 0,1 mg/kg

Reações adversas:

- Dermatológicas: edema angioneurótico, eritema multiforme (raro), hipersensibilidade cutânea, necrólise epidérmica tóxica (rara), rash cutâneo, síndrome de Stevens-Johnson (rara), urticária
- Hematológicas: neutropenia (25%; relacionada à dose e à duração; início: 3 semanas; recuperação: 10 dias após a última dose), anemia, insuficiência da medula óssea (irreversível), leucemia (secundária), linfopenia, mielossupressão, pancitopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: alucinações (raras), agitação (rara), ataxia (rara), confusão mental (rara), crises convulsivas focais ou generalizadas (raras), febre causada pelo medicamento
- Respiratórias: fibrose pulmonar, pneumonia intersticial
- Musculoesqueléticas: espasmos musculares (raros), mioclonia (rara), neuropatia periférica, paresia flácida (rara), tremor (raro)
- Gastrointestinais: diarreia (infrequente), náusea (infrequente), ulceração oral (infrequente), vômito (infrequente)
- Endócrinas e metabólicas: amenorreia, infertilidade, síndrome da secreção inadequada de hormônio antidiurético
- Geniturinárias: azoospermia, cistite estéril
- Miscelânea: processos malignos secundários, reações alérgicas

Precauções: carcinogênico; evitar o uso concomitante com vacinas de vírus vivos em pacientes imunocomprometidos; se forem observados neutrófilos e plaquetas persistentemente baixos ou linfocitose periférica, pode ser necessário ajuste da posologia; radioterapia ou quimioterapia em 4 semanas; convulsões ou traumatismo cranioencefálico

Contraindicação: resistência prévia à substância



Posologia:

- Hipocalcemia aguda sintomática: solução a 10% (100 mg/mL) de 1.000 mg em 10 min; pode ser repetida a cada 1 h até resolução dos sintomas
- Parada cardiorrespiratória, cardiotoxicidade por hiperpotassemia, hipocalcemia ou hipermagnesemia: 500-1.000 mg, em 2-5 min, repetindo-se conforme necessário

Função hepática: não há informações disponíveis

(continua)

-MRCM.indb 1334 12/5/17 4:07 PM

cloreto de cálcio (continuação)

Função renal: pode ocorrer litíase renal; insuficiência renal com CICr < 25 mL/min — dose deve ser baseada no nível sérico de cálcio; hemodiálise — redução da dosagem pode ser necessária em virtude do potencial para o desenvolvimento de hipercalcemia

Administração parenteral (cloreto de cálcio é compatível com a maioria das soluções para infusão EV, mas é incompatível com soluções contendo lipídeos e fosfato): administrar por injeção EV direta ou por infusão após diluição, não excedendo 0,7-1,8 mEq/min; também pode ser administrado diretamente dentro da cavidade ventricular durante ressuscitação cardíaca (obs.: o paciente deve permanecer deitado após a administração); administração IM ou SC podem provocar necrose e não devem ser utilizadas

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, bradicardia, hipotensão arterial, parada cardíaca, síncope, vasodilatação
- Musculoesquelética: sensação de formigamento
- Hepática: elevação da amilase sérica
- Gastrointestinais: irritação, sabor de giz
- Endócrina e metabólica: hipercalcemia
- Miscelânea: fogachos
- Relatos após colocação no mercado e/ou de caso: calcinose cutânea (calcifilaxia)

Precauções: uso concomitante de medicamentos digitálicos não é recomendado, a menos que as indicações sejam claramente definidas; não utilizar se houver suspeita de toxicidade por digitálico; taxa de injeção > 0,5-1 mL/min não é recomendada; monitorizar o acesso venoso, pois extravasamento durante administração pode causar necrose tecidual; hiperfosfatemia; acidose metabólica; hipopotassemia

Contraindicações: não recomendado de rotina no tratamento da parada cardiorrespiratória; intoxicação por digoxina (suspeita ou confirmada)



Posologia:

- Hiperparatireoidismo secundário: dose inicial de 30 mg, 1×/dia, e aumento gradual a cada 2-4 semanas (máximo: 180 mg/dia, de acordo com níveis de paratormônio)
- Hiperparatireoidismo primário e carcinoma paratireoide: dose inicial de 30 mg, 2×/dia, e aumento gradual a cada 2-4 semanas (máximo: 360 mg/dia—90 mg, 4×/dia), de acordo com níveis de cálcio sérico

Função hepática: insuficiência hepática moderada a grave — pode ocorrer aumento da exposição e da meia-vida; ajuste de dose é necessário, com base nos níveis de cálcio sérico, fósforo sérico e/ou paratormônio

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Reacões adversas:

- Cardiovascular: hipertensão arterial (7%), dor torácica (6%)
- Neurológicas: tontura (10%), crises convulsivas (1%), parestesia (14-29%), cefaleia (< 21%), depressão (10-18%)
- Musculoesqueléticas: mialgia (15%), fraqueza (7%), fratura óssea (12-21%), espasmo muscular (11-18%), artralgia (6-17%), dores nas costas
- Gastrointestinais: náusea (31%), vômito (27%), diarreia (21%), anorexia (6%), constipação (5-18%), dor abdominal (11%)
- Endócrinas e metabólicas: hipocalcemia (> 10%); redução da testosterona (1-10%), desidratação (< 24%)

(continua)

cloridrato de cinacalcete (continuação)

Precauções: doença óssea pode ocorrer por conta dos níveis do paratormônio; função cardíaca prejudicada; hipotensão, agravamento da insuficiência cardíaca e/ou arritmia foram relatados; histórico de convulsões

Contraindicação: hipocalcemia



Posologia:

- Profilaxia da malária: 500 mg (300 mg de base), V0, 1×/semana; iniciar 1-2 semanas antes da exposição e manter por 4 semanas após saída da área andâmica
- Tratamento da malária: 1 g, no 1º dia (600 mg de base), V0, seguido de 500 mg (300 mg de base), em 6-8 h e, depois, 500 mg após 24 h e 48 h da 1ª dose (não exceder 1.500 mg nos 3 dias de tratamento)
- Artrite reumatoide, lúpus eritematoso, doenças do tecido conjuntivo: manutenção de 200-400 mg, VO, 1×/dia

Obs.: esquemas posológicos podem variar conforme a indicação e a situação clínica individual

Função hepática: doença hepática, alcoolismo ou administração concomitante com drogas hepatotóxicas conhecidas — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal com CICr < 10 mL/min – administrar 50% da dose; se for necessário um tratamento prolongado, adotar 50-100 mg/dia; hemodiálise – minimamento removido; hemodiálise peritoneal – 50% da dose

Reações adversas:

- Cardiovasculares: alterações eletrocardiográficas (raras; incluindo inversão da onda T), hipotensão arterial (rara), miocardiopatia
- Dermatológicas: alopecia, alterações pigmentares mucosas e cutâneas (azul-preto), embranquecimento do cabelo, erupções cutâneas pleomórficas, erupções tipo líquen plano, fotossensibilidade, prurido
- Hematológicas: agranulocitose (reversível), anemia aplástica, neutropenia, trombocitopenia
- Neurológicas: alterações da personalidade, cefaleia, crise convulsiva, delírio, depressão, fadiga, psicose
- Musculoesqueléticas: relatos raros de atrofia muscular proximal, depressão de reflexos tendinosos profundos, miopatia, neuromiopatia
- Gastrointestinais: anorexia, cólicas abdominais, diarreia, estomatite, náusea, vômito
- Auditivas: redução da audição (maior risco em pacientes com lesão auditiva preexistente), surdez de conducão, zumbido
- Oculares: retinopatia (incluindo alterações reversíveis em alguns pacientes submetidos à terapia prolongada ou de alta dose), turvamento da visão, degeneração macular (pode ser irreversível), maculopatia

Precauções: evitar uso concomitante com cimetidina; distúrbios extrapiramidais agudos podem ocorrer; uso de doses elevadas e/ou de longo prazo é fator de risco para lesão irreversível da retina, fraqueza muscular e distúrbios sanguíneos graves; porfíria; psoríase preexistente; deficiência de G6PD; danos auditivos preexistentes; síndrome do QT longo confirmada ou suspeita

Contraindicação: alterações no campo visual ou na retina

-MRCM.indb 1335 12/5/17 4:07 PM

clorpromazina

Amplictil®

comp rev 25 e 100 mg; sol inj 25 mg/5 mL; sol oral 40 mg/mL



Com ajuste Uso criterioso

Posologia:

- Esquizofrenia, psicose: V0, dose inicial 30-800 mg/dia, em 2-4 tomadas; dose usual – 200-800 mg/dia (máximo: 12 g/dia); parenteral (IM ou EV) – dose inicial de 25 mg, que pode ser repetida em 1-4 h, com aumento gradual até máximo de 400 mg/dose, a cada 4-6 h (dose usual: 300-800 mg/dia)
- Soluço: 25-50 mg, VO, 3-4×/dia
- Náusea e vômito: 10-25 mg, VO, a cada 4-6 h; ou 25-50 mg, a cada 4-6 h, IM
- Durante cirurgia: 2 mg, a cada 2 minutos (solução de 1 mg/mL), EV (máximo:

Função hepática: pode ocorrer icterícia; insuficiência hepática – iniciar com dose baixa e com monitorização frequente, fazer ajuste de dose gradual

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose recomendado (não há informações de ajuste específicas); não é dialisável

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): dosagens nas faixas mais baixas, com monitorização frequente e ajustes graduais

Administração parenteral (compatível - SF): IM - injetar profunda e lentamente no quadrante superior externo do glúteo, podendo ser diluida em 2% de procaína; EV – diluir em 25 mL e realizar a infusão em 25 min Obs.: administrar imediatamente após diluição

Reações adversas:

- Cardiovasculares: alterações do intervalo QT, hipotensão postural, taquicardia, tontura
- Dermatológicas: dermatite, fotossensibilidade, pigmentação cutânea (cinza-azulado), urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, anemia hemolítica, eosinofilia (incluindo casos graves), leucopenia, púrpura trombocitopênica
- Neurológicas: acatisia, crises convulsivas, discinesia tardia, distonias, pseudoparkinsonismo, síndrome neuroléptica maligna (potencialmente fatal), sonolência
- Gastrointestinais: constipação (incluindo casos fatais), náusea, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: amenorreia, engurgitamento mamário, ginecomastia, hiperglicemia (alguns casos extremos associados a cetoacidose, coma hiperosmolar ou morte) ou hipoglicemia, lactação, teste de gravidez falso-positivo, ganho de peso, hiperprolactinemia, galactorreia, intolerância à glicose
- Geniturinárias: impotência, retenção urinária, transtorno de ejaculação, prianismo (raro)
- Oculares: alterações corneanas e do cristalino, ceratopatia epitelial, retinopatia pigmentar, turvamento da visão

Precauções: pacientes idosos com psicose relacionada a demência (uso não aprovado) - aumento do risco de morte; uso concomitante com álcool não é recomendado em função da possibilidade de efeitos aditivos e hipotensão; uso concomitante com metrizamida não é recomendado; síndrome de encefalopatia, em alguns casos, resulta em danos cerebrais irreversíveis ocorreu com o uso de lítio e um antipsicótico; exposição extrema ao calor ou a inseticidas organofosforados: glaucoma: encefalopatia hepática por cirrose - aumento da sensibilidade aos efeitos do SNC; interromper, pelo menos, 48 h antes de mielografia e não recomeçar até 24 h após o procedimento; efeitos depressivos podem ocorrer em doenças respiratórias, infecção aguda ou doença respiratória crônica, especialmente em crianças de 1-12 anos de idade; pode baixar o limiar convulsivo; uso com cautela em pacientes com fatores de risco cardiovascular; foram relatados casos de tromboembolismo

(continua)

clorpromazina

(continuação)

Precauções: (continuação)

venoso, incluindo casos de embolismo pulmonar; reações alérgicas, incluindo anafilaxia e reações asmáticas fatais, foram relatadas - aumento do risco em pacientes asmáticos (injetável); discinesia tardia, potencialmente irreversível, pode ocorrer - aumento do risco em pacientes idosos, especialmente

Contraindicações: estado de coma: uso concomitante com grandes doses de depressores do SNC (p. ex., barbitúricos, álcool, narcóticos); uso concomitante com levodopa: glaucoma de ângulo fechado: pacientes com risco de retenção urinária, ligados a problemas uretroprostáticos

clorpropamida

Diabinese® comp 250 mg





Contraindicado

Uso criterioso

Posologia:

- Diabetes: dose inicial de 250 mg, 1×/dia
- Pacientes graves podem necessitar de até 500 mg/dia; a dose é variável e deve ser individualizada de acordo com a resposta do paciente ao tratamento

Função hepática: podem ocorrer icterícia colestática e porfiria hepática; insuficiência hepática - dose inicial e de manutenção devem ser conservadoras para evitar hipoglicemia

Função renal: dose inicial e de manutenção devem ser conservadoras para evitar hipoglicemia; insuficiência renal moderada com CICr > 50 mL/min diminuição da dose recomendada de 50%; insuficiência renal moderada a grave com CICr < 50 mL/min – uso contraindicado; hemodiálise e diálise peritoneal – evitar uso

Ajustes de dose (pacientes geriátricos): dose inicial de 100-125 mg/dia; debilitados ou desnutridos – dose inicial e de manutenção devem ser conservadoras para evitar hipoglicemia; idosos – iniciar com 100-125 mg/dia e ajustar após 5-7 dias, com reduções ou aumentos de 50-125 mg, a cada 3-5 dias

Reações adversas:

- Dermatológicas: dermatite esfoliativa, eritema multiforme, erupções maculopapulares, fotossensibilidade, prurido, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, anemia hemolítica, eosinofilia, leucopenia, pancitopenia, porfiria cutânea tardia, trombocitopenia
- Neurológicas: cefaleia, tontura
- Gastrointestinais: anorexia, diarreia, fome, proctocolite, vômito
- Endócrinas e metabólicas: hipoglicemia, reações similares às do dissulfiram, síndrome da secreção inadequada de hormônio antidiurético, hiponatremia

Precauções: insuficiência adrenal ou pituitária – aumento do risco de hipoglicemia: mortalidade cardiovascular tem sido relatada com tolhutamida então o risco não pode ser descartado com outras sulfonilureias: deficiência de G6PD: G6PD pode levar a anemia hemolítica – considerar uso de um agente não sulfonilureia; anemia hemolítica foi reportada; hipoglicemia prolongada pode ocorrer; estresse causado por infecção, febre, trauma ou cirurgia – potencial de perda de controle glicêmico; pode exigir tratamento médico agressivo

Contraindicações: DM tipo 1; cetoacidose diabética, com ou sem coma

clortalidona Higroton® comp 12,5, 25 e 50 mg Precaução

Posologia:

■ Hipertensão: 12,5-25 mg, VO, 1×/dia (máximo: 100 mg/dia)

Funçao hepática: insuficiência hepática – uso com precaução

Função renal: insuficiência renal — uso contraindicado para pacientes com creatinina sérica ou nível de nitrogênio da ureia > 2,5 mg/dL; CICr < 10 mL/ min - uso contraindicado

Ajustes de dose (pacientes geriátricos): inicial – 12,5-25 mg/dia, 1×/dia ou em dias alternados

Reações adversas:

- Dermatológica: 1-10% fotossensibilidade
- Gastrointestinais: 1-10% anorexia, desconforto epigástrico
- Endócrina e metabólica: 1-10% hipopotassemia; hiperuricemia; hiponatremia; hipomagnesemia; diminuição do apetite; hiperglicemia; aumento de lipídeos
- Neurológicos: vertigem
- Cardiovascular: hipotensão postural
- Geniturinária: disfunção erétil

Precauções: não fazer uso concomitante com lítio: DM: desequilíbrio hidroeletrolítico: idosos: história de alergia ou asma brônquica: hiperuricemia ou gota; hipotensão; pode agravar a toxicidade de digitálicos; lúpus eritematoso sistêmico; tem sido associado com reação idiossincrática, resultando em miopia transitória e glaucoma de ângulo estreito; uso concomitante com IECA

Contraindicações: anúria; hipopotassemia refratária ou condições que envolvam perda aumentada de potássio; hiponatremia e hipercalcemia; hiperuricemia sintomática (história de gota ou cálculo de ácido úrico)

clotrimazol Canesten®: Gino-canesten® sol tónica (spr) 10 mg/ Uso criterioso mL: crem derm 10 mg/g: informações pó 10 mg/g; crem vaginal 50 mg/5 g e 100 mg/5 g; comp vaginal 500 mg

Posologia:

- Dermatofitoses, candidíase cutânea: tópico (solução e creme dermatológicos) – aplicar na região afetada 2-3×/dia, em fina camada
- Candidíase vulvovaginal: via vaginal 1 comprimido vaginal 500 mg, dose única, à noite; 1 comprimido vaginal 100 mg, por 6 noites consecutivas, ou 2 $\,$ comprimidos vaginais 100 mg, por 3 noites consecutivas; creme vaginal introduzir via vaginal a 1% por 7 noites consecutivas, ou a 2%, por 3 noites consecutivas

Função hepática: podem ocorrer alterações nos testes de função hepática (> 10%); insuficiência hepática – uso com precaução

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Gastrointestinais: 1-10% podem ocorrer náusea e vômito em pacientes que utilizam pastilhas de clotrimazol
- Locais: 1-10% irritação, sensação de picada na pele ou na área vaginal, sensação leve de queimação
- Geniturinária: creme vaginal (1-10%) sensação de queimação vulvar ou vaginal

(continua)

(continuação) clotrimazol

Precauções: creme vaginal pode reduzir a eficácia e a segurança de métodos contraceptivos de barreira à base de látex, como preservativos e diafragma



Posologia:

■ Esquizofrenia, transtorno esquizoafetivo: dose inicial de 12,5 mg, 1-2×/dia, com incrementos de 25-50 mg/dia até dose de 300-450 mg/dia, em um período de 2-3 semanas (máximo: 900 mg/dia)

Função hepática: podem ocorrer alterações nos testes de função hepática (1%); insuficiência hepática - ajuste de dose pode ser necessário (não há recomendação de ajuste de dose específico)

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose pode ser necessário (não há recomendação de ajuste de dose específico)

Ajuste de dose: pacientes geriátricos – esquizofrenia: dose inicial 12,5 mg, 1×/dia, durante 3 dias, aumentar para 25 mg, 1×/dia, durante 3 dias, se bem tolerado, aumentar para 12,5-25 mg/dia, a cada 3 dias (máximo: 300 mg/ dia); leucopenia moderada (2.000-< 3.000/mm³) e/ou granulocitopenia moderada (contagem de neutrófilo absoluta de 1.000-< 1.500/mm3) interromper a terapia e pode-se reiniciar quando contagem de leucócitos > 3.500/mm³ e contagem de neutrófilo absoluta > 2.000/mm³; no caso em que até 2 dias se passaram desde a última dose, reiniciar com 12,5 mg, 1-2×/dia, e, então, titular a dose mais rapidamente se for tolerada; se a contagem de leucócitos cair para < 2.000/mm³ ou a de neutrófilos para < 1.000/ mm³, não reiniciar; infecções, hipersensibilidade ou processo inflamatório – a dose pode precisar ser reduzida em 50%; uso concomitante com inibidores do CYP1A2 fortes – adotar 1/3 da dose; após a interrupção do forte inibidor do CYP1A2, aumentar a dose de clozapina com base na resposta clínica; uso concomitante com inibidores do CYP1A2 moderados ou fracos - considerar redução da dose de clozapina, se necessário: após a interrupção do inibidor. aumentar a dose com base na resposta clínica; uso concomitante com inibidores da CYP2D6 ou CYP3A4 - considerar redução da dose de clozapina, se necessário; após a interrupção do inibidor, aumentar a dose com base na resposta clínica: uso concomitante com indutores potentes do CYP3A4 – não é recomendado; aumento da dose pode ser necessário se o uso concomitante não puder ser evitado; após a interrupção do forte indutor do CYP3A4, reduzir a dose com base na resposta clínica; uso concomitante com CYP1A2 ou indutores do CYP3A4 moderados ou fracos – aumento da dose de clozapina pode ser necessário; após a descontinuação do indutor, considerar diminuir a dose com base na resposta clínica; metabolizadores do CYP2D6 pobres redução da dose pode ser necessária

Reações adversas:

- Cardiovasculares: taquicardia (25%), hipotensão arterial (9%), síncope (6%), hipertensão arterial (4%), alterações eletrocardiográficas (1%), angina (1%)
- Dermatológica: erupção cutânea (2%)
- Hematológicas: agranulocitose (1%), eosinofilia (1%), leucocitose, leucopenia
- Neurológicas: sonolência (39-46%), tontura (19-27%), insônia (2-20%), cefaleia (7%), tremor (6%), febre (5%), hipocinesia (4%), acinesia (4%), agitação (4%), inquietação (4%), pesadelos (4%), acatisia (3%), confusão mental (3%), crise convulsiva (3%), ansiedade (1%), ataxia (1%), depressão (1%), espasmos mioclônicos (1%), fala desarticulada (1%), letargia (1%), hipercinesia (1%)

(continua)

-MRCM.indb 1337 12/5/17 4:07 PM clozapina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Respiratórias: congestão nasal (1%), dispneia (1%), broncopneumonia (alguns casos fatais)
- Musculoesqueléticas: rigidez (3%), dor (1%), espasmos (1%), fraqueza (1%), hipercinesia (1%)
- Gastrointestinais: sialorreia (31-48%), ganho de peso (4-31%), constipação (14-25%), náusea e/ou vômito (3-17%), desconforto abdominal e/ou azia (4-14%), xerostomia (6%), diarreia (2%), anorexia (1%), desconforto faríngeo (1%)
- Geniturinárias: anormalidades urinárias (p. ex., ejaculação anormal, retenção urinária, urgência miccional, incontinência urinária; 1-2%)
- Ocular: distúrbios visuais (5%)
- Miscelânea: diaforese (6%), anestesia da língua (1%)

Precauções: prolongamento do intervalo QT; não é recomendado o uso concomitante com indutores potentes do CYP3A4; uso concomitante com metabolizadores pobres de CYP2D6 – ajustes de dose podem ser necessários; uso concomitante com medicamentos que prolongam o intervalo QT e benzodiazepínicos ou outros medicamentos psicotrópicos; pacientes idosos com psicose relacionada com demência (uso não aprovado) – aumento do risco de morte; doença pulmonar; glaucoma de ângulo agudo; histórico ou fatores predisponentes a convulsões; aumento da duração do tratamento ou doses cumulativas mais altas; sintomas psicóticos ou rebote colinérgico podem ocorrer com retirada abrupta; discinesia tardia, potencialmente irreversível; mulher; idosos; hipertrofia prostática

Contraindicações: agranulocitose ou granulocitopenia grave induzida; uso concomitante com agentes depressores da medula óssea; fleo paralítico; depressão grave do SNC ou estado comatoso; epilepsia descontrolada; doenças cardíacas graves, como miocardite



Posologia:

- Dor: 15-60 mg, a cada 4 h (máximo: 360 mg/dia)
- Tosse: 7,5-120 mg/dia, em tomada única ou doses divididas

Função hepática: pode ocorrer aumento nos testes de função hepática (1-10%); insuficiência hepática — iniciar com dose inferior do intervalo e titular com cautela; uso com precaução

Função renal: insuficiência renal com CICr de 10-50 mL/min – administrar 75% da dose; CICr < 10 mL/min – administrar 50% da dose

Administração parenteral: por via parenteral (SC ou IM), pode ser administrada para adultos (15-60 mg, a cada 4 ou 6 h), mas não é recomendada para crianças e recém-nascidos

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% hipotensão arterial, taquicardia ou bradicardia; depressão circulatória; hipertensão; palpitações; síncope
- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea, urticária, diaforese, prurido
- Neurológicas: > 10% sonolência; 1-10% agitação, cefaleia, confusão mental, estimulação paradoxal do SNC, falsa sensação de bem-estar, mal-estar, sensação de desmaio, tontura, sonhos anormais, apreensão, ataxia, calafrio, depressão, aumento da pressão intracraniana, insônia, nervosismo, sedação, alteração no paladar, vertigem
- Respiratórias: 1-10% dispneia, broncoespasmo, depressão respiratória
- Musculoesquelética: 1-10% fraqueza, laringoespasmo, rigidez muscular, tremor

codeína (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: > 10% constipação; 1-10% —anorexia, náusea, ressecamento da boca, vômito, cólicas adbominais, dor abdominal, espasmo do trato biliar, pancreatite
- Geniturinárias: 1-10% espasmos ureterais, redução da micção, retenção urinária
- Locais: 1-10% sensação de queimação no local da injeção
- Oculares: 1-10% visão turva, diplopia, miose
- Miscelânea: dependência física e psicológica, liberação de histamina

Precauções: pode acusar dependência e mascarar quadro clínico decorrente de traumas cranioencefálicos; uso com cautela em idosos, pacientes debilitados, com doença de Addison ou hipertrofia prostática; hipóxia; doença pulmonar obstrutiva crônica ou outra doença pulmonar obstrutiva; metabolizadores ultrarrápidos por conta de um genótipo CYP2D6*2x2 específico (prevalência de 0,5-1% em chineses, japoneses e hispânicos; 1-10% em caucasianos; 3% em afroamericanos; e 16-28% em norteafricanos, etíopes e árabes) podem desencadear sintomas de superdose, como sonolência excessiva, confusão ou respiração superficial

Contraindicações: asma brônquica grave ou aguda; hipercarbia; presença ou suspeita de íleo paralítico; manejo da dor pós-operatória em crianças submetidas a tonsilectomia e/ou adenoidectomia



Posologia:

■ Desbridamento de tecido necrótico de úlceras e queimaduras graves: aplicar na região afetada uma camada de 2 mm, 1-2×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológicas: ardência, dor, irritação, eczema, rubor, reações de hipersensibilidade e hiperemia local
- Pode haver reação de hipersensibilidade: discrasias sanguíneas (raras), incluindo anemia aplástica, podem ocorrer com o uso tópico

Precauções: pacientes debilitados – risco teórico de bacteriemia; detergentes, soluções ácidas ou antissépticos que contêm íons de metais pesados (p. ex., mercúrio ou prata) podem inativar a substância – evitar o uso; se não houver melhora em 14 dias, o tratamento deve ser descontinuado

Observação: otimamente eficaz a um pH de 6-8



Posologia:

- Crise aguda de gota: dose inicial de 1 mg, VO, seguido de 0,5 mg, a cada
 1-2 h, repetindo-se até alívio ou diarreia, náusea, vômito ou debilidade muscular (máximo: 3 mg/dia)
- Prevenção de gota: 0,5 mg, 1-3×/dia

(continua)

(continua)

-MRCM.indb 1338 12/5/17 4:07 PM

(i

colchicina (continuação)

Função hepática:

- Insuficiência hepática leve a moderada: sem ajuste necessário
- Insuficiência hepática, FMF: comprometimento grave, considerar redução da dose

Função renal:

- Crise de gota: ClCr > 30 mL/min ajuste de dose não é necessário; ClCr < 30 mL/min não repetir > 1 × a cada 2 semanas
- Gota (profilaxia): CICr 30-59 mL/min 0,5 mg, 1×/dia; CICr 15-29mL/min
- 0,5 mg, a cada 2 ou 3 dias; CICr < 15 mL/min uso contraindicado
- Insuficiência renal, FMF: CICr de 30-80 mL/min pode ser necessário ajusta; CICr < 30 mL/min dose inicial de 0,3 mg/dia, VO, aumentar com monitorização adequada

Ajuste de dose (idade > 70 anos): reduzir dose profilática em 50%

Reações adversas:

- Dermatológica: 1-10% alopecia
- Gastrointestinais: > 10% náusea, vômito, diarreia, dor abdominal; 1-10%

Precauções: toxicidade neuromuscular e rabdomiólise — aumento do risco em pacientes com disfunção renal e idosos

Contraindicação: uso concomitante com fortes inibidores do CYP3A4 (incluindo todos os da protease, exceto fosamprenavir) em pacientes com insuficiência hepática ou renal — risco de toxicidade fatal



Posologia:

■ Hipolipemiante: 1 envelope (equivalente a 4 g de resina colestiraminaanidra) em 60-90 mL de líquido pela manhã e à noite; após 1-2 semanas, aumentar para 8 g de resina colestiramina em 120-180 mL de líquido pela manhã e à noite (máximo: 24 g/dia de resina colestiramina)

Função hepática: não é necessário ajuste, pois não é absorvida pelo trato gastrointestinal

Função renal: insuficiência renal — uso com precaução

Reações adversas:

- Neurológica: cefaleia (1-10%)
- Gastrointestinais: azia, constipação, gastralgia, náusea, vômito (> 10%); diarreia, eructação, timpanismo (1-10%)

Precauções: contém fenilalanina; utilizar com precaução em doentes com fenilcetonúria (suspensão oral); com o uso crônico, pode ocorrer uma possível redução do folato celular — considerar suplementação com ácido fólico; depleção de volume; em altas doses, pode impedir a absorção de vitaminas lipossolúveis, como vitaminas A, D e K

Contraindicação: obstrução biliar completa

colistimetato de sódio (colistina ou polimixina E)







Colis-tek®; Promixin®

Sem

nó sol ini 150 ma de informações

pó sol inj 150 mg de colistina base; pó liof sol inj 1.000.000 UI

Posologia: 30.000 UI de colistimetato = 1 mg de colistina

- Infecções bacterianas: dose de ataque (mg) = concentração média em estado de equilíbrio de alvo da colistina (geralmente, 3,5, mas alguns autores consideram 2,5) × 2 × peso (considerar o menor entre o peso ideal e o real); dose de manutenção (mg) = concentração média em estado de equilíbrio de alvo da colistina × (1,5 × CICr + 30); não ultrapassar 475 mg/dia de droga, de acordo com novos estudos (conforme a bula, até 300 mg/dia)
- A colistina tem alta excreção urinária, o que pode ser positivo no tratamento relacionado às ITU
- Exemplo prático de cálculo de dose para paciente com peso = 60 kg (peso real menor do que o peso ideal) e CICr = 100 mL/min/1,73 m²:
- Ataque: $3.5 \times 2 \times \text{peso} = 3.5 \times 2 \times 60 = 420 \text{ mg}$ de colistina
- Manutenção: $3.5 \times (1.5 \times CICr + 30) = 3.5 \times (1.5 \times 100 + 30) = 3.5 \times 180 = 630$ mg de colistina/dia; como a dose máxima de colistina é de 475 mg/dia, a dose final deve ser de 237,5 mg, a cada 12 h, ou 158 mg, a cada 8 h

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: pode causar aumento do risco de apneia, bloqueio neuromuscular, aumento da creatinina, nefrotoxicidade, proteinúria, redução do débito urinário; insuficiência renal com CICr > 70 mL/min1,73 m² — administrar a cada 8 ou 12 h; CICr de 10-70 mL/min/1,73 m² — administrar a cada 6 ou 12 h; CICr < 10 mL/min/1,73 m² — administrar a cada 12 h; administrar dose do dia após término da sessão de hemodiálise

Ajuste de dose (obesidade): determinar a dose com base no peso corporal ideal

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9% e Ringer-lactato): reconstituir 150 mg em 2 mL de AD; IM — administrar profundamente e em região de grande massa muscular; EV — administrar metade da dose diária lentamente, em 3-5 min, a cada 12 h; para realizar a infusão, administrar metade da dose diária lentamente por injeção direta e adicionar a outra metade em solução compatível, infundindo durante 22-23 h; inalatório (Promixin®): reconstituir em AD ou mistura de 50:50 de AD e SF

Obs.: EV é preferível a IM; a taxa de infusão deve ser reduzida de acordo com o grau de insuficiência renal

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção cutânea, prurido, urticária
- Neurológicas: cefaleia, fala desarticulada, febre, tontura, vertigem
- Respiratórias: apneia, parada respiratória
- Musculoesqueléticas: fraqueza (extremidades inferiores), parestesia (extremidades; VO)
- Gastrointestinal: desconforto gastrointestinal

Precauções: diarreia associada a *Clostridium difficile* pode ocorrer > 2 meses após a administração; parada respiratória foi relatada após a administração IM

-MRCM.indb 1339 12/5/17 4:07 PM

dabigatrana Pradaxa® cap 75, 110 e 150 mg Sem Contraindicado C Uso criterioso informações

Posologia:

- Fibrilação atrial com indicação de profilaxia de evento trombótico: 150 mg, 2×/dia
- Anticoagulação de trombose venose profunda e tromboembolismo pulmonar: 150 mg, 2×/dia; iniciar após 5-10 dias de anticoagulação parenteral
- Profilaxia pós-operatória: artroplastia de quadril ou joelho dose de ataque de 110 mg, 1-4 h após o fim da hemostasia cirúrgica, ou 220 mg se não for iniciada no pós-operatório imediato; manutenção de 220 mg, 1×/dia, por no mínimo 10-14 dias, por até 35 dias em indicações de quimioprofilaxia estendida
- Conversão a partir da varfarina: CICr > 50 mL/min iniciar varfarina 3 dias antes da descontinuação de dabigatrana; CICr 30-50 mL/min iniciar varfarina 2 dias antes da descontinuação de dabigatrana; CICr 15-30 mL/min iniciar varfarina 1 dia antes da descontinuação de dabigatrana; CICr < 15 mL/min não há informações disponíveis

Função hepática: pode ocorrer aumento da ALT ($\geq 3 \times$ LSN: 2-3%); não há informações disponíveis sobre ajuste de dose

Função renal: pode ocorrer hematúria (1%); insuficiência renal com CICr < 30 mL/min ou em diálise — tratamento e profilaxia de trombose venosa profunda ou embolia pulmonar recorrente — não existem recomendações disponíveis; uso concomitante com inibidor de glicoproteína P (CICr < 50 mL/min) — tratamento e profilaxia da trombose venosa profunda recorrente ou embolia pulmonar; uso contraindicado; AVC e profilaxia de embolia sistêmica em pacientes com fibrilação atrial não valvular (CICr de 15-30 mL/min) — 75 mg, VO, 2×/dia; CICr < 15 mL/min — não há recomendações disponíveis; uso concomitante com dronedarone ou cetoconazol sistêmico; CICr de 30-50 mL/min — 75 mg, VO, 2×/dia; uso concomitante com inibidor da glicoproteína P, AVC e embolia sistêmica, profilaxia em pacientes com fibrilação atrial não valvular (CICr de 15-30 mL/min) — uso contraindicado; é dialisável (57% removido em 4 h)

Reações adversas:

- Hematológicas: sangramento (8-14%), anemia (1-4%), hematoma (1-2%), hemorragia (após procedimento ou proveniente de ferida: 1-2%), redução da Hb (1-2%)
- Gastrointestinal: hemorragia gastrointestinal (≤ 1%)
- Miscelânea: secreção de feridas (5%), secreção pós-procedimento (1%)

Precauções: usar com extremo cuidado em idosos; aumento do risco trombótico após sua suspensão; se for necessária punção epidural ou raquianestesia, pode ocorrer hematoma epidural ou espinal; descontinuar o uso 1-2 dias (CICr ≥ 50 mL/min) ou 3-5 dias (CICr < 50 mL/min) antes de procedimentos invasivos ou cirurgia; considerar maior tempo de suspensão para cirurgias de grande porte, punção lombar ou inserção de cateter espinal ou peridural; aumento do risco de sangramento em procedimentos cirúrgicos ou invasivos; doença cardíaca valvular, incluindo a presença de válvula cardíaca protética; uso não recomendado em pacientes com prótese biológica

Contraindicações: sangramento ativo; válvula cardíaca prostética mecânica

dalteparina sódica

Fragmin®

Posologia:



seringa preenchida 2.500 UI (12.500 UI/mL) e 5.000 UI (25.000 UI/mL)

- Profilaxia de evento tromboembólico: obeso mórbido (IMC ≥ 40 kg/m²) pode ser necessário aumentar a dose em 30%; paciente cirúrgico com risco moderado de evento tromboembólico 2.500 UI, SC, 1-2 h antes da cirurgia, e depois 2.500-5.000 UI, SC, 1×/dia, por 5-10 dias; paciente cirúrgico com alto risco de evento tromboembólico 5.000 UI, SC, na véspera da cirurgia, e depois 5.000 UI, SC, 1×/dia, pelo tempo preconizado para o risco da cirurgia; artroplastia total de quadril iniciar com 2.500 UI, 4-12 h após a cirurgia, a depender da hemostasia; pode-se também iniciar no dia da cirurgia com 2.500 UI antes dela (idealmente > 12 h antes, mas pode ser até 2 h antes); caso se inicie na véspera, 5.000 UI, SC, 10-14 h antes da cirurgia; manutenção de 5.000 UI, SC, diariamente, por até 35 dias, por no mínimo 10-14 dias; imobilidade em paciente clínico 5.000 UI, SC, 1×/dia
- Angina instável ou infarto sem supradesnivelamento de segmento ST: 120 UI/kg (máximo: 10.000 UI), a cada 12 h, por 5-8 dias
- Tromboembolismo venoso e pulmonar: 200 Ul/kg, 1×/dia; em caso de risco de sangramento aumentado, fazer 100 Ul/kg, 2×/dia; em obesos, calcular a dose pelo peso, pois atividade anti-Xa em 3 dias é similiar em pacientes obesos e não obesos; em pacientes com indicação de anticoagulação prolongada pela presença de neoplasia, iniciar 200 Ul/kg, 1×/dia (máximo: 18.000 Ul), por 30 dias; manutenção de 150 Ul/kg, por 2-6 meses; caso plaquetas de 50-100.000/mm³, reduzir dose em 2.500 Ul até plaquetas > 100.000/mm³; se contagem > 50.000/mm³, suspender
- Valva mecânica: 100 UI/kg/dose, a cada 12 h
- Profilaxia de evento tromboembólico recorrente na gravidez: 5.000 UI, SC, 1×/dia, por até 6 semanas pós-parto

Função hepática: pode ocorrer aumento de ALT $> 3 \times$ LSN, AST $> 3 \times$ LSN; insuficiência hepática — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal (profilaxia de trombose) — dose fixa 5.000 UI/dia (variação de 2.500 UI/dia para 7.500 UI/dia) não resultou em acúmulo de droga em pacientes com insuficiência renal moderada a grave; pacientes com câncer com CICr < 30 mL/min — monitorar os níveis de anti-Xa de 4-6 h e, após a dose, recomenda-se determinar a dose apropriada para atingir meta de 0,5-1,5 UI/mL, uso com precaução

Ajustes de dose: pacientes obesos (tratamento ou profilaxia) — dose baseada no peso corporal total para pacientes com peso até 190 kg; trombocitopenia em pacientes com câncer — contagem de plaquetas de $50.000\text{-}100.000/\text{mm}^3$ — reduzir a dose diária em 2.500 UI até contagem de plaquetas aumentar para $\geq 100.000/\text{mm}^3$; trombocitopenia em pacientes com câncer — se contagem de plaquetas $< 50.000/\text{mm}^3$, interromper a terapêutica até que a contagem de plaquetas se recupere para $> 50.000/\text{mm}^3$

Administração parenteral: uso injetável exclusivamente SC

Reações adversas:

- Sangramento: assim como para todos os anticoagulantes, o sangramento é o efeito adverso mais significativo; pode ocorrer hemorragia em praticamente qualquer local; o risco depende de múltiplas variáveis
- Hematológicas: sangramento (> 10%), hematoma no local da ferida (1-10%), trombocitopenia (incluindo as induzidas por heparina)
- Locais: dor no local da injeção (≤ 12%), hematoma no local da injeção (≤ 7%)

(continua)

-MRCM.indb 1340 12/5/17 4:07 PM

dalteparina sódica (continuação)

Precauções: uso concomitante com heparina de baixo peso molecular ou heparinoides e anestesia no neuroeixo ou punção lombar; uso concomitante com medicamentos que afetam a hemostasia, como AINH, inibidores de plaquetas e outros anticoagulantes; histórico de deformidade da coluna vertebral, cirurgia da coluna vertebral, punções epidurais ou espinais traumáticas; endocardite bacteriana; distúrbios hemorrágicos congênitos ou adquiridos; retinopatia diabética; retinopatia hipertensiva; aumento do risco de sangramento em pacientes idosos com função renal diminuída ou baixo peso corporal (< 45 kg); hipertensão grave, descontrolada; defeitos congênitos das plaquetas; aguardar para inserção ou remoção de cateter: pelo menos 12 h depois da administração de 2.500 UI, 1×/dia, pelo menos 15 h após 5.000 UI, 1×/dia, pelo menos 24 h após doses elevadas, considerar o dobro desse tempo em pacientes com CICr < 30mL/min; parto recente; úlcera péptica; AVC hemorrágico

Contraindicações: sangramento maior ativo; histórico de trombocitopenia induzida por heparina, com ou sem trombose; pacientes submetidos a anestesia epidural/neuraxial; não administrar dalteparina como tratamento para a angina instável e non-Q-wave myocardial infarction ou para profilaxia prolongada

danazol Ladogal® cap dura 100 e 200 mg Contraindicado Contraindicado X Uso criterioso

Posologia:

- Endometriose: leve iniciar com 200-400 mg/dia, em 2 tomadas; moderada a grave iniciar com 800 mg/dia, em 2 doses; manutenção dose individualizada, por 3-9 meses
- Doença fibrocística benigna da mama 100-400 mg/dia, em 2 doses diárias; a dor deve melhorar em 2-3 meses de tratamento, e os nódulos, em 4-6 meses
- Angioedema hereditário: 200 mg, 2-3×/dia; se a resposta for favorável, diminuir a dose em 50%, a cada 1-3 meses; se houver uma crise, aumentar dose em até 200 mg/dia

Função hepática: podem ocorrer adenoma hepático, aumento de enzimas hepáticas, icterícia, icterícia colestática, peliose hepática, tumores malignos (após o uso prolongado); disfunção hepática grave — uso contraindicado

Função renal: pode ocorrer hematúria; disfunção renal grave — uso contraindicado

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, hipertensão arterial, hipertensão intracraniana benigna (rara), rubores, síncope
- Dermatológicas: acne, exantema maculopapular, exantema papular, exantema petequial, exantema purpúrico, exantema vesicular, fotossensibilidade (rara), hirsutismo leve, perda de pelos, prurido, seborreia, síndrome de Stevens-Johnson (rara), urticária
- Hematológicas: aumento da contagem plaquetária, aumento de eritrócitos, eosinofilia, eritrocitose (reversível), leucocitose, leucopenia, policitemia, trombocitopenia
- Neurológicas: ansiedade (rara), calafrios (raros), cefaleia, convulsões (raras), depressão, desmaio, distúrbios do sono, febre (rara), labilidade emocional, nervosismo, síndrome de Guillain-Barré, tontura, tremor
- Respiratória: congestão nasal (rara)

(continua)

danazol (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Musculoesqueléticas: anormalidades da CPK, artralgia, aumento do volume articular, bloqueio articular, căibras musculares, cervicalgia, dor em extremidades, dorsalgia ou lombalgia, espasmos, fraqueza, parestesia, síndrome do túnel do carpo (rara)
- Gastrointestinais: alterações do apetite (raras), constipação, ganho de peso, gastroenterite, náusea, pancreatite (rara), sangramento gengival (raro), vômito
- Endócrinas e metabólicas: alterações da libido, alterações do sêmen (volume, viscosidade, contagem e motilidade espermática), amenorreia (pode persistir após a terapia), aumento de LDL, ganho de peso, distúrbios menstruais (manchas sanguinolentas, alteração do ciclo), hipertrofia clitoridiana, intolerância à glicose, redução da espermatogênese, redução de HDL, redução do tamanho das mamas, secreção mamária
- Oculares: catarata (rara), distúrbios visuais
- Geniturinárias: dor pélvica, irritação vaginal, ressecamento vaginal
- Miscelânea: alterações da voz (rouquidão, dor orofaríngea, instabilidade, tom mais grave), diaforese

Precauções: efeitos androgênicos, potencialmente irreversíveis, podem ocorrer; carcinoma de mama deve ser excluído antes de se iniciar a terapia; DM; pode ocorrer retenção de volume — precaução no uso em insuficiência cardíaca, hipertensão, policitemia, enxaqueca, convulsão e insuficiência renal

Contraindicações: tumor andrógeno-dependente; função cardíaca bastante prejudicada; sangramento genital, não diagnosticado, anormal; porfiria; histórico de doença tromboembólica ou trombose



Posologia:

- Espasticidade: iniciar com 25 mg/dia, por 7 dias; aumentar para 25 mg, 3×/dia, por 7 dias; depois para 50 mg, 3×/dia, por 7 dias; e, em seguida, para 100 mg, 3×/dia (máximo: 400 mg/dia); usar a menor dose efetiva e parar o tratamento se não for efetivo em 45 dias
- Hipertermia maligna: 2,5 mg/kg, EV, em doses repetidas, até controle dos sintomas ou dose cumulativa, 10 mg/kg; manutenção pós-crise 0,25 mg/kg/h, EV, por pelo menos 24 h
- Síndrome neuroléptica maligna: 1-2,5 mg/kg, EV, em doses repetidas, até controle dos sintomas ou dose cumulativa 10 mg/kg; depois, trocar para terapia VO

Função hepática: pode ocorrer hepatite; doença hepática ativa (hepatite aquda, cirrose ativa) – uso contraindicado

Função renal: pode ocorrer hematúria; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Administração parenteral: reconstituir em 60 mL de AD; administrar na forma de injeção lenta (2-3 min) ou infundir em 60 min

Obs.: estabilidade de 6 h em TA; não transferir a solução reconstituída para vidro por conta do risco de precipitação

Reações adversas (frequência não definida):

- Cardiovasculares: alteração da PA, insuficiência cardíaca, taquicardia, bloqueio atrioventricular (EV 3%), variação da PA
- Dermatológicas: crescimento capilar anormal, erupção cutânea, erupção eczematoide, prurido, urticária

(continua)

-MRCM.indb 1341 12/5/17 4:07 PM

DANTROLENO

- Hematológicas: anemia (aplástica), leucopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: calafrios, cefaleia, confusão mental, crises convulsivas, depressão mental, distúrbio da fala, fadiga, febre, insônia, mal-estar, nervosismo, sensação de desmaio, sonolência, tontura
- Respiratórias: depressão respiratória, derrame pleural (associado à pericardite), edema pulmonar, sensação de sufocamento
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia, fraqueza muscular, mialgia
- Gastrointestinais: alteração do paladar, anorexia, cólicas abdominais, constipação, diarreia, disfagia, hemorragia gastrointestinal, irritação gástrica, náusea. vômito
- Geniturinárias: aumento da frequência urinária, cristalúria, dificuldade de ereção, dificuldade de urinar, incontinência urinária, noctúria, poliúria, retencão urinária
- Locais: necrose tissular, reação no local da injeção (dor, eritema, inchaço), tromboflebite
- Oculares: diplopia, lacrimejamento (excessivo), turvamento da visão
- Miscelânea: anafilaxia, diaforese, linfoma linfocítico, sialorreia

Precauções: pacientes com esclerose lateral amiotrófica; função cardíaca prejudicada secundária a doença do miocárdio; função pulmonar diminuída ou doença pulmonar obstrutiva crônica; pode provocar uma reação de fotossensibilidade; mulheres e pacientes com idade > 35 anos

Contraindicações: na espasticidade para sustentar pé de equilíbrio/postura em deambulação ou quando é utilizada para obter ou manter o aumento da função



Posologia:

■ Diabetes tipo 2: inicialmente, 5 mg, V0, 1×/dia, pela manhã, podendo aumentar para 10 mg, 1×/dia

Função hepática: ajuste de dose não é necessário

Função renal: lesão renal leve (ritmo de filtração glomerular estimado ≥ 60 mL/min/1,73 m²) — ajuste de dose não é necessário; lesão renal moderada — ritmo de filtração glomerular estimado < 60 mL/min/1,73 m²) — não iniciar terapia; ritmo de filtração glomerular estimado persistentemente = 30-60 mL/min/1,73 m² — uso não recomendado; lesão renal grave (ritmo de filtração glomerular estimado < 30 mL/min/1,73 m²), falência dos rins ou recebendo diálise — uso contraindicado

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): não é necessário; uso concomitante de insulina ou secretores de insulina – redução da dose de insulina ou dos secretores de insulina pode ser necessária para evitar hipoglicemia

Reações adversas:

- Cardiovascular: hipotensão
- Endócrinas e metabólicas: cetoacidose diabética, hipoglicemia, cetoacidose
- Imunológica: reação de hipersensibilidade grave (0,3%)
- Musculoesquelética: fratura de osso
- Renais: câncer de bexiga (0,17%), lesão renal, pielonefrite, disfunção renal, sepse decorrente de infecção do trato urinário, depleção do volume renal decorrente da perda de produção (déficit renal); infecção do trato urinário (4,3-5,7%)

(continua)

Reações adversas: (continuação)

- Reprodutivas: infecção genital feminina (6,9-8,4%); infecção genital (4,8-5,7%)
- Respiratória: nasofaringite (6,3-6,6%)

glicêmico com o uso de dapagliflozina

Precauções:

- Sistema cardiovascular: hipotensão sintomática pode ocorrer risco aumentado em pacientes com lesão renal (ritmo de filtração glomerular < 60 mL/min/1,73 m²), em pacientes idosos e naqueles que usam diuréticos de alça; avaliar e corrigir o volume antes do tratamento; recomenda-se monitorização
- Sistema endócrino e metabólico: cetoacidose, às vezes fatal, tem sido reportada e pode resultar em hospitalização recomenda-se monitorização, interrupção e até descontinuação do uso se suspeitado; hipoglicemia risco aumentado quando usado concomitantemente com insulina ou secretores de insulina; ajuste de dose pode ser requerido; aumento do LDL-colesterol pode ocorrer recomenda-se monitorização; testes de glicosúria e 1,5-anhydroglucitol não são recomendados para monitorar o controle
- Função renal: lesão aguda do rim, possivelmente requerendo hospitalização e diálise, tem sido reportada – risco aumentado em pacientes com hipovolemia, doença renal crônica, insuficiência cardíaca congestiva ou uso concomitante de diuréticos, inibidores da enzima conversora da angiotensina, bloqueadores dos receptores de angiotensina, ou AINH; requer monitorização e descontinuação; infecções do trato urinário resultantes de urossepsia e pielonefrite têm sido reportadas – todos os casos demandaram hospitalização e alguns, admissão em UTI ou diálise; recomenda-se monitorização; câncer de bexiga, ativo – uso não recomendado; histórico de câncer de bexiga – risco desconhecido de reincidência; mensurar os benefícios do controle glicêmico × risco de recorrência antes do tratamento: início de câncer de bexiga – pode ocorrer; lesão renal – uso não recomendado para pacientes com lesão moderada (ritmo de filtração glomerular = 30-60 mL/min/1,73 m²); uso contraindicado para pacientes com lesão grave (ritmo de filtração glomerular estimado < 30 mL/min/1,73 m²); aumento de creatinina sérica, diminuição do ritmo de filtração glomerular e efeitos adversos relacionados à função renal podem ocorrer – risco aumentado para pacientes idosos ou com disfunção renal pré-existente; recomenda-se monitorização
- Sistema reprodutivo: infecção micótica genital pode ocorrer risco aumentado para pacientes com histórico anterior de infecção micótica genital; recomenda-se monitorização

Contraindicações: diálises; doença renal em fase terminal; hipersensibilidade aos componentes do medicamento; lesão renal grave (ritmo de filtração glomerular < 30 mL/min/1,73 m²)



Posologia:

- Hanseníase: 100 mg/dia, em combinação com os demais agentes; duração variável do tratamento
- Dermatite herpetiforme: iniciar com 50 mg/dia, aumentando até 300 mg/dia; reduzir a dose assim que possível
- Lúpus cutâneo: 100 mg/dia
- Pênfigo vulgar: 25 mg/dia, por 7 dias, aumentando 25 mg, a cada 7 dias, até 100 mg/dia, por 7 dias (tratamento total: 4 semanas)

(continua)

-MRCM.indb 1342 12/5/17 4:07 PM

dapsona (continuação)

Posologia: (continuação)

■ Terapia alternativa para *Pneumocystis jirovecii* em HIV-positivo: profilático

— 100 mg/dia como monoterapia ou 50 mg/dia ou 200 mg/semana se em associação com pirimetamina semanal e leucovorina; tratamento — 100 mg/ dia, em combinação com sulfametoxazol + trimetoprima, por 21 dias

Função hepática: podem ocorrer hepatite, icterícia colestática, alterações nos testes de função hepática (paciente com dermatite herpetiforme e colangite); uso com precaucão

Função renal: podem ocorrer albuminúria, necrose papilar renal, síndrome nefrótica; o fármaco e seus metabólitos são excretados por via renal; insuficiência renal — ajuste de dose é necessário (não há informações sobre ajuste de dose específico)

Reacões adversas:

- Cardiovascular: taquicardia
- Dermatológicas: dermatite bolhosa e esfoliativa, dermatite esfoliativa (VO), eritema nodoso, fototoxicidade (VO), necrólise epidérmica tóxica, reações morbiliformes e escarlatiniformes, síndrome de Stevens-Johnson, urticária
- Hematológicas: > 10% aumento de reticulócitos (2-12%), hemólise (relacionada à dose; observada em pacientes com e sem deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase), meta-hemoglobinemia, redução da Hb (1-2 g/dL; em quase todos os pacientes), redução do tempo de vida de eritrócitos; frequência não definida agranulocitose, anemia, aplasia pura de eritrócitos (relato de caso), leucopenia
- Neurológicas: cefaleia, febre, insônia, movimentos tonicoclônicos (tópica), psicose, vertigem
- Respiratórias: eosinofilia pulmonar, faringite (tópico), pneumonite intersticial
- Musculoesqueléticas: lúpus eritematoso induzido por medicamento, neuropatia periférica (rara, pacientes sem hanseníase), toxicidade de neurônio motor inferior (terapia prolongada)
- Gastrointestinais: dor abdominal (VO, tópico), náusea, pancreatite (VO, tópico), vômito
- Auditiva: zumbido
- Endócrinas e metabólicas: hipoalbuminemia (sem proteinúria), infertilidade masculina
- Ocular: visão turva
- Miscelânea: síndrome similar à mononucleose infecciosa (erupção cutânea, febre, linfadenopatia, disfunção hepática)

Precauções: em discrasias sanguíneas; anemia grave; exposição a agentes ou condições que podem produzir hemólise; deficiência de meta-Hb-redutase; porfiria

Contraindicação: amiloidose renal avançada

daptomicina Cubicin® pó liof sol inj 500 mg Precaução Com ajuste de dose B Uso criterioso

Posologia:

- Infecções complicadas de pele: 4 mg/kg, EV, 1×/dia, por 7-14 dias
- Bacteriemia ou endocardite de valva nativa por *Staphylococcus aureus*: 6 mg/kg, EV, 1×/dia, por 2-8 semanas
- Osteomielite: 6 mg/kg, EV, 1×/dia, por no mínimo 8 semanas; pode ser associado à rifampicina
- Não é eficaz para tratar infeções de sítio pulmonar

(continua)

daptomicina (continuação)

Função hepática: podem ocorrer aumento de transaminases (2-3%) e aumento da fosfatase alcalina (2%); insuficiência hepática leve a moderada — ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave — segurança não estabelecida, uso com precaução

Função renal: CICr > 30 mL/min – sem ajuste; CICr < 30 mL/min, inclusive hemodiálise ou CAPD: 4-6 mg/kg, cada 48 h; administrar após sessão

Administração parenteral (compatível — SF e Ringer-lactato): reconstituir o pó em 10 mL de SF; administrar como injeção EV lenta ou diluir em 50 mL e infundir durante 30 min

Obs.: estabilidade de 12 h em TA ou de 48 h em REF; não agitar vigorosamente, deixar em repouso por 10 min, preferencialmente, em seguida misturar delicadamente com movimentos rotacionais

Reações adversas:

- Cardiovasculares: dor torácica (7%), edema periférico (7%), hipertensão arterial (1-6%), hipotensão arterial (2-5%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (4-7%), prurido (3-6%), eritema (5%)
- Hematológicas: anemia (2-13%), aumento do INR (2%), eosinofilia (2%)
- Neurológicas: insônia (5-9%), cefaleia (5-7%), febre (2-7%), tontura (2-6%), ansiedade (5%)
- Respiratórias: dor faringolaríngea (8%), derrame pleural (6%), pneumonia (3%), tosse (3%), dispneia (2-3%)
- Musculoesqueléticas: aumento da CPK (3-9%), dor em membros (2-9%), dorsalgia e/ou lombalgia (7%), fraqueza (5%), artralgia (1-3%)
- Gastrointestinais: diarreia (5-12%), vômito (3-12%), constipação (6-11%), náusea (6-10%), dor abdominal (6%), fezes líquidas (4%), dispepsia (1-4%), hemorragia gastrointestinal (2%)
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia (9%), hiperpotassemia (5%), hiperfosfatemia (3%)
- Geniturinária: ITU (2-7%)
- Local: reação no local da injeção (3-6%)
- Miscelânea: osteomielite (6%), bacteriemia (5%), diaforese (5%), sepse (5%), infecção (fúngica, 2-3%)

Precauções: uso concomitante com inibidores da HMG-CoA-redutase — risco aumentado de miopatia; infecções por Staphylococcus aureus, que persiste ou reincidente foi relatada; monitorizar sintomas de miopatia e dosagem de CPK; descontinuar a medicação caso haja aumento de CPK > 1.000 \times LSN, CPK > 1.000 ou sintomas de miopatia

darifenacina Enablex® com rev lib prol 7,5 e 15 mg Contraindicado Sem ajuste C Uso criterioso

Posologia:

■ Hiperatividade vesical: iniciar com 7,5 mg, 1×/dia; após 2 semanas, se a resposta for inadequada, aumentar para 15 mg/dia; é necessário ajuste de dose, não ultrapassando 7,5 mg/dia, se o uso for concomitante com inibidores da enzima CYP3A4, como derivados imidazólicos, eritromicina, isoniazida, inibidores de protease

Função hepática: insuficiência hepática moderada – ajuste de dose necessário; insuficiência hepática grave – uso contraindicado; insuficiência hepática moderada – máximo 7,5 mg/dia

Função renal: ajuste não é necessário

(continua)

-MRCM.indb 1343 12/5/17 4:07 PM

darifenacina (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares (1-10%): edema periférico, hipertensão arterial
- Neurológicas (1-10%): cefaleia (7%), tontura (1-2%), dor
- Respiratórias (1-10%): bronquite, faringite, rinite, sinusite
- Musculoesqueléticas (1-10%): fraqueza (2-3%), artralgia, dorsalgia ou lombalgia
- Gastrointestinais: xerostomia (19-35%), constipação (15-21%), dispepsia (3-8%), dor abdominal (2-4%), náusea (2-4%), diarreia (1-2%), ganho de peso, vômito
- Geniturinárias (1-10%): ITU (4-5%), distúrbios do trato urinário, retenção urinária, vaginite
- Oculares (1-10%): ressecamento dos olhos (2%), visão anormal
- Miscelânea: síndrome similar à gripe (1-3%), lesão acidental (1-3%)

Precauções: anafilaxia e angioedema têm ocorrido com as doses iniciais ou subsequentes; obstrução do fluxo da bexiga clinicamente significativa; efeitos anticolinérgicos no SNC (p. ex., tonturas, sonolência) foram relatados; motilidade gastrointestinal diminuída (p. ex., atonia intestinal); miastenia grave; glaucoma de ângulo fechado, controlado; histórico de prolongamento do intervalo QT; hiperplasia prostática não obstrutiva

Contraindicações: retenção gástrica e/ou urinária preexistentes; glaucoma de ângulo fechado sem controle

Posologia:

- Loção: utilizar com fricção por toda a região afetada, podendo manter até o próximo banho, por 4 dias seguidos
- Xampu: aplicar com fricção nos cabelos e couro cabeludo, deixando agir por 5 min, enxaguando bem após, por 4 dias seguidos
- Sabonete: ensaboar a região afetada vigorosamente, mantendo por 5 min, por 4 dias consecutivos, com reaplicação após 7 dias para eliminação de ovos
- Creme: usar preferencialmente durante o dia, após o uso do ou xampu, deixando permanecer; tratar por 2 ou 3 dias, repetindo tratamento 8-12 dias depois.
- Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupções cutâneas, irritação ocular e da pele
- Neurológicas: caso seja absorvida, podem ocorrer cefaleia, distúrbios neurológicos
- Respiratórias: caso seja absorvida, podem ocorrer distúrbios respiratórios
- Gastrointestinais: caso seja absorvida, podem ocorrer distúrbios gastrointestinais

Precaução: indicado apenas para uso tópico

Contraindicações: alergia respiratória; lesões na pele

denosumabe

Prolia®

seringa preenchida 60 mg/1 mL



Posologia:

Osteoporose pós-menopausa, perda óssea induzida por inibidores da aromatase em mulheres com câncer de mama, perda óssea induzida pela deprivação de andrógenos em homens com câncer de próstata: 60 mg, SC, a cada 6 meses

Obs.: utilizar concomitantemente vitamina D e cálcio, de modo que se evite hipocalcemia

Função hepática: não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: insuficiência renal — ajuste de dose não é necessário; diálise — risco significativo de hipocalcemia; manter os níveis de cálcio com uma ingestão adequada de cálcio, vitamina D e, potencialmente, de magnésio, durante a terapia; monitorização recomendada

Administração parenteral: uso injetável, exclusivamente SC

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipertensão (11%), edema periférico (5%), angina (3%)
- Dermatológicas: dermatite (11%), eczema (11%), erupção cutânea (3-11%)
- Respiratórias: dispneia (21-27%), tosse (15%), infecção de vias aéreas superiores (5%)
- Musculoesqueléticas: dor em extremidades (12%), ciatalgia (5%), ostealgia (4%), mialgia (3%)
- Gastrointestinais: náusea (31%), perda de apetite (24%), vômito (24%), constipação (21%), diarreia (20%), flatulência (2%)
- Endócrinas e metabólicas: hipofosfatemia (32%), hipercolesterolemia (7%), hipocalcemia (2%); aumento do risco com disfunção renal
- Miscelânea: novas malignidades (5%), infecções (não fatais, graves; 4%)

Precauções: supressão de remodelação óssea foi relatada; procedimentos odontológicos; fraturas, atípico de baixa energia ou de baixo trauma; hipocalcemia ou agravamento; distúrbios do metabolismo mineral; má higiene bucal; histórico de hipoparatireoidismo, cirurgia da tireoide e/ou da paratireoide; síndrome de má absorção; intestino reduzido ou outra condição predisponente de hipocalcemia; coaqulopatias

Contraindicação: hipocalcemia (corrigir antes do início do uso)

desloratadina

Desalex®

comp rev 5 mg, xpe 0,5 mg/mL



Com ajuste

de dose

Com ajuste



С



Posologia:

■ Rinite alérgica ou urticária: 5 mg/dia (10 mL, xarope) para adultos

Função hepática: disfunção hepática – potencial para toxicidade; insuficiência hepática – iniciar com 5 mg, em dias alternados

Função renal: insuficiência renal — iniciar com 5 mg, em dias alternados

Reações adversas:

- Neurológicas: cefaleia (1-4%), fadiga (2-5%), tontura (4%), sonolência (2%)
- Respiratória: faringite (3-4%)
- Musculoesquelética: mialgia (2-3%)
- Gastrointestinais: náusea (5%), dispepsia (3%), xerostomia (3%)
- Endócrina e metabólica: dismenorreia (2%)

Precaução: xarope contém açúcar, portanto deve ser usado com cautela em portadores de diabetes

desmopressina DDAVP®; DDAVP comp 0,1 e 0,2 mg, spr nasal 0,1 mg/mL, sol nasal 0,1 mg/mL sol inj 4 mcg/mL, sol inj 15 mcg/ mL Sem ajuste de dose Contraindicado B Compatível

Posologia:

■ Diabetes insipidus central: intranasal — 10-40 mcg/dia, em 1-3 doses; EV, quando falha o tratamento intranasal — 2-4 mcg/dia, em 2 doses, ou 1/10 da dose de manutenção nasal; observar restrição de fluidos

Função hepática: podem ocorrer aumentos passageiros nas transaminases hepáticas; ajuste de dose não é necessário

Função renal: insuficiência renal leve — pode aumentar o risco de reações tóxicas à droga; insuficiência renal moderada a grave (CICr < 50 mL/min) — uso contraindicado

Ajuste de dose: doença aguda (risco de desequilíbrio de fluidos e eletrólitos) ou condições associadas com o aumento da ingestão de água — tratamento VO, interrupção para enurese noturna primária; idosos — iniciar na extremidade baixa da faixa de dose; sexo feminino — as doses mais baixas podem ser necessárias para noctúria

Administração parenteral: administrar em *bolus* ou diluir em 50 mL de SF e infundir em 15-30 min

Obs.: uso imediato

Reações adversas (a frequência pode não ser definida – relacionada à dose ou à via de administração):

- Cardiovasculares: aumento ou redução da PA, rubores faciais
- Dermatológica: erupção cutânea
- Neurológicas: cefaleia (2-5%), tontura (intranasal: ≤ 3%), calafrios (intranasal: 2%)
- Respiratórias: rinite (intranasal: 3-8%), epistaxe (intranasal: ≤ 3%), dor nas narinas (intranasal: ≤ 2%), congestão nasal, infecção de vias aéreas superiores, rinite, tosse
- Musculoesquelética: fraqueza (intranasal: ≤ 2%)
- Gastrointestinais: distúrbio gastrointestinal (intranasal; $\leq 2\%$); dor abdominal (intranasal; $\leq 2\%$); náusea (intranasal; $\leq 2\%$), cólicas abdominais, dor orofaríngea
- Endócrinas e metabólicas: hiponatremia, intoxicação hídrica
- Locais: injeção edema, eritema e sensação de queimação dolorosa no local da injeção
- Oculares: conjuntivite (intranasal: ≤ 2%), distúrbio da lacrimação (intranasal: ≤ 2%), edema ocular (intranasal: ≤ 2%)

Precauções: atividade do fator VIII de coagulação, ≤ 5% do normal em pacientes com hemofilia; hiponatremia; fluido e desequilíbrio hidroeletrolítico; ingestão de líquidos excessiva; pacientes geriátricos; eventos trombóticos

Contraindicação: histórico de hiponatremia ou ativa



Posologia:

- Dermatite atópica: aplicar gel 2×/dia, por até 4 semanas consecutivas
- Dermatoses responsivas a corticosteroides: aplicar 2-3×/dia, por até 2 semanas

(continua)

desonida (continuação)

Função hepática: disfunção hepática – não há informações disponíveis; podem ocorrer alterações na função hepática

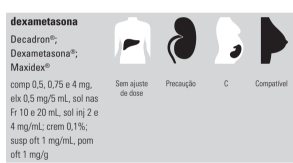
Função renal: disfunção renal — não há informações disponíveis

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: edema periférico, hipertensão arterial
- Dermatológicas: descamação da pele, eritema (passageiro, intenso), erupção cutânea, foliculite, pele escamada, prurido, ressecamento da pele, telangiectasia
- Neurológicas: asma, cefaleia, irritabilidade, tosse
- Respiratórias: faringite, infecção das vias aéreas superiores
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia, supressão do eixo hipotálamohipófise-adrenal
- Geniturinária: xerostomia
- Locais: atrofia, dermatite, sensação de picada, sensação de queimação
- Miscelânea: infecção

Precauções: não é recomendado uso com acne vulgar, rosácea ou dermatite perioral; interromper o uso na presença de infecção descontrolada pele; uso prolongado pode aumentar o risco de absorção sistêmica

Contraindicações: lesões tuberculosas, sifilíticas e virais (como herpes, vacínia ou varicela); não deve ser utilizado nos olhos ou nas áreas próximas a eles



Posologia:

- Anti-inflamatório: 0,75-9 mg/dia, a cada 6-12 h, VO, IM ou EV
- Infiltração intrarticular, partes moles ou intralesional: 0,4-6 mg/dia
- Edema de vias aéreas ou extubação: 0,5-2 mg/kg/dia, a cada 6 h, iniciando 24 h antes da extubação, continuar 4-6 doses após o procedimento
- Antiemético: profilaxia 10-20 mg, V0 ou EV, 15-30 min antes do tratamento; náusea e vômito 4-10 mg, 1-2×/dia, por 2-4 dias
- Mieloma múltiplo: 40 mg/dia, VO ou EV, dias 1-4, 9-12, 17-20, repetindo a cada 4 semanas
- Edema cerebral: iniciar com 10 mg, EV; depois, 4 mg a cada 6 h, conforme resposta, trocando para VO quando atingir a resposta máxima (2-4 dias), com previsão de suspensão em 5-7 dias
- Teste de supressão com dexametadona: 1 mg, VO, às 23h00, com coleta de sangue às 8h00 do dia seguinte para determinação do cortisol plasmático
- Esclerose múltipla: 30 mg/dia, V0, por 1 semana, seguidos de 4-12 mg/dia, por 1 mês

Função hepática: podem ocorrer aumento de transaminases ou hepatomegalia; ajuste de dose não é necessário; cirrose preexistente — pode resultar em aumento do efeito de corticosteroides

Função renal: pode ocorrer glicosúria; insuficiência renal preexistente — risco de exacerbação, por causa da retenção de sódio, edema e perda de potássio; uso com precaução; hemodiálise — ajuste de dose não é necessário

(continua

-MRCM.indb 1345 12/5/17 4:07 PM

DEXAMETASONA

(continuação)

Administração parenteral (compatível - SF e SG5%): pode ser administrada IM; pode ser administrada em injeção EV lenta sem diluição, ou diluída e infundida em 30 min Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, bradicardia, colapso circulatório, edema, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, miocardiopatia, parada cardíaca, ruptura do miocárdio (após IAM), síncope, tromboembolia, vasculite
- Dermatológicas: acne, alopecia, angioedema, atrofia cutânea, comprometimento da cicatrização, comprometimento da reação à prova cutânea, dermatite alérgica, equimoses, eritema, erupção cutânea, estrias, hiperpigmentação, hipertricose, hipopigmentação, hirsutismo, pele frágil, petéquias, prurido perianal (após injeção EV), ressecamento da pele, urticária
- Neurológicas: alterações do humor e da personalidade, aumento da pressão intracraniana, cefaleia, crises convulsivas, depressão, distúrbios psíquicos, euforia, insônia, instabilidade emocional, mal-estar, neurite, pseudotumor cerebral (geralmente após a suspensão do medicamento), vertigem
- Respiratória: edema pulmonar
- Musculoesqueléticas: artropatia, fraqueza, fraturas, fraturas vertebrais por compressão, miopatia (particularmente quando houver doença neuromuscular ou em uso concomitante com agentes bloqueadores neuromusculares), necrose asséptica (cabeça do fêmur e do úmero), neuropatia, osteoporose, parestesia, perda de massa muscular, ruptura de tendão
- Gastrointestinais: aumento do apetite, distensão abdominal, esofagite ulcerativa, ganho de peso, hemorragia gastrointestinal, náusea, pancreatite, perfuração gastrointestinal, úlcera péptica
- Endócrinas e metabólicas: alcalose hipopotassêmica, balanço nitrogenado negativo, catabolismo protéico, DM, hiperglicemia, irregularidades menstruais, redução da intolerância à glicose, redução da tolerância a carboidratos, retenção de sódio, síndrome de Cushing, supressão adrenal, supressão do crescimento (crianças), supressão do eixo hipófise-adrenal
- Geniturinária: espermatogênese alterada (maior ou menor)
- Locais: inflamação após a injeção (uso intra-articular), tromboflebite
- Oculares: aumento da pressão intraocular, catarata, exoftalmia, glaucoma
- Miscelânea: acúmulo de gordura anormal, anafilaxia, cicatrização comprometida, diaforese, hipersensibilidade, infecções, moon face, necrose avascular, processo maligno secundário, reação anafilactoide, sarcoma de

Precauções: elevação da PA; malária cerebral preexistente — evitar o uso (VO); uso concomitante de doses imunossupressoras de dexametasona e vacinas atenuadas (VO); insuficiência cardíaca congestiva preexistente; instabilidade emocional ou tendências psicóticas; infecções fúngicas sistêmicas – uso não recomendado; distúrbios gastrointestinais preexistentes: glaucoma: hipertensão preexistente: infecções: elevações da pressão intraocular; IAM recente; uso concomitante com bloqueador neuromuscular; miastenia grave; catarata; convulsões; herpes simples ocular ativa; neurite óptica preexistente; osteoporose; pacientes sem imunidade a varicela e sarampo: períodos de estresse – aiuste da dose recomendada antes, durante e após a situação estressante (VO); alterações psíquiátricas podem ocorrer (VO); retirada rápida aumenta o risco de insuficiência adrenal - redução gradual é recomendada; infestação por Strongyloides conhecida ou suspeitada; mudanças na tireoide do paciente podem justificar ajustes na dose de corticosteróides; tuberculose

(continua)

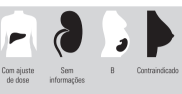
(continuação) dexametasona

Contraindicações: olhos afáquicos com ruptura da cápsula posterior do cristalino (implante intravítreo); uso concomitante de > 1 única dose de dexametasona com rilpivirina; olhos com lente intraocular de câmara anterior e ruptura da cápsula posterior do cristalino (implante intravítreo); infecção fúngica sistêmica (VO); glaucoma avançado (implante intravítreo); infecções ocular ou periocular (implante intravítreo), incluindo doenças virais da córnea e da conjuntiva, herpes ativos epiteliais, ceratite simples, vacínia, varicela, doença de micobactérias e doenças fúngicas ativa ou suspeita

dexclorfeniramina

Polaramine®

comp rev 2 mg, drg 6 mg, liq 2 mg/5 mL, gts 2,8 mg/mL, crem derm 10 mg/g



Posologia:

■ Sintomas alérgicos: 2 mg, VO, a cada 4-6 h, ou 4-6 mg, ao se deitar (máximo: 12 mg/dia)

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose pode ser necessário dependendo da resposta clínica e do grau de insuficiência

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Neurológicas: sonolência leve a moderada (> 10%); cefaleia, fadiga, nervosismo, tontura (1-10%)
- Respiratórias: espessamento de secreções brônguicas (> 10%); faringite
- Musculoesquelética: artralgia (1-10%)
- Gastrointestinais (1-10%): aumento do apetite, diarreia, dor abdominal, ganho de peso, náusea, ressecamento da boca

Precauções: obstrução do colo da bexiga; asma brônquica; glaucoma de ângulo fechado; hipertrofia prostática sintomática; obstrução piloroduodenal; úlcera péptica estenosante; doenças da tireoide; não aplicar o creme em áreas da pele que apresentam bolhas ou secreção, ao redor dos olhos, genitália ou outras mucosas; evitar exposição ao sol das áreas tratadas

Contraindicações: asma; terapia com inibidores de monoamina-oxidase

dexmedetomidina

Precedex®

sol inj 100 mcg/mL







Posologia (deve ser individualizada e titulada para o efeito desejado):

- Sedação em UTI: dose de ataque (pode ser suprimida se o paciente já estiver em uso de outros sedativos ou com rebaixamento do nível de consciência) de 1 mcg/kg, em 10-20 min; dose de manutenção de 0,2-0,7 mcg/kg/h; reavaliar a cada 30 min
- Sedação procedimental: ataque 0,5-1 mcg/kg/h, em 10 min; manutenção - 0,2-1 mcg/kg/h (habitualmente: 0,6 mcg/kg/h)

Função hepática: insuficiência hepática – considerar redução da dose de ataque e das doses de manutenção

Função renal: pode ocorrer oligúria (2%); CICr < 30 mL/min - considerar redução da dose inicial e de manutenção

(continua)

-MRCM.indb 1346 12/5/17 4:07 PM dexmedetomidina

Ajustes de dose: sedação em pacientes geriátricos — dose de ataque de 0,5 mcg/kg, EV, ao longo de 10 min, e redução na perfusão de manutenção; sedação em UTI — considerar redução das doses de ataque e manutenção; uso concomitante com anestésicos, sedativos, hipnóticos, ou opioides — redução da dose de alguma droga pode ser necessária

Administração parenteral (compatível – SF, SG5% e Ringer-lactato): diluir em 50 mL de solução compatível (até concentração de 4 mcg/mL), e administrar em 10 min na forma de injeção lenta, ou infundir ACM Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (30%), bradicardia (8%), fibrilação atrial (7%)
- Hematológicas: anemia (3%), leucocitose (2%)
- Neurológicas: agitação (5-14%), dor (3%)
- Respiratórias: depressão respiratória (37%), hipóxia (6%), derrame pleural (3%), edema pulmonar (2%)
- Gastrointestinais: náusea (11%), constipação (6-14%), xerostomia (1-10%)
- Miscelânea: febre (5-7%), infecção (2%), sede (2%)

Precauções: DM; bloqueio cardíaco avançado; hipertensão crônica; hipovolemia; exposição prolongada (> 24 h) pode levar a tolerância, taquifilaxia e aumento dos efeitos adversos relacionados à dose; disfunção ventricular grave; uso concomitante com vasodilatador; uso por mais de 24 h; recomenda-se a descontinuação progressiva para evitar sintomas de abstinência



Posologia:

 Osteoartrite: 50-100 mg/dia, VO, junto às refeições; iniciar com 50 mg, pelas primeiras 2 semanas, para aumentar tolerabilidade; efeito analgésico em 2-4 semanas após o início do tratamento

Função hepática: insuficiência hepática grave – uso contraindicado

Função renal: CICr < 30 mg/min — dose diária deve ser equivalente à metade da dose recomendada

Reações adversas:

■ Gastrointestinais: diarreia, dores abdominais

Precauções: pode alterar a coloração da urina (amarelo intenso ou tonalidade avermelhada); deve ser descontinuado definitivamente se aparecerem sintomas sugestivos de danos hepáticos

Contraindicações: doenças intestinais inflamatórias (colites ulcerativas, doença de Crohn); pseudo-obstrução ou obstrução intestinal e síndromes abdominais dolorosas de causas não determinadas

Observações: a ingestão junto com alimentos pode melhorar sua absorção, por esse motivo é importante administrar durante as principais refeições

diazepam Dienpax®; \

(continuação)

Dienpax®; Valium® comp 5 e 10 mg; amp 10 mg







Contraindicado

cado Com ajust

ajuste D dose

Posologia:

- Abstinência alcoólica: 10 mg, VO, a cada 6-8 h, nas primeiras 24 h, reduzindo para 5 mg, a cada 6-8 h, conforme evolução
- Crise convulsiva: 5-10 mg, EV ou IM (forma de administração com efeitos menos previsíveis)
- Terapia de manutenção adjuvante: 5-10 mg, VO, a cada 6-12 h
- Estado de mal epiléptico: 10 mg, EV, em *bolus*, e repetir se não sair; pode-se manter infusão de até 8 mg/h (máximo: 30 mg em período de 8 h), se persistir
- Ansiedade: 5-10 mg, VO, a cada 6-12 h, conforme necessário
- Espasmo muscular: 5-10 mg, IM ou EV de ataque, seguidos de 5-10 mg, em 3-4 h; doses maiores são necessárias no tétano
- Sedação: dose de ataque de 5-10 mg; dose de manutenção de 0,1-0,5 mg/kg, a cada 4-6 h; provoca sedação prolongada, especialmente se em doses repetidas; a aplicação EV rápida pode causar hipotensão e depressão respiratória; cada vez menos usado para manutenção da sedação em UTI
- Distúrbios ansiosos: 5-10 mg, a cada 30-60 min

Função hepática: pode ocorrer icterícia; doença hepática – reduzir a dose habitual em 50%; insuficiência hepática grave — uso contraindicado

Função renal: a dose deve ser modificada dependendo da resposta clínica e do grau de insuficiência, mas não há recomendação quantitativa disponível; hemodiálise — não é dialisável, não é necessária dose suplementar

Ajuste de dose: pacientes debilitados e idosos — dose inicial de 2-2,5 mg, VO, de 1-2×/dia, e, em seguida, aumentar gradualmente conforme necessário e tolerado

 $\mbox{\bf Administração parenteral: IM - administração profunda; EV - injetar lentamente, não superando 5 mg/min$

Obs.: não misturar ou diluir com outras soluções ou medicamentos na seringa ou Fr de infusão

Reações adversas (podem variar conforme a via de administração):

- Cardiovasculares: hipotensão arterial, vasodilatação
- Dermatológica: erupção cutânea
- Neurológicas: agitação, amnésia, ansiedade, ataxia, cefaleia, confusão mental, crises convulsivas, depressão, euforia, excitação ou raiva paradoxal, fadiga, fala desarticulada, incoordenação, insônia, labilidade emocional, memória comprometida, sonolência, tontura, vertigem
- Respiratórias: apneia, asma, redução da frequência respiratória
- Musculoesqueléticas: disartria, fraqueza, tremor
- Gastrointestinais: alterações da salivação, constipação, diarreia, náusea
- Endócrinas e metabólicas: alterações da libido
- Geniturinárias: incontinência, retenção urinária
- Locais: dor no local da injeção, flebite
- Oculares: diplopia, visão turva

Precauções: histórico de uso de álcool ou drogas; uso concomitante com álcool ou outros depressores do SNC; depressão, grave, latente, ou associada à ansiedade (risco de suicídio); obesos; pacientes com risco de queda; idosos ou debilitados — reações psiquiátricas e paradoxais foram relatadas; insuficiência respiratória crônica

Contraindicações: miastenia grave; glaucoma agudo de ângulo estreito; glaucoma de ângulo aberto não tratado; insuficiência respiratória grave; síndrome da apneia do sono; pacientes psicóticos

Observações: descontinuação do uso; reduzir gradualmente a dose após uso prolongado — evitar interrupção abrupta

-MRCM.indb 1347 12/5/17 4:07 PM

diclofenaco

Cataflam®; Cataflam
D®; Cataflam Emulgel®;
Still®; Astren®;
Voltaren
Retard®; Voltaren SR®;
Diclofenaco sódico®;
Flodin Dug®





Posologia:

- Analgesia em dismenorreia primária: V0 dose de ataque de 50-100 mg, seguida de 50 mg, a cada 8 h; supositório 50-100 mg, 1×/dia, em substituição à dose V0
- Uso tópico: aplicar 2-4 g sobre a área afetada, 3-4×/dia, por até 7 dias
- Dor aguda: IM 75 mg, 1×/dia, geralmente em dose única; pode ser combinado com diclofenaco, VO, até 150 mg/dia

Função hepática: gel — pode ocorrer aumento de enzimas hepáticas; VO — podem ocorrer alterações de enzimas hepáticas (> $3 \times LSN$: $\le 4\%$); insuficiência hepática — iniciar com 18 mg, VO, $3 \times /dia$

Função renal: VO — podem ocorrer função renal anormal, necrose papilar renal e outras lesões renais; aumento do risco com o uso concomitante de inibidores da enzima conversora da angiotensina e diuréticos, desidratação considerável; uso com precaução; contraindicado em pacientes com insuficiência renal moderada ou grave no tratamento da dor perioperatória e sob risco de depleção de volume

Administração parenteral: administração IM profunda (quadrante superior externo do glúteo)

Obs.: não deve ser usado por > 2 dias consecutivos (máximo: 150 mg/dia)

Reações adversas (VO):

- Cardiovascular: 1-10% edema
- Dermatológicas: 1-10% erupção cutanea, prurido
- Hematológicas: 1-10% anemia, aumento do tempo de sangramento, hemorragia
- Neurológicas: 1-10% cefaleia, sonolência, tontura
- Gastrointestinais: 1-10% azia, constipação, diarreia, dispepsia, distensão abdominal, dor abdominal, flatulência, náusea, perfuração gastrointestinal, úlcera péptica ou sangramento gastrointestinal, vômito
- Endócrina e metabólica: 1-10% retenção de líquidos
- Auditiva: 1-10% zumbido

(continua)

diclofenaco (continuação)

Precauções: eventos trombóticos cardiovasculares; pode inibir a agregação de plaquetas e prolongar o tempo de sangramento não é recomendado o uso concomitante de ácido acetilsalicílico; aumento do risco de necrose renal papilar ou outra lesão renal e dos eventos adversos gastrointestinais graves em idosos; edema e retenção de líquidos foram relatados; hipertensão; desidratação considerável; insuficiência cardíaca; disfunção hepática com uso prolongado ou comprometimento da função renal; descontinuação pode ser instificada

Contraindicações: asma, urticária ou outra reação alérgica relacionada ao uso de AINH ou AAS; tratamento da dor perioperatória em cirurgia de revascularização do miocárdio



Posologia:

■ Reações alérgicas: 25-50 mg, a cada 4-8 h (máximo: 300 mg/dia)

Função hepática: insuficiência hepática – redução da dose pode ser necessária; é extensivamente metabolizada no fígado

Função renal: insuficiência renal leve com CICr > 50 mL/min – aumentar intervalo de dose para cada 6 h; insuficiência renal moderada com CICr de 10-50 mL/min – aumentar intervalo de dose para cada 6-12 h; insuficiência renal grave com CICr < 10 mL/min – aumentar intervalo de dose para 12-18 h

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): iniciar a terapêutica com doses mais baixas

Administração parenteral (compatível – SF, SG5% e SG5% em SF): IM – administração profunda; EV – administrar injeção EV lenta ou diluído em 50 mL de solução compatível, infundido em 25 min; a taxa de infusão não deve exceder 25 mg/min

Reações adversas:

- Cardiovasculares: constrição torácica, extrassístoles, hipotensão arterial, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: erupção cutânea, fotossensibilidade, urticária
- Hematológicas: anemia hemolítica, trombocitopenia, agranulocitose
- Neurológicas: agitação, calafrios, cefaleia, confusão mental, convulsões, distúrbios da coordenação, euforia, excitação, excitação paradoxal, fadiga, insônia, irritabilidade, nervosismo, sedação, sonolência, tontura, vertigem
- Respiratórias: congestão nasal, espessamento de secreções brônquicas, sibilos
- Musculoesqueléticas: neurite, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, constrição da orofaringe, desconforto epigástrico, diarreia, náusea, ressecamento de membranas mucosas, vômito, xerostomia
- Auditivas: labirintite (aguda), zumbido
- Endócrina e metabólica: irregularidades menstruais (antecipação da menstruação)
- Geniturinárias: aumento da frequência miccional, dificuldade miccional, retenção urinária
- Oculares: diplopia, turvamento da visão
- Miscelânea: choque anafilático, diaforese

(continuação) difenidramina

Precauções: obstrução do colo da bexiga; terapia concomitante com inibidores da monoamina-oxidase; uso concomitante com depressores do SNC; não usar forma tópica nos olhos ou pálpebras; idosos são mais suscetíveis aos efeitos colaterais; história de asma brônquica; aumento da pressão intraocular; hipertireoidismo; doença cardiovascular ou hipertensão; glaucoma de ângulo fechado; obstrução piloroduodenal; úlcera péptica estenosante; hipertrofia prostática sintomática; uso da forma tópica em pacientes com catapora, sarampo, bolhas ou em grandes áreas da pele, a menos que dirigido por um médico

Contraindicação: recém-nascidos ou prematuros



Posologia:

- Insuficiência cardíaca: 0,125-0,25 mg, VO, 1×/dia; idosos, com função renal prejudicada ou baixo peso - utilizar doses menores (p. ex., 0,125 mg, a cada 2
- Controle de frequência cardíaca: 0,75-1,5 mg, VO, como dose de ataque, seguidos de 0,125-0,5 mg, VO, 1×/dia
- Monitorizar uso com dosagens sanguíneas e ECG frequentes

Função hepática: insuficiência hepática – não há recomendação de dose específica; no entanto, nos paciente com insuficiência renal combinada com insuficiência hepática pode ocorrer uma redução na depuração e potencial acúmulo da droga; monitorizar as concentrações séricas e resposta terapêutica

Função renal: insuficiência renal – risco de toxicidade; ajuste de dose e monitorização recomendados

Ajuste de dose (obesidade ou edema): reduzir a dose

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: aceleração do ritmo juncional; assistolia; bloqueio cardíaco de 1º, 2º (Wenckebach) ou 3º graus; complexos ventriculares prematuros (especialmente bigeminismo ou trigeminismo); depressão do segmento ST: dissociação atrioventricular: edema facial: exantema (eritematoso, maculopapular - mais comum, papular, escarlatiniforme, vesicular ou bolhoso); prolongamento do PR; taquicardia atrial com ou sem bloqueio; taquicardia ventricular ou fibrilação ventricular
- Dermatológicas: edema angioneurótico, prurido, urticária
- Neurológicas: tontura (6%), distúrbios mentais (5%), cefaleia (4%), alucinações, ansiedade, apatia, confusão mental, delírio, depressão, febre
- Respiratória: edema laríngeo
- Musculoesquelética: fraqueza
- Gastrointestinais: diarreia (4%), náusea (4%), vômito (2%), anorexia, dor
- Oculares: distúrbios visuais (visão turva ou amarela

Precauções: risco de bloqueio cardíaco avançado ou completo em bloqueio atrioventricular incompleto; doença cardíaca beribéri sem tratamento; diminuição do peso corporal; cardioversão elétrica; desequilíbrio hidroeletrolítico; estados hipermetabólicos ou hiperdinâmicos; hipotireoidismo; IAM; isquemia; miocardite; função sistólica ventricular esquerda preservada (p. ex., miocardionatia restritiva ou hipertrófica. pericardite constritiva, doença cardíaca amiloide, cor pulmonale agudo); pode diminuir o débito cardíaco; pode não haver benefício com a terapia; aumento do risco de toxicidade; evitar o uso em casos de doença do nó sinusal e síndrome de Wolff-Parkinson-White

Contraindicação: fibrilação ventricular

diltiazem

Cardizem® CD. Cardizem® SR, Cardizem®



Com ajuste





cap dura lib gradual 180 e 240 mg, cap dura + microgran 90 e 120 mg; comp 30 e 60 mg

Posologia:

- Angina: liberação prolongada 120 mg, 1×/dia, titular em 7-14 dias (máximo: 480 mg/dia, habitual: 120-320 mg/dia); liberação imediata - 30 mg,
- Hipertensão: liberação prolongada 180-240 mg, 1×/dia (máximo: 480 mg/ dia, habitual: 240-360 mg/dia); liberação imediata – 60-120 mg, 3×/dia, até 360 mg/dia
- Fibrilação atrial, controle de frequência: liberação prolongada 120-360 mg. 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática – redução pode ser necessária, por causa do extenso metabolismo hepático; aumento do risco de toxicidade

Função renal: insuficiência renal – aumento do risco de toxicidade; uso com precaução; hemodiálise ou diálise peritoneal - não é necessária dose sunlementar

Ajuste de dose (uso concomitante com sinvastatina): dose diária máxima de sinvastatina de 10 mg e diltiazem, 240 mg; idosos - utilizar com cautela, iniciando o tratamento com doses baixas e monitorar as condições do

Reações adversas (as frequências representam faixas de várias formas de apresentação; pacientes com comprometimento da função ventricular e/ou distúrbios da condução podem apresentar maior incidência):

- Cardiovasculares: edema (2-15%), bloqueio atrioventricular (de 1º grau: 2-8%), edema (de membro inferior: 2-8%), dor (6%), bradicardia (2-6%), hipotensão arterial (< 2-4%), vasodilatação (2-3%), extrassístoles (2%), rubor (1-2%) nalnitação (1-2%)
- Dermatológica: erupção cutânea (1-4%)
- Neurológicas: cefaleia (5-12%), tontura (3-10%), nervosismo (2%)
- Respiratórias: rinite (< 2-10%), tosse (< 3%), faringite (2-6%), dispneia (1-6%), bronquite (1-4%), congestão sinusal (1-2%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (1-4%), mialgia (2%)
- Gastrointestinais: dispepsia (1-6%), constipação (< 2-4%), vômito (2%), diarreia (1-2%)
- Endócrina e metabólica: gota (1-2%)
- Locais: sensação de queimação, prurido (4%)

Precauções: uso concomitante com outros fármacos conhecidos por diminuir resistência periférica, volume intravascular, contratilidade miocárdica ou condução (EV); uso concomitante com betabloqueadores ou digitálicos; efeito aditivo sobre a frequência cardíaca (VO); foram relatadas reações dermatológicas que conduzem a eritema multiforme e/ou dermatite esfoliativa: ingestão de álcool pode aumentar o risco de hipotensão ou vasodilatação; hipotensão; arritmias supraventriculares com comprometimento hemodinâmico (EV); função ventricular prejudicada; agravamento da insuficiência cardíaca congestiva foi relatado

Contraindicações: IAM com congestão pulmonar; administração EV de betabloqueadores dentro de poucas horas após diltiazem EV; fibrilação ou flutter atrial associado a um desvio trato acessório (síndrome de Wolff--Parkinson-White ou PR curto); risco de flutuações da taxa de coração potencialmente fatais (EV); choque cardiogênico (EV); bloqueio cardíaco de 2º ou 3º graus; hipotensão sintomática (PA sistólica < 90 mmHg); arritmia sinusal sem marca-passo; taquicardia ventricular; podem levar a deterioração hemodinâmica e fibrilação

12/5/17 4:07 PM -MRCM.indb 1349

dimenidrinato Dramin® comp 100 mg, sol oral







Com ajuste

Contraindicado

Posologia:

2,5 mg/mL

- Vertigem, náusea: 1 comprimido, a cada 6-8 h (máximo: 400 mg/dia).
- Cinetose: 1 comprimido com pelo menos 30 min de antecedência da viagem, repetindo em pelo menos 4 h, se necessário

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose pode ser necessário

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Cardiovascular: taquicardia
- Dermatológica: erupção cutânea
- Neurológicas: cefaleia, excitação, inquietação, insônia, lassidão, nervosismo, sonolência, tontura
- Respiratória: espessamento de secreções brônquicas
- Gastrointestinais: anorexia, náusea, sofrimento epigástrico, xerostomia
- Geniturinária: disúria
- Ocular: visão turva

Precauções: asma; evitar bebidas alcoólicas; bronquite crônica; enfisema; hiperplasia prostática; glaucoma de ângulo estreito; pode provocar sonolência acentuada; uso concomitante com sedativos e tranquilizantes; retenção urinária; pode exacerbar distúrbios consulsivos

Contraindicação: porfiria

comp SL 5 mg; comp 10

dinitrato de isossorbida

Isordil®

mg









Precaucão

Uso criterioso

Posologia:

- Escolha por via sublingual ou VO: de acordo com a necessidade de velocidade de início de ação
- Angina pectoris: podem ser utilizados comprimidos sublinguais na forma de ataque, na dose de 2,5-5 mg, a cada 2 ou 3 h, ao sentir dor ou antes de se expor a situações potencialmente desencadeantes; profilaxia – cápsula 40-80 mg, a cada 8-12 h, ou comprimido 5-30 mg, 4×/dia
- Insuficiência cardíaca: 5-15 mg, por via sublingual, a cada 2-3 h, ou 10-40 mg, VO, 4×/dia, até 240 mg/dia

Função hepática: insuficiência hepática – orientações específicas para ajuste de dose não estão disponíveis; entretanto, as concentrações plasmáticas ficam elevadas em pacientes com cirrose; uso com precaução

Função renal: disfunção renal - não há informações disponíveis; hemodiálise – dose suplementar não é necessária; diálise peritoneal – dose suplementar não é necessária após diálise

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): iniciar a terapia na extremidade inferior da faixa de dose

Reações adversas:

- Cardiovasculares: angina crescente (incomum), choque, colapso cardiovascular, edema periférico, hipertensão arterial de rebote (incomum), hipotensão arterial (infrequente), hipotensão postural, palidez, rubor, síncope (incomum), taquicardia
- Hematológica: meta-hemoglobinemia (rara, overdose)

(continua)

dinitrato de isossorbida

(continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: agitação, cefaleia (mais comum), sensação de desmaio (relacionada a alterações da PA), tontura
- Musculoesquelética: fraqueza
- Gastrointestinais: incontinência intestinal, náusea, vômito, xerostomia
- Geniturinária: incontinência urinária
- Ocular: turvamento da visão.
- Miscelânea: suores frios

Precauções: IAM; uso de álcool; anemia grave; hemorragia cerebral em traumatismo cranioencefálico; uso crônico pode desencadear tolerância; uso concomitante com hidralazina pode reduzir a tolerância; hipermotilidade gástrica (sustentando formas de liberação); idosos; hipertireoidismo; cardiomiopatia hipertrófica; depleção de volume; aumento da pressão intracraniana (sublingual); aumento da pressão intraocular

Contraindicações: uso concomitante com sildenafila (risco de hipotensão grave); inibidores da fosfodiesterase, como sildenafil e vardanafil

diosmina + hesperidina

comp rev 900 + 100 ma e

Daflon®







informações

Sem informações

450 + 50 ma Posologia:

- Insuficiência venosa crônica: 500 mg, VO, 2×/dia
- Período pós-operatório de safenectomia: 500 mg, V0, 2×/dia, podendo ser utilizada por 4-6 semanas
- Doença hemorroidária aguda: 500 mg, VO, a cada 4 h, nos primeiros 4 dias, seguidos de 500 mg, VO, a cada 6 h, por 3 dias e, então, 500 mg, a cada 12 h, por pelo menos 3 meses
- Período pós-operatório de hemorroidectomia: 500 mg, VO, a cada 4 h, nos primeiros 3 dias, seguidos de 500 mg, VO, a cada 6 h, por 4 dias, e 500 mg, a cada 8 h, por 3 dias e, então, 500 mg, a cada 12 h, por 4 dias
- Dor pélvica crônica: 500 mg, VO, 2×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológicas: eczema e ptiríase rósea
- Neurológicas: insônia (rara), tontura, vertigem, cefaleia, ansiedade e fadiga
- Gastrointestinais: alterações digestivas leves (raras), como náusea, vômito, dor abdominal, epigastralgia, dispepsia e diarreia

Precaução: crise hemorroidária aguda

dipirona (metamizol)

Novalgina®

comp 500 e 1.000 mg, gotas 500 mg/mL, sol oral (infantil) 50 mg/mL, sol inj 500 mg/mL, susp 300 mg, comp









Contraindicado Contraindicado

Contraindicado

Posologia:

efervescente 1 g

■ Analgesia e febre: VO – 500-1.000 mg, até 4×/dia (máximo: 4 g/dia); EV - 1-2,5 g, até $4\times$ /dia (máximo: 5 g/dia); via retal - 300 mg, até $4\times$ /dia

dipirona (metamizol)

(continuação)

Função hepática: insuficiência hepática (curto prazo) – redução da dose não é necessária; insuficiência hepática (altas doses ou por períodos prolongados) - uso contraindicado; taxa de eliminação é reduzida nesses pacientes

Função renal: podem ocorrer agravamento agudo da função renal (muito raro) e nefrite interstiticial aguda (casos isolados); insuficiência renal (curto prazo) – redução da dose não é necessária; insuficiência renal (altas doses ou por períodos prolongados) – uso contraindicado; taxa de eliminação é reduzida nesses pacientes

Administração parenteral (compatível - SF, SG5% e Ringer-lactato): dipirona sódica pode ser administrada IM ou EV; infundir solução diluída (em 20 mL) ou não; administração EV deve ser realizada lentamente (não excedendo 1 mL/min)

Obs.: uso imediato

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmias cardíacas, choque circulatório, hipotensão grave (rara), queda crítica da PA (rara), queda da PA (por vezes, precedida por aumento da PA), reações hipotensivas passageiras (isoladas), síndrome de
- Dermatológicas: angioedema grave (até mesmo envolvendo a laringe), urticária generalizada
- Hematológicas: agranulocitose (muito rara, potencialmente letal; sinais típicos: lesões inflamatórias na mucosa orofaríngea, anorretal ou genital, inflamação na garganta, febre, mesmo que persistente ou recorrente), aumento da velocidade de hemossedimentação, leucopenia (rara), trombocitopenia (muito rara; sinais típicos: maior tendência de sangramento, petéquias na pele e membranas mucosas)
- Respiratórias: ataques de asma (pacientes com síndrome da asma analgésica), broncoespamo grave
- Geniturinária: urina avermelhada (urina com pH baixo)
- Locais: dor flebites
- Miscelânea: reações anafiláticas ou anafilactoides
- Sinais típicos: sintomas cutâneos ou nas mucosas (prurido, ardor, rubor, urticária, inchaço, dispneia)
- Reações ocasionais: erupções fixadas por medicamentos, exantema (raro), síndrome de Lyell (casos isolados), síndrome de Stevens-Johnson (casos isolados)

Precauções: asma brônquica; urticária crônica; intolerância ao álcool; doença grave das artérias coronárias ou estenose relevante dos vasos

Contraindicações: porfiria hepática aguda intermitente; deficiência congênita da glicose-6-fosfato-desidrogenase; função da medula óssea insuficiente ou doenças do sistema hematopoético; não deve ser administrada por via parenteral em pacientes com hipotensão ou circulação instável

dissulfiram Antietanol® comp 250 mg





Precaucão

Uso criterioso

Posologia:

■ Alcoolismo: iniciar com 500 mg, 1×/dia, por 1-2 semanas e manter com 250 mg 1×/dia (125-500 mg/dia): manter tratamento até recuperação do paciente. e que a base social e o autocontrole estejam estabelecidos de modo a evitar recaídas; a dose de manutenção pode ser necessária por meses a anos

Função hepática: risco de desenvolvimento de toxicidade hepática, hepatite grave; pode ocorrer vários meses após a terapia; uso com precaução

(continua)

(continuação) dissulfiram

Função renal: pacientes com nefrite aguda e crônica – uso com precaução

Reações adversas:

- Dermatológicas: dermatite alérgica, erupção cutânea, erupções acneiformes
- Neurológicas: cefaleia, fadiga, psicose, sonolência, neurite periférica e
- Musculoesqueléticas: neurite periférica, neuropatia periférica, polineurite
- Gastrointestinal: sabor residual metálico ou semelhante ao do alho
- Geniturinárias: impotência, perda da libido
- Ocular: neurite óptica

Precauções: DM; epilepsia; hipotireoidismo; uso concomitante com barbitúricos; histórico de dermatite por contato com borracha

Contraindicações: álcool, produtos que contenham álcool ou quando é ingerido concomitantemente com ou dentro de 14 dias após a descontinuação de dissulfiram; uso concomitante ou recente de metronidazol; oclusão coronária grave; doença do miocárdio grave; psicoses

Observações: não administrar até o paciente estar abstêmio há ≥ 12 h; não utilizar sem o conhecimento do paciente

dobutamina

Dobutrex®

sol inj 250 mg/20 mL (12,5 mg/mL)





informações

Uso criterioso

Posologia:

- Diluição padrão: 1 ampola em SG5% 230 mL; caso seja necessária redução do volume infundido, considerar 2 ampolas em 210 mL ou 4 ampolas em 170 mL
- Inotrópico positivo: iniciar infusão de 2,5 mcg/kg/min e titular a dose conforme a resposta (habitual: 2,5-10 mcg/kg/min)

Função hepática: não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose; titular a taxa de infusão para atingir os objetivos clínicos

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível – SF, SG5% e SG5% em NaCl a 0,45 e 0,9%): diluir a uma concentração que não exceda 5 mg/mL antes de ser utilizada; taxa de infusão ACM

Obs.: estabilidade de 24 h em TA; instável em soluções alcalinas

Reações adversas:

- Cardiovasculares: batimentos ventriculares prematuros (5%, relacionados à dose), dor anginosa (1-3%), dor torácica inespecífica (1-3%), palpitação (1-3%), aumento da frequência cardíaca, aumento da PA, aumento da atividade ectópica ventricular, hipotensão arterial
- Hematológica: trombocitopenia (casos isolados)
- Neurológicas: cefaleia (1-3%), febre (1-3%), parestesia
- Respiratória: dispneia (1-3%)
- Musculoesqueléticas: cãibras leves em membros inferiores
- Gastrointestinal: náusea (1-3%)
- Endócrina e metabólica: redução discreta do potássio sérico
- Locais: alterações inflamatórias locais e dor decorrentes da infiltração, flebite, necrose cutânea (casos isolados)

Precauções: corrigir hipovolemia antes de iniciar a infusão; fibrilação atrial; DM; hipertensão; hipopotassemia; IAM; atividade ectópica ventricular; extravasamento com infiltração da infusão pode determinar necrose dérmica

Contraindicação: estenose subaórtica hipertrófica idiopática

-MRCM.indb 1351 12/5/17 4:07 PM

docusato de sódio

Humectol® D (docusato de sódio + bisacodil)



drg 60 mg + 5 mg

Posologia:

Laxativo: 1-2 drágea, antes de dormir

Função hepática: não há informações disponíveis; pode ocorrer hepatotoxicidade

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Gastrointestinais (1-10%): cólicas abdominais, diarreia, obstrução intestinal
- Miscelânea (1-10%): irritação da garganta

Precauções: súbita mudança nos hábitos intestinais com duração > 2 semanas (utilizar > 1 semana); sangramento retal ou incapacidade de ter movimento intestinal após o uso de um laxante; uso crônico pode resultar em perda de eletrólitos

Contraindicações: uso concomitante de óleo mineral; obstrução intestinal; dor abdominal aguda; náusea; vômito; hepatite aguda



Posologia:

- Pacientes sem resistência a inibidores de integrasse 50 mg, 1×/dia
- Pacientes com resistência a inibidores de integrasse 50 mg, 2×/dia

Função hepática: não é necessário ajuste de dose

Função renal: não é necessário ajuste de dose

Reações adversas:

- > 10%: cefaleia, náusea e diarreia
- 1-10%: insônia, tontura, sonhos anormais, vômito, flatulência, dor na porção alta do abdômen, dor e desconforto abdominal, erupção cutânea, prurido, fadiga e depressão.
- 0,1-1%: hipersensibilidade, síndrome de reconstituição immune hepatite e ideias suicidas ou tentativas de suicídio (especialmente em pacientes com histórico de depressão ou alterações psiguiátricas preexistentes

Precauções: idade > 12 anos (com peso > 40 kg)

Contraindicação: combinação com dofetilida ou pilsicainide

domperidona Motilium[®] comp 10 mg, susp oral 1 mg/mL Contraindicado

Posologia:

■ Distúrbios da motilidade digestiva: 10 mg, 3-4×/dia, 15-30 min antes das refeições e antes de dormir, caso necessário

Função hepática: insuficiência hepática leve – ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática moderada a grave – uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal – reduzir a frequência para 1 ou 2×/dia; considerar de acordo com gravidade da insuficiência

(continua)

domperidona Reações adversas:

(continuação)

Neurológicas: cefaleia ou enxagueca (1%)

Gastrointestinal: xerostomia (2%)

Precauções: doença cardíaca subjacente (incluindo insuficiência cardíaca congestiva); aumento do risco de arritmia ventricular grave ou morte súbita; iniciar o tratamento na menor dose possível; doses > 30 mg/dia são associadas a aumento do risco de arritmia ventricular grave ou morte súbita; histórico pessoal ou familiar de câncer de mama; iniciar o tratamento na menor dose possível; idosos; distúrbios hidroeletrolíticos; prolongamento do

Contraindicações: uso concomitante com cetoconazol; prolactinoma; prolongamento do intervalo QT; distúrbios eletrolíticos significativos; hemorragia gastrointestinal; uso concomitante com inibidores da CYP3A4 (antifúngicos azólicos, macrolídeos, nefazodona); uso concomitante com fármacos que prolongam o intervalo QT

donepezila Eranz® comp rev 5 e 10 mg Precaucão Uso criterioso

Posologia:

■ Doença de Alzheimer: leve a moderada — 5 mg, 1×/dia; pode-se aumentar para 10 mg após 4-6 semanas (habitual: 5-10 mg/dia); grave -5 mg, $1\times$ /dia, inicialmente, aumentando para 10 mg, após 4-6 semanas (máximo: 23 mg, após pelo menos 3 meses)

Função hepática: doença hepática moderada – ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave - uso com precaução

Função renal: CICr ≥ 22 mL/min – ajuste de dose não é necessário; CICr < 22 mL/min – ajuste de dose parece não ser necessário (com base em estudo limitado com doentes com insuficiência renal grave)

Reações adversas:

- Cardiovasculares (1-10%): hipertensão arterial (3%), dor torácica (2%), hemorragia (2%), síncope (2%), bradicardia, ECG anormal, edema, edema periférico, falência cardíaca, fibrilação atrial, hipotensão arterial,
- Dermatológicas (1-10%): escoriações (4-5%), eczema (3%), erupção cutânea, prurido, úlcera cutânea, urticária
- Hematológicas (1-10%): contusão (≤ 2%), anemia
- Neurológicas: insônia (2-14%), cefaleia (3-10%), dor (3-9%), fadiga (1-8%), tontura (2-8%), sonhos anormais (3%), alucinações (3%), hostilidade (3%), depressão (2-3%), nervosismo (1-3%), confusão mental (2%), febre (2%), labilidade emocional (2%), sonolência (2%), transtorno de personalidade (2%), afasia, agitação, agressividade, ansiedade, choro anormal, crises convulsivas, ilusões, inquietação, vertigem
- Respiratórias (1-10%): aumento da tosse, bronquite, dispneia, dor orofaríngea, faringite, pneumonia
- Musculoesqueléticas (1-10%): cãibras musculares (3-8%), aumento da CPK (3%), dorsalgia e/ou lombalgia (3%), artrite (1-2%), fraqueza (1-2%), ataxia, aumento da DHL, fragueza, fratura óssea, marcha anormal, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: náusea (3-19%, relacionada com a dose), diarreia (5-15%, relacionada com a dose), vômito (3-9%, relacionado com a dose), anorexia (2-8%), ganho de peso (3-5%, relacionado com a dose), constipação, dispepsia, dor abdominal, dor epigástrica, gastroenterite, incontinência fecal, odontalgia, sangramento gastrointestinal, timpanismo

donepezila (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Miscelânea: infecção (11%), diaforese, divagação, infecção fúngica, sintomas de gripe
- Endócrinas e metabólicas (1-10%): hiperlipemia (2%), desidratação (1-2%), aumento da libido, fogachos
- Geniturinárias (1-10%): incontinência urinária (1-3%), alteração da frequência urinária (2%), cistite, glicosúria, hematúria, ITU, noctúria
- Oculares (1-10%): catarata, irritação ocular, visão turva

Precauções: anestesia; asma ou doença pulmonar obstrutiva; bradicardia e bloqueio cardíaco; risco de prolongamento do intervlo QT; risco de rabdomiólise; uso concomitante com AINH; histórico de úlcera péptica; convulsões generalizadas

dopamina Revivan® amp 50 mg/10 mL e 200 mg/5 mL Sem Sem C Uso criterioso

Posologia:

- Diluição padrão: 5 ampolas de 50 mg ou 1 ampola de 200 mg em 200 mL de SF ou SG (solução final: 1 mg/mL)
- Suporte hemodinâmico: infusão EV 1-5 mcg/kg/min, titulando conforme resposta, ou 1-4 mcg/kg/min, a cada 10-30 min (máximo: 50 mcg/kg/min, mas doses > 20 mcg/kg/min são associadas a maior risco de taquiarritmias sem maior efeito vasopressor); bradicardia sintomática 2-10 mcg/kg/min
- \blacksquare Suporte inotrópico em insuficiência cardíaca: infusão EV 5-12 mcg/kg/min

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: podem ocorrer azotemia e poliúria; não há informações disponíveis sobre ajuste de dose

Ajuste de dose (pacientes que tenham feito uso de inibidores da monoamina-oxidase antes do uso da dopamina): redução da dose (sem orientações específicas)

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG10% e SG5% em NaCl a 0,45 e 0,9%): a solução concentrada deve ser diluída a concentrações de 400-1.600 mcg/mL; administrar somente por bomba de infusão, com taxa inicial de 2-5 mcg/kg/min

Obs.: estabilidade de 24 h; é instável em soluções alcalinas

Reações adversas:

- Cardiovasculares: batimentos ectópicos, dor anginosa, hipotensão arterial, palpitação, taquicardia, vasoconstrição, alargamento do complexo QRS, arritmia ventricular (alta dose), bradicardia, condução aberrante, gangrena (alta dose), hipertensão arterial
- Neurológicas: cefaleia, ansiedade
- Respiratória: dispneia
- Gastrointestinais: náusea e vômito
- Endócrinas e metabólicas: aumento da glicemia (geralmente não ultrapassa os limites normais), piloerecão
- Locais: o extravasamento pode causar necrose tissular e descamação de tecidos circundantes
- Oculares: aumento da pressão intraocular, dilatação pupilar

Precauções: angina; extravasamento (risco de isquemia/necrose do tecido periférico); hipovolemia; doenças vasculares oclusivas; uso recente de inibidores da monoaminoxidase; distúrbios eletrolíticos

Contraindicações: feocromocitoma; taquiarritmias atrial/ventricular

(continua)

dopamina (continuação)

Observações: os efeitos hemodinâmicos da dopamina são dosedependentes: baixa dose (1-5 mcg/kg/min) — aumento do fluxo sanguíneo renal e do volume urinário; dose intermediária (5-15 mcg/kg/min) — aumento do fluxo sanguíneo renal, da frequência cardíaca, da contratilidade e do débito cardíaco; altas doses (> 15 mcg/kg/min) — efeitos alfa-adrenérgicos predominam, com vasoconstrição e aumento da PA

doxazosina Doxazosina®; Carduran® XL comp 2 e 4 mg; comp lib control 4 mg Contraindicado Com ajuste de dose Contraindicado Com ajuste de dose

Posologia:

- Hiperplasia prostática benigna: liberação imediata 1-2 mg inicialmente, aumentando a cada 1-2 semanas, pesando benefícios terapêuticos e hipotensão postural (objetivo: 4-8 mg/dia; máximo: 8 mg/dia); liberação prolongada 4 mg pela manhã, aumentar após 3-4 semanas até 8 mg/dia
- Hipertensão: liberação imediata 1 mg/dia, podendo ser aumentada para 2 mg. 1×/dia
- Expulsão de cálculo em ureter distal: liberação imediata 4 mg à noite

Função hepática: disfunção hepática leve ou moderada – uso com precaução; disfunção hepática grave – uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal – ajuste na dose e na frequência pode ser necessário

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): iniciar o tratamento com a dose mínima recomendada quando utilizada no tratamento da hipertensão

Reações adversas (refletem dados combinados de estudos com produtos de liberação imediata e prolongada):

- Cardiovasculares: edema (3-4%), hipotensão arterial (2%), síncope (2%), dor torácica (1-2%), palpitação (1-2%), hipotensão ortostática (0,3-2%, relacionada à dose), arritmia (1%), rubores (1%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (1%), prurido (1%)
- Neurológicas: tontura (5-19%), cefaleia (5-14%), fadiga (8-12%), sonolência (1-5%), vertigem (2-4%), dor (2%), nervosismo (2%), insônia (1%), ansiedade (1%), ataxia (1%), depressão (1%), distúrbios de movimento (1%), hipertonia (1%), parestesia (1%)
- Respiratórias: infecção das vias aéreas (5%), rinite (3%), dispneia (1-3%), distúrbios respiratórios (1%), epistaxe (1%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia ou lombalgia (2-3%), fraqueza (1-7%), artrite (1%), căibras musculares (1%), fraqueza muscular (1%), mialgia (1%)
- Gastrointestinais: náusea (1-3%), diarreia (2%), dor abdominal (2%), dispepsia (1-2%), xerostomia (1-2%), constipação (1%), flatulência (1%)
- Auditiva: zumbido (1%)
- Endócrina e metabólica: disfunção sexual (2%)
- Geniturinárias: poliúria (2%), impotência (1%), incontinência (1%), ITU (1%)
- Oculares: visão anormal (1-2%), conjuntivite (1%)
- Miscelânea: aumento da diaforese (1%), síndrome similar à gripe (1%)

Precauções: hipotensão postural; carcinoma da próstata; cirurgia de catarata; insuficiência coronariana; estreitamento gastrointestinal (patológico ou iatrogênico) grave; ingestão de medicamentos em formulações de liberação prolongada pode causar sintomas obstrutivos

-MRCM.indb 1353 12/5/17 4:07 PM

doxiciclina Vibramicina® comp solúvel 100 mg Com ajuste Contraindicado

Posologia:

- Dose habitual: 100-200 mg/dia, VO, em 2 doses diárias
- Clamídia e uretrite não gonocócica: 100 mg, VO, a cada 12 h, por 7 dias
- Donovanose (granuloma inguinal) e linfogranuloma venéreo: 100 mg, VO, a cada 12 h, por pelo menos 3 semanas, com cicatrização total das lesões
- Cólera: 300 mg, VO, em dose única
- Yersinia pestis (praga): 200 mg, 1×/dia, por 10-14 dias
- Febre maculosa: 100 mg, 2×/dia, por 5-7 dias
- Brucelose: 100 mg, 2×/dia, por 6 semanas, em combinação com rifampicina ou estreptomicina
- Epididimite: 100 mg, VO, 2×/dia, por 10 dias, em associação com ceftriaxona
- Doença inflamatória pélvica: 100 mg, V0, 2×/dia por 14 dias
- Quimioprofilaxia de malária: 100 mg/dia, 1-2 dias antes de viajar à área endêmica, durante a permanência e até 4 semanas após a partida

Função hepática: insuficiência hepática leve – ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave – ajuste de dose pode ser necessário

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Cardiovascular: pericardite
- Neurológica: hipertensão intracraniana
- Dermatológicas: dermatite esfoliativa (rara), edema angioneurótico, fotossensibilidade, hiperpigmentação da pele, rash cutâneo, urticária
- Hematológicas: anemia hemolítica, eosinofilia, neutropenia, trombocitopenia
- Hepática: hepatotoxicidade
- Gastrointestinais: alteração da cor dos dentes (crianças), anorexia, colite pseudomembranosa, diarreia, disfagia, enterocolite, esofagite (rara), glossite, lesões inflamatórias na região anogenital, náusea, pigmentação oral (mucosa), ulcerações esofágicas (raras), vômito
- Endócrina e metabólica: alteração de cor da tireoide (marrom ou preta) sem relato de disfunção, hipoglicemia
- Renal: aumento de BUN (relacionado à dose)
- Miscelânea: anafilaxia, doença do soro, exacerbação do lúpus eritematoso sistêmico, fontanela proeminente (bebês), púrpura anafilactoide

Precauções: diarreia associada a Clostridium difficile (diarreia leve a colite fatal) tem sido relatada – pode ocorrer ≥ 2 meses após o tratamento, se houver suspeita ou confirmação, interromper o uso; uso concomitante com isotretinoína ou penicilina; hipertensão intracraniana tem sido relatada aumento do risco em mulheres em idade fértil que estão acima do peso ou têm história de insuficiência hepática; pode resultar em perda permanente da visão; aumento do risco de eritema cutâneo com a exposição à luz do sol ou ultravioleta; pode causar descoloração permanente dos dentes e hipoplasia do esmalte quando utilizado durante o desenvolvimento dentário

Contraindicação: miastenia grave

doxorrubicina Adriblastina® pó liof sol inj 10 e 50 mg Contraindicado Contraindicado Posologia:

Neoplasia: dose de acordo com o tipo histológico do tumor e se o uso for isolado ou em combinação com outras drogas; alto potencial emético

doxorrubicina

(continuação)

Função hepática: podem ocorrer aumento do risco de toxicidade e aumento de ALT (1-10%); insuficiência hepática grave (Child-Pugh classe C) – uso contraindicado; bilirrubina total de 1,2-3 mg/dL - reduzir a dose recomendada em 50%; bilirrubina total > 3-5 mg/dL - reduzir a dose recomendada em 75%; bilirrubina total > 5 mg/dL - uso contraindicado

Função renal: podem ocorrer albuminúria ou hematúria (1-10%); não há informações sobre ajuste de dose

Ajuste de dose: pacientes geriátricos – considerar o uso da dose mais baixa ou intervalos mais longos entre os ciclos; pacientes obesos - pode ser necessário ajuste da dose; considerar o peso corporal total para o controle da dose

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e Ringer-lactato); reconstituir o pó em SF ou AD até se obter uma concentração de 2 mg/mL; administrar por inieção EV lenta (3-10 min); também pode ser administrada por infusão Obs.: administrar EV pelas linhas que estão administrando SG5% ou SF; a velocidade de infusão não deve ser alta para evitar risco de extravasamento perivenoso – caso ocorra, a infusão deve ser interrompida, imediatamente aplicando gelo na área afetada; estabilidade de 7 dias em TA para solução reconstituída ou 15 dias em REF; é um agente perigoso, utilizar com proteção adequada para manipulação

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema periférico (< 11%), dor torácica, edema, hipotensão arterial, palidez, parada cardíaca, taquicardia, vasodilatação, bloqueio atrioventricular, cardiotoxicidade tardia
- Dermatológicas: alopecia (9-19%), eritrodisestesia palmoplantar ou síndrome mão-pé (≤ 51% no câncer de ovário, 4% no sarcoma de Kaposi), erupção cutânea (até 29% no câncer de ovário, até 5% no sarcoma de Kaposi), ressecamento da pele (6%), acne, alteração da cor da pele, dermatite (esfoliativa ou fúngica), equimose, exantema maculopapular, exantema vesiculobolhoso, furunculose, prurido
- Hematológicas: mielossupressão (início: 7 dias, nadir: 10-14 dias, recuperação: 21-28 dias), neutropenia (12-62%; grau 4: 4%), leucopenia (36%), trombocitopenia (13-65%), anemia (6-74%), aumento do TP, hemólise
- Neurológicas: febre (8-12%), cefaleia (< 11%), dor (< 21%), agitação, ansiedade, calafrios, confusão mental, depressão, insônia, labilidade emocional, sonolência, tontura, vertigem
- Respiratórias: faringite (< 16%), dispneia (< 15%), apneia, aumento da tosse (< 10%), derrame pleural, epistaxe, pneumonia, rinite, sinusite
- Musculoesqueléticas: fraqueza (7-40%), dorsalgia ou lombalgia (≤ 12%), parestesia (< 10%), artralgia, fraturas patológicas, hipertonia, mialgia, neuralgia, neurite (periférica), neuropatia
- Gastrointestinais: estomatite (5-41%), vômito (8-33%), náusea (18-46%), constipação (até 30%), anorexia (até 20%), diarreia (5-21%), mucosite (< 14%), dispepsia (< 12%), obstrução intestinal (< 11%), alteração do paladar, ascite, aumento do abdome, caquexia, disfagia, dispepsia, esofagite, flatulência, gengivite, glossite, íleo paralítico, perda de peso, sangramento retal, ulceração bucal, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: 1-10%: desidratação, hiperbilirrubinemia, hiperglicemia, hipocalcemia, hipopotassemia, hiponatremia
- Auditiva: otalgia (1-10%)
- Oculares (1-10%): conjuntivite, ressecamento dos olhos, retinite
- Renais (1-10%): albuminúria, hematúria
- Local (1-10%): tromboflebite
- Geniturinárias (1-10%): cistite, disúria, dor pélvica, incontinência urinária, ITU, leucorreia, monilíase vaginal, poliúria, sangramento vaginal, urgência
- Miscelânea (1-10%): diaforese, monilíase, reação alérgica, reações relacionadas à infusão (7%; incluindo broncoespasmo, calafrios, cefaleia, constrição torácica, dispneia, edema facial, herpes simples ou zóster, hipotensão arterial, prurido, rubor)

(continua)

doxorrubicina (continuação)

Precauções: uso concomitante com outros agentes cardiotóxicos; extravasamento pode causar necrose grave no tecido local; arritmias foram relatadas; uso concomitante com dexrazoxane; uso concomitante com inibidores ou indutores ou CYP3A4, CYP2D6 e glicoproteína P; uso concomitante com trastuzumabe; aumento do risco de síndrome de lise tumoral com rápido crescimento de tumores

Contraindicações: mielossupressão induzida por drogas, grave e persistente; IAM recente (< 4-6 semanas); insuficiência miocárdica grave

duloxetina Cymbalta® cap lib retard 30 e 60 mg Contraindicado Contraindicado C Uso criterioso

Posologia:

- Transtorno depressivo maior: 30-60 mg/dia, em dose única ou dividida (habitual: 30-120 mg/dia)
- Neuropatia diabética: 60 mg, 1×/dia; considerar doses menores se alteração renal
- Fibromialgia e dor crônica musculoesquelética: iniciar com 30 mg/dia, por 1 semana, aumentando para 60 mg, 1×/dia
- Transtorno de ansiedade generalizada: 60 mg, 1×/dia; considerar iniciar com 30 mg/dia, por 1 semana, para aumentar tolerabilidade
- Na retirada da droga, fazer diminuição gradual da dose, em até 4-6 meses

Função hepática: doença hepática crônica – uso contraindicado

Função renal: $CICr \ge 30 \text{ mL/min} - \text{ajuste}$ de dose não é necessário; CICr < 30 mL/min - uso contraindicado

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palpitações (1-2%), aumento da PA (1-2%)
- Dermatológica: hiperidrose (6-7%)
- Neurológicas: cefaleia (13-14%), sonolência (10-12%, relacionada com a dose), fadiga (10-11%), tontura (10%), insônia (10%, relacionada com a dose), agitação (3-5%), ansiedade (3%), bocejo (1-2%), sonhos anormais (1-2%), hipoestesia (\geq 1%), letargia (\geq 1%), vertigem (\geq 1%), calafrios (1%), transtorno do sono (1%)
- Respiratórias: nasofaringite (5%), tosse (3%)
- Musculoesqueléticas: espasmos musculares (3%), tremor (2-3%, relacionada à dose), dores musculosqueléticas (≥ 1%), parestesia (≥ 1%), calafrios (≥ 1%)
- Gastrointestinais: náusea (23-25%), xerostomia (11-15%, relacionada com a dose), constipação (10%, relacionada com a dose), diarreia (9-10%), redução do apetite (7-9%, relacionado com a dose), dor abdominal (4-6%), vômito (3-5%), dispepsia (2%), perda de peso (2%), flatulência (≥ 1%), ganho de peso (≥ 1%), paladar anormal (≥ 1%)
- Endócrinas e metabólicas: redução da libido (2-4%), fogachos (1-3%), orgasmos anormais (1-3%)
- Ocular: visão turva (1-3%)
- Geniturinárias: disfunção erétil (4-5%), ejaculação retardada (3%, relacionada com a dose), disfunção ejaculatória (2%)
- Miscelânea: influenza (3%)

(continua)

duloxetina (continuação)

Precauções: uso concomitante com precursores da serotonina, ácido acetilsalicílico, anti-inflamatórios, varfarina, anticoagulantes, antimicrobianos do grupo das quinolonas (ciprofloxacino, enoxacino); uso concomitante com a ingestão de álcool; piora dos transtornos psiquiátricos; hipotensão ortostática e síncope, especialmente na 1ª semana de tratamento; doenças cardiovasculares; sintomas de descontinuação graves foram relatados com retirada abrupta — retirada gradual é necessária; uso concomitante com terapia diurética em idosos; hiponatremia e síndrome de secreção inapropriada do hormônio antidiurético; condições que tornam o esvaziamento gástrico mais lento podem afetar a estabilidade do revestimento entérico; retenção urinária

Contraindicações: uso concomitante com um inibidores da monoaminaoxidase, incluindo linezolida ou azul de metileno EV, ou no prazo de 14 dias após a descontinuação de um inibidor da monoamina-oxidase; uso concomitante com tioridazina ou com inibidores da CYP1A2; durante período de recuperação do IAM; glaucoma do ângulo fechado



Posologia: corrigir qualquer depleção do volume antes de iniciar a terapia; assegurar a função renal antes de iniciar a terapia; não iniciar em pacientes com ritmo de filtração glomerular < 45 mL/min/1,73 m²

- Desordem do sistema cardiovascular, como profilaxia para o diabetes tipo 2: iniciar com 10 mg, V0, 1×/dia, pela manhã; pode aumentar para 25 mg, 1×/dia
- Diabetes tipo 2: iniciar com 10 mg. V0, $1 \times /dia$, pela manhã; pode aumentar para 25 mg, $1 \times /dia$; dose máxima: 25 mg, V0, $1 \times /dia$

Função hepática: sem informações na literatura

Função renal: injúria renal (ritmo de filtração glomerular estimado $\geq 45 \text{ mL/min/1,73 m}^2$) — ajuste de dose não é necessário; insuficiência renal moderada (ritmo de filtração glomerular estimado $< 45 \text{ mL/min/1,73 m}^2$) — não iniciar a terapia; se ritmo de filtração glomerular estimado cair e se mantiver $< 45 \text{ mL/min/1,73 m}^2$ — descontinuar o uso; insuficiência renal grave, terminal ou diálise — uso contraindicado

Ajuste de dose: hiponatremia (sódio sérico < 130 mEq/L) — dose inicial de $2.5 \, \text{mg}$, $1 \times / \text{dia}$; titular em intervalos de 4 dias para $2.5 \, \text{mg}$, $2 \times / \text{dia}$, então, $5 \, \text{mg}$, $2 \times / \text{dia}$, e mais alto, conforme necessário (máximo: 40 mg/dia)

Reações adversas:

- Endócrinas e metabólicas: cetoacidose diabética; hipoglicemia (em monoterapia 0,4%; em terapia combinada 1,2-28,4%); hipoglicemia grave em monoterapia ou combinada com metformina isoladamente, metformina com sulfonilureia, ou pioglitazona com/sem metformina (0%); hipoglicemia grave em combinação com insulina, 25 mg (1,3%); cetoacidose
- Renal: injúria renal aguda, pielonefrite, sepse decorrente de infecção urinária; aumento da frequência urinária (3,2-3,4%), infecções do trato urinário (todos os pacientes 7,6-9,3%; idade > 75 anos 15,1-15,7%)
- Reprodutivo: infecção genital feminina (5,4-6,4%)

empagliflozina (continuação)

Precauções:

- Sistema cardiovascular: pacientes com idade ≥ 75 anos risco aumentado de volume de depleção; hipotensão sintomática pode ocorrer corrigir o status volêmico antes de iniciar a terapia, recomenda-se monitorização; risco aumentado de hipotensão em pacientes com injúria renal, nos idosos, uso concomitante de diurético e pacientes com pressão sanguínea sistólica baixa recomenda-se monitorização
- Uso concomitante com insulina ou secretores de insulina: risco aumentado de hipoglicemia – pode requerer redução de dose das outras terapias
- Sistema endócrino e metabólico: cetoacidose, às vezes fatal, tem sido reportada e pode resultar em hospitalização recomenda-se monitorização, interrupção e até descontinuação do uso se suspeitado; pacientes com diabetes tipo 1 uso não recomendado; não utilizar para tratamento de cetoacidose diabética; aumento do LDL-colesterol pode ocorrer recomenda-se monitorização; testes de glicosúria e 1,5-anidroglucitol não são recomendados para monitorar o controle glicêmico com o uso de empaqliflozina
- Renal: lesão aguda do rim e injúria renal foram reportados, incluindo casos requerendo hospitalização e diálise e em pacientes com idade < 65 anos considerar fatores predisponentes antes de iniciar o tratamento, como hipovolemia, doença renal crônica, insuficiência cardíaca congestiva e uso concomitante de medicações (diuréticos, inibidores da enzima conversora da angiotensina, bloqueadores dos receptores de angiotensina ou AINH); considerar descontinuação temporária com diminuição da dose oral (p. ex., doença aguda, em jejum) ou perda de fluido (p. ex., doença gastrointestinal, extrema exposição ao calor); recomenda-se monitorização e descontinuar o uso se essas situações ocorrerem; pacientes com ritmo de filtração glomerular < 45 mL/min/1,73 m² - não iniciar tratamento; queda do ritmo de filtração glomerulas estimado tem sido reportada - descontinuar uso se persistentemente < 45 mL/min/1,73 m²; aumento de creatinina sérica e diminuição do ritmo de filtração glomerular têm sido reportados, além de maios suscetibilidade a hipovolemia – recomenda-se monitorização; aumento do risco de insuficiência renal em pacientes com ritmo de filtração glomerular estimado < 60 mL/min/1,73 m² – recomenda-se monitorização mais frequente; infecções do trato urinário resultantes da urossepsia e pielonefrite têm sido reportadas - todos os casos demandaram hospitalização e alguns, admissão em UTI ou diálise - recomenda-se monitorização; pacientes serão positivos para glicose na urina em decorrência do mecanismo de ação da empagliflozina
- Reprodutivo: infecção micótica genital pode ocorrer risco aumentado para pacientes com histórico anterior de infecção micótica genital; recomenda-se monitorização

Contraindicações: diálises; doença renal em fase terminal; hipersensibilidade aos componentes do medicamento; lesão renal grave (ritmo de filtração glomerular < 30 mL/min/1,73 m²)



Posologia:

- HAS: 10-40 mg/dia, V0, em 1 ou 2 doses
- Insuficiência cardíaca congestiva: 2,5-40 mg/dia, VO, em 1 ou 2 doses

(continua)

enalapril (continuação)

Função hepática: síndrome hepática, incluindo icterícia progredindo para hepatite fulminante e morte — tem sido associada com inibidores da ECA, interromper a terapia se ocorrer icterícia ou enzimas hepáticas acentuadamente elevadas; uso com precaução

Função renal: podem ocorrer aumento de creatinina sérica (0,2-20%), agravamento da função renal (em pacientes com estenose de artéria renal bilateral ou hipovolemia); insuficiência renal com CICr < 30 mL/min – a partir da dose de 2,5 mg, 1×/dia (máximo: 40 mg/dia); creatinina sérica > 1,6 mg/dL – dose inicial de 2,5 mg/dia, e titular em intervalos de 4 dias para 2,5 mg, 2×/dia, e, então, 5 mg, 2×/dia, e mais alto, conforme necessário (máximo: 40 mg/dia)

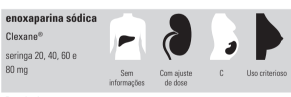
Ajuste de dose: hiponatremia (sódio sérico < 130 mEq/L) — dose inicial de 2,5 mg, $1 \times /$ dia; titular em intervalos de 4 dias para 2,5 mg, $2 \times /$ dia, então, 5 mg, $2 \times /$ dia, e mais alto, conforme necessário (máximo: 40 mg/dia)

Reações adversas (a faixa de frequência inclui dados de estudos de hipertensão arterial e insuficiência cardíaca; taxas mais elevadas de reações adversas foram geralmente observadas em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva; entretanto, a frequência de efeitos adversos associados ao placebo também é maior nessa população):

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (0,9-6,7%), dor torácica (2%), hipotensão ortostática (2%), ortostasia (2%), síncope (0,5-2%)
- Dermatológica: erupção cutânea (1,5%)
- Neurológicas: tontura (4-8%), cefaleia (2-5%), fadiga (2-3%)
- Respiratórias (1-2%): bronquite, dispneia, tosse
- Musculoesquelética (1-10%): fraqueza
- Gastrointestinais (1-10%): anorexia, constipação, diarreia, dor abdominal, náusea. sabor anormal. vômito

Precauções: agranulocitose e neutropenia foram relatadas, especialmente com insuficiência renal e na presença de doença do colágeno; anestesia ou cirurgia de grande porte; aférese (LDL) com a absorção de sulfato de dextrano — reações anafiláticas relatadas; pacientes negros têm risco relativamente maior de angioedema do que os pacientes não negros; hemodiálise concomitante com membranas de alto fluxo; tratamento concomitante para dessensibilização, veneno de himenópteros; uso concomitante com agentes que bloqueiam o sistema renina-angiotensina-aldosterona; insuficiência cardíaca; hiperpotassemia; perda de volume (p. ex., diurese vigorosa, diálise); risco aumentado de hipotensão excessiva

Contraindicações: angioedema hereditário ou idiopático; histórico de angioedema relacionado a tratamento prévio com um inibidor da enzima conversora da angiotensina; uso concomitante com alisquireno em pacientes diabéticos



Posologia:

- Profilaxia em pacientes clínicos: 40 mg, SC, 1×/dia
- Profilaxia em pacientes cirúrgicos: 20-40 mg, SC, 1×/dia
- Tratamento tromboembolismo venoso/IAM sem supradesnivelamente de segmento ST: 1,5 mg/kg, SC, 1×/dia, ou 1 mg/kg, SC, a cada 12 h
- IAM com supradesnivelamento de segmento ST: 30 mg, em *bolus* EV + 1 mg/kg, SC, a cada 12 h (primeiras doses > 100 mg cada)

Função hepática: pode ocorrer aumento de ALT/AST (1-10%); não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

(continua)

-MRCM.indb 1356 12/5/17 4:07 PM

enoxaparina sódica

(continuação)

Função renal: CICr < 30 mL/min – aumento do risco de sangramento; monitorização recomendada; ajuste da dose pode ser necessário

Ajuste de dose: pacientes obesos — nos pacientes de peso até 144 kg, a dosagem pode ser baseada no peso total do corpo; pacientes geriátricos (idade \geq 75 anos) — dose baseada no peso ideal (dosagem diretriz, fixa para tromboprofilaxia); IAM com supradesnivelamento do segmento ST — 0,75 mg/ kg, SC, a cada 12 h (máximo: 75 mg para as primeiras 2 doses); doses em bolus não são recomendadas; baixo peso — doses profiláticas (peso não ajustado) em mulheres de baixo peso (< 45 kg) e homens de baixo peso (< 57 kg), acompanhadas de perto por sinais e sintomas de sangramento

Administração (compatível – SF e SG5%): administração EV, em *bolus*, utilizando-se 30 mg (0,3 mL) de enoxaparina; o volume excedente deve ser descartado; também pode ser utilizada no início da sessão de hemodiálise; a dose recomendada é de 1 mg/kg, injetados na linha arterial do circuito; o efeito geralmente é suficiente para uma sessão com duração de 4 h Obs.: lavar a sonda EV antes e após a aplicação de enoxaparina com SF ou SG5%

Reacões adversas:

- Sangramentos: assim como para todos os anticoagulantes, é o principal efeito adverso da enoxaparina sódica; a hemorragia pode ocorrer em praticamente qualquer local; o risco depende de múltiplas variáveis. Nas doses recomendadas, injeções únicas de enoxaparina sódica não influenciam significativamente a agregação plaquetária nem afetam o tempo de coagulação global (TP ou TTPa)
- Dermatológicas (1-10%): equimoses, eritema
- Hematológicas: hemorragia (5-13%), anemia hipocrômica (2%), trombocitopenia (2%)
- Neurológicas (1-10%): febre (5-8%), confusão mental, dor
- Gastrointestinais (1-10%): náusea (3%), diarreia
- Locais: hematoma no local da injeção (9%), reações locais (dor, equimoses, eritema. irritacão)

Precauções: anestesia/analgesia ou punção espinhal e procedimentos epidural ou espinhal; endocardite bacteriana; distúrbios hemorrágicos, congênitos ou adquiridos; cirurgia espinhal ou oftalmológica recente; idosos; AVC hemorrágico; histórico de trombocitopenia induzida pela heparina; pacientes de baixo peso (< 57 kg para homens e < 45 kg para mulheres); diátese hemorrágica, hipertensão arterial não controlada ou história recente de ulceração gastrointestinal, retinopatia diabética, insuficiência renal ou hemorragia; hemorragia grave; intervenção coronária percutânea; mulheres grávidas com válvulas cardíacas protéticas; doença ulcerosa gastrointestinal ativa e angioplastia; neonatos prematuros têm maior risco para a síndrome de aspiração meconial em razão do álcool benzílico contido na formulação multidose

Contraindicações: administração IM — hemorragia ativa de grande porte; sangramento ativo significativo; trombocitopenia associada com um teste positivo para anticorpos antiplaquetários

entacapona Comtan® comp rev 200 mg Com ajuste de dose Com ajuste de dose Com ajuste de dose Com ajuste de dose

Posologia:

■ Parkinson: 200 mg, V0, com cada dose de levodopa/inibidor da dopadescarboxilase

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose pode ser necessário; não há informações específicas sobre as doses

(continua)

entacapona (continuação)

Função renal: insuficiência renal — ajuste de dose não é necessário; diálise — aumentar o intervalo entre as administrações; ajustar de acordo com a resposta clínica

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão ortostática (4,3%), síncope (1,2%)
- Dermatológica: púrpura (2%)
- Neurológicas: tontura (8%), fadiga (6%), alucinações (4%), ansiedade (2%), sonolência (2%), agitação (1%)
- Respiratória: dispneia (3%)
- Musculoesqueléticas: discinesia (25%), placebo (15%), hipercinesia (10%), hipocinesia (9%), dorsalgia ou lombalgia (4%), fraqueza (2%)
- Gastrointestinais: náusea (14%), diarreia (10%), dor abdominal (8%), constipação (6%), vômito (4%), ressecamento da boca (3%), dispepsia (2%), flatulência (2%), alteração do paladar (1%), gastrite (1%)
- Geniturinária: alteração da cor da urina (marrom-alaranjado: 10%)
- Miscelânea: aumento da diaforese (2%), infecção bacteriana (1%)

Precauções: interrupção abrupta ou redução da dose podem resultar em um complexo de sintomas semelhantes à síndrome neuroléptica maligna; obstrução biliar; uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase; uso concomitante de fármacos conhecidos por serem metabolizados por catecol-O-metiltransferase; melanoma



Posologia:

■ Vírus da hepatite B: 0,5-1,0 mg, VO, 1×/dia

Função hepática: pode ocorrer aumento de ALT (> $5 \times LSN$: 11-12%; dilatação após tratamento refratário à lamivudina $->10 \times LSN$ e $>2 \times$ basal: 12%), aumento de bilirrubinas (2-3%), aumento de ALT (> $10 \times LSN$ e $>2 \times$ basal: 2%; dilatação após tratamento com nucleosídeo simples $->10 \times LSN$ e $>2 \times$ referência: 2-8%); insuficiência hepática (isolada) - ajuste de dose não é necessário; associação de doença hepática descompensada e insuficiência renal - ajuste necessário

Função renal:

- Insuficiência renal (adulto) com CICr 30-50 mL/min: sem tratamento prévio −0,25 mg, V0, 1×/dia (de preferência), ou 0,5 mg, V0, 1× a cada 48 h; resistente à lamivudina ou doença hepática descompensada −0,5 mg, V0, 1×/dia (de preferência), ou 1 mg, V0, 1× a cada 48 h
- CICr de 10-30 mL/min: sem tratamento prévio 0,15 mg, V0, 1×/dia (de preferência), ou 0,5 mg, V0, a cada 72 h; resistente à lamivudina ou doença hepática descompensada 0,3 mg, V0, 1×/dia (de preferência), ou 1 mg, V0, 1× a cada 72 h
- CICr < 10 mL/min: tratamento ingênuo 0,05 mg, V0, 1 \times /dia (de preferência), ou 0,5 mg, V0, 1 \times a cada 7 dias; resistente à lamivudina ou doença hepática descompensada 0,1 mg, V0, 1 \times /dia (de preferência), ou 1 mg, V0, 1 \times a cada 7 dias
- Hemodiálise ou diálise peritoneal ambulatorial contínua (adulto): tratamento ingênuo 0,05 mg, V0, 1×/dia (de preferência), ou 0,5 mg, V0, 1×, a cada 7 dias; doença hepática resistente à lamivudina ou descompensada, 0,1 mg, V0, 1×/dia (de preferência), ou 1 mg, V0, 1× a cada 7 dias; nos dias de hemodiálise, administrar após o procedimento

(continua)

-MRCM.indb 1357 12/5/17 4:07 PM

entecavir (continuação)

Reações adversas:

- Hepática: hepatomegalia (grave) com esteatose, hepatite recorrente
- Neurológicas: cefaleia (2-4%), fadiga (1-3%), tontura (1-10%)
- Gastrointestinais: aumento da lipase (7%), aumento da amilase (2-3%), diarreia (≤ 1%), dispepsia (≤ 1%), náusea
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia (2-3%), acidose lática
- Renais: hematúria (9%), glicosúria (4%), aumento da creatinina (1-2%)

Precauções: coinfecção pelo HIV; não é recomendado em pacientes que não estão recebendo a terapia antirretroviral altamente ativa; a exposição prolongada a nucleosídeo ou fatores de risco conhecidos para doença hepática podem estar em maior risco; suspender o tratamento se ocorrerem sinais ou sintomas de acidose láctica ou hepatotoxicidade; graves exacerbações agudas de hepatite B podem ocorrer à interrupção; monitorização recomendada



Posologia:

- Parada cardíaca: 1 mg, EV, em *bolus*, seguidos de 10-20 mL de SF e elevação do membro, a cada 3-5 min, durante ressuscitação
- Asma brônquica: 0,1-0,5 mg, SC ou IM; pode-se repetir a aplicação a cada 20 min ou até 4 h
- Bradicardia sintomática, vasopressão: 2-10 mcg/min

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: pode ocorrer redução do fluxo sanguíneo renal e esplânico; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9% e SG5% em Ringer-lactato): IM — evitar administração; EV — pode ser administrada em *bolus* sem diluição ou por infusão ACM, diluída em 100-250 mL de solução compatível

Obs.: estabilidade de 24 h em TA; sensível à luz — soluções apresentando alteração de cor não devem ser utilizadas

Reações adversas:

- Cardiovasculares: angina, arritmia cardíaca, aumento de consumo de oxigênio miocárdico, dor torácica, ectopia ventricular, hipertensão arterial, morte súbita, palidez, palpitação, rubor, taquicardia (parenteral), vasoconstricão
- Neurológicas: agitação, ansiedade, cefaleia, insônia, nervosismo, sensação de desmaio. tontura
- Respiratórias: dispneia, sibilos
- Musculoesqueléticas: fraqueza, tremor
- Gastrointestinais: náusea, ressecamento da orofaringe, vômito, xerostomia
- Geniturinária: retenção urinária aguda em pacientes com obstrução do fluxo vesical
- Oculares: desencadeamento ou exacerbação do glaucoma de ângulo agudo, irritação ocular, oftalmalgia, reação alérgica palpebral, sensação de queimação, sensação passageira de picada
- Miscelânea: aumento de diaforese

(continua)

epinefrina (adrenalina)

(continuação)

Precauções: evitar doses maiores ou injeção inadvertida EV; preexistência de hipertensão, arritmias cardíacas, insuficiência coronariana, doença cardíaca orgânica, doença cardíaca isquêmica ou uso concomitante com medicamentos que podem sensibilizar o coração para arritmias; perda de fluxo sanguíneo pode ocorrer com injeção inadvertida nos dígitos, mãos ou pés — tratamento profissional imediato é aconselhável; disreflexia autonômica, particularmente na lesão medular — redução da dose recomendada; doença de Parkinson; distúrbios psiquiátricos, emocionais ou psiconeuróticos; asma de longa data e enfisema com doença cardíaca degenerativa; injeção na nádega não pode fornecer tratamento eficaz de anafilaxia — tratamento profissional imediato é aconselhável; gangrena gasosa pode ocorrer com injeção nas nádegas EV; aumento do risco de efeitos adversos em pacientes idosos, com diabetes preexistente e hipertireoidismo

Contraindicações: dilatação cardíaca e insuficiência coronariana; uso concomitante com ciclopropano ou anestésicos halogenados de hidrocarbonetos; uso concomitante com anestésicos locais para a injeção em determinadas áreas; aumento do risco de vasoconstrição e descamação do tecido; casos em que as drogas vasoconstritoras podem ser contraindicadas (p. ex., tireotoxicose, diabetes em obstetrícia, quando a pressão do sangue materno é > 130 × 80 mmHg e na hipertensão e outros distúrbios cardiovasculares), exceto quando diluída para mistura com anestésicos locais a fim de reduzir a absorção e prolongar a ação; glaucoma de ângulo fechado; dano cerebral orgânico (injetável); choque; uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase ou até 2 semanas após uso de inibidor da monoamina-oxidase

eritromicina

Tromaxil®; Ilosone® pó sol inj 1.000 mg; sol

mg, gel 20 mg/g, sol

tópica 20 mg/mL

tópica 20 mg/mL, drg 500

Precaucão







Compativel

Posologia:

- Infecções moderadas: 1.000 mg/dia, VO, divididos 2-4×/dia
- Infecções graves: 500 mg, EV ou VO, a cada 6 h
- Sífilis primária: 30-40 g, administrados em doses divididas por período de 10-15 dias
- Gonorreia: 500 mg, VO, a cada 6 h, por 5 dias
- Disenteria amebiana: 250 mg, VO, a cada 6 h, por 10-14 dias

Função hepática: insuficiência hepática — uso com precaução; pode ocorrer acúmulo do medicamento; não há recomendação de ajuste de dose específico

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral (compatível — SF): reconstituir o pó com pelo menos 20 mL de AD; para infusão contínua lenta, utilizar solução contendo 1 mg/mL; para infusão intermitente, diluir a solução reconstituída em pelo menos 100 mL a uma concentração de 1-5 mg/mL, e infundir em 20-60 min, com intervalos máximos de 6 h

Obs.: estabilidade de 24 h em TA e de 14 dias em REF

Reações adversas (a incidência pode variar conforme a formulação):

- Cardiovasculares: arritmia ventricular, prolongamento do intervalo QT, taquicardia ventricular (rara), torsades de pointes (rara)
- Dermatológicas: erupção cutânea, prurido; tópico (1-10%) descamação, eritema, prurido, ressecamento
- Neurológicas: crises convulsivas

eritromicina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Musculoesquelética: fraqueza
- Gastrointestinais: anorexia, colite pseudomembranosa, diarreia, dor abdominal, estenose pilórica hipertrófica infantil, náusea, pancreatite, vômito
- Auditiva: perda auditiva
- Locais: flebite no local da injeção, tromboflebite
- Miscelânea: anafilaxia, reações alérgicas, reações de hipersensibilidade, urticária

Precauções: alcaloides da ergotamina foram associados ao espessamento valvar fibrótico, geralmente com uso em longo prazo; podem ocorrer vasoespasmo e vasoconstrição (incluindo intensa), acarretando isquemia e gangrena; suspensão após uso prolongado foi relacionada a sintomas de abstinência; utilizar com cuidado em pacientes idosos

Contraindicações: uso concomitante com inibidores potentes da CYP3A4 (incluindo inibidores da protease, antifúngicos azólicos e alguns antibióticos macrolídeos); uso associado a toxicidade aguda por ergotamina (ergotismo)



Posologia:

■ Infecções graves: 1 g, EV ou IM, 1×/dia

Função hepática: podem ocorrer aumento de enzimas hepáticas (5-9%) e aumento de fosfatase alcalina (3-7%); não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: insuficiência renal com ClCr < 30 mL/min - 500 mg, EV, a cada 24 h; hemodiálise - 500 mg, EV, a cada 24 h, com dose suplementar de 150 mg após hemodiálise se a última dose for administrada no prazo de 6 h antes da hemodiálise

Administração (compatível — SF e solução de Ringer; não é suficientemente estável nessas soluções, porém são recomendadas para sua diluição no uso imediato de curto período de tempo): reconstituir em 3,2 mL de solução de lidocaína a 1-2% para IM e em 10 mL de AD, água bacteriostática ou SF para EV; IM — administração profunda em região de grande massa muscular; aplicar no máximo 1 h após reconstituição; EV — administrar durante 30 min solução diluída em 50 mL de SF

Obs.: estabilidade de 1 h em TA para soluções reconstituídas e de 6 h em TA e 24 h em REF para soluções diluídas

Reações adversas (adultos):

- Cardiovasculares: edema (3%), dor torácica (1-2%), hipertensão arterial (1-2%), hipotensão arterial (1-2%), taquicardia (1-2%)
- Dermatológicas: complicações da ferida (3%), erupção cutânea (2-3%), prurido (1-2%), eritema (1-2%)
- Hematológicas: aumento da contagem plaquetária (3-7%), aumento do TP (1-2%), leucopenia (1-2%), redução de neutrófilos (1-2%)
- Neurológicas: cefaleia (6-7%), alterações do estado mental (p. ex., agitação, confusão mental, desorientação, redução da acuidade mental), alterações do estado mental, sonolência, estupor (3-5%), febre (2-5%), insônia (3%), tontura (2%), ansiedade (1%), fadiga (1%)
- Respiratórias: atelectasia (3%), dispneia (1-3%), tosse (1-2%), estertores e roncos (1%), faringite (1%), sofrimento respiratório (≤ 1%)
- Musculoesqueléticas: dor em membros inferiores (1%), fraqueza (1%)

(continua)

ertapeném (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: diarreia (9-10%), náusea (6-9%), dor abdominal (4%), vômito (4%), constipação (3-4%), regurgitação ácida (1-2%), dispepsia (1%), candidíase oral (≤ 1%)
- Geniturinárias: vaginite (1-3%), disúria (1%), proteinúria
- Locais: complicações na veia utilizada para infusão (5-7%), flebite ou tromboflebite (2%), extravasamento (1-2%)

Precauções: uso concomitante com ácido valproico ou divalproato de sódio; história de hipersensibilidade a antibióticos betalactâmicos (p. ex., penicilinas, cefalosporinas) — aumento do risco de hipersensibilidade potencialmente fatal; convulsões e outros efeitos adversos do SNC foram relatados — aumento do risco em pacientes com distúrbios do SNC (p. ex., lesões cerebrais, histórico de convulsões) e/ou insuficiência renal, reduzir a dose ou interromper o uso de ertapenem se necessário; histórico de hipersensibilidade a múltiplos alérgenos — aumento do risco de reações anafiláticas graves e ocasionalmente fatais

Contraindicações: reação anafilática com antibióticos betalactâmicos; hipersensibilidade a ertapenem de sódio ou qualquer outro componente do produto ou outros fármacos da mesma classe (carbapenêmicos)



Posologia:

- Transtornos depressivos/ansiosos: 10-20 mg/dia (pode-se iniciar com 5 mg para minimizar efeitos colaterais) e aguardar 2-4 semanas para avaliar resposta
- Transtorno do pânico: iniciar com 5 mg, por 1 semana, e aumentar para 10 mg, após 1 semana; manutenção: 10-20 mg/dia

Função hepática: insuficiência hepática — 10 mg/dia, V0

Função renal: insuficiência renal leve a moderada — ajuste de dose não é necessário; insuficiência renal grave — uso com precaução

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): dose de 10 mg/dia, VO; caso ocorram sintomas intoleráveis, a dose anteriormente prescrita pode ser reutilizada e, em seguida, reduzida em um ritmo mais gradual

Reações adversas:

- Neurológicas: cefaleia (24%), sonolência (6-13%), insônia (9-12%), fadiga (5-8%), tontura (5%), letargia (3%), sonhos anormais (3%), bocejos (2%)
- Respiratórias: rinite (5%), sinusite (3%)
- Musculoesqueléticas: dor no pescoço e/ou ombro (3%), parestesia (2%)
- Gastrointestinais: náusea (15-18%), xerostomia (6-9%), diarreia (8%), constipação (3-5%), redução do apetite (3%), indigestão (3%), vômito (3%), dor abdominal (2%), flatulência (2%), odontalgia (2%)
- Geniturinárias: transtorno ejaculatório (9-14%), impotência (2-3%)
- Endócrinas e metabólicas: redução da libido (3-7%), anorgasmia (2-6%), transtornos menstruais (2%)
- Miscelânea: síndrome similar à gripe (5%), diaforese (4-5%)

(continua)

-MRCM.indb 1359 12/5/17 4:07 PM

(continuação) escitalopram

Precauções: não é recomendado uso concomitante com precursores da serotonina (p. ex., triptofano), outros inibidores seletivos da recaptura da serotonina ou inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina; eventos hemorrágicos, incluindo hemorragias potencialmente fatais, foram relatados com inibidores seletivos da recaptura da serotonina e inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina; risco pode ser aumentado com o uso concomitante de AINH, ácido acetilsalicílico, varfarina e outros anticoagulantes; aumento do risco de precipitação de um episódio misto/ maníaco em pacientes com transtorno bipolar; piora do comportamento; ideação suicida ou depressão; risco de ativação de mania/hipomania em pacientes com histórico de mania; sintomas de descontinuação graves foram relatados com a retirada abrupta - recomenda-se retirada gradual

Contraindicações: uso concomitante com pimozida; uso concomitante com outros fármacos serotoninérgicos, inibidores da monoamina-oxidase, incluindo linezolida ou azul de metileno EV, e outros medicamentos que possam diminuir o metabolismo da serotonina; tem sido relatada síndrome serotoninérgica, incluindo casos com risco de morte

escopolamina

drg 10 mg, sol oral

Buscopan®

(gotas) 10 mg/mL, sol inj





Contraindicado Contraindicado

20 mg/mL Posologia:

■ Antiespasmódico: 20-40 gotas ou 1 comprimido, VO, 3-5×/dia, ou 20-40 mg, via EV, SC ou IM, até o máximo de 100 mg/dia

Função hepática: insuficiência hepática (VO) – uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal (VO) — uso contraindicado

Administração parenteral (compatível - SF e SG5%): pode ser administrada lentamente EV, IM ou SC; não deve ser aplicada de forma contínua ou por períodos prolongados sem que a causa da dor abdominal seja investigada

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: fibrilação ventricular, hipotensão ortostática, palpitação, rubor, taquicardia
- Dermatológicas: aumento da sensibilidade à luz, erupção cutânea, ressecamento cutâneo
- Neurológicas: agitação (rara), alucinação (rara), ataxia, cefaleia, comportamento paranoico (raro), confusão mental, delírios (raros), desorientação, fadiga, perda de memória, psicose tóxica aguda (rara), sonolência, tontura
- Respiratória: ressecamento nasal
- Musculoesqueléticas: fraqueza, tremor
- Gastrointestinais: constipação, disfagia, náusea, ressecamento da orofaringe, sensação de plenitude, vômito, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: redução do fluxo do leite materno, sede
- Geniturinárias: disúria, retenção urinária
- Local: irritação no local da injeção
- Oculares: aumento da dor intraocular, cicloplegia, comprometimento da acomodação, dilatação da pupila, fotofobia, glaucoma (ângulo estreito), prurido, ressecamento, turvamento da visão
- Miscelânea: intolerância ao calor, redução da diaforese

Precauções: atonia intestinal em idosos; colite ulcerativa; esofagite de refluxo; glaucoma; retenção urinária; arritmias cardíacas

Contraindicações: miastenia grave; megacólon; glaucoma descompensado; hipertrofia prostática com retenção urinária; estenoses mecânicas do trato gastrointestinal

esmolol

Brevibloc®





Posologia:

- Taquicardia supraventricular: 0,5 mg/kg aplicados em 1 min (corresponde a 3,5 mL da solução a 10 mg/mL para um paciente de 70 kg), seguidos de 0,05 mg/kg/min nos próximos 4 min; se houver resposta, converter para dose de manutenção, senão, realizar aumento gradual; caso necessário, pode-se repetir a dose de ataque antes do ajuste da dose; dose de manutenção: 0,3
- Diluir 2 ampolas de 250 mg em 500 mL (concentração final: 10 mg/mL)

Função hepática: ajuste de dose não é necessário

Função renal: insuficiência renal – redução significativa da excreção do metabólito ácido do esmolol, meia-vida aumentada para cerca de 10× LSN; risco de toxicidade; uso com precaução; ajuste de dose não é necessário para infusões de 150 mcg/kg por 4 h; informações para doses maiores ou tempo mais prolongado nãoo estão disponíveis

Administração parenteral (compatível - SF e SG5%): diluir 10 mL de esmolol (amp) em 250 mL de solução compatível; a dose recomendada é de 0,05 mg/kg/min e a dose de ataque é de 0,5 mg/kg/min Obs.: estabilidade de 24 h em TA; evitar uso de cateter-borboleta

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial assintomática (relacionada com a dose, 25-38%), hipotensão arterial sintomática (relacionada com a dose, 12%), isquemia periférica (1%)
- Neurológicas: sonolência (3%), tontura (3%), agitação (2%), cefaleia (2%), confusão mental (2%), fadiga (1%)
- Gastrointestinais: náusea (7%), vômito (1%)
- Miscelânea: diaforese (10%)
- Locais: dor no local da injeção (8%), reação no local da infusão

Precauções: doença broncoespástica – usar com titulação cuidadosa; descontinuar a infusão imediatamente se ocorrer broncoespasmo; insuficiência cardíaca congestiva; potencial de depressão da contratilidade miocárdica e piora da insuficiência cardíaca – descontinuar ao 1º sinal de insuficiência cardíaca iminente; DM – pode mascarar taquicardia associada com hipoglicemia; hemodinamicamente comprometido ou uso concomitante de drogas que diminuem a resistência periférica, o enchimento miocárdico, a contratilidade miocárdica ou a propagação do impulso elétrico no miocárdio; fatalidades têm sido relatadas em pacientes com estados patológicos complexos sendo tratados com esmolol para controle de frequência ventricular; hipertensão, principalmente se decorrente de vasoconstrição associada com hipotermia – uso não recomendado; hipotensão (PA sistólica < 90 mmHg e/ou PA diastólica < 50 mmHg), incluindo sintomas, tem sido relatada – relacionada com a dose, com taxas de infusão > 200 mcg/kg/min associada a maior incidência de hipotensão arterial: monitorização recomendada; redução da dose ou interrupção podem ser necessárias

Contraindicações: bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus; bradicardia grave; asma brônquica ou condição broncoespástica relacionada (foi relatada morte em paciente asmático); choque cardiogênico; insuficiência cardíaca descompensada

esomeprazol Nexium®; Nexium EV® comp rev lib retard 20 e 40 mg; pó liof sol inj 40 mg Com ajuste de dose Com ajuste de dose

Posologia:

- Doença do refluxo gastroesofágico: 40 mg, VO, 1×/dia, por 4 semanas; reduzir para 20 mg para manutenção após este período
- Zollinger-Ellinson: 40 mg, VO, 3×/dia
- Hemorragia digestiva alta: 80 mg, EV, em *bolus*, por 30 min, seguidos de 8 mg/h, por 3 dias

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases (> 1%); insuficiência hepática grave — dose máxima de 20 mg/dia

Função renal: insuficiência renal leve a moderada – ajuste de dose não é necessário; insuficiência renal grave – experiência limitada, uso com precaução

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e Ringer-lactato): reconstituir em 5 mL de SF; pode ser administrado em injeção EV lenta (3 min) ou diluído em solução compatível e infundido ACM; não administrar concomitantemente com qualquer outro medicamento na mesma via; lavar antes e após administração com uma das soluções compatíveis

Reações adversas (a menos que especificado de outro modo, as porcentagens representam reações adversas identificadas em estudos clínicos que avaliaram a formulação VO):

- Cardiovasculares: hipertensão (≤ 3%), dor torácica (> 1%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (> 1%), prurido (EV: ≤ 1%)
- Hematológica: anemia (> 1%)
- Neurológicas: cefaleia (V0: ≤ 8%; EV: 11%), dor (4%), tontura (V0: > 1%; EV: 3%), ansiedade (2%), insônia (2%), pirexia (2%), fadiga (> 1%)
- Respiratórias: infecção respiratória (oral: ≤ 9%; EV: 1%), bronquite (4%), sinusite (oral: ≤ 4%; EV: 2%), rinite (> 1%), tosse (> 1%), dispneia (1%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (3%), dorsalgia e/ou lombalgia (> 1%), fraturas (> 1%), artropatia (1%), mialgia (1%)
- Gastrointestinais: flatulência (VO: ≤ 5%; EV: 10%), diarreia (VO: ≤ 7%; EV: 4%), dor abdominal (VO: ≤ 6%; EV: 6%), gastrite (≤ 6%), náusea (VO: 5%; EV: 6%), dispepsia (VO: > 1%; EV: 6%), vômito (≤ 3%), constipação (VO: 2%; EV: 3%), alteração da cor da mucosa gastrointestinal (> 1%), aumento da gastrina sérica (> 1%), dor epigástrica (> 1%), duodenite (> 1%), distúrbio bucal (> 1%), distúrbio esofágico (> 1%), gastroenterite (> 1%), neoplasia gastrointestinal benigna (> 1%), xerostomia (1%)
- Endócrina e metabólica: hipercolesterolemia (2%)
- Geniturinária: ITU (4%)
- Local: reação no local da injeção (EV: 2%)
- Miscelânea: acidente e/ou lesão (≤ 8%), infecção viral (4%), alergia (2%), infecção auditiva (2%), hémia (> 1%), síndrome similar à gripe (1%)

Precauções: diarreia associada a *Clostridium difficile*; não é recomendado uso concomitante com atazanavir ou nelfinavir; evitar uso concomitante com clopidogrel; evitar uso concomitante com hipericão ou rifampicina (p. ex., CYP2C19 ou CYP3A4 indutores); uso concomitante com metotrexato em alta dose — considerar a suspensão temporária do tratamento com inibidores da bomba de prótons; uso concomitante com digoxina ou drogas que causam hipomagnesemia (p. ex., diuréticos)

espiramicina Rovamicina® comp rev 1,5 MUI Precaucão Precaucão C Contraindicado

Posologia:

- Infecções leves a moderadas: 4-6 comprimidos/dia, divididos em 2-3 administrações por dia
- Profilaxia da meningite meningocócica: 2 comp, VO, a cada 12 h

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases; doença hepática – potencialmente hepatotóxico, uso com precaução

Função renal: insuficiência renal – farmacocinética não foi investigada, uso com precaução

Reações adversas:

- Dermatológicas: angioedema (raro), erupção cutânea, prurido, urticária
- Musculoesquelética: parestesia (rara)
- Gastrointestinais: colite pseudomembranosa (rara), diarreia, náusea, vômito
- Miscelânea: choque anafilático (raro)

Associadas a outros antibióticos macrolídeos (reações adversas raras): arritmias ventriculares potencialmente letais, bloqueio neuromuscular e prolongamento do intervalo QT

Precauções: pacientes com distúrbios gastrointestinais (pode ser exacerbada); pacientes com doença cardiovascular



Posologia:

- HAS: 25-100 mg/dia
- Insuficiência cardíaca congestiva: 25-50 mg/dia
- Cirrose hepática: 100-400 mg/dia

Função hepática: pode ocorrer toxicidade colestática ou hepatocelular, que, na insuficiência hepática preestabelecida associada a pequena alteração de fluidos e desequilíbrio hidroeletrolítico, pode resultar em coma hepático; insuficiência hepática — dose inicial de 100-200 mg/dia e dose de manutenção de até 400 mg/dia; dose em dias alternados pode ser considerada

Função renal: insuficiência renal com ClCr \geq 50 mL/min − dose inicial de 12,5-25 mg, V0, 1 \times /dia e dose de manutenção pode ser aumentada para 25 mg, V0, 1 ou 2 \times /dia; ClCr de 30-49 mL/min − dose inicial de 12,5 mg, V0, 1 \times /dia ou em dias alternados, e dose de manutenção pode ser aumentada para 12,5-25 mg, V0, 1 \times /dia; ClCr \geq 50 mL/min − intervalo de dose de 6-12 h; insuficiência renal moderada − intervalo de dosagem de 12-24 h, insuficiência renal com ClCr < 10 mL/min − uso contraindicado

Reações adversas (dose diária média de 26 mg):

- Cardiovascular: edema (2%; placebo: 2%)
- Dermatológicas: eosinofilia, erupções cutâneas maculopapulares ou eritematosas, hirsutismo, urticária
- Hematológica: agranulocitose
- Neurológicas: distúrbios (23%; placebo: 21%) que podem incluir ataxia, cefaleia, confusão mental, fadiga, febre medicamentosa, letargia, sonolência
- Gastrointestinais: distúrbios (29%; placebo: 29%) que podem incluir anorexia, cólicas, diarreia, gastrite, náusea, sangramento gástrico, ulceração, vômito

(continua)

-MRCM.indb 1361 12/5/17 4:07 PM

espironolactona (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Endócrinas e metabólicas: ginecomastia (homens: 9%; placebo: 1%), hiperpotassemia grave (2%; placebo: 1%), mastalgia (homens: 2%; placebo: 0,1%), acidose metabólica hiperclorêmica (cirrose hepática descompensada), amenorreia, desidratação, hiponatremia, impotência, irregularidades menstruais, sangramento após a menopausa
- Renal: aumento das concentrações de BUN
- Miscelânea: câncer de mama, engrossamento da voz, reação anafilática

Precauções: idosos; uso concomitante com lítio ou diuréticos poupadores de potássio não é recomendado; hiponatremia dilucional pode ocorrer, especialmente em pacientes recebendo terapia diurética concomitante ou em pacientes com edema durante o tempo quente; fluido e desequilíbrio hidroeletrolítico podem ocorrer; ginecomastia pode ocorrer; insuficiência cardíaca grave; aumento do risco de hiperpotassemia potencialmente fatal ou grave; acidose metabólica hiperclorêmica, reversível, tem sido relatada em doentes com cirrose hepática descompensada, mesmo na presença de função renal normal; ingestão de potássio aumentada com suplementação, dieta rica em potássio ou substitutos do sal — evitar por conta do potencial para a hiperpotassemia; sonolência ou tontura podem ocorrer; vômito; uso excessivo ou concomitante de fluidos parenterais — aumento do risco de desequilíbrio de fluidos e eletrólitos

Contraindicações: doença de Addison, hiperpotassemia ou outras condições associadas com hiperpotassemia; anúria; uso de eplerenona concomitante; hiperpotassemia



Posologia:

■ Estados de hipoestrogenismo (apresentado com bomba dosadora): dose média de 1,5 g/dia de gel (3 compressões)

Função hepática: podem ocorrer aumento do hemangioma hepático e icterícia colestática; disfunção ou doença hepática — uso contraindicado

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas (algumas reações adversas foram observadas com a terapia combinada de estrogênio e/ou progestina)

- Cardiovasculares: AVC, dor torácica, edema, hipertensão arterial, IAM, síncope, tromboembolia venosa, trombose venosa profunda
- Dermatológicas: angioedema, cloasma, dermatite, eritema multiforme, eritema nodoso, erupção cutânea, erupção hemorrágica, hirsutismo, melasma, perda de cabelo, prurido, urticária
- Hematológicas: agravamento da porfiria; aumento da agregação plaquetária; aumento da contagem plaquetária; aumento de protrombina; aumento dos fatores VII, VIII, IX e X; aumento dos níveis de fibrinogênio; redução da antitrombina III e do antifator X
- Neurológicas: ansiedade, cefaleia, demência, depressão mental, distúrbios do humor, enxaqueca, exacerbação de epilepsia, insônia, irritabilidade, nervosismo, tontura
- Respiratórias: exacerbação da asma, tromboembolia pulmonar
- Musculoesqueléticas: artralgia, artrite, căibras em membros inferiores, căibras musculares, coreia, dor esquelética, dorsalgia e/ou lombalgia
- Gastrointestinais: colecistite, colecistopatia, colelitíase, cólicas abdominais, diarreia, dispepsia, distensão abdominal, dor abdominal, flatulência, ganho ou perda de peso, gastrite, náusea, pancreatite, timpanismo, vômito

estradiol (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Endócrinas e metabólicas: alterações da libido, alterações fibrocísticas das mamas, aumento da globulina ligadora da tireoide, aumento das concentrações séricas de TG e/ou fosfolipídeos, aumento de mamas, aumento de tiroxina (T4) total, aumento do HDL-colesterol, câncer de mama, dor mamilar, fogachos, galactorreia, hipocalcemia, intolerância à glicose, mastalgia, redução do LDL-colesterol, sensibilidade mamária
- Geniturinárias: alterações da secreção cervical, alterações na frequência e no fluxo menstruais, aumento do tamanho de leiomiomas uterinos, câncer de endométrio, câncer de ovário, candidíase vaginal, cistite, dismenorreia, disúria, dor uterina, erupção e/ou prurido urogenital, erupção genital, hiperplasia de endométrio, incontinência urinária, ITU, leucorreia, metrorragia, monilíase vaginal, Papanicolaou suspeito, secreção vaginal, vaginite
- Vaginal: trauma causado pela inserção do aplicador em mulheres com atrofia intensa da mucosa vaginal, hipertrofia cutânea, desconforto vaginal, hemorragia vaginal, dor vaginal
- Miscelânea: reações anafilactoides ou anafiláticas
- Locais: tromboflebite; adesivos transdérmicos eritema, irritação, sensação de queimacão; qel, *spray* reacão no local da aplicação
- Relatos após colocação no mercado e/ou de caso: aumento de provas da função hepática (raro), dor em membros inferiores; anel vaginal aderência do anel à parede vaginal, obstrução intestinal, síndrome de choque tóxico
- Oculares: acentuação da curvatura da córnea, cegueira, intolerância a lentes de contato, trombose vascular retiniana, visão anormal

Contraindicações: reação anafilática conhecida ou angioedema (gel); doença tromboembólica arterial ativa recente ou história; câncer da mama conhecido, suspeito ou história, exceto em pacientes adequadamente selecionados sendo tratados para a doença metastática; trombose venosa profunda ou embolia pulmonar, ativa ou história; neoplasia dependente de estrogênio, conhecida ou suspeita; sangramento genital não diagnosticado anormal; gravidez conhecida ou suspeita; proteína C, proteína S ou antitrombina, ou outros distúrbios trombofílicos conhecidos

Precauções: elevação da PA — monitorização recomendada; demência; asma; DM; epilepsia; enxaqueca; porfiria; lúpus eritematoso sistêmico; hemangiomas hepáticos; metástases ósseas associadas com câncer de mama; condições afetadas pela retenção de líquidos (cardíaca ou disfunção renal); endometriose residual pós-histerectomia; doença da vesícula biliar; hipocalcemia grave em homens; estrogênios conjugados (doses elevadas — 5 mg/dia); câncer de ovário; terapia prolongada; fatores de risco de tromboembolismo venoso; cirurgias



Posologia:

- Atrofia vulvar: 0,3-1,25 mg/dia, VO (cíclico ou contínuo)
- Sintomas vasomotores: 0,5-2 g/dia, por via vaginal (cíclico: 3 semanas com medicação e 1 semana sem); ou 0,625-1,25 mg/dia, VO
- Hipogonadismo feminino: 2,5-7,5 mg/dia em doses divididas por 20 dias, seguidas por período de 10 dias sem medicação; se não ocorrer sangramento após esse período, repetir o mesmo esquema

Função hepática: doença hepática grave ou icterícia colestática – uso contraindicado

Função renal: não há informações disponíveis

(continua)

-MRCM.indb 1362 12/5/17 4:07 PM

estrogênios conjugados

(continuação)

Administração parenteral (compatível – SF, SG5% e SG10%): reconstituir com 5 mL de AD e agitar lentamente; a administração EV deve ser lenta e pode ser realizada com soluções compatíveis

Obs.: uso imediato; não se pode administrar estrogênios conjugados com soluções de baixo pH

Reações adversas (mulheres na pós-menopausa):

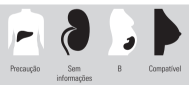
- Cardiovasculares: AVC, edema, hipertensão arterial, IAM, tromboembolismo venoso
- Dermatológicas: prurido (4-5%), angioedema, cloasma, eritema multiforme, eritema nodoso
- Musculoesqueléticas: dorsalgia ou lombalgia (13-14%), fraqueza (7-8%), cãibras em membros inferiores (3-7%), artralgias, coreia
- Gastrointestinais: dor abdominal (15-17%), flatulência (6-7%)
- Oculares: acentuação da curvatura da córnea, intolerância a lentes de contato, trombose vascular retiniana
- Geniturinárias: hemorragia vaginal (2-14%), vaginite (5-7%), leucorreia (4-7%), monilíase vaginal (5-6%)

Precauções: terapia prolongada; demência (mulheres na pós-menopausa com idade ≥ 65 anos); fatores de risco de tromboembolismo venoso; condições influenciadas por retenção de líquidos; usuárias de lentes de contato; DM; elevação da PA; endometriose; epilepsia; doença da vesícula biliar; hemangioma hepático; hiperlipidemia; hipertrigliceridemia preexistente; hipoparatireoidismo; hipotireoidismo — administração de estrogênio leva a aumento dos níveis de globulina de ligação da tireoide; enxaqueca (início ou exacerbação) ou desenvolvimento de cefaleia com um novo padrão, que é recorrente, persistente ou grave; mulheres não histerectomizadas; mulheres pré-diabéticas e diabéticas; porfiria; lúpus eritematoso sistêmico; doença vascular

Contraindicações: reação anafilática ou angioedema de estrogênios conjugados; doença tromboembólica arterial ativa, recente ou história; câncer de mama conhecido, suspeito ou história, exceto em pacientes adequadamente selecionadas sendo tratadas para a doença metastática; trombose venosa profunda/embolia pulmonar ativa ou história; neoplasia estrogênio-dependente conhecida ou suspeita; sangramento genital não diagnosticado anormal; gravidez conhecida ou suspeita; alteração de proteína C, de proteína S, deficiência em antitrombina ou outros distúrbios trombofílicos conhecidos

etanercepte

Enbrel®, Enbrel® PFS pó liof 25 mg, seringa preenchida 50 mg



Posologia:

■ Artrite reumatoide ativa moderara a grave: 25 mg, SC, 2×/semana

Função hepática: hepatite alcoólica moderada a grave — aumento da mortalidade após 6 meses de tratamento; uso com precaução

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral: administrar apenas SC

Reações adversas:

- Cardiovascular: edema (2-8%)
- Dermatológica: erupção cutânea (5%)
- Neurológicas: cefaleia (17%; crianças: 19%), tontura (7%)
- Respiratórias: infecção do trato respiratório (superior: 12-29%), rinite
 (12-16%), faringite (7%), tosse (6%), distúrbio respiratório (5%), sinusite (3%)
- Musculoesquelética: fraqueza (5%)

(continua)

etanercepte (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: dor abdominal (5%; crianças: 19%), vômito (3%; crianças: 13%), dispepsia (4%), náusea (crianças: 9%)
- Local: reação no local da injeção (14-37%; eritema, prurido, dor ou inchaço)
- Miscelânea: infecção (35%; crianças: 63%), anticorpo antinuclear positivo (11%), anticorpos antidupla hélice de DNA (15% por radioimunoensaio, 3% por ensaio com *Crithidia luciliae*)

Precauções: não iniciar a terapia em pacientes com infecções ativas; podem ocorrer reativação ou início de tuberculose; não é recomendado o uso concomitante de abatacepte, anakinra, ciclofosfamida ou vacinas vivas na insuficiência cardíaca congestiva; idosos com idade > 65 anos; aumento do risco de infecção; portadores crônicos de hepatite B — reativação ocorreu, mesmo vários meses após o término da terapia; exposição ao vírus da varicela grave — interromper temporariamente o tratamento e considerar tratamento profilático; granulomatose de Wegener com agentes imunossupressores concomitantes — não é recomendado o uso

Contraindicação: sepse



Posologia:

■ Indução para procedimento: 0,1-0,4 mg/kg (mais comum: 0,3 mg/kg) por 1-2 min (início de ação: 10 segundos, duração: 5 min)

Função hepática: insuficiência hepática – doses menores podem ser necessárias, especialmente na presença de cirrose ou varizes esofágicas

Função renal: insuficiência renal – risco de toxicidade; ajuste de dose pode ser necessário

Administração parenteral: deve ser administrado apenas por injeção EV, em 30-60 segundos

Reações adversas:

- Musculoesqueléticas (> 10%): mioclonia (33%), movimentos esqueléticos passageiros, movimentos oculares descontrolados
- Gastrointestinais (> 10%): náusea, vômito no retorno da anestesia, soluços (1-10%)
- Local: dor no local da injeção (30-80%)

Precauções: idosos; hipertensos; pode induzir depressão cardíaca; estresse grave; reduz cortisol e aldosterona plasma – considerar substituição exógena



Posologia:

- Osteoartrose: 60 mg/dia
- Artrite reumatoide ou espondilite anquilosante: 90 mg/dia
- Gota aguda: 120 mg/dia, por no máximo 8 dias

Função hepática: insuficiência hepática leve (escore de Child-Pugh 5-6) – 60 mg, 1×/dia; insuficiência hepática moderada (escore de Child-Pugh 7-9) – 60 mg, em dias alternados; insuficiência hepática grave (escore de Child-Pugh > 9) – uso contraindicado

(continua)

-MRCM.indb 1363 12/5/17 4:07 PM

(continuação) etoricoxibe

Função renal: não há nenhuma evidência convincente de que a selectividade de cicloxigenase-2 reduz o risco de toxicidade renal em relação a agentes não seletivos; insuficiência renal leve a moderada - ajuste de dose não é necessário; insuficiência renal grave - uso contraindicado

Reações adversas:

- Cardiovasculares: comuns palpitações, hipertensão; incomuns fibrilação atrial, insuficiência cardíaca congestiva, alterações inespecíficas do ECG, angina pectoris, IAM, rubor, AVC, ataque isquêmico transitório; desconhecidas - taquicardia, arritmia; muito rara - crise hipertensiva
- Dermatológicas: comum equimose; incomuns edema facial, prurido, erupção cutânea; rara - eritema; muito raras - urticária, síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica; desconhecidas – erupção cutânea induzida por fármaco
- Neurológicas: comuns tontura, dor de cabeça; incomuns ansiedade, depressão, diminuição da acuidade mental, disgeusia, insônia, parestesias/ hipostesia, sonolência; muito raras - confusão, alucinações; desconhecidas - inquietação
- Respiratórias: incomuns tosse, dispneia, epistaxe; muito rara broncoespasmo
- Musculoesqueléticas: incomuns cãibras/espasmos musculares, dor/ rigidez musculoesquelética
- Hepáticas: comuns aumento da ALT, aumento da AST; muito raras hepatite; desconhecidas - icterícia, insuficiência hepática
- Gastrointestinais: comuns distúrbios gastrointestinais (p. ex., dor abdominal, flatulência, pirose), diarreia, dispepsia, desconforto epigástrico, náusea; incomuns – distensão abdominal, refluxo gastroesofágico, alteração do peristaltismo intestinal, constipação, boca seca, úlcera gastroduodenal, síndrome do intestino irritável, esofagite, úlcera oral, vômito, gastrite; muito raras – úlceras pépticas, incluindo perfuração gastrointestinal e sangramento (principalmente em idosos); desconhecidas – pancreatite
- Hematológicas: incomuns anemia (principalmente associada com sangramento gastrointestinal), leucopenia, trombocitopenia
- Renais e geniturinárias: incomuns proteinúria, aumento da creatinina sérica; muito raras – insuficiência renal, incluindo falência renal
- Infecções e infestações: incomuns gastroenterite, infecção do trato respiratório superior, ITU
- Imunológicas: muito raras reações de hipersensibilidade, incluindo angioedema, reações anafiláticas/anafilactoides e choque
- Endócrinas e metabólicas: comuns edema/retenção de líquidos; incomuns
- aumento ou diminuição do apetite, ganho de peso
- Oculares: incomuns visão turva, conjuntivite
- Auditivas: incomuns zumbidos, vertigens
- Miscelânea: comuns astenia/fadiga, doença semelhante à gripe; incomuns - dor no peito
- Alterações laboratoriais: incomuns aumento da ureia, aumento da CPK, hiperpotassemia, aumento do ácido úrico; raras – diminuição de sódio no sangue
- Efeitos indesejáveis graves relatados em associação com AINH (não podem ser excluídos para o etoricoxibe): nefrotoxicidade, incluindo nefrite intersticial e síndrome nefrótica; hepatotoxicidade, incluindo insuficiência hepática

Precauções: condições predisponentes para eventos gastrointestinais (p. ex., história de úlcera péptica, doença gastrointestinal superior, colite ulcerativa, tabagismo, idade avançada); uso concomitante de ácido acetilsalicílico ou corticosteroides; abuso de álcool; estresse; doenças cardiovasculares; distúrbios hemorrágicos (potencial exacerbação); desidratação considerável

Contraindicações: úlcera péptica ou hemorragia gastrointestinal aguda; histórico de broncoespasmo com rinoconjuntivite ou urticária/angioedema associado a ácido acetilsalicílico ou outros AINH

exenatida Byetta® sol inj (caneta injetora) 5 e 10 mcg/mL

Contraindicado

Sem

Uso criterioso

Posologia: 5-10 mcg/mL, 2×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: pode ocorrer toxicidade renal (incluindo aumento da creatinina sérica, insuficiência renal, agravamento da doença renal crônica e injúria renal aguda, por vezes com necessidade de diálise ou transplante renal); insuficiência renal com CICr 30-50 mL/min — uso com precaução; CICr < 30 mL/min - uso contraindicado

Administração parenteral: uso exclusivo SC

Reações adversas (relatadas para terapia combinada sulfonilureia e/ou metformina ou tiazolidinediona e/ou metformina, a menos que observado de outro modo)

- Dermatológica: hiperidrose (3%)
- Neurológicas: cefaleia (9%), tontura (monoterapia: < 2%; terapia combinada: 9%)
- Musculoesquelética: fragueza (4%)
- Gastrointestinais: náusea (monoterapia: 8%; terapia combinada: 40-44%, dependente da dose), vômito (monoterapia: 4%; terapia combinada: 13%), diarreia (monoterapia: < 2%; terapia combinada: 6-13%), dispepsia (monoterapia: 3%; terapia combinada: 9%), doença do refluxo gastroesofágico (3%), pancreatite necrotizante (<1%)
- Endócrinas e metabólicas: hipoglicemia (monoterapia: 4-5%; terapia combinada com sulfonilureia: 14-36%; terapia combinada com metformina: similar ao placebo; terapia combinada com tiazolidinediona: 11%), redução do
- Miscelânea: anticorpos antiexenatida (baixa titulação: 38%; alta titulação:

Precauções: aumento do risco possível de tumores de células-C da tireoide; pacientes com nódulos da tireoide e/ou níveis de calcitonina elevados desenvolvimento de anticorpos para exenatida tem sido observado; uso não recomendado em histórico de pancreatite ou doença ativa; pacientes transplantados renais – náusea e vômito induzidos podem levar a hipovolemia transitória e podem piorar a função renal

Contraindicações: carcinoma medular da tireoide pessoal ou familiar; neoplasia endócrina múltipla síndrome tipo 2; carcinoma medular de tireoide



Posologia:

■ DLP: 10 mg, 1×/dia, em associação a estatina ou fibrato

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases (com inibidores da HMG-CoA redutase; ≥ 3× LSN: 1%); insuficiência hepática leve – ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave a moderada – uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário; uso concomitante com sinvastatina e insuficiência renal moderada a grave (CICr < 60 mL/min/1,73 m² – uso com precaução, risco de miopatia

(continua)

-MRCM.indb 1364 12/5/17 4:07 PM ezetimiba (continuação)

Reações adversas:

- Neurológica: fadiga (2%)
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (4%), sinusite (3%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (3%), dor em extremidades (3%)
- Gastrointestinal: diarreia (4%)
- Miscelânea: influenza (2%)

Precauções: pode ocorrer miopatia, incluindo rabdomiólise — aumento do risco com o uso concomitante de estatinas ou fibratos, interromper o uso se houver suspeita ou diagnóstico; cuidado com o uso de outros fibratos além do fenofibrato



Posologia:

■ Dispepsia: 20-40 mg, 1 ou 2×/dia

Função hepática: insuficiência hepática — ajuste de dose necessário em associação com insuficiência renal

Função renal: insuficiência renal moderada ou grave – risco de prolongamento do intervalo QT e efeitos adversos do SNC; CICr < 50 mL/min – reduzir dose a 50% ou aumentar o intervalo entre as doses para 36-48 h

Reações adversas:

- Neurológicas: tontura (1%), cefaleia (5%)
- Gastrointestinais: diarreia (2%), constipação (1%)
- Pacientes pediátricos (idade < 1 ano): agitação e vômito (< 14%)

Precaução: resposta sintomática não descarta malignidade gástrica



Posologia:

■ Hipertensão: 5-10 mg, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática – dose inicial de 2,5 mg/dia

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): dose inicial de 2,5 mg/dia

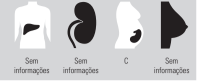
Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema periférico (2-17%), taquicardia (0,4-2,5%), rubor (4-7%)
- Neurológica: cefaleia (11-15%)

Precauções: insuficiência cardíaca ou função ventricular comprometida, especialmente em combinação com o uso de betabloqueador. Pode ocorrer hipotensão, sincope significativa, raramente. Pode ocorrer taquicardia de reflexo; podem levar a angina, em indivíduos suscetíveis.

fenilefrina

Fenilefrin®, Fenilefrina (10%)



sol inj 10 mg/mL; colírio 100 mg/mL (10%)

Posologia:

- Agonista alfa-adrenérgico
- Colírio midriático: 1 gota, a cada 3-5 min, conforme necessário (máximo: 3 gotas/dia em cada olho)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): IM – dose inicial de 2-5 mg pode ser administrada na forma de solução a 1%; as doses subsequentes podem conter 1-10 mg, se necessário; EV – doses de 100-500 mcg podem ser administradas lentamente na forma de solução a 0,1%; hipotensão grave – infundir a uma taxa inicial de 180 mcg/min

Reações adversas:

- Cardiovasculares: agitação, arritmia (rara), bradicardia reflexa, dor ou desconforto precordial, excitabilidade, hipertensão arterial, palidez, redução do débito cardíaco, vasoconstricão periférica e visceral intensa
- Neurológicas: agitação, ansiedade, cefaleia, parestesia, tontura, tremor
- Respiratória: angústia respiratória
- Musculoesqueléticas: fragueza, resposta pilomotora
- Locais: EV extravasamento que pode acarretar necrose e descolamento do tecido circunvizinho, branqueamento da pele
- Endócrina e metabólica: acidose metabólica
- Renais: redução da perfusão renal, redução do débito urinário

Precauções: uso concomitante com medicamentos ototóxicos; administrar com extrema cautela em pacientes idosos ou com hipertireoidismo, bradicardia, bloqueio parcial do coração, doenças do miocárdio ou arteriosclerose; uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase

Contraindicações: hipertensão grave, taquicardia ventricular

fenitoína Hidantal® comp 100 mg; sol inj 50 mg/mL Com ajuste de dose Com ajuste de dose Com ajuste de dose

Posologia:

- Crise convulsiva: 15-20 mg/kg, infusão máxima a 50 mg/min; dose de manutenção de 100 mg, EV ou VO, cada 6-8 h
- Epilepsia: dose de ataque de 15-20 mg/kg, VO, dividida em 3 tomadas com intervalo de 2-4 h (considerar nível sérico prévio ou histórico de dose prévia); dose de manutenção de 300-600 mg/dia dividida em 3 tomadas

Função hepática: na doença hepática, pode aumentar a fração de fenitoína não ligada; pode ocorrer hepatotoxicidade; ajuste de dose pode ser necessário (não há recomendação específica)

Função renal: doença renal — ajuste de dose pode ser necessário

Administração parenteral (compatível — não é compatível com nenhuma solução; dependendo da sua concentração e do pH da solução, pode não haver precipitação imediata, mas ela irá ocorrer dentro de algumas horas após a mistura — preferir diluição em SF): IM — não é a preferível, por causa da absorção prolongada; EV — a velocidade de injeção não deve ser > 50 mg/min Obs.: é estável pelo tempo em que permanecer livre de turvação ou precipitação; caso seja refrigerada ou congelada, pode haver a formação de precipitado, que se dissolver em TA estará apta para uso

(continua)

-MRCM.indb 1365 12/5/17 4:07 PM

FENITOÍNA

Ajuste de dose: pacientes geriátricos — pode ser necessário administrar doses mais baixas ou em intervalos menos frequentes; reações adversas cardiovasculares — reduzir a taxa de administração ou descontinuar a administração

Reações adversas:

- Cardiovasculares: EV arritmia cardíaca, bradicardia, colapso cardiovascular (principalmente com a administração EV); rápida hipotensão arterial, arritmia cardíaca, bradicardia, colapso cardiovascular
- Dermatológica: erupção cutânea
- Hematológicas: agranulocitose, leucopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: alterações psiquiátricas, cefaleia, fala desarticulada, insônia, sonolência, tontura
- Musculoesqueléticas: neuropatia periférica, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: constipação, hiperplasia gengival, náusea, vômito
- Locais: EV irritação e dor venosa, tromboflebite
- Efeitos não relacionados às concentrações plasmáticas da fenitoína: acentuação das características faciais, deficiência de ácido fólico, deficiência de vitamina D, hipertricose, hipertrofia gengival, intolerância a carboidratos, lúpus eritematoso sistêmico, neuropatia periférica, osteomalácia
- Efeitos relacionados às concentrações: alterações do humor, ataxia, coma, confusão mental, depleção de ácido fólico, diplopia, erupção cutânea, fala desarticulada, febre, hiperglicemia, letargia, náusea, nistagmo, osteomalácia, sensibilidade gengival, sonolência, tontura, turvamento da visão, vômito
- Relacionados a concentrações elevadas: > 20 mcg/mL nistagmo lateral acentuado; > 30 mcg/mL nistagmo de olhar lateral de 45° e ataxia; > 40 mcg/mL redução da atividade mental; > 100 mcg/mL morte
- Oculares: diplopia, nistagmo, turvamento da visão
- Efeitos raramente observados: discinesias, discrasias sanguíneas, feições grosseiras, hepatite, hipertricose, irritação e dor venosa, linfadenopatia, linfoma, pseudolinfoma, síndrome de Stevens-Johnson, síndrome similar ao lúpus eritematoso sistêmico

Precauções: risco de hiperglicemia; uso de álcool agudo ou crônico pode aumentar os níveis séricos de fenitoína; aumento do risco de toxicidade em idosos e pacientes graves; hipoalbuminemia pode aumentar a fração de fenitoína não ligada; hipotensão pode acontecer, especialmente com a administração EV rápida; linfadenopatia local ou generalizada; insuficiência miocárdica grave pode ser agravada com doses de ataque EV (injetável); osteomalácia; porfiria; erupção cutânea; irritação dos tecidos moles e inflamação, variando de leve até extensa necrose; descamações foram relatadas no local da aplicação (injetável); risco aumentado de suicídio

Contraindicações: síndrome de Adams-Stokes (injetável); bloqueio atrioventricular de 2º e 3º graus (injetável); uso concomitante com delavirdina (injetável); bloqueio sinoatrial (injetável); bradicardia sinusal (injetável)

fenobarbital

Fenobarbital®; Gardenal®

sol oral (gts) 40 mg/mL, comp 50 e 100 mg, sol inj 200 mg/mL





caução Com aj

juste ose

D Contraindicad

(continua)

Posologia:

- Sedação: IM e EV 100-320 mg (máximo: 600 mg/dia)
- Crise convulsiva: 20 mg/kg, infusão a 50 mg/min; pode ser repetida com dose adicional de 5-10 mg/kg
- Epilepsia: dose de manutenção de solução oral 60-200 mg/dia; dose de manutenção de comprimido 50-100 mg, 2 ou $3\times$ /dia

Função hepática: doença hepática – redução da dose é recomendada (não há informacões de ajuste específicas); uso com precaucão

Função renal: insuficiência renal com CICr < 10 mL/min – intervalo de dose a cada 12-16 h; hemodiálise/diálise peritoneal – dose suplementar é necessária

Administração parenteral (compatível – SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9% e SG5% em Ringer-lactato): IM – administração lenta; EV – a velocidade de injeção não deve exceder 60 mg/min

Obs.: a injeção é bastante alcalina e pode causar dano tecidual; soluções contendo precipitados não devem ser utilizadas

Ajuste de dose (pacientes geriátricos e/ou debilitados): redução de dose é recomendada

Reações adversas:

fenobarbital

- Cardiovasculares: bradicardia, hipotensão arterial, síncope
- Dermatológicas: dermatite esfoliativa, *rash* cutâneo, síndrome de Stevens-Johnson

Reações adversas:

- Cardiovasculares: bradicardia, hipotensão arterial, síncope
- Dermatológicas: dermatite esfoliativa, *rash* cutâneo, síndrome de Stevens-Johnson
- Hematológicas: agranulocitose, anemia megaloblástica, trombocitopenia
- Neurológicas: agitação, alucinações, ansiedade, ataxia, cefaleia, comprometimento do julgamento, confusão mental, efeito de ressaca, entorpecimento, excitação ou depressão do SNC, hipercinesia, insônia, letargia, nervosismo, pesadelos, sonolência, tontura
- Respiratórias: apneia (principalmente com administração EV rápida), depressão respiratória, hipoventilação, laringoespasmo
- Gastrointestinais: constipação, náusea, vômito
- Locais: dor no local da injeção, tromboflebite com o uso EV
- Renal: oligúria
- Miscelânea: gangrena com a injeção intra-arterial inadvertida

Precauções: interrupção abrupta após uso crônico de altas doses; pode resultar em sintomas de abstinência; função de hipoadrenais limítrofe; não é recomendado o uso concomitante com etravirina ou lopinavir; ritonavir, griseofulvina; distúrbios emocionais; no uso de contraceptivo oral hormonal, a eficácia pode ser prejudicada — contracepção alternativa recomendada; função hematopoética — monitorização recomendada; depressão mental; dor aguda ou crônica podem induzir a excitação paradoxal; pacientes com tendências suicidas; não administrar em pacientes com sinais premonitórios do coma hepático

Contraindicações: histórico pessoal ou familiar de porfiria aguda intermitente; uso concomitante com rilpivirina; doença respiratória com sinais de dispneia ou obstrução; histórico de vício em sedativos ou hipnóticos

fenofibrato

Lipidil®; Lipanon®

cap dura 200 mg; comp

rev 160 mg; cap dura lib







Contraindicado Contraindicado

C Uso criterioso

Posologia:

retard 250 mg

■ Hipertrigliceridemia: 250 mg/dia; micronizado — 200 mg/dia

Função hepática: podem ocorrer aumento de CPK, colecistite, colelitíase, fígado gorduroso, provas de função hepática anormais, aumento de AST/ALT (relacionado com a dose, 3-13%); doença hepática — redução da dose é recomendada; doença hepática ativa, incluindo cirrose biliar e anormalidade persistente e inexplicável da função hepática — uso contraindicado

(continua)

-MRCM.indb 1366 12/5/17 4:07 PM

fenofibrato (continuação)

Função renal: podem ocorrer aumento de creatinina e função renal anormal; aumento dos níveis de creatinina > 50% do LSN — tratamento deve ser interrompido; CICr < 20 mL/min e hemodiálise — uso contraindicado

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: alterações eletrocardiográficas, angina de peito, arritmia, distúrbios cardiovasculares, distúrbios coronarianos, distúrbios vasculares periféricos, dor torácica, edema, edema periférico, extrassístoles, fibrilação atrial, flebite, hipertensão/hipotensão arterial, IAM, palpitação, taquicardia, varizes, vasodilatação
- Dermatológicas: acne, alopecia, dermatite de contato, dermatite fúngica, distúrbios ungueais, eczema, equimoses, exantema maculopapular, necrólise epidérmica tóxica, prurido, reação de fotossensibilidade, síndrome de Stevens-Johnson, úlcera cutânea, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia, eosinofilia, leucopenia, linfadenopatia, trombocitopenia
- Neurológicas: ansiedade, cefaleia, depressão, dor, febre, insônia, mal-estar, nervosismo, neuralgia, sonolência, tontura, vertigem
- Miscelânea: cisto, diaforese, hérnia, herpes simples, herpes-zóster, infecção, reação alérgica, reação de hipersensibilidade
- Respiratórias: distúrbios respiratórios (6%), rinite (2%), asma, aumento da tosse, bronquite, dispneia, faringite, laringite, pneumonia, sinusite
- Musculoesqueléticas: dorsalgia/lombalgia (3%), artralgia, artrite, artrose, bursite, căibras em membros inferiores, distúrbios articulares, fraqueza, hipertonia, dor muscular, mialgia, miastenia, miopatia, miosite, parestesia, rabdomiólise, sensibilidade, tenossinovite
- Gastrointestinais: dor abdominal (5%), constipação (2%), anorexia, aumento do apetite, boca seca, colite, diarreia, dispepsia, distúrbios dentais, distúrbios gastrointestinais, distúrbios retais, eructação, esofagite, flatulência, ganho/perda de peso, gastroenterite, gastrite, hemorragia retal, náusea, úlcera duodenal, úlcera péptica, vômito
- Geniturinárias: aumento da frequência miccional, cistite, distúrbios prostáticos, disúria, gravidez (indesejada), monilíase vaginal, redução da libido, urolitíase
- Oculares: ambliopia, catarata, conjuntivite, distúrbios da refração, distúrbios oculares, visão anormal
- Auditivas: otalgia, otite média
- Endócrinas e metabólicas: DM, ginecomastia, gota, hipoglicemia, hiperuricemia, redução da libido

Precauções: pacientes com reações fotoalérgicas ou fototóxicas durante tratamento com fibratos ou cetoprofeno não deverão utilizar esse medicamento; pacientes com problemas na vesícula, pancreatite aguda ou crônica, com exceção de pancreatite aguda causada por hipertrigliceridemia grave

fenoterol Berotec® sol (gts) 5 mg/mL, sol aer inal oral + espaç 100 Sem commodificación Sem commodificación Sem commodificación Sem commodificación A Uso criterioso

Posologia:

■ Broncoespasmo: aerosol — 1-2 inalações, 3-4×/dia (máximo: 8 inalações/dia); xarope — 5-10 mL, 3×/dia; solução para nebulização — diluir em 4-5 mL de SF e administrar 2-8 gotas, a cada 4 h; outras doses e intervalos podem ser recomendados de acordo com a gravidade do broncoespasmo

Função hepática: não há informações disponíveis

(continua)

fenoterol (continuação)

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas (a frequência da maioria dos efeitos pode estar relacionada à dose):

- Cardiovasculares (1-10%): palpitações, taquicardia
- Neurológicas (1-10%): cefaleia, nervosismo, tontura
- Respiratórias (1-10%): irritação faríngea, tosse
- Musculoesqueléticas (1-10%): cãibras musculares, tremor
- Endócrinas e metabólicas (> 10%): aumento da glicemia, redução do potássio sérico
- Tratamento do broncoespasmo agudo (nebulização com alta dose): foram frequentemente observados sintomas de cefaleia (< 12%), tremor (32%) e taquicardia (< 21%)

Precauções: em pacientes com DM descompensado, infarto recente do miocárdio, graves alterações vasculares ou cardíacas de origem orgânica, hipertireoidismo e feocromocitoma, deve ser utilizado somente após minuciosa análise do risco e do benefício, sobretudo quando em altas doses; pode provocar hipopotassemia potencialmente grave; uso concomitante com derivados da xantina, esteroides e diuréticos pode potencializar seu efeito — monitorizar os níveis séricos de potássio

Contraindicações: miocardiopatia obstrutiva hipertrófica e taquiarritmia

fentanila

Durogesic® D-Trans; Fentanil®







Contraindicado Contraindicado

C/D Compativel

ades transdérmico 2,1, 4,2, 8,4 e 16,8 mg; (12, 25, 50, 75 e 10 mcg/h); sol inj 50 mcg/mL

Posologia:

- Procedimento: 0,5-1,5 mcg/kg; repetir após 1-3 min até efeito desejado; dose de manutenção na UTI 0,7-10 mcg/kg/h
- Analgesia: fentanil transdérmico dose inicial deve ser baseada na dose prévia de opioide, VO ou EV, utilizada pelo paciente conforme tabelas para conversão de dose; o adesivo deve ser trocado a cada 72 h

Função hepática: podem ocorrer ascite e icterícia (1-10%); insuficiência hepática leve a moderada — ajuste de dose recomendado; insuficiência hepática grave — uso contraindicado

Função renal: pode ocorrer insuficiência renal (1-10%); insuficiência renal leve a moderada — ajuste de dose recomendado; insuficiência renal grave — uso contraindicado

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): iniciar na extremidade inferior do intervalo de dose

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): IM – administração em doses de 50-100 mcg; EV – pode ser administrada por injeção EV (1-2 min) ou infundida após diluição em 24 h

Obs.: estabilidade de 24 h em TA após diluição

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: > 10% bradicardia, edema; 1-10% arritmia cardíaca, dor torácica, edema periférico, hipertensão ou hipotensão arterial, hipotensão ortostática, palidez, palpitação, rubor, síncope, taquicardia, vasodilatação
- Dermatológicas: 1-10% alopecia, celulite, equimose, eritema, erupção cutânea, hiperidrose, pápulas, prurido
- Hematológicas: 1-10% anemia, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia

(continua)

-MRCM.indb 1367 12/5/17 4:07 PM

fentanila (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: > 10% cefaleia, confusão mental, depressão do SNC, sedação, sonolência, tontura; 1-10% agitação, alucinações, amnésia, ansiedade, calafrios, depressão, enxaqueca, estupor, euforia, fadiga, febre, hipoestesia, insônia, letargia, nervosismo, pensamento anormal, reação paranoide, sonhos anormais, vertigem
- Respiratórias: > 10% depressão respiratória, dispneia; 1-10% apneia, asma, bronquite, dor faringolaríngea, epistaxe, faringite, hemoptise, hipoventilação, hipóxia, infecção das vias aéreas superiores, nasofaringite, pneumonia, rinite, sinusite, tosse
- Musculoesqueléticas: > 10% fraqueza, rigidez muscular, rigidez da parede torácica (alta dose EV); 1-10% artralgia, coordenação anormal, dorsalgia e/ ou lombalgia, marcha anormal, mialgia, neuropatia, parestesia, rigidez, tremor
- Gastrointestinais: > 10% constipação, náusea, vômito, xerostomia; 1-10% abscesso periodontal, anorexia, diarreia, disfagia, dispepsia, dor abdominal, dor gengival, espasmos do trato biliar, estomatite, flatulência, gengivite, glossite, hemorragia gastrointestinal, íleo paralítico, paladar anormal, perda de peso
- Locais: > 10% eritema, reação no local da aplicação
- Ocular: > 10% miose
- Miscelânea: > 10% diaforese; < 10% distúrbios da fala, linfadenopatia, síndrome similar à gripe, soluços
- Endócrinas e metabólicas: 1-10% desidratação, hipercalcemia ou hipocalcemia, hiperglicemia ou hipoglicemia, hipoalbuminemia, hipopotassemia, hipomagnesemia, mastalgia
- Geniturinárias: 1-10% disúria, hemorragia vaginal, incontinência urinária, retenção urinária, vaginite
- Locais: 1-10% dor e irritação no local da aplicação

Precauções: abuso, mau uso ou dependência de opiáceos podem ocorrer; não converter um produto de fentanil para o spray SL em 1 mcg por base mcg e não substituir pulverização sublingual para outros produtos de fentanil; redução da dose pode ser necessária se houver febre ou aumento da temperatura corporal central; uso concomitante com inibidores do CYP3A4 ou interrupção dos indutores do CYP3A4 podem prolongar efeitos terapêuticos e adversos; evitar o uso de *spray* sublingual em pacientes com grau ≥ 2 de mucosite oral, a menos que os benefícios superem o risco; evitar o uso em pacientes que têm ou em risco de aumento da pressão intracraniana; doença pulmonar crônica; idosos, caquéticos, ou pacientes debilitados têm um risco aumentado de depressão respiratória; doença do trato biliar, incluindo pancreatite aguda; evitar a interrupção abrupta, pois isso pode resultar em sintomas de abstinência; conversão de outro opioide para o sistema transdérmico pode resultar em sintomas de abstinência ou overdose fatal se a dose de fentanil for superestimada; evitar o uso no prazo de 14 dias após interrupção de um inibidor da monoamina-oxidase; evitar o uso de agonistas/ antagonistas mistos e analgésicos agonistas parciais; observar que fentanila pode não ser o agente de eleição em dores agudas e processo pós-operatório recente

Contraindicações: risco de hipoventilação; risco de morte; asma brônquica aguda ou grave; manejo da dor leve ou intermitente; pacientes não tolerantes a opioides; fleo paralítico suspeitado ou conhecido; depressão respiratória significativa

Observação: uso transdérmico — evitar aplicação na pele que não está intacta; evitar a exposição do adesivo a fontes de calor; não utilizar adesivos danificados por conta de um aumento do risco de rápida liberação e absorção de fentanil; colocação na boca, mastigação, deglutição ou uso em outras maneiras que o indicado podem resultar em asfixia, overdose ou morte

fenticonazol Fentizol® crem vag 0,02 g/g, ovul 600 mg, sol derm spr 20 mg/mL, crem derm 2 informações informações C Sem informações informações

g/100 g Posologia:

■ Candidíase vaginal: creme vaginal – 1 aplicador, 1×/dia, por 7 dias; óvulo – aplicar 1 óvulo intravaginal, em dose única

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

■ Dermatológicas: reações eritematosas leves e passageiras ou sensação de ardência

Precaução: preparações intravaginais podem danificar os contraceptivos de látex (preservativos) e, dessa maneira, medidas contraceptivas adicionais são necessárias durante a aplicação local; deve-se evitar o contato do medicamento com os olhos e, se ocorrer, lavar abundantemente com água



Posologia:

■ Alergia respiratória/urticária: 60 mg, 2×/dia, ou 180 mg, 1×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal (adultos) — iniciar com 60 mg/dia

Reações adversas:

- Neurológicas: cefaleia (5-11%), sonolência (1-3%), dor (2%), tontura (2%), fadiga (1%)
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (4%), tosse (2-4%), nasofaringite (2%)
- Musculoesqueléticas: mialgia (3%), dorsalgia e/ou lombalgia (2-3%)
- Gastrointestinais: vômito (crianças de 6 meses-5 anos de idade: 4-12%), dispepsia (1-5%), diarreia (3-4%), náusea (2%)
- Auditiva: otite média (2%)
- Endócrina e metabólica: dismenorreia (2%)
- Miscelânea: infecção viral (3%)

Precauções: administração simultânea e antiácidos contendo alumínio e magnésio dentro de 15 min diminui a absorção de fexofenadina; consumo simultâneo de sucos de frutas, como uva, laranja e maçã diminui a biodisponibilidade da fexofenadina

-MRCM.indb 1368 12/5/17 4:07 PM

fluconazol Zoltec® sol inj infus EV 2 mg/mL; cap dura 50, 100 e 150 mg Precaução Precaução Precaução D Compatíve

Posologia:

- 100-400 mg/dia
- Candidíase orofaríngea: 100-200 mg/dia, por 14 dias
- Candidíase esofágica: 200 mg no 1º dia, com dose de manutenção de 100-400 mg/dia, por 21 dias, e por pelo menos 2 semanas após resolução dos sintomas
- Candidíase vaginal: 150 mg, em dose única
- Cistite: 200 mg/dia, por 14 dias
- Pielonefrite: 200-400 mg/dia, por 14 dias

Função hepática: podem ocorrer aumento da fosfatase alcalina, aumento de AST/ALT, coléstase, hepatite, icterícia, insuficiência hepática (rara), rsco de toxicidade hepática; uso com precaução

Função renal: insuficiência renal com CICr > 50 mL/min – nenhum ajuste de dose necessário; CICr ≤ 50 mL/min – administrar 50% da dose usual, uso com precaução; hemodiálise – 100% da dose habitual após cada sessão de hemodiálise

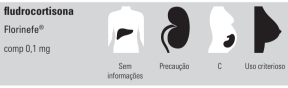
 $\label{eq:def-Administração parenteral: infundir fluconazol EV a uma velocidade < 200 \ \text{mg/mL}$

Reações adversas:

- Cardiovasculares: angioedema, palidez, prolongamento do QT (raro, relatos de caso), torsades de pointes (rara, relatos de caso)
- Dermatológicas: erupção cutânea (2%), alopecia, necrólise epidérmica tóxica, síndrome de Stevens-Johnson
- Hematológicas: agranulocitose, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia
- Neurológicas: cefaleia (2-13%), crises convulsivas, tontura
- Respiratória: dispneia
- Gastrointestinais: náusea (4-7%), dor abdominal (2-6%), diarreia (2-3%), vômito (2%), alteração do paladar, dispepsia
- Endócrinas e metabólicas: hipercolesterolemia, hipertrigliceridemia, hipopotassemia
- Miscelânea: reações anafiláticas (raras)

Precauções: uso concomitante com medicamentos com margem terapêutica estreita, que são metabolizados pelo CYP2C9 ou CYP3A4 — monitorização recomendada; evitar o uso concomitante com voriconazol

Contraindicações: uso concomitante com medicamentos metabolizados pelo CYP3A4 e medicamentos conhecidos por prolongar o intervalo QT (p. ex., cisaprida, astemizol, eritromicina, pimozida e quinidina); uso concomitante de terfenadina em pacientes que recebem doses múltiplas de fluconazol ≥ 400 mg



Posologia:

- Doença de Addison: dose inicial de 0,1 mg/dia; dose de manutenção de 0,1 mg, 3×/semana (0,2 mg/dia)
- Hiperplasia congênita adrenal: 0,05-0,2 mg/dia
- Hipotensão postural: dose inicial de 0,1 mg/dia (máximo: 1 mg/dia)

Função hepática: não há informações disponíveis

(continua)

fludrocortisona

(continuação)

Função renal: insuficiência renal (preexistente) — risco de exacerbação, por conta da retenção de sódio, edema e perda de potássio; uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva
- Dermatológicas: acne, equimoses, erupção cutânea
- Neurológicas: cefaleia, convulsões, tontura
- Musculoesquelética: fraqueza muscular
- Gastrointestinal: úlcera péptica
- Endócrinas e metabólicas: alcalose hipopotassêmica, hiperglicemia, supressão do crescimento, supressão do eixo hipotálamo-hipófise-adrenal
- Ocular: catarata
- Miscelânea: anafilaxia (generalizada), diaforese

Precauções: redução da dose deve ser gradual, quando possível; cirrose; DM; anormalidades eletrolíticas; hipertensão; hipotireoidismo; imunizações; infecções; miastenia grave; alterações oculares (catarata, glaucoma) com o uso prolongado; herpes simples ocular; osteoporose; úlcera péptica; colite ulcerosa grave; psicose

Contraindicação: infecção fúngica sistêmica



Posologia:

■ Vertigem periférica, profilaxia de enxaqueca, doenças vasculares periféricas: 1-2 cápsulas/dia, iniciar com 1 cápsula à noite

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose necessário (não há informações sobre valores específicos)

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea
- Neurológicas: ansiedade, entorpecimento, fadiga, insônia, tontura, vertigem, sintomas extrapiramidais
- Musculoesqueléticas: astenia e/ou fraqueza, mialgia
- Gastrointestinais: aumento do apetite, azia, epigastralgia, ganho de peso, náusea, vômito, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: aumento dos níveis de prolactina, galactorreia

Precauções: uso concomitante com álcool e medicamentos com ação sobre o SNC, como tranquilizantes e sedativos

Contraindicações: depressão; mal de Parkinson

Observações: pacientes idosos podem ser mais sensíveis aos efeitos de uma dose padrão adulta



Posologia:

■ Depressão e transtornos ansiosos: dose inicial de 20 mg/dia, de manhã (máximo: 80 mg/dia); observar resposta por 4-6 semanas antes de aumentar a dose

(continua)

-MRCM.indb 1369 12/5/17 4:07 PM

fluoxetina (continuação)

Função hepática: insuficiência hepática – dose menor ou dose menos frequente é recomendada

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é rotineiramente necessário

Ajuste de dose (uso concomitante com olanzapina): dose inicial de 2,5-5 mg de olanzapina + 20 mg de fluoxetina; aumentar a dose com cautela se houver predisposição a reação hipotensora, insuficiência hepática, metabolizadores lentos de alguma droga em combinação (sexo feminino, estado não fumante, geriátrica) ou pacientes farmacodinamicamente sensíveis à olanzapina; escalar dose com cautela; diminuição de dose para pacientes idosos

Reações adversas (conforme relatado em estudos controlados com placebo e, geralmente, similares em adultos e crianças; a frequência real pode depender do diagnóstico e, em alguns casos, os limites apresentados podem ser inferiores ou iguais ao placebo para um transtorno específico):

- Cardiovasculares: vasodilatação (1-5%), febre (2%), dor torácica, hemorragia, hipertensão arterial, palpitação
- Dermatológicas: erupção cutânea (2-6%), prurido (4%)
- Neurológicas: insônia (10-33%), cefaleia (21%), sonolência (5-17%), ansiedade (6-15%), nervosismo (8-14%), tontura (9%), sonhos anormais (1-5%), pensamento anormal (2%), agitação, amnésia, calafrios, confusão mental, labilidade emocional, transtorno do sono
- Respiratórias: faringite (3-11%), bocejo (≤ 11%), sinusite (1-6%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (7-21%), tremor (3-13%), hipercinesia (2%)
- Gastrointestinais: náusea (12-29%), diarreia (8-18%), anorexia (4-17%), xerostomia (4-12%), dispepsia (6-10%), constipação (5%), flatulência (3%), vômito (3%), sede (≤ 2%), perda de peso (2%), aumento do apetite, ganho de peso, perversão do paladar
- Endócrinas e metabólicas: redução da libido (1-11%), ejaculação anormal (≤ 7%), impotência (≤ 7%), menorragia (≤ 2%)
- Auditivas (1-10%): otalgia, zumbido
- Geniturinárias (1-10%): aumento da frequência miccional
- Miscelânea: síndrome similar à gripe (3-10%), diaforese (2-8%), epistaxe (> 2%)

Precauções: considerar ajuste de dose em pacientes com idade > 60 anos; não é recomendado uso concomitante com precursores da serotonina (p. ex., triptofano), outros inibidores seletivos da recaptura da serotonina ou inibidores da recaptação de serotonina e noradrenalina; risco de eventos hemorrágicos pode ser aumentado com o uso concomitante de AINH, ácido acetilsalicílico, varfarina e outros anticoagulantes; no transtorno bipolar há aumento do risco de precipitação de um episódio misto/maníaco; piora do comportamento; ideação suicida ou depressão; risco de ativação de mania/ hipomania em pacientes com histórico de mania; sintomas de descontinuação graves foram relatados com a retirada abrupta – recomenda-se retirada gradual; glaucoma de ângulo fechado ou aumento da pressão intraocular; midríase foi relatada; aumento do risco de hipoglicemia em diabéticos; aumento do risco de hiponatremia ocorreu geralmente como resultado da síndrome de secreção inapropriada do hormônio antidiurético; aumento do risco com aumento do volume de depleção, idade avançada ou uso concomitante com diuréticos; não se recomenda o uso concomitante com álcool

Contraindicações: uso concomitante com um inibidor da monoaminaoxidase, incluindo linezolida ou azul de metileno EV ou no prazo de 14 dias após a descontinuação de um inibidor de monoamina-oxidase; deve decorrer pelo menos 5 semanas após a suspensão do cloridrato de fluoxetina antes do início de um inibidor da monoamina-oxidase; aumento do risco de síndrome da serotonina; uso concomitante de pimozida ou tioridazina; risco de prolongamento do intervalo QT

fluticasona

Avamys®; Flixotide® spray; Flixotide® diskus









spr nas 27,5 mcg/dose, susp aer inal oral + inal 50 e 250 mcg/dose; pó inal oral 50 e 250 mcg/ dose

Precaução Sen

Sem ajuste de dose

e C Contraindicado

Posologia:

- Asma: dose baixa 100-250 mcg/dia; dose média 250-500 mcg/dia; dose alta 500-1.000 mcg/dia; iniciar tratamento com dose menor para idosos
- Rinite alérgica: spray 27,5 mcg 1-2 jatos, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática grave — risco de toxicidade; uso com precaucão

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: sintomas torácicos (1-3%)
- Dermatológicas: pele seca (7%), sensação de queimação e picada na pele (2-5%), prurido (3%), irritação cutânea (3%), infecção viral cutânea (1-3%), exacerbação do eczema (2%), escoriação (2%), ressecamento (1%), anestesia dos quirodáctilos (1%)
- Neurológicas: cefaleia (5-16%), tontura (1-3%), febre (1-3%), enxaqueca (1-3%), dor (1-3%)
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (16-18%), irritação da garganta (8-10%), faringite (6-8%), epistaxe (6-7%), sinusite/infecção sinusal (4-7%), sintomas asmáticos (3-7%), tosse (4-6%), bronquite (1-6%), rouquidão/disfonia (2-6%), inflamação do trato respiratório superior (2-5%), sensação de queimação/irritação nasal (2-3%), sangue no muco nasal (1-3%), coriza (1-3%), rinite (1-3%), infecção da garganta (1-3%), rinorreia/gotejamento retronasal (1-3%), distúrbio sinusal (1-3%), laringite (1-3%)
- Musculoesqueléticas: dor musculosquelética (1-3%), dor muscular (1-3%), rigidez/contracão muscular (1-3%)
- Gastrointestinais: náusea e vômito (3-5%), dor abdominal (1-3%), diarreia (1-3%), dispepsia (1-3%), infecção gastrointestinal (viral) (1-3%), desconforto e/ou dor gastrointestinal (1-3%), hipossialorreia (1-3%)
- Geniturinária: ITU (1-3%)
- Miscelânea: candidíase oral (2-5%), dores (1-3%), síndrome gripal (1-3%)

Precauções: uso concomitante com ritonavir (não recomendado) ou outros inibidores potentes do CYP3A4, como o cetoconazol; infecção fúngica, parasitária ou bacteriana, sem tratamento local ou sistêmico; histórico de glaucoma, catarata ou aumento da pressão intraocular; pode prejudicar a cicatrização de feridas nasais; transferência de corticoterapia sistêmica para terapia tópica; risco de insuficiência adrenal aguda, especialmente em momentos de tensão; tuberculose ativa ou inativa

fluvastatina

Lescol® XL

comp rev lib prol 80 mg







Contraindicad

Posologia:

■ DLP: 20-40 mg/dia, à noite (máximo: 80 mg/dia, divididos em 2 doses)

Função hepática: histórico de doença hepática ou abuso de álcool — uso com precaução; pacientes com doença hepática ativa ou elevações persistentes e sem explicação das transaminases séricas — uso contraindicado; se ocorrer lesão hepática grave — interromper o tratamento

(continuação)

fluvastatina (continuação)

Função renal: insuficiência renal — pode ocorrer aumento do risco de rabdomiólise ou miopatia; insuficiência renal leve a moderada — ajuste de dose não é necessário; insuficiência renal grave — doses > 40 mg/dia não foram estudadas e devem ser administradas com precaução, se necessário

Ajuste de dose (uso concomitante com ciclosporina ou fluconazol): não exceder doses de 20 mg, 2×/dia

Reações adversas (relatadas com o uso de cápsulas; em geral, as reações adversas relatadas com comprimidos de liberação prolongada foram similares, mas a incidência foi menor):

- Neurológicas: cefaleia (9%), fadiga (3%), insônia (3%)
- Respiratórias: sinusite (3%), bronquite (2%)
- Musculoesquelética: mialgia (5%)
- Gastrointestinais: dispepsia (8%), diarreia (5%), dor abdominal (5%), náusea (3%)
- Geniturinária: ITU (2%)

Precauções: idade > 65 anos — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; esclerose lateral amiotrófica; evitar uso concomitante com ciclosporina, genfibrozila, telaprevir, tipranavir/ritonavir, hipotireoidismo descontrolado — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; níveis acentuadamente elevados de CPK



Posologia:

- Profilaxia de tromboembolismo em pacientes com peso > 50 kg: 2,5 mg/dia
- Trombose venosa profunda e tromboembolismo pulmonar: peso < 50 kg − 5 mg/dia; peso de 50-100 kg − 7,5 mg/dia; peso > 100 kg − 10 mg/dia

Função hepática: podem ocorrer aumento de ALT (3%) e aumento de AST (2%); uso com precaução

Função renal: insuficiência renal com CICr de 50-80 mL/min – redução de 25% da dose; CICr de 30-50 mL/min – redução de 40% da dose; CICr < 30 mL/min – uso contraindicado; tromboprofilaxia venosa – 1,5 mg, SC, 1 \times /dia, inicialmente a intervalos \ge 6 h (de preferência, 8 h), durante pós-operatório de 10 dias (substituição de quadril ou joelho) ou 28-35 dias (cirurgia de fratura de quadril); retardar a 1ª injeção para \ge 8 h após a cirurgia reduz o risco de sangramento em pacientes frágeis

Ajuste de dose: pacientes geriátricos — depuração total é aproximadamente 25% menor em comparação com pacientes com idade < 65 anos; obesidade (peso corporal > 100 kg) para trombose venosa profunda — 10 mg/dia, SC

Administração parenteral (compatível — SF): formulação injetável é administrada SC; entretanto, a via EV pode ser utilizada para a 1ª dose em pacientes com IAM com supradesnivelamento do segmento ST; a dose recomendada é de 2,5 mg/dia e pode ser administrada diretamente pelo cateter EV ou após a diluição entre 25-50 mL de SF e infundido em 1-2 min Obs.: estabilidade de 24 h em TA se diluído; a via EV é usada apenas para a 1ª dose e doses subsequentes são administradas SC

Reações adversas:

- Sangramento: do mesmo modo que com todos os anticoagulantes, o sangramento é o principal efeito adverso; hemorragia pode ocorrer em qualquer local; parece que o risco é aumentado por certo número de fatores, incluindo disfunção renal, idade (> 75 anos) e peso (< 50 kg)
- Cardiovasculares: edema (9%), hipotensão arterial (4%), trombose por cateter de intervenção coronária percutânea (sem heparina: 1%)

fondaparinux sódico

Reações adversas: (continuação)

Dermatológicas: erupção cutânea (8%), púrpura (4%), erupção bolhosa (3%)

- Hematológicas: anemia (20%), sangramento menor (2-4%), hematoma (3%), trombocitopenia moderada (50.000-100.000/mm³: 3%), sangramento significativo (1-3% o risco aumenta até 5% em pacientes recebendo a dose inicial < 6 h após cirurgia)
- Neurológicas: febre (4-14%), insônia (5%), tontura (4%), cefaleia (2-5%), confusão mental (3%), dor (2%)
- Gastrointestinais: náusea (11%), constipação (5-9%), vômito (6%), diarreia (3%), dispepsia (2%)
- Endócrina e metabólica: hipopotassemia (1-4%)
- Geniturinárias: ITU (4%), retenção urinária (3%)
- Local: reação no local da injeção (sangramento, erupção cutânea, prurido)
- Miscelânea: aumento de drenagem na ferida (5%)

Precauções/advertências: uso concomitante com medicamentos que afetam a hemostasia, como AINH, inibidores de plaquetas e outros anticoagulantes; aumento do risco de hematoma epidural ou espinhal no uso concomitante de anestesia no neuroeixo ou punção espinhal e fondaparinux; aumento do risco de hematoma epidural ou espinhal no pós-operatório com cateter epidural residente; aumento do risco de hemorragia grave em pacientes com peso corporal < 50 kg e que requerem o tratamento de embolia pulmonar ou trombose venosa profunda; aumento do risco de hemorragia em hipertensão arterial (descontrolada), hemorragia (congênita ou adquirida), cirurgia da coluna vertebral ou oftalmológica (recente), retinopatia diabética, AVC hemorrágico ou doença gastrointestinal ulcerativa (ativa); uso concomitante de agentes que aumentam o risco de hemorragia; interromper a terapia se houver hemorragia ou mudanças inesperadas nos parâmetros de coagulação; não administrar durante pelo menos 6-8 h após o procedimento cirúrgico

Contraindicações: endocardite bacteriana; sangramento ativo e significativo; peso corporal < 50 kg em pacientes que necessitam de profilaxia para tromboembolismo venoso; trombocitopenia associada com teste *in vitro* positivo para anticorpo antiplaquetário na presença de fondaparinux sódico



Posologia:

- Asma (deve ser usado em combinação com corticosteroide inalatório): 1-2 cápsulas (12-24 mcq), 2×/dia
- Doença pulmonar obstrutiva crônica: 1-2 cápsulas (12-24 mcg), 2×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovascular: dor torácica (2%)
- Dermatológica: erupção cutânea (1%)
- Neurológicas: ansiedade (2%), febre (2%), insônia (2%), tontura (2%), disfonia (1%)
- Respiratórias: exacerbação da asma (5-12 anos: 5-6%; > 12 anos: < 4%), bronquite (5%), infecção (3-7%), faringite (4%), sinusite (3%), dispneia (2%), tonsilite (1%)
- Gastrointestinais (1-10%): dispepsia, dor abdominal, gastroenterite, náusea, xerostomia (1%)
- Miscelânea: infecção viral (17%)

(continua)

(continua)

-MRCM.indb 1371 12/5/17 4:07 PM

formoterol (continuação)

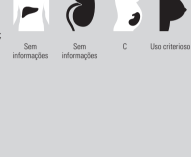
Precauções: não utilizar em asma controlada adequadamente com a dose média baixa ou corticosteroides inalatórios; aumento do risco de morte por asma e eventos graves de asma; uso não indicado no tratamento de sintomas agudos de asma; broncoespasmo potencialmente fatal pode ocorrer; distúrbios cardiovasculares, incluindo insuficiência coronariana, arritmias cardíacas, hipertensão e aneurisma, pode exacerbar condições; uso concomitante de outros beta-agonistas de ação prolongada não é recomendado; distúrbio convulsivo pode agravar a condição; diabetes ou cetoacidose podem exacerbar condições; dose superior à recomendada resultou em mortes; feocromocitoma pode exacerbar a condição; tireotoxicose pode agravar os sintomas

Contraindicação: tratamento primário de episódios agudos de asma ou doenca pulmonar obstrutiva crônica

formoterol + hudesonida

Alenia®; Foraseq®; Symbicort® Turbuhaler; Vannair®





Posologia:

■ Asma: 1-2 cápsulas, 2×/dia (máximo: 48 mcg de formoterol/800 mcg de budesonida).

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas (a porcentagem pode estar relacionada à dose e a causa não foi estabelecida; ver também agentes individuais):

- Gastrointestinais: desconforto estomacal (1-7%), candidíase oral (1-3%), vômito (1-3%)
- Hematológicas: dorsalgia ou lombalgia (2-3%)
- Neurológica: cefaleia (7%)
- Respiratórias: nasofaringite (10-11%), infecções do trato respiratório superior (8-11%), dor faringolaríngea (6-9%), sinusite (5-6%), congestão nasal (3%), influenza (2-3%)

Precauções: deve ser administrado com cautela nos portadores de tuberculose pulmonar quiescente e tireotoxicose; pode ocorrer diminuição passageira dos níveis séricos de potássio por causa do uso de drogas simpaticomiméticas em doses mais altas que as recomendadas; efeitos sistêmicos podem ocorrer com o uso de quaisquer corticosteroides inalatórios, especialmente quando há prescrição de altas doses para longos períodos; pode ocorrer broncoespasmo paradoxal com aumento imediato de sibilos após a administração; uso concomitante com inibidores fortes do CYP3A4 (p. ex., ritonavir, cetoconazol, itraconazol, claritromicina, nelfinavir, nefazodona, telitromicina, atazanavir, indinavir e saquinavir) não é recomendado; ocorrência de hipopotassemia significativa em alguns casos; aumento do risco de efeitos cardiovasculares

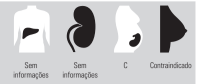
Contraindicações: tratamento primário de episódios agudos de asma ou doença pulmonar obstrutiva crônica

Observações: lavar a boca com água e/ou escovar os dentes imediatamente após o uso do medicamento

furazolidona

Giarlam®

comp 200 mg, susp oral 10 mg/mL



Posologia:

■ Giardíase, gastroenterite: 1 comprimido, 2×/dia; pode entrar no tratamento do *Helicobacter pylori* em esquema alternativo

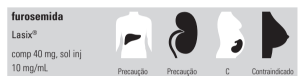
Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reacões adversas:

- Gastrointestinais: dor abdominal (6,6-7,8%), diarreia (2,1-4,2%), náusea (<3%), vômito (<1,1%)
- Neurológica: dor de cabeça (1,1-3,1%)

Observações: o uso pode ocasionar coloração amarelo-escura a marrom na urina, por causa da eliminação do medicamento, sem significância clínica



Posologia:

- Diurético de alça
- Dose e frequência variam conforme indicação clínica e necessidade específica de diurético para cada paciente: V0 20-80 mg/dose, até 600 mg/dia; EV 20-40 mg/dose (máximo: 200 mg/dose)

Função hepática: pode ocorrer lesão hepática; cirrose hepática e ascite preexistentes — podem precipitar coma hepático com fluido repentino ou alteração de eletrólitos, uso com precaução

Função renal: podem ocorrer danos renais e espasmos da bexiga; doença renal progressiva grave preexistente – interromper o uso se houver aumento na azotemia e se ocorrer oligúria, uso com precaução; injúria renal aguda – doses altas (até 1-3 g/dia, VO ou EV) foram usadas para iniciar a resposta desejada, evitar o uso em estados oligúricos

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG5% em Ringerlactato, SG5% em SF, Ringer-lactato e manitol a 20%): IM — administração reservada apenas a casos especiais, nos quais V0 e EV não estão disponíveis; não é adequada para quadros agudos, como edema pulmonar; a injeção pode ser realizada sem diluição; EV — a injeção deve ser realizada lentamente (3-5 min); pode ser diluida e infundida a uma taxa ≤ 4 mg/mL

Obs.: REF e soluções de pH < 5,5 podem causar precipitação

Reações adversas:

- Endócrinas e metabólicas: hiperuricemia (40%), hipomagnesemia
- Gastrointestinal: perda de apetite
- Cardiovascular: hipotensão ortostática
- Dermatológicas: síndrome de hipersensibilidade a drogas, eritema multiforme, eritrodermia, síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica decorrente de droga
- Gastrointestinal: pancreatite
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, trombocitopenia
- Imunológicas: reações anafiláticas, anafilaxia

furosemida (continuação)

Precauções: diurese profunda; podem ocorrer discrasias sanguíneas; aumento da glicose; evitar uso concomitante com aminoglicosídeos; uso concomitante com ácido etacrínico não é recomendado; idosos; depleção de eletrólitos preexistente devem ser corrigida antes do tratamento; desequilíbrio hidroeletrolítico pode ocorrer; hiperuricemia assintomática ou gota podem ocorrer; hipopotassemia tem sido relatada; na hipoproteinemia, a eficácia pode ser reduzida e há aumento do risco de ototoxicidade; aumento do risco de nefrocalcinose/nefrolitíase em prematuros e crianças com idade < 4 anos sem prematuridade recebendo terapia crônica; ototoxicidade tem sido relatada, especialmente com injeção rápida (taxa de infusão não deve exceder 4 mg/min em adultos); insuficiência renal grave em doses superiores às recomendadas, hipoproteinemia ou drogas ototóxicas concomitantes (p.

Precauções:

ex., aminoglicosídeos, ácido etacrínico); nefropatia com radiocontraste de alto risco; lúpus eritematoso sistêmico; retenção urinária grave

Contraindicações: anúria; coma hepático



Posologia:

- Neuralgia pós-herpética: no 1º dia, 300 mg; no 2º, 300 mg, 2×/dia; a partir do 3º, 300 mg, 3×/dia, titulando a dose até analgesia adequada, podendo-se atingir até 1.800-3.600 mg/dia (habitualmente, doses > 1.800 mg/dia não conferem benefício adicional)
- Epilepsia: iniciar com 300 mg, 3×/dia, aumentando conforme resposta e tolerância para até 900-1.800 mg/dia, em 3 tomadas diárias
- Neuropatia diabética: 900-3.600 mg/dia
- Dor neuropática: 300-3.600 mg/dia
- Síndrome das pernas inquietas: iniciar com 300 mg, 1×/dia, 2 h antes de dormir; titular dose a cada 2 semanas até melhora sintomática (média de 300-1.800 mg/dia); doses > 600 mg devem ser divididas em 2 tomadas, uma no final da tarde e outra 2 h antes de dormir
- Fogachos: iniciar com 300 mg, ao se deitar, no 1º dia, aumentando para 300 mg, 2×/dia, no 2º; segue-se uso de 300 mg, 3×/dia, por 4 semanas e, então, desmame

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal:

- Insuficiência renal: CICr > 60 mL/min 900-3.600 mg/dia, em 3 doses divididas; CICr 30-59 mL/min de 400-1.400 mg/dia, em 2 doses divididas; CICr 15-29 mL/min de 200-700 mg/dia, 1×/dia
- Hemodiálise: CICr \geq 15 mL/min 100-300 mg/dia, 1 \times /dia; CICr < 15 mL/min reduzir a dose diária em proporção ao CICr (p. e \times ., pacientes com CICr de 7,5 mL/min devem receber metade da dose diária que aqueles com uma DCE de 15 mL/min)
- Pós-hemodiálise: depois de cada sessão de hemodiálise de 4 h, dar 1 dose suplementar de 125 mg por dose de manutenção diária de 100 mg, 150 mg por dose diária de 125 mg, 200 mg por dose diária de 150 mg, 250 mg por dose diária de 200 mg e 350 mg por dose diária de 300 mg

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: edema periférico (2-8%), vasodilatação (1%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (1%), prurido (1%)
- Hematológicas: leucopenia (1%), redução da contagem leucocitária (1%)

(continua)

gabapentina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: tontura (17-28%; crianças: 3%), sonolência (20%; crianças: 8%), ataxia (13%), fadiga (11%), febre (crianças: 10%), hostilidade (crianças: 8%), labilidade emocional (crianças: 4%), ataxia (3%), cefaleia (3%), fadiga (crianças: 3%), pensamento anormal (2-3%; crianças: 2%), amnésia (2%), depressão (2%), disartria (2%), nervosismo (2%), coordenação anormal (1-2%), espasmos (1%), hiperestesia (1%)
- Respiratórias: rinite (4%), bronquite (crianças: 3%), infecção respiratória (crianças: 3%), faringite (1-3%), tosse (2%)
- Musculoesqueléticas: tremor (7%), fraqueza (6%), hipercinesia (crianças: 3%), dorsalgia e/ou lombalgia (2%), marcha anormal (2%), mialgia (2%), fratura (1%)
- Gastrointestinais: náusea ou vômito (3-4%; crianças: 8%), diarreia (6%), xerostomia (2-5%), constipação (2-4%), dor abdominal (3%), ganho de peso (adultos e crianças: 2-3%), anormalidades dentais (2%), dispepsia (2%), flatulência (2%), garganta ressecada (2%), estimulação do apetite (1%)
- Auditiva: otite média (1%)
- Geniturinária: impotência (2%)
- Miscelânea: infecção viral (crianças: 11%), infecção (5%)
- Endócrina e metabólica: hiperglicemia (1%)
- Oculares: nistagmo (8%), diplopia (1-6%), visão turva (3-4%), conjuntivite (1%)

Precauções: suspensão abrupta de anticonvulsivantes em pacientes epilépticos pode precipitar o estado de mal epiléptico; quando houver necessidade de redução de dose, a descontinuação deverá ser feita gradualmente durante, no mínimo, 1 semana; há relatos de tonturas e sonolência que podem aumentar a ocorrência de lesões acidentais (risco de queda); há relatos, ainda, de confusão, perda de consciência e comprometimento mental; uso concomitante com morfina pode resultar em aumento das concentrações de gabapentina — ajuste de dose pode ser necessário; podem ocorrer abuso e dependência — avaliar cuidadosamente os pacientes quanto a histórico; há relatos de reações de hipersensibilidade sistêmica grave fatal, como *rash* com eosinofilia e sintomas sistêmicos em pacientes que tomam antiepilépticos, incluindo gabapentina

Contraindicação: idade < 12 anos



Posologia:

- Comprimidos revestidos por película: dose inicial de 4 mg/dia, por 4 semanas, aumentando para 8 mg, 2×/dia, por pelo menos 4 semanas; se tolerado, aumentar para 12 mg, 2×/dia. Dose habitual: 16-24 mg/dia, em 2 doses divididas
- Cápsula de liberação prolongada: iniciar com 8 mg, 1×/dia, por 4 semana; se tolerado, aumentar para 16 mg, 1×/dia, por pelo menos 4 semanas e, depois, para 24 mg/dia. Dose habitual: 16-24 mg/dia

Função hepática: insuficiência hepática moderada (Child-Pugh 7-9) — não exceder 16 mg, VO, $1\times$ /dia; insuficiência hepática grave (Child-Pugh 10-15) — uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal moderada — não utilizar dose > 16 mg, VO, $1 \times /$ dia; insuficiência renal grave — CICr < 9 mL/min uso contraindicado

(continua)

-MRCM.indb 1373 12/5/17 4:07 PM

galantamina (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: bradicardia (2-3%), síncope (relacionada à dose: 0,4-2,2%), dor torácica (≥ 1%)
- Hematológica: anemia (3%)
- Neurológicas: tontura (9%), cefaleia (8%), depressão (7%), fadiga (5%), insônia (5%), sonolência (4%)
- Respiratória: rinite (4%)
- Musculoesquelética: tremor (3%)
- Gastrointestinais: náusea (6-24%), vômito (4-13%), diarreia (6-12%), anorexia (7-9%), perda de peso (5-7%), dor abdominal (5%), dispepsia (5%), flatulência (≥ 1%)
- Geniturinárias: ITU (8%), hematúria (< 1-3%), incontinência (≥ 1%)</p>

Precauções: anestesia do tipo succinilcolina pode exacerbar efeitos neuromusculares semelhantes aos dos agentes bloqueadores; asma grave — aumento do risco de efeitos adversos respiratórios por conta da ação colinomimética; pode ocorrer sintoma de obstrução urinária; bradicardia e bloqueio cardíaco foram relatados em pacientes com e sem anormalidades de condução cardíaca subjacente; comprometimento cognitivo leve (perda de memória isolada maior do que o esperado para idade/educação); convulsões generalizadas podem se manifestar com os inibidores da colinesterase; hemorragia gastrointestinal ativa ou oculta pode ocorrer em razão de um aumento da secreção de ácido gástrico com a atividade colinérgica — risco aumentado em pacientes com história de doença ulcerosa ou com o uso concomitante de AINH; doença pulmonar obstrutiva — aumento do risco de efeitos adversos respiratórios pela ação colinomimética; risco aumentado de síncope com doses mais elevadas; há relatos de perda de peso, náusea, vômito, diarreia e anorexia



Posologia:

- Infecção do SNC por citomegalovírus em pacientes HIV-positivo: 5 mg/kg/ dose, EV, a cada 12 h, em associação com foscarnet até melhora dos sintomas
- Retinite por citomegalovírus: dose de ataque de 5 mg/kg/dose, EV, a cada 12 h, por 14-21 dias; dose de manutenção de 5 mg/kg/dia, EV, em dose única diária ou 6 mg/kg/dia, 5×/semana
- Prevenção secundária de citomegalovirose em pacientes HIV-positivo: 5 mg/kg/dia, EV
- Prevenção secundária de citomegalovirose em transplantados: 5 mg/kg/dose, EV, a cada 12 h, por 7-14 dias dependendo do tipo e do grau de imunossupressão

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal (adultos): insuficiência renal com CICr > 70 mL/min – dose habitual; CICr de 50-69 mL/min – 1.500 mg, V0, $1\times$ /dia, ou 500 mg, V0, $3\times$ /dia; CICr de 25-49 mL/min – 1.000 mg, V0, $1\times$ /dia, ou 500 mg, V0, $2\times$ /dia; CICr de 10-24 mL/min – 500 mg, V0, $1\times$ /dia; CICr < 10 mL/min – 500 mg, V0, $3\times$ /semana após hemodiálise

Administração parenteral: (compatível – SF e SG5%): EV – reconstituir o pó em 10 mL de AD; a solução reconstituída deve ser diluída em 50-250 mL de solução compatível e administrada por infusão lenta (1 h)

Obs.: estabilidade da solução reconstituída de 12 h TA; e 14 dias em REF para a solução diluída e armazenada a 4°C

ganciclovir (continuação)

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção cutânea (VO: 15%), prurido (5%)
- Hematológicas: leucopenia (30-40%), anemia (20-25%), trombocitopenia (6%), neutropenia com contagem absoluta de neutrófilos < 500/mm³ (VO: 5%; FV: 14%)
- Neurológicas: febre (38-48%); 1-10% neuropatia (8-9%), cefaleia (4%), confusão mental
- Musculoesqueléticas: parestesia (6-10%), fraqueza (6%)
- Gastrointestinais: diarreia (40%), náusea (25%), dor abdominal (17-19%), anorexia (15%), vômito (13%)
- Ocular: descolamento da retina (VO: 8%)
- Miscelânea: sepse (V0: 4%; EV: 15%)

Precauções: contagem absoluta de neutrófilos < 500 células/mcL ou contagem de plaquetas < 25.000 células/mcL – uso não recomendado; potencial carcinogênico; diminuição de fertilidade pode ocorrer



Posologia:

■ Hiperlipidemia/hipertrigliceridemia: 600 mg, 2×/dia, antes do café da manhã e do jantar

Função hepática: doença hepática ativa, incluindo cirrose biliar primária — uso contraindicado

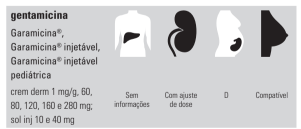
Função renal: insuficiência renal grave — uso contraindicado; uso concomitante com estatinas — risco aumentado de rabdomiólise, elevação de CPK e mioglobinúria, incluindo casos fatais; injúria renal aguda — < 3 semanas de uso

Reações adversas:

- Dermatológicas: eczema (2%), erupção cutânea (2%)
- Neurológicas: fadiga (4%), vertigem (2%), cefaleia (1%)
- Gastrointestinais: dispepsia (20%), dor abdominal (10%), diarreia (7%), náusea e vômito (3%), constipação (1%)

Precauções: risco aumentado de mortalidade em doenças relacionadas com o coração não coronárias e em câncer; pode ocorrer miosite; uso concomitante de colchicina; aumento do risco de miopatia com uso em longo prazo, especialmente em idosos ou pacientes com disfunção renal

Contraindicações: uso concomitante com repaglinida; aumento do risco de hipoglicemia grave; doença da vesícula biliar



Posologia: (aplicar 3-4×/dia):

- Endocardite infecciosa: 2 mg/kg (ataque), seguidos de 1,7 mg/kg, a cada 8 h
- Outras infecções: dose única diária de 5,1 mg/kg, a cada 24 h
- Paciente muito grave: 7 mg/kg, a cada 24 h e corrigir de acordo com função renal

(continua)

-MRCM.indb 1374 12/5/17 4:07 PM

gentamicina (continuação)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: podem ocorrer (> 10%) nefrotoxicidade e redução do CICr

- Endocardite infecciosa: CICr de 10-50 mL/min 1,7 mg/kg, EV, a cada 12-24 h; CICr < 10 mL/min 1,7 mg/kg, a cada 48 h; hemodiálise 1,7 mg/kg, a cada 48 h e suplementar 0,85 mg/kg após diálise; CAPD, anúrico 0,6 mg/kg/dia; CAPD não anúrico 0,75 mg/kg/dia
- Outras infecções: CICr > 80 mL/min 5,1 mg/kg, a cada 24 h; CICr > 60-80 mL/min 4 mg/kg, a cada 24 h; CICr > 40-60 mL/min 3,5 mg/kg, a cada 24 h; CICr > 30-40 mL/min 2,5 mg/kg, a cada 24 h; CICr > 20-30 mL/min 4 mg/kg, a cada 48 h; CICr > 10-20 mL/min 3 mg/kg, a cada 48 h; CICr < 10 mL/min 2 mg/kg, a cada 72 h depois da hemodiálise

Ajustes de dose: fibrose cística — doses mais elevadas podem ser necessárias para atingir concentrações ótimas de pico; considerar como início do tratamento 3 mg/kg, EV, a cada 8 h; obesidade — dosagem com base na estimativa da massa corporal magra ou, se 20% acima do peso corporal ideal, usar uma fórmula para o peso de dosagem = peso corporal ideal + 0,4 (peso corporal total — peso ideal); baixo peso (< 75% do peso corporal ideal) = dosagem de fator de correção de peso de 1,13 × peso total do corpo; idosos — com a função renal normal, não é necessário ajuste posológico; insuficiência renal — considerar aumentar o intervalo entre as doses conforme informação em "Função renal"

Administração parenteral (compatível – SF e SG5% e SG10%, SG5% em NaCl a 0,2% e Ringer-lactato): pode ser administrado por IM, e a dosagem é a mesma para EV; EV – administração por injeção lenta sem diluição, em 2-3 min, ou diluído em 50-250 mL e infundido em 30-120 min
Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovascular (1-10%): edema
- Dermatológicas (1-10%): erupção cutânea, hiperemia cutânea, prurido cutânea
- Neurológica (> 10%): neurotoxicidade (vertigem, ataxia)
- Musculoesquelética (> 10%): marcha instável
- Auditivas (> 10%): ototoxicidade auditiva, ototoxicidade vestibular

Precauções: uso concomitante com carbenicilina pode diminuir a eficácia da gentamicina; uso concomitante com cefalosporinas – aumento do risco de nefrotoxicidade: evitar uso concomitante com diuréticos potentes (ácido etacrínico, furosemida) e com fármacos potencialmente neurotóxicos ou nefrotóxicos, incluindo amicacina, cisplatina, colistina, canamicina, neomicina, paromomicina, polimixina B, estreptomicina, tobramicina e vancomicina; desidratação preexistente; nefrotoxicidade e/ou neurotoxicidade (p. ex., ototoxicidade, dormência, formigamento da pele, contrações musculares ou convulsões) – aumento do risco com insuficiência renal preexistente, uso de doses elevadas ou terapia prolongada; bloqueio neuromuscular e paralisia respiratória podem ocorrer em pacientes que receberam anestesia geral, drogas de bloqueio neuromuscular (p. ex., succinilcolina) ou grandes transfusões de sangue anticoagulado com citrato - em caso positivo, os sais de cálcio podem reverter o bloqueio; asma preexistente – alterações hidroeletrolíticas, parestesia, fraqueza muscular, Chvostek e Trousseau (sinais positivos), além de confusão mental, têm ocorrido durante ou após a terapia em adultos/crianças; síndrome de Fanconi com acidose metabólica e aminoacidúria pode surgir; doenças neuromusculares preexistentes

glibenclamida

Daonil®

comp 5 mg



Posologia:

■ DM tipo 2: dose inicial de 2,5-5 mg, podendo ser aumentada até 15-20 mg/ dia, em porções divididas; a 1ª dose diária deve ser administrada imediatamente antes da 1ª refeição substancial, e as outras, antes das demais refeições

Função hepática: podem ocorrer aumento de transaminases, hepatite, icterícia colestática; na insuficiência hepática preestabelecida — dose inicial e de manutenção devem ser conservadoras para evitar hipoglicemia

Função renal: pode ocorrer efeito diurético (pouco significativo); insuficiência renal preestabelecida – dose inicial e de manutenção devem ser conservadoras para evitar hipoglicemia

Ajustes de dose (pacientes idosos, debilitados ou desnutridos): dose inicial e de manutenção devem ser conservadoras para evitar hipoglicemia

Reações adversas:

- Cardiovascular: vasculite
- Dermatológicas: angioedema, eritema, erupções maculopapulares, erupções morbiliformes, prurido, púrpura, rash cutâneo, reações de fotossensibilidade, urticária
- Neurológicas: cefaleia, tontura

Reações adversas:

- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, anemia hemolítica, leucopenia, pancitopenia, porfiria cutânea tardia, trombocitopenia
- Musculoesqueléticas: artralgia, mialgia, parestesia
- Gastrointestinais: anorexia, azia, constipação, diarreia, náusea, repleção epigástrica
- Endócrinas e metabólicas: hipoglicemia, hiponatremia (síndrome da secreção inadequada de hormônio antidiurético relatada com outras sulfonilureias), reacões similares às do dissulfiram
- Geniturinária: noctúria
- Ocular: turvamento da visão
- Miscelânea: reação alérgica

Precauções: neuropatia autonômica pode mascarar os sintomas de hipoglicemia; deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase pode levar à anemia hemolítica; reações de hipersensibilidade grave (p. ex., anafilaxia, angioedema e síndrome de Stevens-Johnson) foram relatadas; períodos de estresse (infecção, febre, trauma, cirurgia); na hipoglicemia, os sinais de alerta podem ser diferentes ou menos pronunciados nos idosos, em pacientes com neuropatia autonômica, com insuficiência adrenal ou hipofisária, nos debilitados e desnutridos, na prática de exercício intenso e prolongado, no uso concomitante com álcool, na insuficiência hepática, na insuficiência renal, em pacientes que usam drogas bloqueadoras beta-adrenérgicas ou outros agentes simpatolíticos

Contraindicações: uso concomitante com bosentano; DM tipo 1; cetoacidose diabética com ou sem coma

glicerofosfato de sódio Glycophos® sol inj 216 mg/mL Contraindicado Sem ajuste de dose Contraindicado Sem ajuste de dose Contraindicado Sem ajuste de dose

Posologia:

■ Reposição de fosfato: 10-20 mL/dia

(continua)

-MRCM.indb 1375 12/5/17 4:07 PM

glicerofosfato de sódio

(continuação)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal leve a moderada — uso com precaução; insuficiência renal grave — uso contraindicado

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): não deve ser utilizado sem diluição nem ser administrado em *bolus*; precisa ser diluído pelo menos 6× com solução compatível e administrado por infusão periférica por, no mínimo. 8 h

Reações adversas: não foram relatadas

Contraindicações: hipernatremia ou hiperfosfatemia; choque

gliclazida

Diamicron MR®

comp lib prol 30 e 60 mg



Posologia:

■ DM tipo 2: recomenda-se iniciar com 30 mg/dia, podendo-se aumentar 30 mg, a cada 2 semanas até 120 mg/dia (pode ser em dose única diária)

Função hepática: podem ocorrer aumento da DHL, aumento de transaminases, icterícia; insuficiência hepática — dose inicial e de manutenção devem ser conservadoras para evitar hipoglicemia; insuficiência hepática grave — uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal – dose inicial e de manutenção devem ser conservadoras para evitar hipoglicemia; insuficiência renal grave – uso contraindicado

Ajustes de dose: idosos, debilitados ou desnutridos – dose inicial e de manutenção devem ser conservadoras para evitar hipoglicemia

Reações adversas:

- Dermatológicas: eritema, erupção cutânea, prurido, urticária; raramente, sulfonilureias foram associadas à fotossensibilidade e à porfiria cutânea tordia.
- Hematológicas: agranulocitose, anemia, leucopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: cefaleia, nervosismo, tontura
- Gastrointestinais: diarreia, gastrite, náusea, vômito
- Endócrinas e metabólicas: hipoglicemia (dependente da dose), hiponatremia (rara)
- Miscelânea: reação similar à do dissulfiram (risco muito baixo)

Precauções: hipoglicemia; doença hepática; períodos de estresse (infecção, febre, trauma, cirurgia); insuficiência renal moderada a grave

Contraindicações: DM tipo 1 em monoterapia; cetoacidose diabética com ou sem coma

gliconato de cálcio

Gliconato de cálcio® sol inj 10%



Posologia

- Hipocalcemia grave: 1 g (10 mL), por injeção EV lenta (1 mL/min), podendo ser repetida até, no máximo, 4 g/dia
- Cardiotoxicidade por hiperpotassemia, hipocalcemia ou hipermagnesemia: 1,5-3 g, em 2-5 min, EV

Função hepática: não há informações disponíveis

(continua)

gliconato de cálcio

(continuação)

Função renal: pode ocorrer um aumento das reação adversas na disfunção renal; disfunção renal grave — uso contraindicado

Administração parenteral (compatível SF, SG5%, SG10% e SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9%): a injeção EV deve ser realizada lentamente, a uma taxa ≤ 1,5 mL/min; na infusão EV, a taxa não deve superar 200 mg/min Obs.: incompatível com emulsões lipídicas, por conta da formação de precipitados

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, bradicardia, parada cardíaca, hipotensão arterial, vasodilatação e síncope podem ocorrer após a injeção EV rápida
- Neurológica: sensação de opressão
- Musculoesquelética: sensação de formigamento
- Gastrointestinais: sabor de giz (VO), constipação
- Locais: abscesso e necrose após a administração IM
- Miscelânea: fogachos
- Relatos após colocação no mercado e/ou de caso: calcinose cutânea

Precauções: evitar o uso simultâneo com outros medicamentos que contenham cálcio, fosfatos, magnésio ou vitamina D; avaliar o risco/benefício nos quadros de desidratação, diarreia ou má absorção gastrointestinal crônica e na disfunção cardíaca; idosos; uso excessivo de álcool, tabaco ou cafeína diminui a absorção de cálcio; diuréticos tiazídicos (p. ex., hidroclorotiazida, clortalidona) reduzem a excreção de cálcio; uso concomitante com digitálicos, estrogênios aumentam a absorção de cálcio

Contraindicações: hipercalciúria; cálculos renais de cálcio; sarcoidose e toxicidade digitálica

glicosamina e condroitina

Condroflex®

cap 400 + 500 mg, pó oral (sachê) 1,5 + 1,2 g



Precaução





informações



Posologia

■ Osteoartrite: 3 cápsulas ou 1 sachê/dia

Função hepática: insuficiência hepática — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal grave — uso contraindicado

Reações adversas:

■ Gastrointestinais: epigastralgia, náusea, vômito, diarreia

Precauções: distúrbios gastrointestinais; histórico de úlcera gástrica ou ativa; diabetes; distúrbios no sistema hematopoético ou da coagulação sanguínea; insuficiência cardíaca

glicopirrônio

Seebri®

50 mcg/dose







Sam

informações

Posologia:

■ Doença pulmonar obstrutiva crônica — 50 mcg, 1×/dia

Função hepática: não é necessário ajuste de dose

Função renal: não é necessário ajuste de dose

Reações adversas: boca seca, insônia, nasofaringite, vômitos, dor musculoesquelética, DM

Precauções: usar com cautela em pacientes com glaucoma de ângulo fechado ou glaucoma

-MRCM.indb 1376 12/5/17 4:07 PM



Posologia:

■ DM tipo 2: dose inicial de 1-2 mg, 1 ×/dia, com a 1ª refeição; de acordo com a resposta, aumentar para 1-2 mg, a cada 2 semanas, até 8 mg/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal — aumento do risco de hipoglicemia; ajuste da dose pode ser necessário

Ajuste de dose: idosos e pacientes predispostos a hipoglicemia – dose inicial recomendada de 1 mg/dia; pacientes com disfunção na adrenal, na hipófise, debilitados ou desnutridos, que praticam exercícios físicos intensos ou prolongados e no caso de uso concomitante de álcool – ajuste da dose pode ser necessário

Reações adversas:

- Neurológicas: cefaleia (2%), tontura (2%)
- Musculoesquelética: fraqueza (2%)
- Gastrointestinal: náusea (1%)
- Endócrina e metabólica: hipoglicemia (1-2%)

Precauções: neuropatia autonômica pode mascarar os sintomas de hipoglicemia; a deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase pode levar à anemia hemolítica; reações de hipersensibilidade grave (p. ex., anafilaxia, angioedema e síndrome de Stevens-Johnson) foram relatados; períodos de estresse (infecção, febre, trauma, cirurgia); na hipoglicemia, os sinais de alerta podem ser diferentes ou menos pronunciados nos idosos, em pacientes com neuropatia autonômica, com insuficiência adrenal ou hipofisária, nos debilitados e desnutridos, durante a prática de exercícios intensos e prolongados, no uso concomitante com álcool, na insuficiência hepática, na insuficiência renal e no uso de drogas bloqueadoras beta-adrenérgicas ou outros agentes simpatolíticos



Posologia:

■ DM tipo 2: 5 mg/dia, até dose máxima habitual de 15 mg, em 3 tomadas diárias

Função hepática: podem ocorrer icterícia colestática e porfiria hepática; doença hepática (liberação imediata): dose inicial de $2.5 \, \text{mg}$, $V0, \, 1 \times / \text{dia}$

Função renal: pode ocorrer efeito diurético; insuficiência renal – recomendase dose conservadora para evitar hipoglicemia

Ajuste de dose: idosos – dose inicial de 2,5 mg, V0, $1 \times /dia$; debilitados ou desnutridos – recomenda-se dose conservadora para evitar hipoglicemia; ao iniciar a glipizida, pacientes em uso de \geq 20 UI de NPH devem reduzir a dose em 50%; para pacientes em uso de < 20 UI de NPH, esta pode ser interrompida, e a glipizida, iniciada

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, síncope
- Dermatológicas: eczema, eritema, erupções maculopapulares, erupções morbiliformes, fotossensibilidade, prurido, *rash* cutâneo, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, anemia hemolítica, discrasias sanguíneas, leucopenia, porfiria cutânea tardia, pancitopenia, trombocitopenia

(continua)

glipizida (continuação)

Reações adversas: (continuação)

■ Neurológicas: ansiedade, cefaleia, depressão, dor, hipoestesia, insônia, nervosismo, sonolência, tontura

- Respiratória: rinite
- Musculoesqueléticas: artralgia, cãibras em membros inferiores, mialgia, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: anorexia, azia, constipação, diarreia, flatulência, qastralgia, náusea, vômito
- Endócrinas e metabólicas: hipoglicemia, hiponatremia, reações similares às do dissulfiram, síndrome da secreção inadequada de hormônio antidiurético (rara)
- Ocular: turvamento da visão
- Miscelânea: diaforese
- Relatos após colocação no mercado e/ou de caso: dor abdominal

Precauções: neuropatia autonômica pode mascarar os sintomas de hipoglicemia; deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase pode levar à anemia hemolítica; reações de hipersensibilidade grave (p. ex., anafilaxia, angioedema e síndrome de Stevens-Johnson) foram relatadas; períodos de estresse (infecção, febre, trauma, cirurgia); na hipoglicemia, os sinais de alerta podem ser diferentes ou menos pronunciados nos idosos, em pacientes com neuropatia autonômica, com insuficiência adrenal ou hipofisária, nos debilitados e desnutridos, durante a prática de exercícios intensos e prolongados, no uso concomitante com álcool, na insuficiência hepática, na insuficiência renal e no uso de drogas bloqueadoras beta-adrenérgicas ou outros agentes simpatolíticos

Contraindicações: cetoacidose diabética com ou sem coma; DM tipo 1



Posologia:

- Hipoglicemia: IM ou EV 1 mg, podendo ser repetido após 15 min
- Choque cardiogênico refratário, em uso de bloqueadores dos canais de cálcio e betabloqueadores: EV 3-10 mg, em *bolus*, seguido por infusão de 3-5 mg/h

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível — SG5%): pode ser administrado SC, IM e EV; reconstituir com diluente próprio, a uma concentração máxima de 1 mg/mL; IM — administrar a solução reconstituída; EV — a solução reconstituída e diluída em 10 mL é administrada lentamente.

Obs.: uso imediato

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipertensão arterial, hipotensão arterial (até 2 h após procedimentos gastrointestinais), taquicardia
- Gastrointestinais: náusea, vômito (alta incidência com a administração rápida de doses elevadas)
- Miscelânea: anafilaxia, reações de hipersensibilidade

Precauções: na doença cardíaca, o glucagon aumenta a demanda do miocárdio por oxigênio; uso não recomendado com drogas anticolinérgicas; ciência ou suspeita de glucagonoma; jejum prolongado; inanição; insuficiência adrenal; hipoglicemia crônica

Contraindicações: insulinoma; feocromocitoma

-MRCM.indb 1377 12/5/17 4:07 PM

griseofulvina Fulcin®; Sporostatin® comp 500 mg; comp 500 mg Contraindicado Sem C Contraindicado

Posologia:

- Tinea corporis: 500 mg/dia, por 2-4 semanas
- *Tinea cruris*: 500 mg/dia, por 2-6 semanas
- Tinea capitis: 500 mg/dia, por 4-6 semanas
- *Tinea pedis*: 1.000 mg/dia, por 4-8 semanas
- Tinea unguis: 1.000 mg/dia, por ≥ 4-6 meses

Função hepática: pode causar hepatotoxicidade; insuficiência hepatocelular — uso contraindicado

Função renal: podem ocorrer nefrose, proteinúria; não há informações disponíveis sobre a necessidade de ajuste de dose

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção cutânea (mais comum), urticária (mais comum), fotossensibilidade, reação similar ao eritema multiforme, edema angioneurótico (raro)
- Hematológicas: granulocitopenia, leucopenia
- Neurológicas: cefaleia, confusão mental, fadiga, insônia, tontura.
- Musculoesquelética: parestesia (rara)
- Gastrointestinais: desconforto epigástrico, diarreia, náusea, sangramento gastrointestinal, vômito
- Geniturinárias: irregularidades menstruais (raras)
- Miscelânea: monilíase oral, síndrome similar ao lúpus induzida por medicamento (rara)

Precauções: hipersensibilidade à penicilina — potencial de sensibilidade cruzada; mulheres devem esperar pelo menos 1 mês após a conclusão da terapia para engravidar; homens devem esperar pelo menos 6 meses após a conclusão da terapia para gerar um filho; segurança e eficácia não estabelecidas; exposição à luz solar, artificial ou natural aumenta o risco de reações de fotossensibilidade; lúpus eritematoso ou síndrome de lúpus foram relatados; reações cutâneas graves (p. ex., síndrome de Stevens-Johnson e necrólise epidérmica tóxica) e eritema, incluindo casos extremos e fatais, foram relatados — interromper uso

Contraindicação: porfiria

Observações: não é efetivo em infecções causadas por *Candida albicans, Aspergilli, Malassezia furfur* (pitiríase versicolor) e *Nocardia* sp.

haloperidol Haldol®; Haldol® decanoato sol oral (gts) 2 mg/mL, comp 1 e 5 mg, sol inj 5 mg/mL; sol inj 50 mg/mL

Posologia:

- Psicose: VO 0,5-5 mg, 2-3×/dia (máximo: 30 mg/dia); IM 2-5 mg, a cada 4-8 h, conforme necessário; IM (decanoato) a cada 4 semanas, 1 dose correspondente de 10-20× dose VO diária expressa em mg; usualmente, 50-150 mg, a cada 4 semanas
- Agitação psicomotora aguda: V0 5-10 mg; IM 5 mg; pode-se repetir a dose a cada 30-60 min, com dose habitual para estabilização de 10-20 mg
- Náusea e vômito: 0,5-2 mg, IM ou EV

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

(continua)

haloperidol

(continuação)

Administração parenteral (compatível - SG5%): IM - decanoato de haloperidol deve ser administrado apenas IM, por injeção profunda; o volume não deve exceder 3 mL e a dose inicial recomendada é de 100 mg; EV - pode ser administrado diluído ou não, por meio de injeção lenta (2-5 min)

Ajuste de dose: pacientes geriátricos – 0,5-2 mg, V0, 2-3 \times /dia; pacientes debilitados – 0,5-2 mg, V0, 2-3 \times /dia

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, hipertensão ou hipotensão arterial, morte súbita, ondas T anormais com repolarização ventricular prolongada, taquicardia, torsades de pointes
- Dermatológicas: alopecia, dermatite de contato, erupção cutânea, fotossensibilidade (rara), hiperpigmentação, prurido
- Hematológicas: icterícia colestática, icterícia obstrutiva
- Neurológicas: acatisia, agitação, alteração da termorregulação central, ansiedade, cefaleia, confusão mental, crises convulsivas, depressão, discinesia tardia (potencialmente irreversíveis); distonia tardia, euforia, insônia, inquietação, letargia, reações distônicas, reações extrapiramidais, sinais e sintomas de pseudoparkinsonismo, síndrome neuroléptica maligna (potencialmente fatal), neurotoxicidade (pode ser grave), sonolência, vertigem
- Respiratórias: broncoespasmo, laringoespasmo
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, diarreia, dispepsia, sialorreia, náusea, vômito, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: amenorreia, congestão mamária, disfunção sexual, galactorreia, ginecomastia, hiperglicemia, hipoglicemia, hiponatremia, irregularidades menstruais, lactação, mastalgia, tireotoxicose (pode ser grave)
- Geniturinárias: priapismo, retenção urinária
- Ocular: visão turva
- Miscelânea: diaforese, intermação

Precauções: pacientes idosos com psicose relacionada com demência (uso não aprovado); aumento do risco de discinesia tardia em pacientes idosos, especialmente mulheres; em doenças cardiovasculares graves, tem potencial para hipotensão transitória e início da dor de angina; prolongamento do intervalo QT e torsades de pointes podem ocorrer; pode aumentar o risco de convulsões (anormalidades no eletroencefalograma) por causa do baixo limiar convulsivo; utilização concomitante com anticoagulantes, anticolinérgicos (incluindo medicamentos antiparkinsonianos), anticonvulsivantes ou lítio; aumento do risco de discinesia tardia com aumento da duração do tratamento e doses cumulativas mais altas; mudança de humor rápido para depressão pode ocorrer quando é utilizado para mania em distúrbios cíclicos

Contraindicações: estado de coma por qualquer causa; depressão grave do SNC; doença de Parkinson



Posologia:

■ Tromboembolismo pulmonar e trombose venosa profunda: EV — *bolus* de 80 Ul/kg, seguido por infusão contínua de 18 Ul/kg/h, monitorizando conforme TTPa-alvo de 46-70 segundos (1,5-2,3× o controle), a cada 4-6 h; SC — tratamento pode ser iniciado com 5.000 UI, EV, ou 333 Ul/kg, SC, seguidos de 250 Ul/kg, SC, 2×/dia

(continua,

heparina (continuação)

Posologia: (continuação)

- Síndrome coronariana aguda: infarto com supradesnivelamento do segmento ST se fibrinólise que não estreptoquinase, *bolus* inicial de 60 UI/kg (máximo: 4.000 UI), seguido por infusão contínua de 12 UI/kg/h; checar TTPa a cada 4-6 h, ajustando para alvo 1,5-2× LSN (50-70 segundos); o tempo total de tratamento é de no mínimo 48 h, preferencialmente durante toda a hospitalização (até 8 dias) ou até a revascularização; angina instável ou infarto sem supradesnivelamento do segmento ST *bolus* inicial de 60 UI/kg (máximo: 4.000 UI), seguido por infusão contínua de 12 UI/kg/h; checar TTPa a cada 4-6 h, ajustando para alvo 1,5-2× LSN (50-70 segundos); o tempo total de tratamento é controverso, mas a maioria dos estudos manteve terapia por 2-5 dias
- Profilaxia de evento tromboembólico: 5.000 UI, SC, a cada 8-12 h; pode ser estendido até 4 semanas, de acordo com a indicação cirúrgica

Função hepática: pode ocorrer elevação das enzimas hepáticas; na doença hepática com hemostase prejudicada, aumenta o risco de hemorragia — uso com precaução

Função renal: pode ocorrer hematúria; ajuste de dose não é necessário na insuficiência renal

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): a dose de heparina pode ser diluída ou não para administração EV; pode ser administrada em *bolus*, sem diluição, ou por infusão contínua, adicionando-se 250 mL de solução compatível

Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovasculares: choque, choque hemorrágico, dor torácica, reação vasoespástica alérgica (possivelmente relacionada à trombose), trombose
- Dermatológicas: alopecia (demorada e passageira), disestesia dos pés, eczema, equimoses inexplicadas, necrose cutânea, placas eritematosas (relatos de caso), púrpura, urticária
- Hematológicas: epistaxe, hemorragia, hemorragia ovariana, hemorragia retroperitoneal, sangramento gengival, trombocitopenia
- Neurológicas: calafrios, cefaleia, febre
- Respiratórias: asma, broncoespasmo (relatos de caso), hemoptise, hemorragia pulmonar, rinite
- Musculoesqueléticas: neuropatia periférica, osteoporose (efeito da terapia crânica)
- Gastrointestinais: constipação, fezes tipo piche, hematêmese, náusea, vômito
- Endócrinas e metabólicas: hemorragia adrenal, hemorragia ovariana, hiperpotassemia (supressão da síntese de aldosterona), hiperlipidemia de rebote após a suspensão
- Geniturinária: ereção frequente ou persistente
- Locais: dor, eritema, hematoma, irritação e ulceração raramente foram relatadas com injeções SC profundas; a injeção IM (não recomendada) está associada a alta incidência desses efeitos
- Oculares: conjuntivite (reação alérgica), lacrimejamento
- Miscelânea: hipersensibilidade (inclusive calafrios, febre e urticária), reações alérgicas, reações anafilactoides, resistência à heparina
- Foi relatada ocorrência de trombocitopenia em 0-30% comumente, não tem importância clínica; no entanto, estima-se que a trombocitopenia imunologicamente mediada induzida pela heparina ocorra em 1-2% dos pacientes, caracterizada pela queda progressiva da contagem plaquetária e, em alguns casos, por complicações tromboembólicas como necrose cutânea, embolia pulmonar, gangrena das extremidades, AVC ou IAM

(continua)

heparina (continuação)

Precauções: idade > 60 anos, principalmente mulheres; endocardite bacteriana subaguda; distúrbios hemorrágicos; ulceração gastrointestinal; resistência à heparina é frequentemente relatada com febre, trombose, tromboflebite, infecções, IAM, câncer e após a cirurgia; hipertensão grave; evitar uso IM; menstruação; cirurgia; drenagem do estômago ou intestino delaado

Contraindicações: sangramento ativo descontrolado; trombocitopenia grave



Posologia:

■ Hipertensão: começar com 50 mg/dia; aumentar até 300 mg/dia, em 3-4 doses diárias

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal — aumentar o intervalo de dose para cada 8-16 h; diálise — suplementação da dose não é necessária (hemodiálise ou diálise peritoneal)

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): doses iniciais mais baixas são recomendadas

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: angina de peito, colapso vascular (raro), edema periférico, hipertensão arterial paradoxal, hipotensão ortostática (rara), rubor, taquicardia, tontura (rara)
- Dermatológicas: erupção cutânea (rara), prurido (raro), urticária (rara)
- Hematológicas: agranulocitose (rara), anemia hemolítica (rara), eosinofilia (rara), leucopenia (rara), redução da concentração de Hb (rara), rΩedução da contagem eritrocitária (rara), trombocitopenia (rara)
- Respiratórias: congestão nasal, dispneia
- Neurológicas: ansiedade*, aumento da pressão intracraniana (EV, em paciente com aumento da pressão intracraniana preexistente), coma*, calafrios (raros), depressão*, desorientação*, febre (rara)
- Musculoesqueléticas: artrite reumatoide, cãibras musculares, fraqueza, neurite periférica (rara), tremor
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, diarreia, íleo adinâmico, náusea, vômito
- Geniturinárias: dificuldade miccional, impotência
- Oculares: conjuntivite, lacrimejamento
- Miscelânea: diaforese, síndrome similar ao lúpus induzida por medicamento (relacionada à dose), anticorpo antinuclear positivo, artralgia, astenia, dor pleurítica, edema, esplenomegalia, exantema facial maculopapular, febre, linfadenopatia, mal-estar, mialgia, pericardite, positividade para células LE, tamponamento pericárdico, teste de Coombs direto positivo.
- * Observadas em pacientes urêmicos e com hipertensão arterial grave, em que o aumento rápido da dose pode causar hipotensão arterial, acarretando esses efeitos

Precauções: anticorpos antinucleares positivo; na doença valvar mitral, a pressão da artéria pulmonar pode ser aumentada; estimulação do miocárdio, incluindo angina, alteração eletrocardiográfica de isquemia miocárdica e IAM podem ocorrer; neurite periférica pode ocorrer; hipotensão postural; AVC e insuficiência cardíaca podem piorar com o uso; sintomas do lúpus eritematoso sistêmico, incluindo glomerulonefrite, têm sido relatados — risco aumentado com doses mais elevadas

Contraindicações: doença arterial coronariana; doença cardíaca valvular reumática mitral

-MRCM.indb 1379 12/5/17 4:07 PM

hidroclorotiazida Clorana® comp 25 e 50 mg Precaucão Contraindicado C Contraindicado

Posologia:

- Hipertensão: 12,5-50 mg/dia
- Edema: 25-100 mg/dia, em doses divididas; pode ser feito uso intermitente, em dias alternados ou a cada 3-5 dias
- Edema pré-menstrual: 25-50 mg, 1-2×/dia; iniciar quando começarem os sintomas e manter até o final da menstruação
- Nefrolitíase (uso off-label): 50 mg em 1 ou 2 doses/dia

Função hepática: na cirrose hepática grave, pode ocorrer hipopotassemia, e na doença hepática grave, coma hepático; uso com precaução

Função renal: risco de toxicidade ou azotemia; insuficiência renal com CICr < 15-25 mL/min — uso contraindicado

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): dose inicial de 12,5-25 mg/dia; titular lentamente

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial, hipotensão ortostática
- Dermatológica: fotossensibilidade
- Gastrointestinais: anorexia, desconforto epigástrico
- Endócrina e metabólica: hipopotassemia

Precauções: glaucoma de ângulo fechado e miopia transitória aguda podem ocorrer dentro de horas a semanas após início do uso da droga e podem levar à perda permanente da visão; uso concomitante com corticosteroides ou com hormônio adrenocorticotrófico pode levar a hipopotassemia; uso concomitante com lítio; DM — hiperglicemia pode ocorrer; desequilíbrios hidroeletrolíticos podem ocorrer; hiperuricemia ou gota aguda podem ser precipitados; hiponatremia pode ocorrer em clima quente em pacientes com edema; doenças da paratireoide, alterações patológicas nas glândulas paratireoides, com hipercalcemia e hipofosfatemia podem ocorrer com uso prolongado

Contraindicação: anúria

hidrocortisona Berlison®; Hidrocortisona pom e crem 10 mg/g; pó Sem Sem C Compatíve liof sol inj 100 ou 500 mg informações

Posologia:

- Uso tópico: utilizar uma camada fina, 2-3×/dia
- Injetável: 100-500 mg, a cada 2, 4 ou 6 h; potência semelhante ao cortisol
- VO: disponível no Brasil somente em farmácias de manipulação
- Insuficiência adrenal aguda: 100 mg, EV, em *bolus*, seguidos de 50-75 mg, a cada 6 h, por 24 h, com desmame pelas próximas 72 h; considerar reposição de mineralocorticoide (fludrocortisona) para transição para terapêutica VO
- Insuficiência adrenal crônica: reposição considerada fisiológica, 15-25 mg/dia, EV, em 2-3 doses; sugere-se utilizar 2/3 da dose pela manhã para mimetizar padrão fisiológico, com 1/3 restante, após 6-8 h
- Dose anti-inflamatória: 15-240 mg, a cada 12 h
- Hiperplasia adrenal congênita: 15-25 mg/dia, em 2-3 doses
- Estado asmático: 1-2 mg/kg/dose, EV, a cada 6 h, por 24 h, seguidos de manutenção 0,5-1 mg/kg/dose

(continua)

hidrocortisona

(continuação)

Posologia: (continuação)

■ Estresse cirúrgico em pacientes em uso crônico de corticosteroides: cirurgias com estresse mínimo — 25 mg/dia, por 1 dia; cirurgias com estresse moderado — 50-75 mg/dia (25 mg, a cada 8-12 h), por 1-2 dias; cirurgias com estresse maior — 100-150 mg/dia, EV (50 mg, a cada 8 h), por 2-3 dias

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose: supressão hipotalâmico-pituitária-adrenal (tópica) — tentativa de retirar a droga, reduzir a frequência de aplicação ou substituir por um esteroide menos potente

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, hipertensão arterial
- Dermatológicas: atrofia cutânea, esquimoses, hiperpigmentação tópica (eczema; 12,5%), prurido (6%), ressecamento da pele (2%), sensação de picada (2%)
- Hematológica: leucocitose (passageira)
- Neurológicas: alucinações, cefaleia, crises convulsivas, delírio, euforia, insônia, nervosismo, pseudotumor cerebral, psicose, vertigem
- Musculoesqueléticas: artralgia, fragueza muscular, fraturas, osteoporose
- Gastrointestinais: aumento do apetite, distensão abdominal, esofagite ulcerativa, indigestão, náusea, pancreatite, úlcera péptica, vômito
- Endócrinas e metabólicas: alcalose, amenorreia, DM, hiperglicemia, hiperlipidemia, hipopotassemia, intolerância à glicose, retenção hídrica e sódica, síndrome de Cushing, supressão adrenal, supressão do crescimento, supressão do eixo hipófise-adrenal
- Oculares: catarata, glaucoma
- Miscelânea: infecção, necrose avascular, processos malignos secundários, reações de hipersensibilidade

Precauções: cirrose; diverticulite; distúrbios de fluidos; hipertensão; insuficiência cardíaca; hipotireoidismo; sarampo, catapora e outras infecções; miastenia grave; herpes simples ocular; osteoporose; úlcera péptica; tendências psicóticas; vacina contra a varíola e outras imunizações; tuberculose ativa ou latente; colite ulcerosa; infecções sistêmicas não tratadas

Contraindicação: uso concomitante de dose imunossupressora e vacinas atenuadas; infecções fúngicas sistêmicas



Posologia:

■ Dor: conversão com morfina na razão de 5:1 (comprimido de liberação prolongada)

Função hepática: insuficiência hepática (liberação imediata, V0) – reduzir a dose inicial para deficiência moderada (usar dosagem ainda menor ou considerar agentes alternativos em caso de insuficiência grave); insuficiência hepática (liberação prolongada, V0) – reduzir a dose inicial a 25% da dose normal para insuficiência moderada, usar analgésico alternativa para deficiência grave; insuficiência hepática moderada, Child-Pugh B (injeção) – reduzir a dose inicial, por 25-50%; insuficiência hepática grave (injeção) – recomenda-se dose inicial reduzida, mas ainda não estudada

hidromorfona (continuação)

Função renal: insuficiência renal (injeção) – reduzir a dose inicial a 25-50%; insuficiência renal (liberação imediata, VO) – reduzir a dose inicial para deficiência moderada (usar dosagem ainda mais baixa ou analgésico alternativo em caso de insuficiência grave); insuficiência renal (liberação prolongada, VO) – reduzir a dose inicial para 50% da normal para insuficiência moderada; insuficiência renal grave – iniciar com 25% da dose normal ou considerar um analgésico alternativo para permitir um intervalo de dose mais flexível

Ajuste de dose: pacientes geriátricos (injeção) — reduzir a dose inicial para baixo do intervalo; pacientes de risco especiais — reduzir a dose inicial em pacientes debilitados, com mixedema, hipotireoidismo, insuficiência pulmonar grave, insuficiência adrenocortical (p. ex., doença de Addison), depressão do SNC ou coma, psicoses tóxicas, hipertrofia prostática ou uretral, alcoolismo agudo, delirium tremens ou cifoescolioses associada à doença respiratória; interrupção (liberação prolongada): 25-50% da dose a cada 2-3 dias a 1 dose de 8 mg por Exalgo® ou 12 mg de Palladone® antes da interrupção completa

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palpitações (1,1%), rubor (1%), hipertensão (2,2%)
- Dermatológicas: coceira (10,8%), hiperidrose (3,2%), erupção cutânea (1,8%)
- Hematológica: diminuição do potássio sanguíneo (0,98%)
- Neurológicas: sonolência (18,7%), tontura (12,3%), dor de cabeça (11,7%), insônia (4,3%), ansiedade (2,2%), depressão (1,6%), nervosismo (1,4%), estado de confusão (1,3%), sonhos anormais (1%), dimimuição da libido (1%), parestesia (1,1%), tremor (1%), inquietação (1,7%), alteração de humor (1,2%), alucinações (1,1%), sedação (1,7%), hipoestesia (1,6%), comprometimento da memória (1,2%)
- Respiratória: dispneia (1,3%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (2,5%), dor nas costas (3,9%), espasmos musculares (3,8%), dor nas extremidades (2,7%), mialgia (1%)
- Gastrointestinais: constipação (44,4%), náusea (32,7%), vômito (10,4%), gastroenterite (2,2%), diarreia (6,9%), boca seca (6,1%), dor abdominal (5,7%), dispepsia (2,4%), flatulência (1,4%), refluxo esofágico agravado (1,2%)
- Metabólicas e nutricionais: diminuição do apetite (4,6%), desidratação (1,5%)
- Auditivas: vertigem (2,5%), zumbido (0,81%)
- Gerais e locais: astenia (9,1%), edema (2,4%), febre (1,3%), desconforto torácico (1,1%), dor (2,5%), síndrome de retirada do medicamento (2,2%), calafrios (1,2%)
- Ocular: visão turva (1,9%)
- Geniturinária: disúria (1,3%)

Precauções: evitar uso concomitante com álcool ou produtos que contenham álcool; pacientes com capacidade comprometida para manter a PA (p. ex., choque circulatório, depleção de volume) ou que usam medicamentos concomitantes que afetam o tônus vasomotor; insuficiência adrenocortical (p. ex., doença de Addison) - necessário ajuste posológico; hipotireoidismo ou mixedema; obstrução gastrointestinal; doença da vesícula biliar; pacientes com aumento da pressão intracraniana; convulsões; evitar o uso com consciência prejudicada ou coma; hipertrofia prostática ou uretral necessário ajuste de dose; doença pulmonar crônica ou respiração prejudicada de outra forma; pacientes idosos ou debilitados; sintomas de abstinência graves podem ocorrer com a interrupção abrupta; necessidade de ajuste da dose de formulações injetáveis no alcoolismo agudo; evitar o uso concomitante com analgésicos agonistas e antagonistas (butorfanol, nalbufina, pentazocina) ou agonistas parciais (buprenorfina); evitar o uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase, ou no prazo de até 14 dias após sua descontinuação

(continua)

hidromorfona (continuação)

Contraindicações: asma brônquica aguda ou grave ou mal asmático; uso de líquidos VO ou comprimidos de liberação imediata para analgesia obstétrica; aumento do risco de depressão respiratória fatal em pacientes não tolerantes a opioides; fleo paralítico conhecido ou suspeito; depressão respiratória significativa; pacientes com ou em risco aumentado de estreitamento ou obstrução gastrointestinal por causa de doença subjacente ou procedimento cirúrgico

Observações: cápsula plástica é eliminada inteira nas fezes



Posologia:

- Quimioprofilaxia da malária: 400 mg, 1×/semana, iniciando 2 semanas antes da exposição, manter até 4 semanas após ter deixado a área endêmica; caso não inicie o tratamento antes da ida à localidade, fazer dose de ataque com 2 doses, com 6 h de diferença, e manter o tratamento por 8 semanas
- Surto agudo de malária: ataque de 800 mg, seguido por 400 mg, após 6, 24 e 48 h
- Doenças do tecido conjuntivo: manter 200-600 mg/dia (habitual: 400 mg/dia); para uso crônico, monitorizar fundoscopia a cada 6 meses

Função hepática: podem ocorrer disfunção hepática e insuficiência hepática (casos isolados); disfunção hepática preexistente ou pacientes que estejam tomando medicamentos capazes de afetar a função hepática — ajuste de dose pode ser necessário, usar com precaução

Função renal: disfunção renal preexistente ou pacientes que estejam tomando medicamentos capazes de afetar a função renal — ajuste de dose pode ser necessário, usar com precaução

Reações adversas:

- Cardiovasculares: miocardiopatia (rara, relação com o medicamento não está clara)
- Dermatológicas: alopecia, alterações da pigmentação (pele e mucosa; cor preto-azulada), clareamento de pelos, exantema (urticariforme, morbiliforme, liquenoide, maculopapular, purpúrico, eritema anular centrífugo, síndrome de Stevens-Johnson, pustulose exantematosa aguda generalizada e dermatite esfoliativa)
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, hemólise (em pacientes com deficiência de glicose-6-fosfato), leucopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: alterações emocionais, ataxia, cansaço, cefaleia, crises convulsivas, irritabilidade, nervosismo, pesadelos, psicose, tontura, vertigem
- Respiratórias: broncoespasmo, insuficiência respiratória (relacionada à miopatia)
- Musculoesqueléticas: miopatia, paralisia ou neuromiopatia levando a fraqueza progressiva e atrofia de grupos musculares proximais (pode estar associada a leves alterações sensoriais, perda de reflexos tendinosos profundos e condução nervosa anormal)
- Gastrointestinais: anorexia, cólicas abdominais, diarreia, náusea, vômito
- Auditivas: surdez, zumbido
- Endócrina e metabólica: perda de peso

(continua)

-MRCM.indb 1381 12/5/17 4:07 PM

hidroxicloroquina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

Oculares: alterações e depósitos corneanos (distúrbios visuais, turvamento da visão, fotofobia – reversíveis com a suspensão do medicamento), atenuação das arteríolas retinianas, atrofia, ceratopatia, distúrbio de acomodação, edema macular, escotomas, nistagmo, palidez e atrofia do disco óptico, pigmentação anormal, redução da acuidade visual, retinopatia (alterações iniciais reversíveis podem progredir apesar da suspensão quando avançadas), retinopatia pigmentar

■ Miscelânea: exacerbação da porfiria e da psoríase não sensível à luz solar

Precauções: antes de iniciar o tratamento, realizar exame oftalmológico e repetir a cada 6 meses; o risco de danos na retina é pequeno com a dose diária de até 6,5 mg/kg de peso (toxicidade da retina relacionada à dose); pode causar hipoglicemia grave; para pacientes com problemas gastrointestinais, neurológicos ou hematológicos, e aqueles com hipersensibilidade à quinina, deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase, porfiria ou psoríase, na terapia de longo prazo, devem ser realizados exames periódicos da função dos músculos esqueléticos e reflexos tendinosos

Contraindicação: pacientes com maculopatias (retinopatias) preexistentes

hidróxido de alumínio e magnésio Kolantyl® susp oral (40 + 30 mg/mL) Contraindicado Sem informações Sem informações Uso criterios

Posologia:

■ Dispepsia: 1-2 colheres de sobremesa, 1 e 2 h após as refeições e ao se deitar, ou quando necessário; não deve ser ultrapassada a posologia diária equivalente a 80 mL

Função hepática: não há informações disponíveis

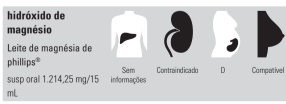
Função renal: insuficiência renal grave — uso contraindicado

Reações adversas:

- Gastrointestinais: cólicas, gosto de giz, prisão de ventre, náusea, ressecamento das fezes, vômito
- Endócrinas e metabólicas: hipofosfatemia (rara), hipomagnesemia (rara)

Precauções: síndromes de encefalopatia e osteomalácia ligadas à diálise; pode agravar os sintomas da doença de Alzheimer; promove a retenção de fosfato, por isso, é recomendável manter uma dieta rica em fósforo; em casos de sangramento intestinal e presença de hemorroidas, deve ser usado com

Contraindicações: uso concomitante com tetraciclina; hipofosfatemia; constipação



Posologia:

- Antiácido: 5 mL sempre que necessário, até 4×/dia
- Laxativo: 10-20 mL em dose única ou dividida

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal – uso contraindicado

(continua)

hidróxido de magnésio

(continuação)

Reações adversas:

- Gastrointestinais: diarreia, desidratação
- Metabólica: hipermagnesemia

Precaução: porfiria



Posologia:

■ Anemia falciforme: dose inicial de 15 mg/kg/dia, podendo ser aumentada em 5 mg/kg/dia, a cada 12 semanas (máximo: 35 mg/kg/dia ou até sinais de toxicidade); monitorizar toxicidade a cada 2 semanas e, caso aconteça, aguardar até que a medula óssea se recupere e, então, reintroduzir a medicação com redução de 2,5 mg/kg/dia na dose; considera-se toxicidade contagem de neutrófilos < 2.000/mm³, plaquetas < 80.000/mm³, Hb < 4,5 mg/dL, reticulócitos < 80.000/mm³ e Hb < 9 mg/dL

Função hepática: podem ocorrer aumento de enzimas hepáticas, hepatotoxicidade e insuficiência hepática; uso com precaução

Função renal: podem ocorrer aumento de BUN, aumento de creatinina; insuficiência renal preestabelecida (tumores sólidos e leucemia mieloide crônica) — ajustes de dose devem ser considerados para compensar a insuficiência renal significativa; doença de células falciformes com CICr < 60 mL/min ou em fase terminal da doença renal — 7,5 mg/kg/dia; hemodiálise (anemia falciforme) nos dias de diálise — 7,5 mL/kg/dia após a hemodiálise

Reações adversas:

- Cardiovascular: edema
- Neurológicas: alucinações, calafrios, cefaleia, crises convulsivas, desorientação, febre, mal-estar, sonolência (relacionada à dose), tontura
- Dermatológicas: alopecia (rara), alterações cutâneas similares às da dermatomiosite, atrofia cutânea, atrofia ungueal, câncer de pele, descamação, eritema facial, eritema periférico, exantema maculopapular, gangrena, hiperpigmentação, pápulas violetas, pigmentação ungueal, ressecamento da pele, toxicidades vasculíticas cutâneas, ulcerações vasculíticas
- Hematológicas: citopenias persistentes, eritropoese megaloblástica, hemólise, leucemias secundárias (uso prolongado), macrocitose, mielossupressão (principalmente leucopenia; início: 24-48 h; nadir: 10 dias; recuperação: 7 dias após a suspensão do medicamento; a reversão da contagem leucocitária ocorre rapidamente, mas a da contagem plaquetária pode levar 7-10 dias), redução do ferro sérico, trombocitopenia, anemia
- Respiratórias: dispneia, fibrose pulmonar (rara), infiltrados pulmonares difusos agudos (raros)
- Musculoesqueléticas: fraqueza, neuropatia periférica
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, diarreia, estomatite, irritação gastrointestinal e mucosite (potencializadas pela radioterapia), náusea, pancreatite, vômito
- Endócrina e metabólica: hiperuricemia
- Geniturinária: disúria (rara)

Precauções: pode mascarar o desenvolvimento de deficiência de ácido fólico; anemia grave; idosos; mutagênico e clastogênico; leucemias secundárias têm ocorrido com terapia de longo prazo para doenças rejumáticas.

Contraindicações: depressão da medula óssea significativa, como leucopenia, trombocitopenia ou anemia grave

-MRCM.indb 1382 12/5/17 4:07 PM



Posologia:

■ Prurido: 25 mg, 3-4×/dia

Função hepática: doença hepática — aumentar o intervalo normal de dose de 3-4 \times /dia, 1 \times a cada \le 24 h

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral: IM — administrar sem diluição e por injeção profunda, de preferência no quadrante superior externo da região glútea

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção cutânea, prurido, urticária
- Neurológicas: alucinações, cefaleia, crises convulsivas, fadiga, nervosismo, sonolência, tontura
- Respiratória: espessamento de secreções brônquicas
- Musculoesqueléticas: movimentos involuntários, parestesia, tremor
- Gastrointestinal: xerostomia
- Ocular: visão turva
- Miscelânea: reação alérgica

Precauções: administração concomitante com os depressores do SNC; aumento do risco de confusão e sedação excessiva em idosos – redução da dose e monitorização recomendados

Contraindicações: via IM única, não injetar EV ou SC

ibandronato de sódio Bonviva® comp rev 150 mg; sol inj 3 mg/3 mL Sem ajuste de dose Contraindicado C Uso criterioso

Posologia:

- \blacksquare Osteoporose pós-menopausa: V0 150 mg, 1 \times /mês; EV 3 mg, a cada 3 meses
- Hipercalcemia da malignidade: 2-6 mg, EV, em 2 h

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose não é necessário

Função renal: podem ocorrer toxicidade, deterioração da função e injúria renal aguda; insuficiência renal com CICr > 30 mL/min – ajuste de dose não é necessário; insuficiência renal com CICr < 30 mL/min – uso contraindicado

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): pode ser administrado por injeção EV, em 15-30 segundos, ou diluído em solução compatível para administração por acesso venoso prévio *piggyback*

Reações adversas:

- Dermatológica: exantema
- Neurológica: cefaleia
- Respiratória: síndrome gripal
- Musculoesqueléticas: mialgias, osteonecrose mandibular
- Gastrointestinais: dispepsia, náusea, dor abdominal, diarreia

Precauções: pode ocorrer aumento do risco de osteonecrose da mandíbula em casos de câncer, infecções, coagulopatias, anemia, dentaduras mal ajustadas, má higiene bucal, doença periodontal, outras doenças orais preexistentes, corticosteroides, quimioterapia; esôfago de Barrett e outros distúrbios de trato gastrointestinal alto (p. ex., disfagia, gastrite, duodenite, úlceras); distúrbios do metabolismo ósseo e mineral (p. ex., hipocalcemia, hipovitaminose D); exposição prolongada ao fármaco

(continua)

ibandronato de sódio

(continuação)

Contraindicações: alterações esofágicas (p. ex., estenose ou acalasia) que atrasem o esvaziamento esofágico (VO); hipocalcemia não tratada; incapacidade de ficar em pé ou sentar-se ereto por 60 min (VO)

Observações: assegurar que a ingestão de cálcio e de vitamina D seja adequada; considerar interrupção do uso após 3-5 anos; VO — engolir comprimido inteiro com copo de água 60 min antes da 1ª refeição do dia e do uso de outros medicamentos; tomar comprimido em pé ou sentado verticalmente; não deitar durante 60 min após a administração

ibuprofeno

Advil®; Capsfen®; Motrin®; Alivium® cap gel mole 400 mg; comp rev 200 mg; cap

mole 600 mg; comp rev

600 mg; susp oral 30,

50 e 100 mg/mL







Precaução Contraindicado

Compatível

Posologia:

 Doenças inflamatórias, analgesia, antipirético, pericardite: 400-800 mg, 3-4×/dia

Função hepática: reações incluindo icterícia, hepatite fulminante fatal, necrose e insuficiência hepática têm sido relatadas; disfunção hepática — aumento do risco de toxicidade renal e dano; aumento do risco de reações graves, eventualmente fatais; uso com precaução

Função renal: insuficiência renal — iniciar com a menor dose recomendada, acompanhar de perto o paciente e reduzir a dose se necessário; insuficiência renal grave — uso contraindicado; uso concomitante com inibidores da enzima conversora da angiotensina, tiazidas ou diuréticos de alça — aumento do risco de toxicidade renal e danos

Reações adversas:

- Cardiovascular: 1-3% edema
- Dermatológicas: 3-9% erupção cutânea; 1-3% prurido
- Neurológicas: 3-9% tontura; 1-3% cefaleia, nervosismo
- Gastrointestinais: 3-9% azia; epigastralgia; náusea; 1-3% constipação; diarreia; dispepsia; dor, cólica ou desconforto abdominal; flatulência; redução do apetite: vômito
- Auditiva: 3-9% zumbido
- Endócrina e metabólica: 1-3% retenção hídrica

Precauções: doença cardiovascular conhecida ou fatores de risco; asma; alterações na visão de cores; uso crônico — risco aumentado de efeitos adversos graves (p. ex., lesão gastrointestinal e renal, anemia); uso concomitante com corticosteroides VO; idosos; insuficiência cardíaca; hipertensão; retenção de líquidos; tabagismo; uso de álcool

Contraindicação: tratamento da dor perioperatória na cirurgia de revascularização do miocárdio

imatinibe Glivec® comp rev 100 e 400 mg Com ajuste de dose Com ajuste de dose Com ajuste de dose

Posologia:

■ Neoplasias: 400-600 mg, 1-2×/dia, conforme tipo histológico

(continua)

-MRCM.indb 1383 12/5/17 4:07 PM

imatinibe (continuação)

Função hepática: insuficiência hepática leve a moderada (dose inicial) — ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave (dose inicial) — reduzir a dose em 25%; toxicidade hepática durante o tratamento com imatinibe — interromper uso se transaminases hepáticas > 5× LSN ou elevações de bilirrubina > 3× LSN; reinicialização em doses reduzidas (adultos) — reduzir de 400 para 300 mg, de 600 para 400 mg, ou de 800 para 600 mg; reinicialização em doses reduzidas (crianças) — reduzir de 340 para 260 mg/m²/dia, quando os níveis de transaminases são < 2,5× LSN e os de bilirrubina são < 1,5× LSN

Função renal: pode ocorrer aumento da creatinina sérica (\leq 12%; grau 3: \leq 3%; dermatofibrossarcoma protuberante grau 4: 8%); insuficiência renal com CICr de 20-39 mL/min - 50% de redução da dose de partida, aumentar a dose conforme tolerado posteriormente (máximo: 400 mg); doentes com CICr de 40-59 mL/min - não usar doses > 600 mg; doentes com CICr \leq 20 mL/min - uso com precaução (para 2 pacientes com insuficiência renal grave, doses de 100 mg/dia foram toleradas)

Reações adversas (dados colhidos a partir de muitos estudos, exceto quando citadas para um tipo específico de câncer):

- Cardiovasculares: edema e/ou retenção hídrica (33-86%; graus 3 e 4: 3-13%; inclui anasarca, ascite, derrame pericárdico, derrame pleural, edema agravado, edema periférico, edema pulmonar e edema superficial); edema facial (dermatofibrossarcoma protuberante: 17%), dor torácica (tumores estromais gastrointestinais: ≤ 7%; leucemia mieloide crônica: 7-11%), rubores (1-10%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (9-50%; graus 3 e 4: 1-9%), prurido (8-19%), alopecia (tumores estromais gastrointestinais: 10-15%), eritema, reação de fotossensibilidade, ressecamento da pele
- Hematológicas: hemorragia (12-53%; graus 3 e 4: 2-19%), neutropenia (grau 3: 7-27%; grau 4: 3-48%), trombocitopenia (grau 3: 1-31%; grau 4: <1-33%), anemia (grau 3: 1-42%; grau 4: 1-11%), leucopenia (tumores estromais gastrointestinais: 5-20%); linfopenia (tumores estromais gastrointestinais: ≤ 10%), febre neutropênica, pancitopenia</p>
- Neurológicas: fadiga (29-75%), febre (13-41%), cefaleia (19-37%), tontura (10-19%), insônia (10-19%), depressão (\leq 15%), ansiedade (7-12%), calafrios (\leq 11%), hemorragia cerebral e/ou do SNC (\leq 9%), hipoestesia
- Respiratórias: nasofaringite (10-31%), tosse (11-27%), dispneia (≤ 21%), infecção das vias aéreas superiores (3-21%), dor faringolaríngea (7-18%), rinite (dermatofibrossarcoma protuberante: 17%), faringite (leucemia mieloide crônica: 10-15%), pneumonia (leucemia mieloide crônica: 4-13%), sinusite (4-11%), epistaxe
- Musculoesqueléticas: cãibras musculares (16-62%), artralgia (≤ 40%), dor articular (11-31%), mialgia (9-32%), fraqueza (≤ 21%), dor musculoesquelética (crianças: 21%; adultos: 12-49%), rigidez (10-12%), ostealgia (≤ 11%), dorsalgia e/ou lombalgia (tumores estromais gastrointestinais: ≤ 7%), dor em membros (tumores estromais gastrointestinais: ≤ 7%), edema articular, neuropatia periférica, parestesia
- Hepáticas: aumento de ALT (\le 17%; grau 3: 2-7%; grau 4: < 3%), hepatotoxicidade (6-12%; graus 3 e 4: 3-8%), aumento da fosfatase alcalina (grau 3: \le 6%; grau 4: < 1%), aumento de AST (grau 3: 2-4%; grau 4: \le 3%), aumento de bilirrubinas (grau 3: 1-4%; grau 4: \le 3%)
- Gastrointestinais: náusea (42-73%), diarreia (25-59%), vômito (23-58%), dor abdominal (6-57%), anorexia (≤ 36%), ganho de peso (5-32%), dispepsia (11-27%), constipação (9-16%), flatulência (≤ 10%), estomatite e/ou mucosite (≤ 10%), perda de peso (≤ 10%), hemorragia gastrointestinal (2-8%), distensão abdominal, distúrbio do paladar, gastrite, refluxo gastroesofágico, ulceração bucal, xerostomia

imatinibe (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia (6-13%), hiperglicemia (≤ 10%), hipocalcemia (tumores estromais gastrointestinais: ≤ 6%), redução de albumina (grau 3: ≤ 4%)
- Oculares: edema periorbital (dermatofibrossarcoma protuberante: 33%; doença mieloproliferativa: 29%; tumores estromais gastrointestinais: ≤ 47%), aumento do lacrimejamento (dermatofibrossarcoma protuberante: 25%; tumores estromais gastrointestinais: ≤ 10%), conjuntivite, edema palpebral, hemorragia conjuntival, ressecamento dos olhos, turvamento da visão
- Miscelânea: sudorese noturna (leucemia mieloide crônica: 13-17%), infecção sem neutropenia (tumores estromais gastrointestinais: ≤ 17%), influenza (1-14%), diaforese (tumores estromais gastrointestinais: ≤ 13%)

Precauções: evitar o uso concomitante com indutores potentes do CYP3A4 como dexametasona, carbamazepina, fenobarbital, fenitoína, rifampicina (caso necessário, aumentar dose do imatinibe); sonolência, tonturas e visão turva podem ocorrer e prejudicar a capacidade de operar veículos e máquinas



Posologia:

- Dose habitual: adultos ≥ 70 kg 250-1.000 mg, a cada 6-8 h, até 4 g/dia
- Infecção abdominal: leve 250-500 mg, a cada 6 h; grave 500 mg, a cada 6 h, ou 1 g, a cada 8 h, por 4-7 dias
- Neutropenia febril, infecções graves, ITU complicadas: 500 mg, a cada 6 h
- Infecções por *Pseudomonas*: pode-se chegar a doses de 1 g, a cada 6-8 h

Função hepática: pode ocorrer elevação das enzimas hepáticas — interromper o uso em 0,1% dos pacientes; não há informações sobre a necessidade de ajuste de dose; uso com precaução

Função renal: insuficiência renal e peso corporal $\geq 70~\text{kg}$ — dose reduzida EV para adultos; CICr de 50-90 mL/min — 250-500 mg, a cada 6-8 h; CICr de 10-50 mL/min — 250 mg, a cada 8-12 h; CICr < 10 mL/min — 125-250 mg, a cada 12 h; diálise — suplementar dose pós-hemodiálise; CAPD — 125-250 mg, a cada 12 h

Administração parenteral (compatível — não é estável em nenhuma das soluções para serem consideradas compatíveis; entretanto, é suficientemente estável para uso dentro de algumas horas com SF, SG5%, SG10% e SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9%): IM — reconstituir com 2 e 3 mL, respectivamente, de cloridrato de lidocaína a 1% e administrar em nível profundo dentro de 1 h; EV — reconstituir com 10 mL de SF ou SG5% e agitar vigorosamente; diluir em 60-100 mL e administrar por infusão em 20-30 min para doses < 500 mg, e entre 40-60 min para doses > 500 mg

Obs.: estabilidade de 4 h em TA e de 24 h em REF

Reações adversas (relatadas para formulações EV e IM em adultos, exceto quando houver observação em contrário):

- Cardiovascular: taquicardia (adultos: < 1%)
- Dermatológica: erupção cutânea (~1%)
- Neurológica: crise convulsiva (risco aumentado em idosos)
- Gastrointestinais: diarreia (1-2%), náusea (1-2%), vômito (≤ 2%)
- Geniturinárias: oligúria ou anúria (< 1%)
- Locais: flebite ou tromboflebite (3%), dor no local da injeção IM (1,2%)

(continua)

(continua)

-MRCM.indb 1384 12/5/17 4:07 PM

(continuação) imipeném + cilastatina

Precauções: reações anafiláticas graves, incluindo mortes, foram relatadas com terapia com penicilina; aumento do risco de reação grave e potencialmente fatal se houver histórico de hipersensibilidade a múltiplos alérgenos; uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, inclusive associada ao Clostridium difficile, e colite pseudomembranosa

imipramina

Tofranil®; Tofranil® pamoato









Contraindicado

75 e 150 mg Posologia:

■ Depressão: tratamento ambulatorial — iniciar com 75 mg/dia e aumentar gradualmente até 150 mg/dia, em dose única, ao se deitar, ou em doses divididas; dose de manutenção de 50-150 mg/dia (máximo: 200 mg/dia); internação - iniciar com 100-150 mg/dia, aumentando gradualmente até 200 mg/dia; sem resposta em 2 semanas – pode-se aumentar para 250-300 mg/

Função hepática: podem ocorrer aumento de transaminases e icterícia colestática; doença hepática - iniciar com doses mais baixas e aumentar conforme necessário e tolerado

Função renal: insuficiência renal moderada e grave — uso com precaução

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): 30-40 mg, VO, em doses divididas ou na hora de dormir; dose usual é de no máximo 100 mg/dia

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: alterações eletrocardiográficas, arritmia, AVC, bloqueio cardíaco, hipertensão arterial, hipotensão ortostática, insuficiência cardíaca congestiva, IAM, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: alopecia, fotossensibilidade, petéguias, prurido, púrpura, rash cutâneo, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, eosinofilia, trombocitopenia
- Neurológicas: agitação, alucinações, ansiedade, cefaleia, confusão mental, crises convulsivas, delírios, desorientação, fadiga, hipomania, inquietação, insônia, pesadelos, psicose, sonolência, tontura
- Musculoesqueléticas: anestesia, ataxia, formigamento, fraqueza, incoordenação, neuropatia periférica, parestesia, sintomas extrapiramidais,
- Gastrointestinais: anorexia, cólicas abdominais, constipação, diarreia, estomatite, ganho ou perda de peso, íleo paralítico, língua negra, náusea, transtorno do paladar, transtornos epigástricos, vômito, xerostomia
- Auditiva: zumbido
- Endócrinas e metabólicas: aumento de mamas, aumento ou redução da glicemia, aumento ou redução da libido, galactorreia, ginecomastia, síndrome da secreção inadequada de hormônio antidiurético
- Geniturinárias: impotência, inchaço testicular, retenção urinária
- Oculares: midríase, transtornos da acomodação, turvamento da visão
- Miscelânea: diaforese, hipersensibilidade (p. ex., edema, febre medicamentosa), queda

(continua)

(continuação) imipramina

Precauções: uso concomitante com precursores da serotonina (p. ex., triptofano), outros inibidores seletivos da recaptura da serotonina ou inibidores da recaptação de serotonina e epinefrina não recomendado; aumento do risco de precipitação de episódio misto/maníaco em transtorno bipolar; piora de comportamento, ideação suicida ou depressão; risco de ativação de mania/hipomania em pacientes com histórico de mania; pode exacerbar a psicose ou ativar sintomas latentes em esquizofrênicos; glaucoma de ângulo fechado ou aumento da pressão intraocular: relatos de midríase; hipertireoidismo ou uso concomitante com medicamentos da tireoide associado ao aumento do risco de arritmias cardíacas: descontinuar vários dias antes de cirurgia eletiva, se possível; podem ocorrer efeitos anticolinérgicos com retenção urinária: crises hipertensivas podem ocorrer em pacientes com tumor da medula adrenal (p. ex., feocromocitoma, neuroblastoma): aumento do risco de hipotensão, taquicardia ou alterações no ECG em pacientes com doenças cardiovasculares; uso concomitante com a eletroconvulsoterapia pode aumentar os riscos do procedimento; sintomas de descontinuação graves foram relatados com retirada abrupta - retirada gradual é necessária; ganho de peso significativo e, por vezes, excesso de 25% do peso do corpo foi relatado; aumento do risco de desenvolvimento de anomalias cardíacas em idosos; exposição excessiva à luz solar pode desencadear fotossensibilização; neutropenia pode ocorrer

Contraindicações: uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase ou em até 14 dias após a descontinuação de um inibidor da monoaminaoxidase; período agudo pós-IAM; administração parenteral – administração concomitante com inibidor da monoamina-oxidase, incluindo linezolida e azul de metileno EV, ou em até 14 dias após a descontinuação de um inibidor da monoamina-oxidase aumenta o risco de síndrome serotoninérgica

imunoglobulina humana

Gamaglobulina® Böehrina:

Gamaglobulina® Humana "Immuno"; Gama-venina®;

Imunoglobulin®; Imunoglobulina® humana EV; Sandoglobulina®

sol inj 320 mg; FA 320 mg; Fr 2.500 mg; FA 0,5, 1, 2,5, 3, 5 e 10 g; estojo 250, 500, 1.000, 2.500 e 5.000 mg; Fr 1, 3 e 6 g

Sem

informação





Posologia:

- Prevenção de infecções em pacientes imunodeficientes: 300-800 mg/kg/
- Supressão de atividade inflamatória autoimune: 1-2 g/kg, divididos em dias diferentes, até 500 mg/kg/dia

Função hepática: pode ocorrer aumento nas provas de função hepática; não há informações sobre necessidade de ajuste da dose

Função renal: podem ocorrer anúria, aumento de BUN, aumento de creatinina, injúria renal aguda, necrose tubular aguda, nefropatia tubular proximal, nefrose osmótica e oligúria; insuficiência renal - usar com cautela por conta do risco de disfunção induzida; globulina imune - taxa de infusão e concentração da solução devem ser minimizadas

(continua)

-MRCM.indb 1385 12/5/17 4:07 PM

imunoglobulina humana

(continuação)

Administração parenteral: imunoglobulina humana deve ser administrada por infusão EV, a 0,5 mg/kg/min; pode-se aumentar a taxa gradualmente, a cada 30 min, até 1-2 e 4 mg/kg/min; manter a taxa de infusão mais tolerada nos dias subsequentes

Reações adversas:

- Cardiovasculares: constrição torácica, edema, hipertensão arterial, palpitação, rubor facial, taquicardia
- Dermatológicas: erupção cutânea, prurido, urticária
- Hematológicas: anemia hemolítica autoimune, hemólise leve, redução do Ht
- Neurológicas: ansiedade, calafrios, cefaleia, dor, enxagueca, fadiga, febre, irritabilidade, letargia, mal-estar, sensação de desmaio, sonolência, tontura
- Respiratórias: agravamento da asma, bronquite, cefaleia sinusal, congestão nasal, dispneia, dor faríngea, infecção respiratória em vias aéreas superiores, rinorreia, sibilos, sinusite, tosse
- Musculoesqueléticas: artralgia, cãibras em membros inferiores, cãibras musculares, dorsalgia e/ou lombalgia ou dor no quadril, fragueza, mialgia,
- Gastrointestinais: cólicas abdominais, diarreia, dor orofaríngea, náusea, vômito
- Locais: dor ou irritação no local da infusão
- Miscelânea: anafilaxia, diaforese, reação à infusão, reações de hipersensibilidade
- Relatos após colocação no mercado e/ou de caso: apneia, broncoespasmo, cianose, colapso vascular, coma, crises convulsivas, dermatite bolhosa, disfunção hepática, dor abdominal, edema pulmonar, epidermólise, eritema multiforme, exantema papular, hipoxemia, lesão pulmonar aguda relacionada à transfusão, leucopenia, pancitopenia, parada cardíaca, perda de consciência, rigidez, síndrome do desconforto respiratório agudo, síndrome da meningite asséptica, síndrome de Stevens-Johnson, teste de Coombs positivo, tremor, tromboembolia

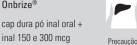
Precauções: há relatos de disfunção renal associada a fatores de risco (idade > 65 anos, uso concomitante com agentes nefrotóxicos, insuficiência renal preexistente, DM, depleção de volume, sepse, paraproteinemia) monitorização recomendada; pode ocorrer trombose, com risco aumentado em idosos, na imobilização prolongada, na presença de fatores de risco cardiovascular, nas condições de hipercoagulabilidade, na hiperviscosidade, com o uso concomitante a estrógenos e com histórico de trombose; em pacientes com DM, pode ocorrer falsa elevação de glicemia por causa da maltose presente na formulação; pode ocorrer disfunção renal grave relacionada a hemólise e coagulação intravascular disseminada, especialmente com doses > 2 g/kg, tipo sanguíneo não 0 e inflamação ativa

Contraindicações: trombocitopenia grave ou qualquer problema de coagulação que desaconselhe as injeções IM; intolerância hereditária à frutose, incluindo crianças e neonatos cuja intolerância ainda não tenha sido estabelecida; hiperprolinemia; deficiência de IgA com anticorpos anti-IgA

Observações: reações adversas ocorrem em até 20% dos pacientes, desde leves, como calafrios e febre, até graves, como complicações anafiláticas, trombóticas, hematológicas ou neurológicas; podem ocorrer reações imediatas e tardias; pacientes devem ser mantidos em observação durante, pelo menos, 20 min após a administração do produto

indacaterol

Onbrize®









Uso criterioso

Posologia:

■ Doença pulmonar obstrutiva crônica: 75 mcg, via inalatória, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática leve ou moderada — ajuste de dose não é necessário; disfunção hepática grave - não há informação disponível; uso com precaução

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Cardiovasculares: inchaço de língua, lábios e face
- Dermatológicas: urticária, erupção cutânea
- Respiratórias: dificuldade para respirar; broncoespasmo paradoxal (p. ex., dificuldade para respirar com chiado ou tosse); combinação de garganta inflamada, nariz escorrendo, nariz entupido, espirros, tosse e dor de cabeça com ou sem febre
- Gastrointestinal: dificuldade para engolir
- 1-10%: dor de cabeça; tontura; tosse; espasmos musculares; dor de garganta; sensação de pressão ou dor nas bochechas ou testa (sinusite); dor muscular; inchaço das mãos, tornozelos e pés; aperto no peito (problemas cardíacos); palpitações; sede excessiva; aumento da quantidade de urina; aumento do apetite com perda de peso; cansaço; alto nível de açúcar no sangue (sinais de uma doença chamada diabetes); nariz escorrendo; dor nos ossos e juntas; dor no peito; coceira; erupção cutânea

Precauções: broncoespasmo; episódio agudo de doença pulmonar obstrutiva crônica; comorbidades cardiovasculares, especialmente insuficiência coronariana, arritmias cardíacas, hipertensão; distúrbios convulsivos; uso concomitante com outros beta-2-agonistas de longa ação; tireotoxicose

Contraindicações: asma sem a utilização de medicamento de controle do problema em longo prazo

indapamida

Natrilix®, Natrilix SR® dra 2.5 ma; comp rev lib prol 1,5 mg









Precaucão

Posologia:

- Edema: iniciar com 2,5 mg/dia; pode-se aumentar até 5 mg/dia; doses > 5 mg não estão associadas a aumento dos benefícios terapêuticos e elevam risco de distúrbios hidroeletrolíticos
- Hipertensão: iniciar com 1,25 mg/dia, aumentando gradualmente até 5 mg/ dia (habitual: 1,25-2,5 mg/dia)

Função hepática: pequenas alterações no equilíbrio de fluidos e eletrólitos pode levar a coma hepático; uso com precaução

Função renal: podem ocorrer vasculite cutânea (< 5%), angite necrotizante e vasculite; doença renal grave – pode ocorrer precipitação ou agravamento da azotemia; ajuste de dose ou suspensão da terapia podem ser necessárias

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palpitação (5%), hipotensão ortostática, rubor
- Dermatológicas: erupção cutânea (5%), prurido (5%), urticária (5%)
- Neurológicas: cefaleia (< 5%), nervosismo (< 5%), inquietação (< 5%), sensação de desmaio (< 5%), sonolência (< 5%), tontura (< 5%), vertigem (< 5%), agitação, ansiedade, depressão, fadiga, lassidão, letargia, mal-estar
- Respiratória: rinorreia (< 5%)

(continua)

-MRCM.indb 1386 12/5/17 4:07 PM indapamida (continuação)

Reações adversas: (continuação)

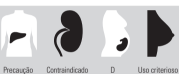
- Musculoesqueléticas: fragueza (≥ 5%), cãibras musculares, espasmos
- Gastrointestinais: anorexia, cólicas, constipação, diarreia, dor abdominal, irritação gástrica, náusea, perda de peso, ressecamento da boca, timpanismo, vômito
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia (< 5%), hiperuricemia (< 5%), hipopotassemia
- Geniturinárias: glicosúria (< 5%), impotência (< 5%), redução da libido (< 5%), aumento da frequência miccional, noctúria, poliúria
- Ocular: turvamento da visão (< 5%)

Precauções: uso concomitante com glicosídeos cardíacos aumenta o risco de complicações da hipopotassemia induzida pelo medicamento; uso concomitante com lítio; pode alterar a tolerância à glicose em pacientes com DM; desequilíbrio de fluidos e eletrólitos pode ocorrer; hiperuricemia ou gota podem ser precipitadas; aumento do risco de hipopotassemia com doses maiores, na cirrose grave e com o uso concomitante com corticosteroides ou hormônio adrenocorticotrófico; há relatos de hiponatremia grave com hipopotassemia, em particular em mulheres idosas — pode ser necessário ajuste da dose; terapia prolongada — alterações patológicas na glândula paratireoide com hipercalcemia e hipofosfatemia podem ocorrer; lúpus eritematoso sistêmico — pode ocorrer exacerbação ou ativação da doença

Contraindicação: anúria

indometacina Indocid®

cap dura 25 e 50 mg



Posologia:

- Estados inflamatórios: 25-50 mg/dose, 2-3×/dia; uso retal 75-150 mg/dia. em 3-4 doses
- Prevenção de pancreatite após colangiopancreatografia retrógrada: 100 mg, via retal, imediatamente após procedimento
- Diminuir a dose em 25% em idosos

Função hepática: pode ocorrer disfunção hepática grave, incluindo icterícia, hepatite fulminante fatal, necrose do fígado e insuficiência hepática; uso com precaucão

Função renal: doença renal grave — uso contraindicado; pode ocorrer necrose papilar renal e outras lesões renais — aumento do risco com o uso concomitante de inibidores da enzima conversora da angiotensina e diuréticos; desidratação considerável; insuficiência cardíaca; disfunção hepática; uso prolongado; comprometimento da função renal

Reações adversas:

- Neurológicas: cefaleia (12%), tontura (3-9%), depressão (< 3%), fadiga (< 3%), mal-estar (< 3%), sonolência (< 3%), vertigem (< 3%)
- Gastrointestinais: azia (3-9%); dispepsia (3-9%); dor epigástrica (3-9%); indigestão (3-9%); náusea (3-9%); constipação (< 3%); diarreia (< 3%); dor, cólicas e desconforto abdominal (< 3%); irritação retal (supositório); tenesmo (supositório); vômito
- Auditiva: zumbido (< 3%)

Precauções: doença cardiovascular conhecida ou fatores de risco; asma preexistente; distúrbios de coagulação; uso concomitante com AINH não recomendado; desidratação preexistente; aumento do risco de necrose renal papilar, lesão renal ou eventos gastrointestinais fatais espontâneos em pacientes idosos ou debilitados — descontinuação pode ser necessária; condições psiquiátricas (depressão, epilepsia, parkinsonismo)

(continua)

indometacina (continuação)

Contraindicações: tratamento da dor perioperatória em ambiente de cirurgia de revascularização miocárdica; história de sangramento retal recente ou proctite (supositório)



Posologia:

- Doença de Crohn, artrite psoriásica, artrite reumatoide, espondilite anquilosante, retocolite ulcerativa: 5 mg/kg, nas semanas 0, 2 e 6; e, então, a cada 8 semanas; doença de Crohn dose pode ser aumentada até 10 mg/kg para pacientes inicialmente respondedores que evoluem com falha terapêutica; artrite reumatoide dose deve ficar em 3-10 mg/kg, em combinação com metotrexato; espondilite anquilosante pode ser administrada a cada 6-8 semanas
- Evitar em pacientes com insuficiência cardíaca de classes funcionais III e IV (New York Heart Association), portadores de neoplasias, doenças desmielinizantes e suspeita de infecções ativas

Função hepática: hepatotoxicidade (p. ex., insuficiência hepática aguda, icterícia, coléstase, hepatite e hepatite autoimune) com ou sem transaminases elevadas; uso com precaucão

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível — SF): reconstituir cada 100 mg com 10 mL de AD, evitando agitação forte e prolongada; a dose deve ser diluida em 250 mL, resultando em concentração de 0,4-4 mg/mL; infundir por pelo menos 2 h, utilizando equipamento para infusão com filtro interno, estéril, não pirogênico, com baixa ligação a proteínas (poro ≤ 1,2 mcm)

Obs.: estabilidade de 3 h em TA e de 24 h em REF

Reações adversas (embora o perfil seja similar, a frequência de efeitos adversos pode variar com a doença):

- Cardiovascular: hipertensão arterial (7%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (10%), prurido (7%)
- Hematológicas: anemia (11%), leucopenia (9%), neutropenia (7%)
- Neurológicas: cefaleia(18%), fadiga (9%), dor (8%), febre (7%), rubor (crianças com doença de Crohn: 9%)
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (32%), sinusite (14%), faringite (12%), tosse (12%), bronquite (10%), rinite (8%), dispneia (6%), reação alérgica do trato respiratório (crianças com doença de Crohn: 6%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e lombalgia (8%), artralgia (1-8%), fratura óssea (crianças com doença de Crohn: 7%)
- Hepáticas: aumento de transaminases (risco maior com uso concomitante de metotrexato)
- Gastrointestinais: dor abdominal (12%; doença de Crohn: 26%), náusea (21%), diarreia (12%), dispepsia (10%), sangue nas fezes (10%)
- Locais: reações infusionais (20%; grave: < 1%)
- Geniturinária: ITU (8%)
- Miscelânea: adultos com artrite reumatoide desenvolvimento de anticorpos antinucleares (~50%), infecção (36%), desenvolvimento de anticorpos contra DNA de dupla-hélice (17%); pacientes com doença de Crohn com doença fistulizante desenvolvimento de novo abscesso (15%), monilíase (5%), crianças com doença de Crohn infecções (56%; mais comuns com infusões administradas a cada 8 semanas do que com infusões administradas a cada 12 semanas), infecção viral (8%), infecção bacteriana (6%), anticorpos contra o infliximabe (3%)

(continua)

-MRCM.indb 1387 12/5/17 4:07 PM

infliximabe (continuação)

Precauções: infecção crônica, comorbidades recorrentes ou história de infecção oportunista – avaliar risco/benefício; infecções graves, tuberculose ativa ou reativação de tuberculose latente podem ocorrer; não recomendado uso concomitante com abatacepte ou anakinra; doença pulmonar obstrutiva crônica moderada a grave e histórico de tabagismo; doenças desmielinizantes; idade > 65 anos; insuficiência cardíaca de início recente ou agravamento da preexistente; reações de hipersensibilidade graves podem ocorrer em até 2 h após a administração – descontinuar

Contraindicações: não iniciar o tratamento em pacientes com infecções ativas; insuficiência cardíaca congestiva moderada ou grave - não administrar doses > 5 mg/kg

Observações: fazer pré-medicação com anti-histamínicos antagonistas H1 e H2, paracetamol e corticosteroides para evitar reações infusionais

insulina asparte

NovoRapid®; NovoRapid® FlexPen®; NovoRapid® Penfill







FA 10 mL (100 UI/mL);

sistemas de aplicação pré-preenchidos (descartável) 3 mL; carpule 3 mL

- Insulina de ação ultrarrápida e curta duração: aplicar imediatamente antes da refeição (5-10 min), com início de ação em 10-20 min, pico em 1-3 h e duração de 3-5 h; monitorização da glicemia deve ser feita no período de ação para definição da dose ideal, visando inicialmente suprimir hipoglicemias
- Diabetes tipo 1: habitual total 0,5-1 UI/kg/dia, em doses divididas; não obesos – 0,4-0,6 UI/kg/dia; obesos – 0,8-1,2 UI/kg/dia; puberdade – doses maiores podem ser necessárias; a dose total de insulina diária deve ser composta de 50-75% de insulina NPH ou de longa duração, em 1-3 doses diárias; o restante total deve ser composto por insulina de ação rápida ou ultrarrápida
- Diabetes tipo 2: iniciar com 0,2 UI/kg/dia de insulina de ação intermediária (geralmente, antes de dormir) ou longa, em combinação com antidiabéticos VO; gradualmente, realizar a transição para insulinização plena

Função hepática: pode ocorrer redução do metabolismo da insulina; ajustar a dose com base na resposta individual

Função renal: insuficiência renal – redução da excreção da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função renal - uso não recomendado

Administração parenteral: administração SC; pode ser administrada EV, usando sistemas de bombas apropriados para infusão de insulina e sem mistura com outros tipos da substância (bomba); EV - sistemas de infusão em concentrações de 0,05-1 UI/mL de insulina asparte em fluidos de SF, dextrose a 5% ou dextrose a 10%, incluindo KCl a 40 mmol/L, utilizando bolsas de polipropileno

Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palidez, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: hiperemia, urticária

insulina asparte

Reações adversas: (continuação)

(continuação)

■ Neurológicas: cefaleia, confusão mental, fadiga, hipotermia, perda da consciência

- Musculoesqueléticas: fraqueza muscular, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: fome, ganho de peso, náusea, perda da sensação labial
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia, hipoglicemia
- Locais: atrofia ou hipertrofia do tecido adiposo subcutâneo, dor ou calor no local de injeção, edema, prurido, sensação de picada
- Oculares: presbiopia passageira ou turvamento da visão
- Miscelânea: alergia local, anafilaxia, diaforese, sintomas alérgicos sistêmiros

Precauções: mudança nos hábitos alimentares e do local de aplicação; exercício físico; uso concomitante com outros medicamentos (p. ex., betabloqueadores, glitazona); comorbidades; distúrbio emocional; estresse

Contraindicações: hipoglicemia

insulina degludeca

Tresiba®









Uso criterioso

Posologia:

contendo 3 mL

- Diabetes tipo 1: pacientes em início de insulinoterapia dose inicial de 1/3 a 1/2 da dose diária total de insulina (regra geral para o total de dose diária: 0.2-0.4 U/kg). SC: total da dose diária remanescente administrado como insulina de curta ação e dividido entre cada refeição diária: pacientes insulinizados - iniciar com a mesma dose do total diário de insulina de longa ou média duração; dose de manutenção – dose SC em qualquer hora do dia; titular para efeito clínico com aumento de dose a cada 3 ou 4 dias caso
- Diabetes tipo 2: pacientes em início de insulinoterapia dose inicial de 10 U, SC, 1×/dia; pacientes insulinizados – iniciar com a mesma dose do total diário de insulina de longa ou média duração; dose de manutenção - dose SC em qualquer hora do dia; titular para efeito clínico com aumento de dose a cada 3 ou 4 dias caso necessário

Função hepática: monitorizar possível aumento da glicose no sangue; ajuste de dose se necessário

Função renal: monitorizar possível aumento da glicose no sangue; ajuste de dose se necessário

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): terapia inicial conservadora; depois incrementar e manter a dosagem

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: edema, parada cardíaca
- Endócrinas e metabólicas: hipoglicemia (diabetes tipo 1, 93-99,4%; diabetes tipo 2, 28,5-80,9%), hipopotassemia
- Imunológica: reação de hipersensibilidade
- Dermatológica: reação no local de injeção (3,8%)
- Gastrointestinais: diarreia (6,3%), gastroenterite (5,1%)
- Neurológica: cefaleia (8,8-11,8%)
- Respiratórias: nasofaringite (12,9-23,9%), sinusite (5,1%), infecções respiratórias do trato superior (8,4-11,9%)

(continua)

(continua)

-MRCM.indb 1388 12/5/17 4:07 PM

insulina degludeca (continuação)

Precauções: retenção de fluidos pode ocorrer com o uso concomitante de diuréticos tiazídicos, podendo causar insuficiência cardíaca congestiva — recomenda-se monitorização, e redução de dose ou descontinuação do tratamento podem ser requeridas; mudança do tipo de insulina, fabricante ou método pode afetar o controle glicêmico — recomenda-se monitorização; hipoglicemia tem sido reportada e pode causar convulsões ou morte — risco aumentado com mudanças no padrão de refeições, mudanças em atividades físicas ou mudanças de medicações concomitantes, recomenda-se monitorização; hipopotassemia pode ocorrer e possivelmente levar a paralisia respiratória, arritmia ventricular e morte — recomenda-se monitorização; reações alérgicas generalizadas graves, incluindo anafilaxia, podem ocorrer — descontinuar uso; hipoglicemia pode afetar a habilidade de concentração e o tempo de reacão/resposta

Erro medicamentoso: misturas acidentais entre produtos basais de insulina e outras insulinas têm sido reportadas; sempre checar a etiqueta antes da iniecão

Contraindicações: episódios de hipoglicemia; hipersensibilidade a qualquer um dos componentes

insulina detemir Levemir®, Levemir® Flexpen®, Levemir® Penfill® sistemas de aplicação pré-preenchidos (descartável) 3 mL; carpule 3 mL

Posologia:

- Insulina de ação longa: tem tempo de absorção mais lento e prolongado em comparação com a NPH; a duração da ação é dose-
- -dependente, podendo ser administrada 1-2×/dia para compor a etapa "basal" da insulinização plena; tem início de ação em 60-120 min, efeito máximo a partir de 3-4 h e duração de até 24 h; pode ser convertida diretamente a partir da dose de insulina NPH, com relação 1:1
- Diabetes tipo 1: habitual total 0,5-1 Ul/kg/dia; não obesos 0,4-0,6 Ul/kg/dia; obesos 0,8-1,2 Ul/kg/dia; puberdade doses maiores podem ser necessárias; a dose total de insulina diária deve ser composta de 50-75% de insulina NPH ou de longa duração, em 1-3 doses diárias; o restante da dose total deve ser composto por insulina de ação rápida ou ultrarrápida
- Diabetes tipo 2: iniciar com 0,2 UI/kg/dia, antes de dormir, em combinação com antidiabéticos VO; gradualmente, realizar transição para insulinização plena

Função hepática: insuficiência hepática — redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função hepática — uso não recomendado

Função renal: insuficiência renal — redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função renal — uso não recomendado

Administração parenteral: contraindicada a administração EV

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palidez, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: hiperemia, urticária
- Neurológicas: cefaleia, confusão mental, fadiga, hipotermia, perda da consciência
- Musculoesqueléticas: fraqueza muscular, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: fome, ganho de peso, náusea, perda da sensação labial

insulina detemir (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Oculares: presbiopia passageira ou turvamento da visão
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia, hipoglicemia
- Locais: atrofia ou hipertrofia do tecido adiposo subcutâneo, dor ou calor no local de injeção, edema, prurido, sensação de picada
- Miscelânea: alergia local, anafilaxia, diaforese, sintomas alérgicos sistêmicos

Precauções: mudança nos hábitos alimentares e do local de aplicação; exercício físico; uso concomitante com outros medicamentos (p. ex., betabloqueadores, glitazona); bomba de infusão de insulina; administração EV; administração IM não recomendade; aumento do risco de hipoglicemia graye

Contraindicações: hipersensiblidade a insulina ou outro componente da fórmula

insulina glargina Lantus® frasco ampola; Lantus® Solostar®; Lantus® refil FA 10 mL (100 UI/mL); Com ajuste de dose Compatível preenchida 3 mL; refil caneta 3 mL

caneta 3 mL Posologia:

- Insulina de longa duração: equivalente em potência à NPH, mas apresenta início de ação lento, sem pico e com longa atividade; para a conversão a partir de insulina NPH, caso a NPH venha sendo administrada em dose única diária, pode ser substituída em relação 1:1; caso esteja sendo usada 2×/dia, empregar 80% da dose diária de NPH na forma de insulina glargina, 1×/dia (redução de 20% na dose total)
- Diabetes tipo 1: habitual total 0,5-1 Ul/kg/dia; não obesos 0,4-0,6 Ul/kg/dia; obesos 0,8-1,2 Ul/kg/dia; puberdade doses maiores podem ser necessárias; a dose total de insulina diária deve ser composta de 50-75% de NPH ou de longa duração, em 1-3 doses diárias; o restante da dose total deve ser composto por insulina de ação rápida ou ultrarrápida
- Diabetes tipo 2: iniciar com 0,2 UI/kg/dia, antes de dormir, em combinação com antidiabéticos VO; gradualmente, realizar transição para insulinização plena

Função hepática: insuficiência hepática — redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função hepática — uso não recomendado

Função renal: insuficiência renal — redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função renal — uso não recomendado

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palidez, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: hiperemia, urticária
- Neurológicas: cefaleia, confusão mental, fadiga, hipotermia, perda da consciência
- Musculoesqueléticas: fraqueza muscular, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: fome, ganho de peso, náusea, perda da sensação labial
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia, hipoglicemia
- Oculares: presbiopia passageira ou turvamento da visão
- Locais: atrofia ou hipertrofia do tecido adiposo subcutâneo, dor ou calor no local de injeção, edema, prurido, sensação de picada
- Miscelânea: alergia local, anafilaxia, diaforese, sintomas alérgicos sistêmicos

(continua)

-MRCM.indb 1389 12/5/17 4:07 PM

insulina glargina

(continuação)

Precauções: população idosa; comorbidades; estresse; distúrbios emocionais; administração EV; diluição ou mistura com outras insulinas e soluções e uso de bomba de infusão, pois aumenta o risco de hipoglicemia

Contraindicações: hipersensibilidade a insulina glargina; idade < 6 anos

insulina glulisina

Apidra® frasco ampola; Apidra® Solostar®, Apidra® refil





Com aiuste

de dose



Com aiuste

de dose





Posologia:

- Insulina de curta duração: administrar com as refeições (até 15 min antes ou imediatamente após a alimentação); em comparação com a insulina regular, tem início de ação mais rápido e duração mais curta (início da ação: 30 min, pico: 40-50 min; duração: 4-5 h)
- Diabetes tipo 1: habitual total 0,5-1 UI/kg/dia; não obesos 0,4-0,6 UI/ kg/dia; obesos - 0,8-1,2 UI/kg/dia; puberdade - doses maiores podem ser necessárias: a dose total de insulina diária deve ser composta de 50-75% de insulina NPH ou de longa duração, em 1-3 doses diárias: o restante da dose total deve ser composto por insulina de ação rápida ou ultrarrápida
- Diabetes tipo 2: iniciar com 0,2 Ul/kg/dia, em combinação com antidiabéticos VO; gradualmente, realizar transição para insulinização plena

Função hepática: insuficiência hepática – redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função hepática – uso não recomendado

Função renal: insuficiência renal - redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função renal - uso não recomendado

Administração parenteral (administração EV): utilizar apenas bolsas de PVC e administrar em até 48 h; diluir com SF em concentração de 0,05-1 UI/mL; não misturar com outra insulina: não administrar IM

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: palidez, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: hiperemia, urticária
- Neurológicas: cefaleia, confusão mental, fadiga, hipotermia, perda da
- Musculoesqueléticas: fragueza muscular, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: fome, ganho de peso, náusea, perda da sensação labial
- Oculares: presbiopia passageira ou turvamento da visão
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia, hipoglicemia
- Locais: atrofia ou hipertrofia do tecido adiposo subcutâneo, dor ou calor no local de injeção, edema, prurido, sensação de picada
- Miscelânea: alergia local, anafilaxia, diaforese, sintomas alérgicos

Precauções: mudança nos hábitos alimentares, do local de aplicação e exercícios físicos; uso concomitante com outros medicamentos (p. ex., betabloqueadores, glitazona) ou álcool; comorbidades; distúrbio emocional;

Contraindicações: hipoglicemia

insulina lispro

Humalog®; Humalog® KwikPen; Humalog®









Compatível

FA 10 mL (100 UI/mL); refil 3 mL; caneta descartável preenchida 3 mL

Com ajuste de dose

Com ajuste de dose

Posologia:

- Insulina de curta duração: administrar com as refeições (preferencialmente, 15 min antes); em comparação com a insulina regular, tem início de ação mais rápido e duração mais curta (início de ação: 15 min, pico: 30-90 min, duração:
- Diabetes tipo 1: habitual total 0,5-1 Ul/kg/dia; não obesos 0,4-0,6 Ul/ kg/dia; obesos - 0,8-1,2 UI/kg/dia; puberdade - doses maiores podem ser necessárias; a dose total de insulina diária deve ser composta de 50-75% de insulina NPH ou de longa duração, em 1-3 doses diárias; o restante da dose total deve ser composto por insulina de ação rápida ou ultrarrápida
- Diabetes tipo 2: iniciar com 0,2 UI/kg/dia, em combinação com antidiabéticos VO; gradualmente, realizar transição para insulinização plena

Função hepática: insuficiência hepática - redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função hepática – uso não recomendado

Função renal: insuficiência renal - redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função renal - uso não recomendado

Administração parenteral: administrar SC ou por infusão EV exclusivamente; não administrar IM

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: palidez, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: hiperemia, urticária
- Neurológicas: cefaleia, confusão mental, fadiga, hipotermia, perda da consciência
- Musculoesqueléticas: fraqueza muscular, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: fome, ganho de peso, náusea, perda da sensação labial
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia, hipoglicemia
- Oculares: presbiopia passageira ou turvamento da visão
- Locais: atrofia ou hipertrofia do tecido adiposo subcutâneo, dor ou calor no local de injeção, edema, prurido, sensação de picada
- Miscelânea: alergia local, anafilaxia, diaforese, sintomas alérgicos sistêmicos

Precauções: mudanças de rotina diária, estresse, doença grave, exercício físico, no padrão das refeições ou medicações concomitantes (p.ex., glitazona, betabloqueadores, clonidina, guanetidina, reserpina), em pacientes que tomam insulina EV concomitantemente a medicamentos que causam hipopotassemia que pode levar a parada cardiorrespiratória, arritmia ventricular e morte

Contraindicação: hipoglicemia

(continuação)

insulina NPH

Humulin N®; Humulin® refil; Novolin N®; Novolin® penfill



FA 10 mL (100 UI/mL); refil 3 mL

Com aiuste

Compatível

Posologia:

Insulina de ação intermediária: monitorização da glicemia recomendada no período de ação para definição da dose ideal, visando inicialmente suprimir hipoglicemias (início de ação: 2-4 h, pico: 4-12 h, duração de ação: 18-24 h)

Com aiuste

- Diabetes tipo 1: habitual total 0,5-1 Ul/kg/dia, em doses divididas; não obesos - 0,4-0,6 UI/kg/dia; obesos - 0,8-1,2 UI/kg/dia; puberdade - doses maiores podem ser necessárias; a dose total de insulina diária deve ser composta de 50-75% de insulina NPH ou de longa duração, em 1-3 doses diárias; o restante da dose total deve ser composto por insulina de ação rápida ou ultrarrápida
- Diabetes tipo 2: iniciar com 0,2 UI/kg/dia, antes de dormir, em combinação com antidiabéticos VO; gradualmente, realizar transição para insulinização plena

Função hepática: insuficiência hepática – redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função hepática – uso não recomendado

Função renal: insuficiência renal – redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função renal - uso não recomendado

Administração parenteral: exclusivamente SC

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palidez, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: hiperemia, urticária
- Neurológicas: cefaleia, confusão mental, fadiga, hipotermia, perda da consciência
- Musculoesqueléticas: fraqueza muscular, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: fome, ganho de peso, náusea, perda da sensação labial
- Oculares: presbiopia passageira ou turvamento da visão
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia, hipoglicemia
- Locais: atrofia ou hipertrofia do tecido adiposo subcutâneo, dor ou calor no local de inieção, edema, prurido, sensação de picada
- Miscelânea: alergia local, anafilaxia, anticorpos contra a NPH (sem alteração na eficácia), diaforese, sintomas alérgicos sistêmicos

Precauções: mudança nos hábitos alimentares, do local de aplicação e exercício físico; doença tireoidiana, hipofisária, adrenal; consumo de alcool; infecção; febre; desidratação; trauma; cirurgia; estresse

Contraindicações: hipoglicemia; aplicações IM e EV

insulina regular

Humulin R®; Humulin R® refil









R

Aiuste de

Compatível

refil 3 mL Posologia:

■ Insulina de curta duração: administração 30 min antes da refeição (início da ação: 10-30 min, pico: 1-3 h)

(continua)

insulina regular

Posologia: (continuação)

- Diabetes tipo 1: habitual total 0,5-1 UI/kg/dia, em doses divididas; não obesos - 0,4-0,6 UI/kg/dia; obesos - 0,8-1,2 UI/kg/dia; puberdade - doses maiores podem ser necessárias; a dose total de insulina diária deve ser composta de 50-75% de insulina NPH ou de longa duração, em 1-3 doses; o restante da dose total deve ser composto por insulina de ação rápida ou ultrarrápida
- Diabetes tipo 2: iniciar com 0,2 UI/kg/dia, em combinação com antidiabéticos VO; gradualmente, realizar transição para insulinização plena
- Cetoacidose diabética: administração EV até correção da acidose e da cetonemia, de 0,1 UI/kg, EV, em bolus, seguido de infusão contínua de 0,1-0,14 Ul/kg/h; caso glicemia caia para < 50 mg/dL na última hora, dobrar a taxa de infusão da insulina até que a glicemia reduza para 50-75 mg/dL/h e, assim que atingir 250 mg/dL, diminuir a infusão para 0,05-0,1 UI/kg/h, mantendo a bomba até que a acidose se resolva; após suspensão da bomba, permitir que o paciente coma e modificar esquema para SC
- Estado hiperosmolar hiperglicêmico: 0,1 UI/kg, EV, em bolus, seguido de infusão contínua de 0,1-0,14 UI/kg/h; caso a glicemia não caia pelo menos 10% na 1ª h, administrar um novo bolus de 0,14 UI/kg; aumentar a infusão até que a glicemia caia para 50-70 mg/dL/h; quando a glicemia atingir 300 mg/dL, diminuir a dose para 0,02-0,05 UI/kg/h, mantendo a bomba até que se resolvam as alterações de estado mental e a hiperosmolalidade
- Hiperglicemias nos pacientes criticamente doentes: infusão EV contínua, objetivando glicemia < 150-180 mg/dL; evitar hipoglicemias (≤ 70 mg/dL)
- Hiperpotassemia: EV 10 UI com 25 g de glicose (50 mL de G50%) em 15-30 min; assim que estabilizar o paciente, considerar outras medidas para remoção/excreção de potássio

Função hepática: insuficiência hepática – redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função hepática – uso não recomendado

Função renal: insuficiência renal - redução do metabolismo da insulina, ajustar a dose com base na resposta individual; períodos de declínio rápido da função renal - uso não recomendado

Administração parenteral: pode ser administrada SC, IM e EV; aplicação em sistema de infusão em bolsas de PVC - infundir em SF na concentração de 0,1-1 UI/mL (estabilidade: 48 h em REF; pode ser administrada em TA por até 48 h adicionais); aplicação em sistemas de infusão em bolsas de polipropileno infundir em SF, água glicosada a 5%, água glicosada a 10% com 40 mmol/L de cloreto de potássio na concentração de 0,5-1 UI/mL (estabilidade: 24 h em TA)

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: palidez, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: hiperemia, urticária
- Neurológicas: cefaleia, confusão mental, fadiga, hipotermia, perda da consciência
- Musculoesqueléticas: fraqueza muscular, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: fome, ganho de peso, náusea, perda da sensação labial
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia, hipoglicemia
- Oculares: presbiopia passageira ou turvamento da visão
- Locais: atrofia ou hipertrofia do tecido adiposo subcutâneo, dor ou calor no local de injeção, edema, prurido, sensação de picada
- Miscelânea: alergia local, anafilaxia, anticorpos contra a insulina regular, diaforese, sintomas alérgicos sistêmicos

Precauções: uso concomitante com drogas que causam hipopotassemia; mudanças na alimentação, exercício físico, de fabricante ou do local de aplicação; doença aguda; estresse; distúrbios emocionais

Contraindicação: hipoglicemia

-MRCM.indb 1391 12/5/17 4:07 PM

interferona

Interferon® alfa-2B; Roferon-A®





5.000.000 e 10.000.000 UI; FA 3.000.000, 4.500.000 e 9.000.000 UI

Contraindicado

Uso criterioso

Posologia:

- Hepatite B crônica: IM ou SC 5.000.000 UI/dia ou 10.000.000 UI, 3×/ semana, por 16 semanas
- Hepatite C crônica: IM ou SC 3.000.000 UI, 3×/semana, por 16 semanas; caso não ocorra normalização da ALT, continuar o tratamento, se tolerado, por 18-24 meses
- Leucemia de células pilosas: SC 2.000.000 UI/m², 3×/semana, por até 6
- Linfoma (folicular): SC 5.000.000 UI, 3×/semana, por até 18 meses
- Melanoma maligno: indução 20.000.000 UI/m², EV, por 5 dias consecutivos por semana, durante 4 semanas, seguidos de dose de manutenção de 10.000.000 UI/m², SC, 3×/semana, por 48 semanas
- Sarcoma de Kaposi relacionado à Aids: IM ou SC 30.000.000 UI/m², 3×/ semana; continuar até progressão da doença ou resposta máxima após 16
- Condiloma acuminado: intralesão 1.000.000 UI/lesão, até 5 lesões por tratamento, 3×/semana, em dias alternados, durante 3 semanas; pode-se repetir tratamento após 12-16 semanas

Função hepática: podem ocorrer sensibilidade hepática (5%), hepatomegalia (3%) e aumento do TP (3%); Child-Pugh classes B e C – uso contraindicado; doenças hepáticas mal compensadas - risco aumentado de ascite, insuficiência hepática ou morte

Função renal: CICr < 50 mL/min – aumento do risco de toxicidade; uso com precaução

Administração parenteral: Interferon® alfa-2A – administrar apenas SC; a dose deve ser de administração única e máxima de 36.000.000 UI/dia; Interferon® alfa-2B - pode ser administrada SC, IM, intralesional ou EV; soluções prontas para injeção não devem ser diluídas, e a EV não é recomendada; reconstituir em 1 mL de AD e administrar a dose desejada por SC, IM ou via intralesional; administração EV – diluir a dose desejada em 100 mL de SF (concentração mínima de 100.000 UI/mL) e infundir em 20 min

Reações adversas:

- Cardiovasculares: dor torácica (13%), edema periférico (9%), hipertensão arterial (5%), taquicardia (4%), palpitação (3%)
- Dermatológicas: alopecia (14%), prurido (14%), erupção cutânea (13%), equimoses (6%), eritema (6%), ressecamento da pele (6%), feridas (4%)
- Hematológicas: granulocitopenia (23%), trombocitopenia (19%), leucopenia (15%), anemia (1-2%)
- Neurológicas: cefaleia (82%), fadiga (69%), febre (61%), insônia (39%), nervosismo (31%), depressão (26%), tontura (22%), ansiedade (19%), labilidade emocional (12%), mal-estar (11%), amnésia (10%), hipoestesia (10%), pensamento anormal (8%), agitação (6%), confusão mental (4%), sonolência (4%), apatia (2%), hiperestesia (2%)
- Respiratórias: faringite (34%), infecção de vias aéreas superiores (31%), tosse (22%), sinusite (17%), rinite (13%), congestão do trato respiratório (12%), congestão do trato respiratório superior (10%), epistaxe (8%), dispneia (7%), bronquite (6%)

(continua)

(continuação) interferona

Reações adversas: (continuação)

 Musculoesqueléticas: mialqia (58%), rigidez (57%), dor no corpo (54%), artralgia (51%), dorsalgia ou lombalgia (42%), dor em extremidades (26%), cervicalgia (14%), dor esquelética (14%), parestesia (13%), fraqueza (9%), hipertonia (7%), distúrbios musculosqueléticos (4%)

- Gastrointestinais: dor abdominal (41%), náusea (40%), diarreia (29%), anorexia (24%), dispepsia (21%), vômito (12%), constipação (9%), flatulência (8%), odontalgia (7%), hemorroidas (6%), redução da sialorreia (6%), perda de peso (5%), alteração do paladar (3%), estomatite (3%), gengivite (2%)
- Endócrinas e metabólicas: fogachos (13%), anormalidades de provas da função tireoidiana (9%), dismenorreia (9%), aumento de TG (6%), distúrbios menstruais (6%), redução da libido (5%), hipotireoidismo (4%), menorragia (3%)
- Geniturinárias: vaginite (8%), monilíase genital (2%)
- Oculares: conjuntivite (8%), oftalmalgia (5%), anormalidades da visão (3%)
- Locais: eritema no local da injeção (23%), dor no local da injeção (9%), dor no local do acesso (8%), equimoses no local da injeção (6%)
- Miscelânea: síndrome similar à gripe (15%), aumento da diaforese (12%), reação alérgica (7%), linfadenopatia (6%), linfocitose (5%), infecção (3%)
- Auditivas: zumbido (6%), otalgia (5%), otite (2%)

Precauções: pode causar ou agravar eventos neuropsiquiátricos (suicídio, ideação suicida ou homicida, depressão, comportamento agressivo); uso concomitante com outros agentes conhecidos por causar mielossupressão; doença cardíaca ou história de doença cardíaca; hipertrigliceridemia; histórico de doença autoimune ou mielossupressão; DM; epilepsia e/ou função do SNC comprometida; distúrbios oftalmológicos; anormalidades da tireoide preexistentes; distúrbios respiratórios

Contraindicações: hepatite autoimune; hemoglobinopatias; doença hepática

Observações: considerar pré-medicação com paracetamol e antieméticos para evitar efeitos adversos

iodeto de potássio lodeto de potássio® xpe 100 mg/5 mL

Posologia:

- Bloqueio tireoidiano após exposição à radiação nuclear: 130 mg, 1×/dia, por 10-14 dias
- Preparo para tireoidectomia: 50-100 mg, 3×/dia, por 10 dias antes da cirurgia

Função hepática: não há informações disponíveis

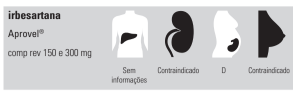
Função renal: doença renal – uso contraindicado

Reações adversas:

- Cardiovascular: arritmia cardíaca
- Gastrointestinal: irritação gastrointestinal
- Miscelânea: hipersensibilidade aguda tipo doenças do soro, iodismo caracterizado por febre, parotidite e erupção cutânea
- Endócrina e metabólica: hiperpotassemia

Precauções: bronquite aguda; doença de Addison; desidratação; doença autoimune da tireoide; hipertireoidismo; tuberculose

Contraindicações: bócio induzido por iodo



Posologia:

- Hipertensão: 150-300 mg, 1×/dia (alvo: 300 mg/dia)
- Nefropatia diabética ou hipertensiva (alvo: 300 mg/dia)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: hemodiálise — dose inicial de 75 mg/dia; CICr < 50 mL/min — uso concomitante com alisquireno contraindicado

Ajuste de dose (pacientes com depleção de sal ou de volume): iniciar com 75 mg, VO, 1×/dia

Reações adversas:

- Cardiovascular: hipotensão ortostática (nefropatia diabética: 5%)
- Neurológicas: tontura (nefropatia diabética: 10%), fadiga (4%)
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (9%), tosse (2,8%; placebo: 2,7%)
- Gastrointestinais: diarreia (3%), dispepsia (2%)
- Endócrina e metabólica: hiperpotassemia (nefropatia diabética: 19%; raramente observada em pacientes com hipertensão arterial)

Precauções: uso concomitante com outros agentes que afetam o sistema renina-angiotensina-aldosterona — aumento do risco de hipotensão, hiperpotassemia e alterações na função renal; insuficiência cardíaca congestiva grave — oligúria, azotemia progressiva, injúria renal aguda e morte foram relatados com drogas que agem da mesma forma; hipotensão sintomática pode ocorrer; estenose da artéria renal bilateral ou unilateral — aumentos de creatinina sérica e ureia foram relatados; pacientes com depleção de sal (p. ex., diurese vigorosa ou hemodiálise) — risco aumentado de hipotensão

Contraindicação: uso concomitante com alisquireno em pacientes com diabetes

isoconazol Gyno-icaden®; Icaden® crem vag 10 mg/g, ovul 600 mg; crem derm 10 mg/g, sol tópica 10 mg/mL, spr 10 mg/mL

Posologia:

- Micoses vulvovaginais: aplicação vaginal por 7 dias consecutivos
- lacktriangle Vulvovaginites: aplicar a medicação na genitália externa, $2 imes / \mathrm{dia}$, por 7 dias
- Balanites micóticas: aplicar sobre a glande e a face interna do prepúcio, 2×/dia, por 7 dias
- Infecções fúngicas da pele: aplicação tópica 1×/dia, por 4 semanas

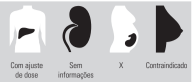
Reacões adversas:

■ Dermatológicas: irritação da mucosa vaginal, prurido, ardor, eritema ou vesiculação; reações alérgicas cutâneas

Precauções: sensibilidade cruzada com miconazol, econazol e tioconazol pode ocorrer

isotretinoína

Roacutan®, Isotrex®
cap mole 10 e 20 mg;
crem derm e gel
0,5 mg/q



Posologia:

■ Acne grave: 0,5-1 mg/kg/dia, em 2 doses diárias, por 15-20 semanas; pode-se fazer curso mais curto de tratamento caso as lesões melhorem > 70%; acometimento muito extenso ou envolvimento primário do tronco — pode-se ajustar até 2 mg/kg/dia; caso necessário, fazer novo curso de tratamento após pelo menos 2 meses de suspensão

Função hepática: elevação das enzimas hepáticas de grau leve a moderado — ajustes de dose ou interrupção podem ser necessários

Função renal: não há informações disponíveis

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: acidente vascular, dor torácica, palpitação, rubor, síncope, taquicardia. vasculopatia trombótica
- Dermatológicas: acne fulminante, alopecia, anormalidades da pilificação, aumento da suscetibilidade à queimadura solar, cicatrização anormal de feridas, descamação das palmas das mãos e plantas dos pés, diaforese, distrofia, eczema, epistaxe, equimoses, eritema facial, fotorreações fotoalérgicas, fragilidade da pele, hiperpigmentação, hipopigmentação, hirsutismo, paroníquia, prurido, púrpura, queilite, *rash* cutâneo, reações alérgicas cutâneas, reações de fotossensibilização, ressecamento da boca, ressecamento da pele, ressecamento do nariz, seborreia, urticária, xantomas eruntivos
- Hematológicas: agranulocitose, anemia, granuloma piogênico, neutropenia (grave), trombocitopenia
- Neurológicas: acidente vascular, cefaleia, comportamento agressivo ou violento, crises convulsivas, depressão, edema, fadiga, insônia, instabilidade emocional, letargia, mal-estar, nervosismo, parestesia, pensamento suicida, pseudotumor cerebral, psicose, sonolência, suicídio, tentativas de suicídio, tontura
- Respiratórias: alteração da voz, broncoespasmo, granulomatose de Wegener, infecção respiratória
- Musculoesqueléticas: dorsalgia ou lombalgia (pacientes pediátricos: 29%), anormalidades ósseas, artralgia, artrite, aumento de CPK, calcificação de tendões e ligamentos, fechamento epifisário prematuro, fraqueza, hiperostose esquelética, redução da densidade mineral óssea, tendinite
- Hepática: hepatite
- Gastrointestinais: colite, doença inflamatória intestinal, iliíte regional, náusea, pancreatite, perda de peso, sangramento e inflamação gengival, sintomas inespecíficos
- Auditivas: comprometimento da audição, zumbido
- Endócrinas e metabólicas: aumento de TG (25%), aumento da glicemia, aumento do colesterol, irregularidade menstrual, redução do HDL
- Geniturinárias: achados inespecíficos
- Oculares: catarata, ceratite, conjuntivite, distúrbio da visão colorida, distúrbios visuais, fotofobia, inflamação palpebral, neurite óptica, opacificações corneanas, redução da visão noturna, ressecamento dos olhos
- Renais: glomerulonefrite, vasculite
- Miscelânea: diaforese, herpes simples disseminada, infecção, linfadenopatia, reações alérgicas, reações anafiláticas

(continua)

-MRCM.indb 1393 12/5/17 4:07 PM

isotretinoína (continuação)

Precauções: aumento do risco para espondilolistese na prática de atividade física com impacto repetitivo (adolescentes); rabdomiólise associada à atividade física extenuante; redução da densidade mineral óssea; uso concomitante a tetraciclina, suplementos de vitamina A; pode ocorrer redução da tolerância ao uso de lentes de contato; exposição prolongada aos raios UV ou luz solar; procedimento de remoção de cabelo com risco de cicatriz; deficiência auditiva; perfil lipídico; doença inflamatória do intestino; pancreatite aguda e hemorrágica; procedimento na pele durante o tratamento e, pelo menos, 6 meses após a descontinuação; opacidade da córnea ou visão noturna reduzida podem ocorrer; risco aumentado de efeitos musculoesqueléticos no uso em longo prazo, de dose elevada ou múltiplos ciclos de terapia

Contraindicações: hipersensibilidade à isotretinoína, soja e parabenos (conservantes); não deve ser utilizada por mulheres grávidas ou que pensam em engravidar durante o tratamento e que não satisfaçam os critérios de contracepção exigidos

Observções: recomenda-se a utilização de 2 métodos contraceptivos eficazes ou abstinência contínua por 1 mês antes e 1 mês após o tratamento com isotretinoína

itraconazol Sporanox® cap dura 100 mg Precaução Precaução C Contraindicad

Posologia:

- Aspergilose: 200-400 mg/dia; infecção grave iniciar com 200 mg, 3×/dia, nos 3 primeiros dias; manter o tratamento por pelo menos 3 meses mesmo que haja evidências clínicas e laboratoriais de que a infecção foi resolvida
- Blastomicose e histoplasmose: 200 mg, 1×/dia; infecção grave iniciar com 200 mg, 3×/dia, nos 3 primeiros dias; infecções moderadas a graves iniciar somente após 2 semanas de anfotericina B; se não houver resposta satisfatória, pode-se aumentar a dose em incrementos de 100 mg até máximo de 400 mg/dia; manter o tratamento por pelo menos 3 meses mesmo que haja evidências clínicas e laboratoriais de que a infecção foi resolvida
- Candidíase esofágica: 100-200 mg, 1×/semana, por pelo menos 3 semanas; manter por ao menos 2 semanas mesmo após a resolução dos sintomas
- Cromomicose: Fonsecaea pedrosoi 200 mg, 1×/dia, por 6 meses; Cladosporium carrioni 100 mg, 1×/dia, por 3 meses
- Coccidioidomicose (não progressiva, localizada): 200 mg, 2 ou 3×/dia
- Onicomicose: mãos 200 mg, $2\times$ /dia, por 1 semana; repetir novo curso de 1 semana após período de 3 semanas sem a droga; pés 200 mg, $1\times$ /dia, por 12 semanas
- lacktriangle Paracoccidioidomicose: 100 mg, 1imes/dia, por 6 semanas
- Pitiríase versicolor: 200 mg, 1×/dia, por 7 dias
- Pneumonia por *Coccidioides*: 200 mg, $2\times$ /dia; HIV-positivo 200 mg, $3\times$ /dia, por 3 dias, seguidos de 200 mg, $2\times$ /dia
- Esporotricose: linfocutânea 100-200 mg, 1×/dia, por 3-6 meses; osteoarticular e pulmonar 200 mg, 2×/dia, por pelo menos 1 ano após estabilização inicial com anfotericina
- Tinea corporis ou Tinea cruris: 100 mg, 1×/dia, por 14 dias, ou 200 mg, 1×/dia, por 14 dias
- Tinea pedis: 100 mg, 1×/dia, por 28 dias, ou 200 mg, 2×/dia, por 7 dias
- Doses > 200 mg/dia devem ser divididas em 2 tomadas diárias

Função hepática: insuficiência hepática (elevação das enzimas hepáticas, doença hepática ativa, história de toxicidade hepática com outros medicamentos) — uso com precaução

itraconazol (continuação)

Função renal: pode ocorrer albuminúria (1%); insuficiência renal — uso com precaucão

Reações adversas (doses mais altas, adequadas para infecções fúngicas sistêmicas):

- Cardiovasculares: edema (4%), hipertensão arterial (3%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (9%), prurido (3%)
- Neurológicas: cefaleia (4%), febre (3%), fadiga (2-3%), tontura (2%), mal-estar (1%)
- Gastrointestinais: náusea (11%), vômito (5%), diarreia (3%), dor abdominal (2%), anorexia (1%)
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia (2%), redução da libido (1%), hipertrigliceridemia

Precauções: considerar mudança para uma terapêutica alternativa se não houver resposta inicial em casos de fibrose cística; perda de audição, transitória ou permanente, foi relatada, particularmente em pacientes idosos; pode ocorrer neuropatia

Contraindicações: uso concomitante com medicamentos metabolizados pelo CYP3A4 (cisaprida, dofetilida, midazolam VO, nisoldipina, pimozida, levacetilmetadol/levometadil, quinidina), inibidores da HMG-CoA-redutase (lovastatina, sinvastatina), triazolam, di-hidroergotamina, ergometrina (ergonovina), ergotamina, metilergometrina (metilergonovina), felodipino, metadona; disfunção ventricular (p. ex., insuficiência cardíaca congestiva) ou histórico de insufciência cardíaca, exceto para as infecções graves ou com risco de morte



Posologia:

- \blacksquare Angina: iniciar com 5 mg, 2 \times /dia, podendo aumentar após 3-4 semanas até 7,5 mg, 2 \times /dia
- Insuficiência cardíaca: iniciar com 5 mg, 2×/dia; ajustar a dose após 2 semanas, baseando-se na frequência cardíaca

Função hepática: insuficiência hepática moderada – uso com precaução; insuficiência hepática grave – uso contraindicado

Função renal: não há informações disponíveis; CICr < 15 mL/min — uso com precaução

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): considerar dose inicial de 2,5 mg, 2×/dia

Reações adversas:

- Cardiovasculares: bradicardia, bloqueio atrioventricular, extrassístoles, palpitações, fibrilação atrial, disfunção do nó sinoatrial
- Dermatológicas: angioedema, erupção cutânea, eritema, prurido, urticária
- Hematológica: eosinofilia
- Neurológicas: dor de cabeça, geralmente durante o 1º mês de tratamento; tonturas e síncope, possivelmente relacionadas à bradicardia
- Respiratória: dispneia
- Musculoesquelética: cãibras musculares
- Gastrointestinais: náusea, constipação, diarreia
- Metabolismo: hiperuricemia
- Ocular: visão turva
- Vasculares: PA não controlada, hipotensão possivelmente relacionada à bradicardia
- Miscelânea: astenia, fadiga e mal-estar geral, possivelmente relacionados à bradicardia

(continua)

-MRCM.indb 1394 12/5/17 4:07 PM

informações

informações

(continuação) ivabradina

Reações adversas: (continuação)

As reações adversas mais frequentemente relatadas, fenômenos luminosos (fosfenos) e bradicardia, são dose-dependentes e estão relacionadas ao efeito farmacológico do medicamento

Precauções: arritmia cardíaca; bloqueio atrioventricular de 2º grau; uso concomitante com bloqueadores dos canais de cálcio; insuficiência cardíaca crônica; AVC

Contraindicações: frequência cardíaca em repouso < 60 bpm antes do tratamento; choque cardiogênico; IAM; hipotensão grave (< 90 × 50 mmHg); síndrome do nó sinusal; bloqueio sinoatrial; insuficiência cardíaca aguda ou descompensada; pacientes dependentes de marca-passo; angina instável; bloqueio atrioventricular de 3º grau; uso concomitante com potentes inibidores do citocromo P450 3A4



Posologia:

- Estrongiloidíase: 200 mcg/kg, em dose única, e acompanhamento com observação das fezes; alternativa - 200 mcg/kg/dia, por 2 dias
- Ascaridíase: 200 mcg/kg, em dose única
- Filariose: Wucheria bancrofti 200-400 mcg/kg, em dose única, em combinação com o albendazol; Mansonella ozzardi - 6 mg, em dose única; Mansonella streptocerca – 150 mcg/kg, em dose única
- Pediculose *capitis*: 400 mcg/kg/dose, 1×/semana, por 2 semanas
- Pediculose *corporis*: 200 mcg/kg/dose, 1×/semana, por 3 semanas
- Phtirus pubis: 250 mcg/kg/dose, 1×/semana, por 2 semanas
- Escabiose: 200 mcg/kg, em dose única; tratamento pode ser repetido em 14

Função hepática: podem ocorrer aumentos de bilirrubinas e de AST/ALT; não há informações disponíveis sobre a necessidade de ajuste de dose

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: alterações eletrocardiográficas discretas, edema facial e periférico, hipotensão arterial, hipotensão ortostática, taquicardia passageira
- Dermatológicas: necrólise epidérmica tóxica, prurido, rash cutâneo, síndrome de Stevens-Johnson, urticária
- Hematológicas: anemia, eosinofilia, leucopenia
- Neurológicas: cefaleia, crises convulsivas, encefalopatia (rara, associada à loíase), hipertermia, insônia, sonolência, tontura, vertigem
- Respiratória: exacerbação da asma
- Musculoesqueléticas: fraqueza, limbite, mialgia, tremor
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, diarreia, dor abdominal, náusea,
- Oculares: conjuntivite leve, opacidade puntiforme, turvamento da visão
- Miscelânea: reação de Mazzoti (na oncocercíase) artralgia, edema, febre, lesão ocular, linfadenopatia, prurido, sinovite

Precauções: pacientes com oncodermatite hiper-reativa

L-ornitina L-aspartato Hepa-Merz® gran (env) 3 g, sol inj 0,5 g/mL (10 mL)

Posologia:

■ Hiperamonemia em hepatopatias agudas e crônicas: EV — até 4 ampolas diárias; VO − 1 envelope, 1-2×, com as refeições

informações

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal grave — uso contraindicado

Administração parenteral: administrar por infusão EV, a uma taxa máxima de 5 g/h; pode ser misturado com soluções de infusão convencionais; entretanto, a dose não deve exceder 30 g/500 mL

Obs.: altas doses requerem a monitorização dos níveis de ureia sérica e urinária

Reações adversas:

■ Gastrointestinais: náusea, vômito



Posologia:

- Obstipação: 10-20 g/dia (15-30 mL), VO; pode aumentar até 40 g/dia (60 mL), se necessário
- Prevenção de encefalopatia hepática: 20-30 g (30-45 mL), VO, 3-4×/dia; ajustar dose para manter 2-3 evacuações pastosas por dia
- Tratamento de encefalopatia hepática: 20-30 g (30-45 mL), VO, a cada 1 h, até indução de evacuação; depois, reduzir para 20-30 g, 3-4×/dia, e titular para manter 2-3 evacuações pastosas por dia; via retal – 200 g (300 mL) diluídos em 700 mL de SF ou água; reter por 30-60 min, podendo repetir após 4-6 h

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

Gastrointestinais: cólicas, desconforto abdominal, diarreia (dose excessiva), flatulência, náusea, vômito; reduzir dose em caso de diarreia; suspender o tratamento se a diarreia for constante

Precauções: uso concomitante com outros laxantes, especialmente no início da terapia, não recomendado; diabetes; idosos e/ou debilitados tratados por > 6 meses

Contraindicações: dieta restritiva em galactose

-MRCM.indb 1395 12/5/17 4:07 PM

lamivudina (3TC)

Epivir®

comp rev 150 mg, sol oral 10 mg/mL



Posologia:

- HIV (utilizar com pelo menos outros 2 antirretrovirais): peso < 50 kg 4 mg/ kg, V0, $2\times$ /dia; peso \geq 50 kg - 150 mg, V0, $2\times$ /dia, ou 300 mg, V0, $1\times$ /dia
- Profilaxia pós-exposição para HIV: 150 mg, VO, 2×/dia, ou 300 mg, VO, 1×/ dia (em combinação com zidovudina, tenofovir, estavudina ou didanosina, com ou sem inibidor de protease, a depender do risco)
- Hepatite B (tratamento): 100 mg/dia (considerar uso apenas se outros regimes com menor risco de resistência não puderem ser empregados); coinfecção com HIV - utilizar doses maiores (300 mg/dia)

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases (2-11%); uso com precaução; monitorizar a função hepática e descontinuar a terapia

Função renal:

- Insuficiência renal com infecção pelo HIV, peso ≥ 30 kg: CICr de 30-49 mL/ min - 150 mg, $1 \times / \text{dia}$; CICr de 15-29 mL/min - 150 mg desde a 1^a dose e, em seguida, 100 mg, 1×/dia; CICr de 5-14 mL/min - 150 mg desde a 1ª dose e, em seguida, 50 mg, 1×/dia; CICr < 5 mL/min - 50 mg com 1ª dose de 25 mg e, em seguida, 1×/dia
- Insuficiência renal com infecção pelo vírus da hepatite B em adultos: CICr de 30-49 mL/min - 100 mg com 1ª dose de 50 mg e, em seguida, 1×/dia; CICr de 15-29 mL/min - 100 mg desde a 1ª dose e, em seguida, 25 mg, 1×/dia; CICr de 5-14 mL/min − 1ª dose de 35 mg e, em seguida, 15 mg, 1×/dia; CICr < 5 mL/min - 35 mg desde a 1ª dose e, em seguida, 10 mg, $1 \times / \text{dia}$

Reações adversas (pacientes em terapia combinada com outros agentes antirretrovirais em tratamento de infecção pelo HIV ou vírus da hepatite B em

- Dermatológica: erupção cutânea (5-9%)
- Hematológicas: neutropenia (7-15%), trombocitopenia (1-4%), hemoglobinemia (2-3%)
- Neurológicas: cefaleia (21-35%), fadiga (24-27%), insônia (11%), calafrios (7-10%), febre (7-10%), tontura (10%), depressão (9%)
- Respiratórias: sinais e sintomas nasais (20%), tosse (18%), faringite (13%)
- Musculoesqueléticas: mialgia (8-14%), neuropatia (12%), dor musculoesquelética (12%), aumento de CPK (9%), artralgia (5-7%)
- Gastrointestinais: náusea (15-33%), diarreia (14-18%), pancreatite (0,3-18%; porcentagem maior em pacientes pediátricos), dor abdominal (9-16%), vômito (13-15%), anorexia (10%), aumento de lipase (10%), cólicas abdominais (6%), dispepsia (5%), aumento de amilase (1-4%), azia
- Miscelânea: infecções (25%, incluindo de ouvido, nariz e garganta)

Precauções: doenças autoimunes (p. ex., doença de Graves, polimiosite, síndrome de Guillain-Barré), na configuração de reconstituição imunológica, podem ocorrer meses após o início do tratamento – podem ser necessários avaliação mais aprofundada e tratamento; coinfecção de hepatite B e HIV utilizar a dose terapêutica mais elevada de lamivudina para o HIV-1 como parte de um regime de combinação adequada; uso concomitante com interferona, com ou sem ribavirina - risco aumentado de descompensação hepática; uso concomitante com zalcitabina não recomendado; sexo feminino, obesidade, exposição prolongada a nucleosídeos ou fatores de risco para doença hepática aumentam o risco de acidose láctica e hepatomegalia grave com esteatose; YMDD-mutante do vírus da hepatite B

lamotrigina

Lamictal®









Com ajuste

Contraindicado

200 mg Posologia:

- Crise parcial e convulsões tonicoclônicas generalizadas (VO): monoterapia - dose inicial de 25 mg, $1 \times / \text{dia}$, por 2 semanas; depois, 50 mg, $1 \times / \text{dia}$, por 2 semanas; e, então, aumentar 50 mg, a cada 1-2 semanas, até a quantidade usual de 225-375 mg/dia, em 2 doses diárias; com ácido valproico em terapia dupla – dose inicial de 25 mg, em dias intercalados, por 2 semanas; depois, 25 mg, 1×/dia, por 2 semanas; e, então, aumentar 25-50 mg, a cada 1-2 semanas, até a quantidade usual de 100-200 mg/dia, em 1-2 doses diárias; com drogas antiepilépticas indutoras enzimáticas (carbamazepina, fenitoína, fenobarbital, primidona) – dose inicial de 50 mg, 1×/dia, por 2 semanas; depois, 50 mg, 2×/dia, por 2 semanas; e, então, aumentar a quantidade diária em 100 mg, a cada 1-2 semanas, até a medida usual de 300-500 mg/ dia, em 2 doses diárias (máximo: 700 mg/dia)
- Transtorno afetivo-bipolar (VO): monoterapia dose inicial de 25 mg, 1×/ dia, por 2 semanas; depois, 50 mg, 1×/dia, por 2 semanas; e, então, 100 mg, 1×/dia, por 1 semana (usual/máximo: 200 mg/dia); com ácido valproico em terapia dupla – dose inicial de 25 mg, em dias intercalados, por 2 semanas; depois, 25 mg, 1×/dia, por 2 semanas; e, então, 50 mg, 1×/dia, por 1 semana (usual/máximo: 100 mg/dia); com drogas antiepilépticas indutoras enzimáticas (carbamazepina, fenitoína, fenobarbital, primidona) – dose inicial de 50 mg, 1×/dia, por 2 semanas; depois, 50 mg, 2×/dia, por 2 semanas; depois, 100 mg, 2×/dia, por 1 semana; e, por fim, 150 mg, 2×/dia, por 1 semana (usual/máximo: 200 mg, 2×/dia)

Função hepática: insuficiência hepática moderada e grave, sem ascite — as doses inicial, de escalonamento e de manutenção devem ser reduzidas em aproximadamente 25%; insuficiência hepática grave, com ascite – as doses inicial, de escalonamento e de manutenção devem ser reduzidas em aproximadamente 50%

Função renal: insuficiência renal grave — diminuir a dose de manutenção

Ajustes de dose: descontinuação do uso - reduzir a dose em cerca de 50% por semana, durante pelo menos 2 semanas; distúrbio bipolar (interrupção de ácido valproico) – dobrar a dose ao longo de um período de 2 semanas em intervalos semanais iguais; transtorno bipolar (interrupção de medicamentos indutores de enzimas) – manter a dose para a 1ª semana e, em seguida, reduzir pela metade ao longo de um período de 2 semanas, em decréscimos semanais iguais; distúrbio bipolar (após adição de ácido valproico) - reduzir a dose de lamotrigina; durante gravidez – ajustar a dose para manter a concentração de referência determinada antes da gravidez e, se o nível plasmático cair abaixo da referência, aumentar a dose em 20-25% e, novamente, checar os níveis plasmáticos após 4-5 semanas; após gravidez - medir o nível de plasma dentro da 1ª semana após o nascimento e, se estiver acima da referência, diminuir a dose em 20-25%; verificar novamente o nível plasmático a cada 1-2 semanas, até que atinja a concentração de referência

(continua)

-MRCM.indb 1396 12/5/17 4:07 PM

(continuação) lamotrigina

Reações adversas (em adultos, sob monoterapia, para epilepsia ou transtorno bipolar):

- Cardiovasculares: dor torácica (5%), edema periférico (2-5%), edema (1-5%), vômito (5-9%), dispepsia (7%), dor abdominal (6%), xerostomia (2-6%), constipação (5%), perda de peso (5%), anorexia (2-5%), hemorragia retal (2-5%), úlcera péptica (2-5%), flatulência (1-5%), ganho de peso (1-5%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (não grave: 7%), dermatite (2-5%), pele ressecada (2-5%)
- Neurológicas: insônia (5-10%), sonolência (9%), fadiga (8%), tontura (7%), ansiedade (5%), déficit de coordenação (7%), dor (5%), ataxia (2-5%), ideação suicida (2-5%), irritabilidade (2-5%), agitação (1-5%), amnésia (1-5%), depressão (1-5%), enxagueca (1-5%), febre (1-5%), hipoestesia (1-5%), labilidade emocional (1-5%), pensamentos anormais (1-5%), sonhos anormais (1-5%), confusão mental (1%)
- Respiratórias: rinite (7%), faringite (5%), tosse (5%), bronquite (2-5%), dispneia (2-5%), epistaxe (2-5%), sinusite (1-5%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia (8%), fragueza (2-5%), artralgia (1-5%), cervicalgia (1-5%), mialgia (1-5%), parestesia (1%)
- Gastrointestinal: náusea (7-14%)
- Endócrinas e metabólicas: dismenorreia (5%), aumento da libido (2-5%)
- Geniturinária: aumento da frequência urinária (1-5%)
- Oculares: nistagmo (2-5%), visão anormal (2-5%), ambliopia (1%)
- Miscelânea: infecção (5%), aumento ou redução de reflexos (2-5%), diaforese (2-5%), dispraxia (1-5%)

Precauções: administração concomitante com valproato ou excedente da dose inicial recomendada podem aumentar o risco de erupções cutâneas graves; descontinuação abrupta da droga deve ser evitada por conta do potencial para aumento da frequência das crises; possível aumento do risco do agravamento da depressão ou de tendências suicidas em pacientes com transtorno bipolar; estado de mal epiléptico pode ocorrer; risco aumentado de suicídio



Posologia:

- Doença do refluxo gastroesofágico: 15 mg, 1×/dia, por 8 semanas
- Esofagite erosiva: 30 mg, 1×/dia, por 8-16 semanas; dose de manutenção de 15 mg/dia
- Úlcera duodenal: 15 mg, 1×/dia, por 4 semanas
- Úlcera gástrica: 30 mg, 1×/dia, por 8 semanas
- Condições hipersecretoras ácidas: dose inicial de 60 mg, 1×/dia, até 90 ma. 2×/dia
- Infecção por *Helicobacter pylori*: 30 mg, 2×/dia, por 10-14 dias, associado a antibióticos (p. ex., amoxicilina, 1.000 mg, 2×/dia, e claritromicina, 500 mg,

Obs.: administrar antes das refeições; administrar 2×/dia se doses > 120 mg/

Função hepática: insuficiência hepática grave — redução da dose pode ser necessária

Função renal: não há informações disponíveis

Reacões adversas:

■ Neurológicas: cefaleia (1-11 anos de idade: 3%; 12-17 anos de idade: 7%)

(continuação) lansoprazol

Reações adversas: (continuação)

 Gastrointestinais: dor abdominal (12-17 anos de idade: 5%; adultos: 2%), constipação (1-11 anos de idade: 5%; adultos: 1%), diarreia (60 mg/dia, adultos: 7%), náusea (12-17 anos de idade: 3%; adultos: 1%)

Precauções: fraturas ósseas (de quadril, punho ou coluna) relacionadas com osteoporose podem ocorrer com o uso de inibidores da bomba de prótons aumento do risco com maior dose (múltiplas doses diárias) e/ou tempo de uso (≥ 1 ano); diarreia associada a Clostridium difficile; evitar uso concomitante com atazanavir; hipomagnesemia com administração prolongada

leflunomida

Arava®

comp rev 20 e 100 mg





Contraindicado

Posologia:

■ Artrite reumatoide: dose de ataque de 100 mg, V0, 1×/dia, por 3 dias (pode ser omitida para pacientes com risco de hepato ou mielotoxicidade, como no uso concomitante com metotrexato ou outros imunossupressores): dose de manutenção de 20 mg/dia (pode ser reduzida para 10 mg/dia se houver baixa tolerância)

Função hepática: insuficiência hepática, doença hepática preexistente e/ou elevações de ALT > 2 × LSN – uso contraindicado; toxicidade hepática com elevações de ALT $> 3 \times$ LSN durante o tratamento – interromper e investigar a causa; se leflunomida for a causa possível, iniciar o processo de eliminação do medicamento e monitorizar testes de função hepática semanalmente até o valor de ALT atingir a normalidade

Função renal: insuficiência renal potencial e aumento do risco de toxicidade dos medicamentos - uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (10%), dor torácica (2%), edema (periférico), palpitação, taquicardia, vasculite, vasodilatação, veias varicosas
- Dermatológicas: alopecia (10%), erupção cutânea (10%), prurido (4%), eczema (2%), ressecamento da pele (2%), alteração da cor dos pelos, dermatite, distúrbios ou alteração da cor da pele, nódulos subcutâneos
- Hematológica: 1-10% anemia
- Neurológicas: cefaleia (7%), tontura (4%), dor (2%), ansiedade, depressão, distúrbios do sono, enxaqueca, febre, insônia, mal-estar
- Respiratórias: infecção do trato respiratório (15%), bronquite (7%), faringite (3%), tosse (3%), pneumonia (2%), rinite (2%), sinusite (2%), asma, dispneia
- Musculoesqueléticas: tenossinovite (3%), artralgia (1%), cãibras musculares (1%), artrose, bursite, cervicalgia, dor pélvica, mialgia, necrose óssea, ostealgia, runtura de tendão
- Gastrointestinais: diarreia (17%), náusea (9%), dor abdominal (5%), anorexia (3%), estomatite (3%), gastroenterite (3%), vômito (3%), colelitíase, colite, esofagite, gengivite, melena, candidíase oral
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia (1%), DM, distúrbios menstruais, hiperglicemia, hiperlipidemia, hipertireoidismo
- Geniturinárias: ITU (5%), albuminúria, cistite, disúria, hematúria
- Oculares: 1-10% catarata, conjuntivite
- Miscelânea: infecção (4%), lesão acidental (5%), infecção por herpes

Precauções: uso não recomendado em displasia da medula óssea; uso concomitante com vacinas vivas não indicado; uso não recomendado em imunodeficiência grave; risco de reativação de tuberculose latente - tratar antes de iniciar a terapia

12/5/17 4:07 PM -MRCM.indb 1397

lercanidipino Zanidip®

comp rev 10 e 20 mg



Posologia:

■ Hipertensão: dose inicial de 10 mg, VO, 2×/dia; dose usual – 10-20 mg, VO, 1×/dia (máximo: 30 mg, VO, 1×/dia)

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose deve ser considerado

Função renal: insuficiência renal leve ou moderada — esquema de dose geralmente recomendado pode ser tolerado, mas aumento para 20 mg/dia deve ser introduzido com cuidado; insuficiência renal grave com CICr < 30 mL/ min - uso contraindicado

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: edema periférico, taquicardia, palpitações, angina pectoris, rubor
- Dermatológicas: vermelhidão, rash
- Neurológicas: dor de cabeça, vertigem, sonolência
- Musculoesquelética: mialgia
- Gastrointestinais: náusea, dispepsia, diarreia, dor abdominal, vômito
- Geniturinário: poliúria

Precauções: uso com cuidado na síndrome do seio enfermo (se não houver um marca-passo in situ); pacientes com disfunção do ventrículo esquerdo requerem atenção especial; algumas di-hidropiridinas podem raramente conduzir a dor precordial ou angina pectoris; casos isolados de infarto do miocárdio podem ser observados; podem ocorrer vertigem, tontura, fraqueza, fadiga e, em casos raros, sonolência

levamisol Ascaridil® comp 80 e 150 mg Com ajuste

Posologia:

Ascaridíase: 150 mg, VO, em dose única

Função hepática: extensivamente metabolizado no fígado; ajuste de dose pode ser necessário (não há informações específicas)

Função renal: ajuste de dose não é necessário; apenas 3% são eliminados pela urina

Reações adversas:

- Neurológicas: cefaleia, insônia, vertigem, convulsões, febre, palpitações e transtornos
- Gastrointestinais: náusea, diarreia, vômito, cólicas

Precauções: artrite reumatoide e HLA-B27 positivo (possivelmente, aumento do risco de agranulocitose); síndrome de Sjögren; epilepsia – pode possuir atividade anticonvulsiva, particularmente em doses elevadas; evitar uso concomitante com bebida alcoólica



Posologia:

■ Conjuntivite alérgica: 1 gota no olho afetado, 2×/dia; pode-se aumentar para 1 gota, 3-4×/dia; se não houver melhora em 3 dias, descontinuar uso

(continua)

levocabastina

Posologia: (continuação)

■ Rinite alérgica: 2 *sprays* em cada narina, 2×/dia; pode-se aumentar para 2 sprays, 3-4×/dia; considerar descontinuação se não houver reposta em 3 dias

Função hepática: é minimamente metabolizado no fígado; ajuste de dose pode não ser necessário

Função renal: doença renal — uso com precaução

Reações adversas:

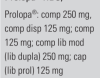
- Dermatológica: 1-10% erupção cutânea
- Neurológicas: 1-10% cefaleia, fadiga, sonolência
- Respiratória: 1-10% dispneia
- Gastrointestinal: 1-10% xerostomia
- Locais: > 10% desconforto, sensação passageira de queimação ou picada
- Oculares: 1-10% edema palpebral, hiperemia ocular, oftalmalgia, sonolência, visão turva

Precaucão

Contraindicação: lentes de contato gelatinosas

levodopa + benserazida

levodopa + benserazida: Prolopa® BP, Prolopa® DR, Prolopa® HBS,











Contraindicado

(continuação)

Posologia:

■ Parkinson: levodopa + benserazida – nos estágios iniciais da doença de Parkinson, é recomendável começar o tratamento com 50 + 12,5 mg, 3-4×/ dia; assim que se confirmar a tolerabilidade ao esquema inicial, a dose pode ser aumentada lentamente, de acordo com a resposta do paciente (otimização do efeito, em geral, é obtida com dose diária de 300-800 mg de levodopa + 75-200 mg de benserazida, em ≥ 3 administrações); podem ser necessárias 4-6 semanas para se atingir o efeito ideal; se forem precisos incrementos adicionais, devem ser realizados em intervalos mensais; dose média de manutenção de 100 + 25 mg, 3-6×/dia (300-600 mg/dia de levodopa); número ideal de administrações (≥ 3) e sua distribuição ao longo do dia devem ser titulados para um efeito ideal; comprimidos convencionais - podem ser substituídos ou complementados pelos de liberação prolongada para otimização do efeito; carbidopa + levodopa - dose inicial de 25 + 100 mg, 3×/dia; pode-se aumentar 1 comprimido, a cada 1-2 dias (máximo: 200 + 2.000 mg/dia); liberação controlada – $2\times$ /dia, em intervalos \geq 6 h

Função hepática: insuficiência hepática com exacerbação potencial — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal – potencial de retenção urinária

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: taquicardia, extrassístoles ventriculares, redução da PA
- Neurológicas: discinesias, acinesia, tremor, rigidez, cefaleia, euforia, insônia, ansiedade, hiperatividade, alucinações, irritabilidade, inquietação e sonhos vívidos
- Respiratórias: tosse, rouquidão, corrimento nasal, respiração convulsiva e ofegante, fungação, sensação de pressão no peito, taquipneia ou bradipneia

levodopa + benserazida, carbidopa + levodopa

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: anorexia, náusea e vômito
- Ocular: midríase

Precauções: glaucoma de ângulo fechado; terapia anti-hipertensiva concomitante; fibrilação residual, arritmias nodais ou ventriculares após o IAM; asma ou outra doença pulmonar grave; histórico de úlcera péptica; depressão subjacente ou psicose; DM; doenças endócrinas/distúrbios; histórico de melanoma; uso com piridoxina concomitante (vitamina B6)

Contraindicação: uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase ou até 2 semanas após uso

levofloxacino

Levofloxacino genérico; Levaquin®









(continuação)

Uso criterioso

Posologia (VO/EV):

- Infecções bacterianas: dose usual de 500 mg, 1×/dia, por 7-14 dias
- Infecção urinária não complicada: 250 mg, por 3 dias
- Diverticulite, infecção urinária complicada e pneumonia: considerar uso de doses maiores (750 mg, 1×/dia, por 7-14 dias)
- Prostatite: 500 mg, 1×/dia, por 28 dias

Função hepática: pode ocorrer hepatotoxicidade, incluindo hepatite aguda: aumento da incidência em idade ≥ 65 anos — uso com precaução

- Regime para adultos de dose de 750 mg, a cada 24 h (infecção complicada de pele e tecido subcutâneo, pneumonia, sinusite): CICr > 50 mL/min - não é necessário ajuste da dose; CICr de 20-49 mL/min - dose inicial de 750 mg e, em seguida, 750 mg, a cada 48 h; CICr de 10-19 mL/min ou hemodiálise/ diálise peritoneal ambulatorial crônica - dose inicial de 750 mg e, em seguida, 500 mg, a cada 48 h
- Regime para adultos de dose de 500 mg, a cada 24 h (infecção respiratória aguda, infecção não complicada de pele e tecido subcutâneo, osteomielite, pneumonia, sinusite): CICr de 20-49 mL/min – dose inicial de 500 mg e, em seguida, 250 mg, a cada 24 h; CICr de 10-19 mL/min ou hemodiálise/diálise peritoneal – dose inicial de 500 mg e, em seguida, 250 mg, a cada 48 h
- Regime para adultos de dose de 250 mg, a cada 24 h (ITU complicada, pielonefrite aguda): CICr > 20 mL/min - ajuste de dose não é necessário; CICr de 10-19 mL/min - dose inicial de 250 mg e, em seguida, 250 mg, a cada 48 h (não é necessário ajuste da dose se o tratamento for sem complicações de

Administração parenteral (compatível – SF, SG5% e SG5% em NaCl a 0,45 e 0,9%): administrar na concentração de 5 mg/mL por infusão lenta (aproximadamente 60 min); doses de 750 mg devem ser infundidas em 90 min Obs.: estabilidade de 72 h em TA e de 14 dias em REF

Reações adversas:

- Cardiovasculares: dor torácica (1%), edema (1%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (1%), prurido (1%)
- Neurológicas: cefaleia (6%), insônia (4%), tontura (3%), fadiga (1%), dor (1%)

(continua)

(continuação) levofloxacino

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: náusea (7%), diarreia (5%), constipação (3%), dor abdominal (3%), dispepsia (2%), vômito (2%)
- Respiratórias: faringite (4%), dispneia (1%)
- Geniturinária: vaginite (1%)
- Local: reação no local da injeção (1%)
- Oculares: solução oftálmica fotofobia, oftalmalgia ou desconforto, redução da visão (passageira), sensação de corpo estranho, sensação passageira de queimação ocular

Precauções: evitar uso em miastenia grave; aumento do risco de ruptura de tendão e tendinite, maior em pacientes com idade > 60 anos - em uso concomitante com esteroides, descontinuar o tratamento ao 1º sinal de dor no tendão, inchaço ou inflamação; distúrbios do SNC; aumento do risco do prolongamento do intervalo QT, principalmente em pacientes idosos; neuropatia periférica tem sido relatada com fluoroquinolonas VO e injetáveis - pode ocorrer a qualquer momento durante a terapia e persistir por meses a anos ou tornar-se permanente, mesmo após a interrupção; fototoxicidade moderada ou grave pode ocorrer; evitar exposição excessiva à luz solar ou à luz UV e descontinuar se ocorrer fototoxicidade; atividade física intensa pode aumentar o risco de ruptura do tendão



■ Insuficiência cardíaca descompensada: dose inicial de 6-24 mcg/kg, em 10 min, seguida de infusão contínua de 0,05-0,2 mcg/kg/min, ajustando conforme resposta

Função hepática: comprometimento leve a moderado — monitorização da PA e da frequência cardíaca por, pelo menos, 5 dias após o término da infusão; uso com precaução; comprometimento grave — uso contraindicado

Função renal: comprometimento leve a moderado — monitorização da PA e da frequência cardíaca por, pelo menos, 5 dias após o término da infusão; uso com precaução; CICr < 30 mL/min - uso contraindicado

Administração parenteral (compatível — SG5%): diluir a dose em 250-500 mL e infundir a 0,05-0,2 mcg/kg/min

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão (5%), extrassístoles (1,3%), fibrilação atrial (1,4%), taquicardia (2,4%), taquicardia ventricular (1%), palpitações (0,9%), isquemia miocárdica (2%)
- Neurológicas: cefaleia (~5%)

Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Precauções: hipovolemia grave deve ser corrigida antes de se iniciar o uso; efeitos sobre a PA duram 3-4 dias e sobre a frequência cardíaca, 7-9 dias; isquemia coronariana; taquicardia, fibrilação atrial com resposta ventricular rápida ou arritmia com potencial risco de morte; avaliar débito urinário; uso concomitante com agentes vasoativos, incluindo agentes inotrópicos; monitorizar potássio sérico

Contraindicações: pacientes com hipotensão grave, taquicardia e obstruções mecânicas significativas; histórico de torsades de pointes

12/5/17 4:07 PM -MRCM.indb 1399

levotiroxina

PuranT4®; Synthroid®

comp 12,5, 25, 37,5, 50, 62,5, 75, 88, 100, 112, 125, 150, 175, 200 e 300 mcg; comp 25, 50, 75, 88, 100, 112, 125, 137, 150, 175 e 200 mcg



Posologia:

■ Hipotireoidismo: dose usual VO de cerca de 1,7 mcg/kg/dia; dose usual geralmente > 200 mcg/dia (cerca de 100-125 mcg/dia para adulto de 70 kg; doses > 300 mcg são raras (considerar má adesão, disabsorção e/ou interação medicamentosa); as doses devem ser ajustadas com base na resposta clínica e em parâmetros laboratoriais; titular a dose a cada 6 semanas; idosos e pacientes com doença cardiovascular — considerar doses iniciais menores

Função hepática: aumento nas provas de função hepática — uso com precaução

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose: pacientes geriátricos – não iniciar com doses de substituição total; titular com incrementos graduais das doses para intervalos de 8 semanas com base na resposta clínica e nos níveis séricos de hormônio estimulante da tireoide; dose de substituição total pode ser < 1 mcg/kg/dia; doença cardiovascular em pacientes < 50 anos – 25-50 mcg/dia, V0, com incrementos graduais de dose para intervalos de 8 semanas; pacientes com > 50 anos – 12,5-25 mcg/dia, V0, com incrementos de 12,5-25 mcg para intervalos de 6 semanas; se os sintomas cardíacos se desenvolverem ou piorarem, reduzir ou manter a dose durante 1 semana e, em seguida, reiniciar com dose mais baixa

Reações adversas:

- Cardiovasculares: angina, arritmia, aumento da frequência de pulso, aumento da PA, infarto do miocárdio, insuficiência hepática, palpitação, parada cardíaca, rubor, taquicardia
- Dermatológica: alopecia
- Neurológicas: ansiedade, cefaleia, crises convulsivas (raras), fadiga, febre, hiperatividade, insônia, irritabilidade, labilidade emocional, nervosismo, pseudotumor cerebral (crianças)
- Respiratória: dispneia
- Musculoesqueléticas: deslizamento da cabeça do fêmur (crianças), redução da densidade mineral óssea, fraqueza muscular, tremor
- Gastrointestinais: aumento do apetite, cólicas abdominais, diarreia, perda de peso, vômito
- Endócrinas e metabólicas: comprometimento da fertilidade, irregularidades menstruais
- Miscelânea: diaforese, intolerância ao calor, hipersensibilidade (a ingredientes inativos; os sintomas incluem angioedema, artralgia, doença do soro, erupção cutânea, febre, prurido, rubor, sibilos, sintomas qastrointestinais, urticária)

Precauções: aumento do risco de manifestações graves ou potencialmente fatais de toxicidade, especialmente em idosos e pessoas com doença cardíaca subjacente se houver uso de doses acima de faixa recomendada, incluindo excessivas com bolus > 500 mcg; iniciar a terapêutica com dose inferior em doença cardiovascular subjacente; DM insulina-dependente; anemia perniciosa; idosos; titulação cuidadosa da dose é necessária para evitar consequências em caso de índice terapêutico estreito; procedimentos cirúrgicos em pacientes com doença arterial coronariana preexistente

(continua

levotiroxina (continuação)

Contraindicações: IAM; bócio difuso tóxico ou doença da tireoide nodular (com hormônio estimulante da tireoide suprimido); tireotoxicose subclínica ou evidente; insuficiência adrenal não corrigida



Posologia:

- Antiarrítmico: fibrilação ventricular ou taquicardia ventricular sem pulso (após tentativas de desfibrilação, manobras de reanimação, uso de vasopressor e ausência de amiodarona) dose inicial de 1-1,5 mg/kg, EV ou intraóssea, em *bolus*; persistência de arritmia 2 doses adicionais de 0,5-0,75 mg/kg, a cada 5-10 min (máximo: 3 mg/kg); após retorno da circulação dose de manutenção de 1-4 mg/min; uso endotraqueal dose inicial de 2-3,75 mg/kg diluídos em 5-10 mL de SF ou AD; taquicardia ventricular monomórfica hemodinamicamente estável utilizar doses semelhantes à da fibrilação ventricular, mas não fazer em *bolus*
- Anestésico local: dose máxima de 4,5 mg/kg (não ultrapassar 300 mg)
 Função hapática: dosesa hapática graya, pada ser passagária raduzir

Função hepática: doença hepática grave — pode ser necessário reduzir a área e o tempo de aplicação

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário; hemodiálise – ajustes de dose e dose suplementar não são necessários

Reações adversas (variam conforme a via de administração; muitos são relacionados à dose):

- Cardiovasculares: arritmia, aumento do limiar do desfibrilador, bloqueio cardíaco, bradicardia, colapso cardiovascular, edema, espasmos arteriais, hipotensão arterial, insuficiência vascular (injeção periarticular), rubor, supressão do nodo sinusal
- Dermatológicas: angioedema, dermatite de contato, despigmentação (sistema transdérmico), edema cutâneo, equimoses (sistema transdérmico), erupção cutânea, petéquias (sistema transdérmico), prurido, urticária
- Neurológicas: agitação, alucinações, ansiedade, apreensão, cefaleia, coma, confusão mental, crises convulsivas, desorientação, euforia, hiperestesia, hipoestesia, letargia, nervosismo, perda de consciência, psicose, fala desarticulada, sensação de desmaio, sonolência, tontura
- Respiratórias: broncoespasmo, depressão ou parada respiratória, dispneia
- Musculoesqueléticas: dor radicular passageira (administração subaracnóidea: < 1,9%), espasmos, exacerbação da dor (sistema transdérmico), fraqueza, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: náusea, sabor metálico, vômito

lidocaína (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Locais: irritação (sistema transdérmico), tromboflebite
- Auditiva: zumbido
- Oculares: alterações visuais, diplopia
- Após anestesia espinhal: cefaleia postural (3%), tremor (2%), hipotensão arterial, síndrome da cauda equina, sintomas nervosos periféricos
- Miscelânea: reação anafilactoide, reações alérgicas, sensibilidade a temperaturas extremas

Precauções: doses excessivas ou pequenos intervalos entre as doses podem resultar em níveis plasmáticos altos e reações adversas graves; evitar locais de administração não recomendados; a absorção em superfícies e mucosas lesionadas é relativamente alta; em pacientes tratados com fármacos antiarrítmicos classe III (p. ex., amiodarona), os efeitos cardíacos podem ser aditivos; dependendo da dose do anestésico local, pode haver um efeito muito leve na função mental e prejudicar temporariamente a locomoção e a coordenação



Posologia:

Anestesia tópica: aplicar uma camada espessa sobre a pele, sob uma bandagem oclusiva, geralmente 1 h antes do procedimento (se for sobre a mucosa, o tempo necessário para a anestesia é menor: 15-60 min)

Fução hepática: doença hepática grave – risco de concentrações plasmáticas tóxicas; ajuste de dose pode ser necessário

Fução renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: angioedema, hipotensão arterial
- Dermatológicas: eritema, erupção cutânea, hiperpigmentação, prurido, sensação de queimação, urticária
- Neurológica: choque
- Respiratória: broncoespasmo
- Geniturinária: vesiculação em prepúcio (rara)
- Locais: edema, picada, sensação de queimação
- Miscelânea: alteração da sensibilidade térmica, reações de hipersensibilidade

Precauções: doença aguda ou pacientes debilitados; meta-hemoglobinemia congênita ou idiopática; contato com os olhos; tamanho do local de aplicação; idosos; deficiências de glicose-6-fosfato-desidrogenase; irritação ou lesão na pele; efeitos ototóxicos (aplicação otológica) com aumento da temperatura da pele



Posologia:

■ DM tipo 2: 5 mg, VO, 1×/dia

 $\textbf{Função hepática:} \ \text{insuficiência hepática} - \text{ajuste de dose não \'e necess\'ario}$

(continua

linagliptina (continuação)

Função renal: insuficiência renal - ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Cardiovascular: angioedema
- Dermatológicas: hipersensibilidade, rash, urticária
- Respiratórias: nasofaringite, tosse
- Gastrointestinal: ganho de peso
- Miscelânea: pancreatite, hiperlipidemia, hipertrigliceridemia, hipoglicemia

Precauções: uso concomitante com um secretagogo de insulina (p. ex., sulfonilureia) ou insulina; aumento do risco de hipoglicemia; baixa dose de sulfonilureia ou insulina pode ser necessária; pancreatite, incluindo casos fatais, tem sido relatada — monitorização recomendada e, se houver suspeita, interromper imediatamente o uso



Posologia:

■ Infecções bacterianas: dose usual de 600 mg, EV, a cada 12 h, por 7-14 dias; tempo estendido de tratamento em algumas infecções, como osteomielite e artrite séptica

Função hepática: podem ocorrer alterações nas provas de função hepática (≤ 10%) e aumento de bilirrubinas (≤ 1%); disfunção leve a moderada (Child-Pugh classes A ou B) — ajuste de dose não é necessário; disfunção grave — não há informações disponíveis

Função renal: hemodiálise – administrar nova dose

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9%, SG5% em Ringer-lactato): pode ser administrado diluído ou não, infundido em 30-120 min, somente para uso EV

Obs.: deve ser protegido da luz até o momento de uso e de congelamento

Reações adversas (frequência em adultos; similar em pacientes pediátricos):

- Dermatológica: erupção cutânea (2%)
- Hematológicas: redução de Hb (1-7%), trombocitopenia (≤ 3%), anemia, leucopenia, neutropenia; mielossupressão (incluindo anemia, leucopenia, pancitopenia e trombocitopenia) pode ser mais comum em pacientes que utilizam linezolida por > 2 semanas
- Neurológicas: cefaleia (< 1-11%), insônia (3%), febre (2%), tontura (≤ 2%)
- Hepáticas: provas de função hepática anormais (≤ 10%), aumento de bilirrubinas (≤ 1%)
- Gastrointestinais: diarreia (3-11%), náusea (3-10%), vômito (1-4%), aumento de enzimas pancreáticas (≤ 4%), constipação (2%), alteração do paladar (1-2%), alteração da cor da língua (≤ 1%), monilíase oral (≤ 1%), pancreatite
- Geniturinária: monilíase vaginal (1-2%)
- Miscelânea: aumento de DHL (< 1-2%), infecção fúngica (0,1-2%)

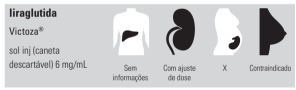
(continua)

-MRCM.indb 1401 12/5/17 4:07 PM

linezolida (continuação)

Precauções: síndrome carcinoide – uso não recomendado, a menos que seja clinicamente necessário; tratamento > 2 semanas e uso concomitante de medicamentos supressores da medula óssea - risco aumentado de mielossupressão; uso concomitante com agentes simpaticomiméticos (p. ex. pseudoefedrina), agentes vasopressores (p. ex., epinefrina, norepinefrina) ou agentes dopaminérgicos (p. ex., dopamina, dobutamina) - ingestão não recomendada; uso concomitante com inibidores seletivos da recaptura da serotonina, antidepressivos tricíclicos, triptanos, meperidina, bupropiona ou buspirona – ingestão não recomendada; hipertensão não controlada, feocromocitoma, tireotoxicose - uso não recomendado, a menos que os pacientes sejam monitorizados para possíveis aumentos de PA; hipoglicemia sintomática tem sido relatada em pacientes diabéticos que recebem insulina concomitantes ou hipoglicemiantes VO; acidose láctica tem sido relatada avaliar imediatamente os pacientes que desenvolvem náusea ou vômito recorrentes, acidose inexplicável ou um nível baixo de bicarbonato: neuropatia periférica e óptica têm ocorrido — maior risco em pacientes tratados por > 28 dias; aumento do risco de convulsões; alguns casos fatais de síndrome serotoninérgica foram relatados com o uso concomitante de agentes serotoninérgicos; distúrbios visuais (p. ex., alterações na acuidade visual ou visão de cores, visão embacada, defeitos do campo visual) foram relatados; monitorização recomendada para uso prolongado de linezolida (≥ 3 meses) e no caso de pacientes que relatam novos sintomas visuais

Contraindicações: uso concomitante de inibidores da monoamina-oxidase (utilizar somente a partir de 2 semanas após interrupção do uso do inibidor da monoamina-oxidase)



Posologia:

- DM tipo 2: dose inicial de 0,6 mg, SC, 1×/dia, por 1 semana, seguida de aumento para 1,2 mg, 1×/dia, podendo ser elevada para 1,8 mg, 1×/dia, se controle glicêmico não for atingido
- Obesidade: dose inicial de 0,6 mg, SC, 1×/dia, por 1 semana, com aumentos de 0,6 mg/dia, a cada semana, até alvo de 3 mg, 1×/dia

Função hepática: pode ocorrer hiperbilirrubinemia (4%); não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: injúria renal aguda ou agravamento da doença renal crônica — ajuste da dose inicial e posteriores necessário; não há informações de ajuste específicas

Administração parenteral: uso exclusivo por SC

Reações adversas:

- Cardiovascular: hipertensão arterial (3%)
- Neurológicas: cefaleia (9%), tontura (6%)
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (10%), sinusite (6%), nasofaringite (5%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia (5%)
- Gastrointestinais: náusea (28%), diarreia (17%), vômito (11%), constipação (10%)
- Geniturinária: ITU (6%)
- Locais: reações no local da injeção (2%; inclui eritema e erupção cutânea)
- Miscelânea: anticorpos antiliraglutida (títulos baixos: 9%; reatividade cruzada: 7%), influenza (7%)

(continua)

liraglutida (continuação)

Precauções: hiperplasia de células-C da tireoide tem sido relatada; tumores de células-C da tireoide – risco aumentado em animais e desconhecido em humanos; reações anafiláticas e angioedema foram relatados; uso concomitante de secretagogos de insulina (p. ex., sulfonilureias) – aumento do risco de hipoglicemia; pode exigir redução da dose de insulina; pancreatite fatal e não fatal, hemorrágica ou necrosante, foram relatadas

Contraindicações: carcinoma medular da tireoide; síndrome de neoplasia endócrina múltipla tipo 2



Posologia:

- HAS: dose inicial de 10 mg (5 mg, se o paciente fizer uso de diurético concomitante), 1×/dia, até dose usual de 20-40 mg/dia (máximo: 80 mg, porém há pouco benefício adicional com essa dose)
- Insuficiência cardíaca: dose inicial de 2,5-5 mg, 1×/dia, com aumento a cada 2 semanas, até alvo de 20-40 mg/dia
- IAM (nas primeiras 24 h, paciente hemodinamicamente estável): dose inicial de 5 mg/dia, nos primeiros 2 dias, e depois 10 mg/dia, por 8 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: estenose da artéria renal, unilateral ou bilateral – aumentos de ureia e creatinina sérica foram relatados com inibidores da enzima conversora da angiotensina; CICr < 60 mL/min − evitar o uso concomitante com alisquireno; insuficiência renal com CICr de 10-30 mL/min − dose inicial de 5 mg/dia (máximo: 40 mg/dia); CICr < 10 mL/min − dose inicial de 2,5 mg/dia (máximo: 40 mg/dia); insuficiência cardíaca com CICr ≤ 30 mL/min − dose inicial de 2,5 mg/dia; insuficiência renal com CICr de 30 mL/min e insuficiência cardíaca − dose inicial de 2,5 mg/dia

Ajuste de dose: hiponatremia (sódio sérico < 130 mEq/L) e insuficiência cardíaca — dose inicial de 2,5 mg/dia; PA sistólica baixa (< 120 mmHg) e 3 dias após IAM — diminuir a dose de manutenção para 5 mg/dia (ou 2,5 mg, se necessário)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (1-4%), hipotensão ortostática (1%)
- Dermatológica: erupção cutânea (1-2%)
- Hematológica: diminuição da Hb (pequena)
- Neurológicas: tontura (5-12%), cefaleia (4-6%), fadiga (3%)
- Respiratórias: tosse (4-9%), infecção de vias aéreas superiores (1-2%)
- Musculoesqueléticas: dor torácica (3%), fraqueza (1%)
- Gastrointestinais: diarreia (3-4%), dor abdominal (2%), náusea (2%), vômito (1%)
- Endócrina e metabólica: hiperpotassemia (2-5%)
- Geniturinária: impotência (1%)
- Renais: aumento de BUN (2%), deterioração da função renal (em pacientes com estenose de artéria renal bilateral ou hipovolemia), aumento de creatinina sérica (frequentemente passageiro)

lisinopril (continuação)

Precauções: depressão da medula óssea e agranulocitose; estenose aórtica/miocardiopatia hipertrófica; pacientes negros têm risco aumentado de angioedema; aumento do risco de hipotensão excessiva em doença cerebrovascular; tratamento concomitante com dessensibilização de veneno de himenópteros; insuficiência cardíaca congestiva grave; uso concomitante com diuréticos poupadores de potássio; evitar o uso em pacientes com insuficiência cardíaca; hiperpotassemia; aumento do risco de disfunção renal e/ou hipotensão persistente em paciente que sofreu IAM; perda de volume e/ou depleção de sal (p. ex., diurese intensa, diálise renal) grave

Contraindicações: histórico de angioedema hereditário ou idiopático; uso concomitante com alisquireno em pacientes diabéticos

Ioperamida Imosec® comp 2 mg Precaução Sem B Uso criterioso informações

Posologia:

■ Diarreia: dose inicial de 4 mg, VO, com adicional de 2 mg, a cada evacuação diarreica (máximo: 16 mg/dia)

Função hepática: insuficiência hepática – pode ocorrer redução do metabolismo de 1ª passagem; uso com precaução

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Neurológica: tontura (1%)
- Gastrointestinais: constipação (2-5%), cólicas abdominais (1-3%), náusea (1-3%)

Precauções: em pacientes com Aids, parar a terapia aos primeiros sinais de distensão abdominal; interromper o uso se não houver melhora clínica observada dentro de 48 h em pacientes com diarreia aguda; fluido e exaustão de eletrólitos; interromper imediatamente uso quando ocorrer constipação ou distensão abdominal

Contraindicações: dor abdominal na ausência de diarreia; em enterocolites bacterianas, causadas por organismos invasores, incluindo Salmonella, Shigella e Campylobacter, não utilizar como terapia primária; em disenteria aguda e colite pseudomembranosa, associada com a utilização de antibióticos de largo espectro e colite ulcerativa aguda, não utilizar como terapia primária

lopinavir + ritonavir Kaletra® comp rev 200 + 50 e 100 + 25 mg; sol oral 80 + 20 mg/mL Sem informações C Uso criterioso

Posologia:

■ Infecção pelo HIV: 400 + 100 mg, V0, 2×/dia; uso concomitante com efavirenz, fosamprenavir, nelfinavir ou nevirapina — dose de 500 + 125, 2×/dia; possibilidade de dose de 800 + 200 mg, 1×/dia, em pacientes virgens de tratamento e se paciente com menos de 3 mutações associadas ao lopinavir, sem uso concomitante de carbamazepina, fenobarbital ou fenitoína

Função hepática: podem ocorrer aumento de gamaglutamil-transferase (10-29%), aumento de ALT (graus 3 e 4: 3-11%), aumento de AST (graus 3 e 4: 2-10%), aumento de bilirrubinas (1%; crianças: 3%); insuficiência hepática leve a moderada — ajuste de dose não é necessário em pacientes com HIV e vírus da hepatite C com ou sem cirrose; insuficiência hepática grave — não há informações disponíveis; uso com precaução

Função renal: não há informações disponíveis

(continua)

lopinavir + ritonavir (continuação)

Reações adversas (terapia antirretroviral combinada de curto e longo prazos, tanto em pacientes que nunca receberam a terapia como naqueles que já a receberam):

- Cardiovasculares: distensão venosa (< 3%), hipertensão arterial (< 2%)
- Dermatológica: erupção cutânea (< 5%)
- Hematológicas: redução de plaquetas (graus 3 e 4: 4% em crianças), neutropenia (graus 3 e 4: 1-5%)
- Neurológicas: cefaleia (2-6%), insônia (< 3%), calafrios (< 2%), depressão (< 2%), febre (2%)
- Respiratória: bronquite (< 2%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (< 9%), mialgia (< 2%), parestesia (< 2%)
- Gastrointestinais: diarreia (5-28%), náusea (5-16%), dor abdominal (2-11%), aumento de amilase (3-8%), fezes anormais (< 6%), vômito (2-6%), dispepsia (< 5%), flatulência (1-4%), perda de peso (< 3%), disfagia (< 2%), anorexia (< 1-2%)
- Endócrinas e metabólicas: hipercolesterolemia (3-39%), aumento de TG (4-36%), amenorreia (< 5%), hiperglicemia (1-5%), hiperuricemia (< 5%), redução ou aumento de sódio (crianças: 3%), hipogonadismo (homens: < 2%), redução de fósforo inorgânico (1-2%), redução da libido (< 2%)

Precauções: DM/hiperglicemia; pancreatite; resistência cruzada; hemofilia; efeitos no ECG; redistribuição de gordura; elevação de lipídeos; síndrome da reconstituição imunológica

Contraindicações: não deve ser administrado em combinação com outros medicamentos cujo mecanismo de eliminação seja o mesmo e cuja alta concentração no sangue esteja associada a reações adversas graves; medicamentos que não devem ser administrados: antagonistas alfa-1-adrenoceptores (cloridrato de alfuzosina), antibióticos (ácido fusídico), benzodiazepínicos (midazolam, triazolam), derivados do ergot (ergotamina, di-hidroergotamina, ergonovina e metilergonovina), neurolépticos (pimozida), agentes que atuam na motilidade gastrointestinal (cisaprida), anti-histamínicos (astemizol, terfenadina), antipsicóticos (blonanserina), produtos herbais (erva-de-são-joão, *Hypericum perforatum*), inibidores de HMG-CoA-redutase (lovastatina, sinvastatina), agonistas de longa duração de beta-adrenoceptores (salmeterol), inibidores da enzima PDE5 (sildenafila — somente quando utilizada para tratamento da hipertensão arterial pulmonar)



Posologia:

- Asma alérgica: 10-20 mg, V0, 1×/dia
- Rinite alérgica, urticária: 10 mg, VO, 1×/dia

Função hepática: doença hepática – 10 mg, a cada 2 dias

Função renal: insuficiência renal com CICr < 30 mL/min - 10 mg, a cada 2 dias

Reacões adversas:

- Neurológicas: cefaleia (12%), sonolência (8%), fadiga (4%)
- Gastrointestinais: xerostomia (3%)

Precauções: insuficiência renal; insuficiência hepática; gestação

-MRCM.indb 1403 12/5/17 4:07 PM

lorazepam Lorax® comp 1 e 2 mg Com ajuste Sem ajuste D Compatível

Posologia:

- Transtorno de ansiedade: 1-10 mg/dia, em 2-3 doses diárias
- Insônia por ansiedade ou estresse: 2-4 mg, ao se deitar

Função hepática: insuficiência hepática grave e/ou encefalopatia – risco de agravamento da encefalopatia; considerar ajustes de dose

Função renal: não há informações disponíveis

Ajustes de dose: pacientes geriátricos – 1-2 mg/dia, em doses divididas; em seguida, aumentar a dose gradualmente conforme necessário e tolerado; pacientes debilitados – 1-2 mg/dia, em doses divididas; em seguida, aumentar a dose gradualmente conforme necessário e tolerado; mulheres que tomam contraceptivos – pode ser necessário aumento da dose

Reacões adversas:

- Cardiovascular: 1-10% hipotensão arterial
- Dermatológicas: 1-10% dermatite, erupção cutânea
- Neurológicas: > 10% sedação; 1-10% acatisia, amnésia, ataxia, cefaleia, confusão mental, depressão, desorientação, tontura
- Respiratórias: > 10% depressão respiratória; 1-10% apneia, congestão nasal, hiperventilação
- Musculoesquelética: 1-10% fraqueza
- Gastrointestinais: 1-10% alteração do apetite, ganho de peso, náusea, perda de peso
- Ocular: 1-10% transtornos visuais

Precauções: uso concomitante com anestésicos, álcool e depressores do SNC; uso concomitante com medicamentos que reduzem o limiar convulsivo (p. ex., antidepressivos); pacientes debilitados; transtorno depressivo primário ou psicose — potencial suicídio; idosos; doses elevadas aumentam o risco de toxicidade do propilenoglicol ou do polietilenoglicol, especialmente em doentes com insuficiência renal (injetável); reações paradoxais; pode ocorrer dependência física e psicológica; função respiratória comprometida; convulsões; estado de mal epiléptico; na descontinuação, reduzir gradualmente a dose após uso prolongado

Contraindicações: EV – pode produzir arterioespasmo, resultando em gangrena; glaucoma de ângulo estreito agudo; insuficiência respiratória

losartana Cozaar®, Losartana comp rev 50 e 100 mg; comp rev 25 mg Com ajuste de dose Com traindicado D Uso criterioso

Posologia:

- HAS: dose inicial de 50 mg, $1 \times / \text{dia}$; pode ser administrado $1-2 \times / \text{dia}$, com dose diária de 25-100 mg
- Insuficiência cardíaca: dose inicial de 12,5-25 mg, 1×/dia; alvo de 100-150 mg/dia

Função hepática: cirrose — pode ocorrer aumento significativo da concentração plasmática; dose inicial de 25 mg/dia

Função renal: podem ocorrer alterações na função renal; CICr < 60 mL/min — uso concomitante com alisquireno contraindicado

Ajuste de dose (depleção do volume): dose inicial de 25 mg/dia

(continua)

losartana (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: dor torácica (nefropatia diabética: 12%); hipotensão arterial (nefropatia diabética: 7%), hipotensão ortostática (hipertensão arterial: 4%; nefropatia diabética: 4%), hipotensão arterial na 1ª dose (relacionada à dose: < 1% com 50 mg; 2% com 100 mg)
- Dermatológica: celulite (nefropatia diabética: 7%)
- Hematológica: anemia (nefropatia diabética: 14%)
- Neurológicas: fadiga (nefropatia diabética: 14%), hipoestesia (nefropatia diabética: 5%), febre (nefropatia diabética: 4%), tontura (4%), insônia (1%)
- Respiratórias: tosse (3-11%, similar ao placebo; incidência mais alta em pacientes com tosse prévia relacionada à terapia com inibidor da enzima conversora da angiotensina), bronquite (nefropatia diabética: 10%), infecção de vias aéreas superiores (8%), sinusite (hipertensão arterial: 1%; nefropatia diabética: 6%), congestão pasal (2%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (nefropatia diabética: 14%), dorsalgia e/ou lombalgia (hipertensão arterial: 2%; nefropatia diabética: 12%), fraqueza muscular (nefropatia diabética: 7%), gonialgia (nefropatia diabética: 5%), dor em membros inferiores (1-5%), cãibras musculares (1%), mialgia (1%)
- Gastrointestinais: diarreia (hipertensão arterial: 2%; nefropatia diabética: 15%), gastrite (nefropatia diabética: 5%), ganho de peso (nefropatia diabética: 4%), dispepsia (1-4%), dor abdominal (2%), náusea (2%)
- Endócrinas: hipoglicemia (nefropatia diabética: 14%), hiperpotassemia (hipertensão arterial: < 1%; nefropatia diabética: 7%)
- Geniturinária: ITU (nefropatia diabética: 13%)
- Miscelânea: síndrome similar à gripe (nefropatia diabética: 10%), infecção (nefropatia diabética: 5%)

Precauções: angioedema, incluindo edema de laringe e glote, causando obstrução das vias aéreas ou inchaço da face, lábios, faringe ou língua, foi raramente relatado; alguns dos pacientes tiveram angioedema previamente com outras drogas, como os inibidores da enzima conversora da angiotensina; uso concomitante com outras drogas que causam bloqueio do sistema renina-angiotensina-aldosterona (p. ex., inibidores da enzima conversora da angiotensina, alisquireno); aumento do risco de hipotensão, síncope e disfunção renal (incluindo injúria renal aguda); insuficiência cardíaca congestiva grave, oligúria, azotemia progressiva, injúria renal aguda e morte foram relatadas com inibidores da enzima conversora da angiotensina; hiperpotassemia tem sido relatada; aumento do risco de desequilíbrio hidroeletrolítico em doentes com insuficiência renal (com ou sem diabetes); hipotensão sintomática pode ocorrer em pacientes com depleção de volume, incluindo aqueles em tratamento com diuréticos; redução da dose pode ser necessária; estenose da artéria renal bilateral ou unilateral; aumento da creatinina sérica e da ureia foi relatado

Contraindicação: uso concomitante de alisquireno em pacientes com diahetes



Posologia:

■ DLP: 10-80 mg/dia, à noite

Função hepática: contraindicado em pacientes com doença hepática ativa ou elevações persistentes e sem explicação das transaminases séricas; história de abuso de álcool — uso com precaução; casos fatais foram relatados; interromper o tratamento se ocorrer lesão hepática grave

(continuação) **lovastatina**

Função renal: aumento do risco de rabdomiólise ou miopatia relacionado com a dose; CICr < 30 mL/min – ajuste de dose pode ser necessário

Aiuste de dose: pacientes geriátricos – aiuste de dose necessário (liberação imediata); uso concomitante com amiodarona (liberação imediata) - dose máxima de 40 mg/dia; uso concomitante de danazol ou diltiazem (liberação imediata) – dose inicial de 10 mg/dia (máximo: 20 mg/dia); uso concomitante com verapamil (liberação imediata) - dose inicial de 10 mg/dia (máximo: 20

Reações adversas (relatadas com o comprimido de liberação imediata; reações adversas similares foram observadas com o comprimido de liberação prolongada):

- Dermatológica: erupção cutânea (0,8-1%)
- Neurológicas: cefaleia (2-3%), tontura (0,5-1%)
- Musculoesqueléticas: aumento da CPK (> 2× LSN: 11%), mialgia (2-3%), fraqueza (1-2%), cãibras musculares (0,6-1%)
- Gastrointestinais: flatulência (4-5%), constipação (2-4%), diarreia (2-3%), dor abdominal (2-3%), náusea (2-3%), dispepsia (1-2%)
- Ocular: turvamento da visão (0,8-1%)

Precauções: eficácia reduzida e aumento do risco de elevações das transaminases séricas na hipercolesterolemia familiar homozigótica; risco aumentado de miopatia e rabdomiólise em idade > 65 anos; esclerose lateral amiotrófica preexistente; taxa de ALS em declínio funcional pode aumentar com a terapia com estatinas; aumentos foram relatados nos níveis de glicose e de Hb glicada; AVC hemorrágico tem sido relatado; maior incidência de AVC ou de ataque isquêmico transitório sem doença cardiovascular dentro dos 6 meses anteriores; risco aumentado de miopatia e rabdomiólise em hipotireoidismo descontrolado; miopatia necrotizante imunomediada (miopatia autoimune) foi relatada - interromper o tratamento assim que houver suspeita ou for diagnosticada; níveis acentuadamente elevados de CPK foram relatados descontinuação pode ser justificada

Contraindicações: uso concomitante com inibidores potentes do CYP3A4 (p. ex., boceprevir, claritromicina, eritromicina, inibidores da protease do HIV, itraconazol, cetoconazol, nefazodona, posaconazol, telaprevir, telitromicina, voriconazol) ou de produtos que contenham cobicistate

manidipino

Manivasc®

comp 10 e 20 mg







Contraindicado Contraindicado Sem

Contraindicado informações

Posologia:

■ Hipertensão: 10-20 mg, V0, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática moderada a grave – uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal com CICr < 10 mL/min — uso contraindicado

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palpitações, fogachos, edema
- Dermatológica: erupções cutâneas
- Hematológicas: aumentos reversíveis dos parâmetros da função hepática (ALT, AST, DHL, gamaglutamil-transferase e fosfatase alcalina) e renal (azotemia, creatininemia)
- Neurológicas: cefaleia, tonturas ou vertigens
- Gastrointestinais: náusea, vômito, distúrbios gastrointestinais, ressecamento da boca

(continua)

(continuação) manidipino

Precauções: pacientes coronarianos estáveis – possível aumento do risco cardíaco; idosos - ajuste da dose é necessário; intolerância à galactose, má absorção de glucose-galactose, deficiência de lactase - uso não recomendado; insuficiência cardíaca do lado direito e isolada; disfunção ventricular esquerda; obstrução do canal de saída do ventrículo esquerdo; síndrome do nódulo sinusal, se um marca-passo não estiver presente

Contraindicações: uso concomitante com inibidores e indutores de CYP3A4; IAM, nas primeiras 4 semanas; uso pediátrico; angina instável; insuficiência cardíaca não tratada

manitol Manitol® sol inj 20% (200 mg/mL) Uso criterioso Sem informações

Posologia:

■ Hipertensão intracraniana: 0,25-1 g/kg/dose; pode repetir a cada 6-8 h

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: podem ocorrer injúria renal aguda e necrose tubular aguda (> 200 g/dia; osmolalidade sérica > 320 mOs/mL); doença renal grave — uso contraindicado

Administração parenteral: manitol a 20% deve ser administrado EV; a dosagem precisa ser individualizada; antes da administração - verificar a presença ou não de cristais na solução (podem ser dissolvidos em banho-maria, a 60-80°C, com agitação vigorosa); esperar a solução voltar à TA antes de administrar, usando equipamento com filtro

Reações adversas:

- Cardiovasculares: dor torácica, insuficiência cardíaca congestiva, sobrecarga circulatória, hipertensão/hipotensão arterial, taquicardia
- Dermatológicas: erupção cutânea, urticária
- Neurológicas: calafrios, cefaleia, convulsões, tontura
- Respiratórias: edema pulmonar, rinite
- Gastrointestinais: náusea, vômito, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: acidose metabólica (dilucional), aumento do hiato osmolar, desequilíbrio hidroeletrolítico, desidratação e hipovolemia secundárias à diurese rápida, hiperpotassemia induzida pela hiperosmolalidade, hiperglicemia, hipernatremia, hiponatremia (dilucional), intoxicação hídrica
- Geniturinárias: disúria, poliúria
- Locais: dor, tromboflebite, necrose tissular
- Miscelânea: reações alérgicas

Precauções: cristalização pode ocorrer – dissolver colocando em banho de áqua quente; aquecer à temperatura corporal antes de administrar; cristalização por contato com policloreto de vinila e com plástico e superfícies de vidro em estado bruto - não tentar ressolubilizar com o calor; asma ou testes muito baixos de função pulmonar; disfunção cardiopulmonar; broncoespasmo; diurese após a infusão rápida pode aumentar a hemoconcentração preexistente; desequilíbrio hidroeletrolítico e perda de água; hipernatremia pode ocorrer com o uso continuado

Contraindicações: condições agravadas por broncoespasmo induzido ou espirometria; desidratação grave; insuficiência cardíaca ou congestão pulmonar progressiva; hemorragia intracraniana ativa; edema pulmonar; congestão grave

-MRCM.indb 1405 12/5/17 4:07 PM

mebendazol Pantelmin® comp 500 mg; sol oral 20 mg/mL Com ajuste Sem C Uso criterioso informacões

Posologia:

- Ancylostoma duodenale, Necator americanos, Ascaris lumbricoides, Stringyloides stercoralis, Taenia solium: 100 mg, 2×/dia, por 3 dias; pode ser repetido em 3 semanas se não obtiver cura
- Enterobius vermiculares: 100 mg, em dose única; pode ser repetida em 2 ou 4 semanas

Função hepática: doença hepática – pode ser necessário reduzir a dose por conta do extenso metabolismo hepático (não há informações de ajuste esnecífico)

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovascular: angioedema
- Dermatológicas: alopecia (com altas doses), erupção cutânea, prurido
- Hematológica: neutropenia (faringite, fadiga incomum)
- Neurológicas: cefaleia, crises convulsivas, febre, tontura
- Musculoesquelética: fraqueza incomum
- Gastrointestinais: diarreia, dor abdominal, náusea, vômito

Precaução: ineficaz em hidatidose



Posologia:

- Sangramento uterino: 5-10 mg, VO, por 5-10 dias, iniciando no 16º ou 21º dia do ciclo
- Contracepção: 150 mg, IM, a cada 3 meses

Função hepática: disfunção hepática (VO) ou doença significativa do fígado (injetável) – uso contraindicado

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral: pode ser administrada SC ou IM; IM - agitar as seringas antes de modo vigoroso e imediato

Reações adversas (relatadas com qualquer forma de apresentação; as variações percentuais indicadas referem-se ao contraceptivo injetável)

- Musculoesqueléticas: 1-5% fraqueza, artralgia, cãibras em membros inferiores, dorsalgia ou lombalgia
- Endócrinas e metabólicas: < 5% irregularidades menstruais (incluindo sangramento e/ou amenorreia; 1-5% redução da libido
- Dermatológicas: acne, alopecia, erupção cutânea
- Gastrointestinais: < 5% dor ou desconforto abdominal, alterações do peso (média de 1,5-2,5 kg após 1 ano e de 4 kg após 2 anos); 1-5% náusea, timpanismo
- Neurológicas: < 5% cefaleia, nervosismo, tontura; 1-5% depressão, dor, fadiga, insônia, irritabilidade
- Cardiovascular: 1-5% edema
- Dermatológicas: 1-5% acne, alopecia, erupção cutânea
- Geniturinárias: 1-5% dor pélvica, esfregaço cervical anormal, hemorragia vaginal, infecção vaginal, ITU, leucorreia, menometrorragia, menorragia, vaginite
- Locais: 1-5% atrofia, reação ou dor no local da injeção
- Respiratórias: 1-5% infecções do trato respiratório

(continua)

medroxiprogesterona

(continuação)

Precauções: perda de densidade mineral óssea; demência (mulheres pós-menopáusicas, com idade ≥ 65 anos); mulheres na pós-menopausa (50-79 anos de idade); não deve ser usada como um método de controle de natalidade em longo prazo (> 2 anos); asma; epilepsia; enxaqueca; cardíacos; disfunção renal; hemangioma hepático; hipocalcemia grave; enxaqueca; porfiria; lúpus eritematoso sistêmico; epilepsia; distúrbios tromboembólicos; distúrbios da visão

Contraindicações: aborto; gravidez; câncer da mama conhecido ou suspeito; neoplasia; dependência de estrógeno ou progesterona conhecida ou suspeita; tromboflebite: história atual ou passada de distúrbios tromboembólicos ou doença vascular cerebral; hemorragia vaginal não diagnosticada



Posologia:

- Carcinoma de mama: 160 mg/dia, VO, em dose única ou fracionada
- Carcinoma de endométrio: 40-320 mg/dia, VO, em dose única ou fracionada

Função hepática: podem ocorrer hepatomegalia (1-3%), aumento de DHL (1-3%), hepatotoxicidade, icterícia colestática; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: pode ocorrer albuminúria (1-3%); insuficiência renal — aumento do risco de reações de toxicidade; redução da dose pode ser necessária

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (5-8%), dor torácica (1-3%), edema (1-3%), edema periférico (1-3%), miocardiopatia (1-3%), palpitação (1-3%), insuficiência cardíaca
- Dermatológicas: erupção cutânea (2-12%), alopecia (1-3%), exantema vesiculobolhoso (1-3%), prurido (1-3%)
- Hematológicas: anemia (≤ 5%), leucopenia (1-3%)
- Neurológicas: cefaleia (≤ 10%), insônia (≤ 6%), febre (1-6%), dor (≤ 6%, similar ao placebo), confusão mental (1-3%), crise convulsiva (1-3%), depressão (1-3%), hipoestesia (1-3%), pensamento anormal (1-3%), alterações de humor, letargia, mal-estar
- Respiratórias: dispneia (1-3%), faringite (1-3%), tosse (1-3%), pneumonia (≤ 2%), hiperpneia
- Musculoesqueléticas: fraqueza (2-8%), neuropatia (1-3%), parestesia (1-3%), síndrome do túnel do carpo
- Gastrointestinais: diarreia (6-15%, similar ao placebo), flatulência (≤ 10%), vômito (≤ 6%), náusea (≤ 5%), dispepsia (≤ 4%); 1-3% sialorreia, constipação, dor abdominal, xerostomia; ganho de peso (não atribuído ao edema ou à retencão líquida)
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia (≤ 6%), ginecomastia (1-3%), alterações na erosão e nas secreções cervicais, alterações no fluxo menstrual, alterações no padrão de sangramento vaginal, aumento da sensibilidade mamária, diabetes, fogachos, hipercalcemia, insuficiência adrenal, manchas sanguíneas, sangramento repentino e amenorreia, síndrome de Cushing, supressão do eixo hipotálamo-hipófise-adrenal
- Geniturinárias: impotência (4-14%), redução da libido (≤ 5%), incontinência urinária (1-3%), ITU (1-3%), aumento da frequência miccional (≤ 2%)
- Ocular: ambliopia (1-3%)
- Miscelânea: diaforese (1-3%), infecção (1-3%), infecção por herpes (1-3%), exacerbação tumoral
- Relatos após colocação no mercado e/ou de caso: embolia pulmonar, fenômenos tromboembólicos, intolerância à glicose, tromboflebite

(continuação) megestrol

Precauções: história de doença tromboembólica; ocorrência de insuficiência adrenal tem sido observada; redução da dose pode ser necessária em idosos

meloxicam Movatec® comp 15 mg; sol inj 15 mg/amp

Contraindicado

Posologia:

■ Osteoartrose, artrite reumatoide: 7,5-15 mg, VO, 1×/dia

Função hepática: histórico de disfunção hepática – aumento do risco de toxicidade renal e hepática; uso com precaução

Função renal: CICr ≥ 15 mL/min – ajuste de dose não é necessário; CICr < 15 mL/min - uso contraindicado

Administração parenteral: administrar apenas IM profunda (injetável); recomenda-se IM somente para o início do tratamento e, para dar continuidade, são indicadas VO; a dosagem inicial pode ser de 7,5 mg, e a máxima (VO e IM) não deve ultrapassar 15 mg/dia

Reacões adversas:

■ Cardiovasculares: angina (< 2%), insuficiência cardíaca congestiva (< 2%), hipertensão (< 2%), infarto do miocárdio (< 2%), trombose

Reações adversas:

- Dermatológicas: eritema multiforme, eritrodermia, síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica
- Hematológicas: anemia (< 1-4%), diminuição da agregação plaquetária, desordem purpúrica (< 2%)
- Neurológicas: cefaleia (2-8%), insônia (< 1-4%), tontura (< 1-4%)
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (2-8%), faringite (< 1-3%), tosse (< 1-2%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (< 1-5%), dorsalgia e/ou lombalgia (< 1-3%)
- Gastrointestinais: dispepsia (4-9%), diarreia (3-8%), náusea (2-7%), dor abdominal (2-5%), constipação (< 1-3%), flatulência (< 1-3%), vômito (< 1-3%)
- Miscelânea: sintomas similares aos do resfriado (2-6%), quedas (3%)

Precauções: doença cardiovascular; eventos trombóticos cardiovasculares; aumento do risco de eventos gastrointestinais adversos graves em idosos; risco de broncoespasmo grave se houver asma preexistente; distúrbio de coagulação ou uso de anticoagulantes; desidratação considerável; pacientes do sexo feminino com dificuldade para engravidar ou em estudos de infertilidade; hipertensão; tabagismo ou uso de álcool

Contraindicações: dor no período perioperatório de revascularização do miocárdio; asma e urticária



Posologia:

■ Habitual: 1 g, EV, a cada 8 h ■ Meningite: 2 g, EV, a cada 8 h

Função hepática: não há informações diponíveis

Função renal: CICr de 26-50 mL/min – administrar a cada 12 h; CICr de 10-25 mL/min - administrar metade da dose a cada 12 h; CICr < 10 mL/min administrar metade da dose a cada 24 h; hemodiálise - 1 dose adicional após a sessão é recomendada

(continua)

(continuação) meropeném

Administração parenteral (compatível - SF e SG5%): reconstituir 500 mg com 10 mL de AD ou solução compatível; pode ser administrado por injeção EV, em bolus, ou diluído e infundido em 15-30 min; a faixa de dosagem varia em 1,5-6 g/dia, dividida em 3 tomadas

Obs.: estabilidade de 10 h em TA e de 48 h em REF para soluções em SF, e de 1 h em TA e 4 h em REF para soluções contendo SG5%

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção cutânea (2-3%, incluindo monilíase na área da fralda em pacientes pediátricos), prurido (1%)
- Hematológica: anemia (até 6%)
- Neurológicas: cefaleia (2,3-7,8%), dor (5%)
- Respiratória: apneia (1%)
- Gastrointestinais: náusea ou vômito (1-8%), constipação (1-7%), diarreia (4-5%), monilíase oral (pacientes pediátricos: < 2%), glossite
- Locais: inflamação no local da injeção (2%), flebite ou tromboflebite (1%), reação no local da injeção (1%)
- Miscelânea: sepse (2%), choque séptico (1%)

Precauções: diarreia associada a Clostridium difficile; uso concomitante com probenecida, ácido valproico ou divalproato de sódio não é recomendado; podem ocorrer comprometimento neuromotor, dores de cabeça, convulsões ou parestesias e interferência com o estado de alerta mental; aumento do risco de convulsões e outros efeitos adversos no SNC em pacientes com distúrbios preexistentes; monitorização e ajuste de dose recomendados para idosos

Contraindicações: reação anafilática com antibióticos betalactâmicos

Precaucão

mesalazina

Mesacol®: Mesacol® MMX; Pentasa®; Asalit®

comp rev 800 mg; supos 50 mg; comp rev lib prol 1.200 mg, comp lib prol 500 e 1.000 mg, gran lib prol (sachê) 1 e 2 q, supos 1 q e enema 10 mg/mL; supos 250 mg, susp retal 3 g/100 mL







Contraindicado

Posologia:

- Tratamento de retocolite ulcerativa: 1 g (cápsula), 4×/dia; 800 mg, 3×/dia, por 3-6 semanas
- Manutenção de remissão de retocolite ulcerativa: 1 g (cápsula), 4×/dia
- Proctite, proctossigmoidite, retocolite distal: enema de retenção à noite de 100 mL (1.000 mg) por 8 h, ou supositório retal de 1.000 mg, $1-2 \times /dia$, por 3-6 semanas

Função hepática: doença hepática preexistente – pode ocorrer insuficiência; uso com precaução

Função renal: disfunção renal - risco aumentado de reações tóxicas; uso com precaução

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: dor torácica (3%), edema periférico (3%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (6%; cápsula: 1%; enema: 3%; supositório: 1%), prurido (1-3%), acne (2%; supositório: 1%), alopecia (1%)
- Hematológicas: tontura (8%; enema: 2%; supositório: 3%), febre (6%; cápsula: 1%; enema: 3%; supositório: 1%), calafrios (3%), mal-estar (2%; enema: 3%), insônia (2%)

(continua)

-MRCM.indb 1407 12/5/17 4:07 PM mesalazina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

 Neurológicas: cefaleia (3-35%; cápsula: 2%; enema: 7%; supositório: 14%), dor (14%)

- Respiratória: aumento da tosse (2%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia ou lombalgia (7%; enema: 1%), artralgia (5%), hipertonia (5%), mialgia (3%), artrite (2%), dor em membros inferiores ou articulares (enema: 2%)
- Gastrointestinais: dor abdominal (3-18%; cápsula: 1%; enema: 8%; supositório: 5%), eructação (16%), náusea (13%; cápsula: 3%; enema: 6%; supositório: 3%), dispepsia (6%), flatulência (3-4%; enema: 6%; supositório: 5%), constipação (5%), vômito (5%; cápsula: 1%), exacerbação da colite (3%; supositório: 1%), dor retal (enema: 1%; supositório: 2%), hemorroidas (enema: 1%)
- Local: dor na inserção da ponta do enema (enema: 1%)
- Ocular: conjuntivite (2%)
- Miscelânea: síndrome similar à gripe (3%; enema: 5%), diaforese (3%), síndrome de intolerância (3%)

Precauções: evitar uso concomitante de cápsulas de liberação prolongada com antiácidos; uso com cautela em pacientes predispostos a miocardite ou pericardite como reações de hipersensibilidade cardíaca; em pacientes com obstrução gastrointestinal superior ou estenose do piloro, pode ocorrer retenção gástrica prolongada

Contraindicação: hipersensibilidade a outros salicilatos (incluindo ácido acetilsalicílico) ou aminossalicilatos

metadona Mytedom® comp 5 e 10 mg; sol inj 10 mg/mL Contraindicado Ajuste de dose C Compatível

Posologia:

■ Dor: 2,5-10 mg, VO, a cada 8-12 h; ou 2,5 mg, EV, a cada 8-12 h (pode ser SC ou IM)

Função hepática: insuficiência hepática – risco de acúmulo após doses repetidas; recomenda-se redução da dose inicial e titulação lenta; insuficiência hepática grave – uso contraindicado

Função renal: doença renal – pode aumentar o risco de efeitos depressores do SNC; CICr < 10 mL/min – administrar 50-75% da dose usual

Administração parenteral (compatível - SF): IM - pode ser administrada de modo profundo; EV -pode ser administrada em *bolus*, diluída em 10 mL, ou infundida em 24 h, se diluída em 50 mL

Obs.: estabilidade de 28 dias em TA para soluções diluídas

Reações adversas (durante a administração prolongada, os efeitos adversos podem diminuir ao longo de várias semanas; no entanto, a constipação e a sudorese talvez persistam)

■ Cardiovasculares: alterações eletrocardiográficas, arritmia, bigeminismo, bradicardia, choque, edema, extrassístoles, fibrilação ventricular, flebite, fraqueza, hipotensão arterial, hipotensão ortostática, insuficiência cardíaca, inversão da onda T, miocardiopatia, palpitação, parada cardíaca, prolongamento do intervalo QT, rubor, síncope, taquicardia, taquicardia ventricular, torsades de pointes, vasodilatação periférica

metadona (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Dermatológicas: prurido, rash cutâneo, urticária, urticária hemorrágica
- Hematológica: trombocitopenia (reversível, relatada em pacientes com hepatite crônica)
- Neurológicas: agitação, cefaleia, confusão mental, crises convulsivas, desorientação, disforia, euforia, insônia, sedação, sensação de desmaio, sonolência, tontura
- Respiratórias: depressão respiratória, edema pulmonar, parada respiratória
- Musculoesquelética: fraqueza
- Gastrointestinais: anorexia, cólicas estomacais, constipação, dor abdominal, espasmos do trato biliar, ganho de peso, glossite, náusea, vômito, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: amenorreia, efeito antidiurético, hipopotassemia, hipomagnesemia, redução da libido
- Geniturinárias: impotência, retenção urinária ou hesitação miccional
- Locais: IM ou SC dor, edema, eritema; EV prurido, *rash* cutâneo, urticária, urticária hemorrágica (rara)
- Oculares: distúrbios visuais, miose
- Miscelânea: dependência física e psicológica, diaforese, morte

Precauções: doenças preexistentes — doença cardiovascular, doença de Addison, hipotireoidismo, obstrução gastrointestinal, distúrbios abdominais agudos, doença crônica pulmonar, hipertrofia prostática ou uretral, síndrome da apneia do sono; alterações da consciência ou coma; risco ou aumento da pressão intracraniana; pacientes idosos, caquéticos ou debilitados — uso concomitante de depressores do SNC pode induzir ou agravar convulsões; sintomas de abstinência graves podem ocorrer com a interrupção abrupta; síndrome de abstinência neonatal de opioides tem sido relatada com o uso prolongado durante a gravidez

Contraindicações: asma brônquica aguda; fleo paralítico conhecido ou suspeito; depressão respiratória significativa; hipercarbia

Observações: titular e converter entre opioides

metformina

Glifage®; Glifage® XR

comp rev 500, 850 e 1.000 mg; comp lib prol 500, 750 e 1.000 mg







Contraindicado Contraindicado C Compatível

Posologia:

- Liberação imediata: dose inicial de 500 mg, 2×/dia, ou 850 mg, 1×/dia; aumentar 500 mg/semana ou 850 mg, a cada 2 semanas (máximo: 2.550 mg/dia); dividir doses > 2.000 mg/dia em 3 tomadas
- Liberação prolongada: 1.000 mg, 1×/dia (máximo: 2.000 mg/dia)

Função hepática: doença hepática – fator de risco no desenvolvimento de acidose láctica; uso contraindicado

Função renal: redução do CICr ou valor de creatinina no soro \geq 1,5 mg/dL (homens) e \geq 1,4 mg/dL (mulheres) — uso contraindicado

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% desconforto torácico, palpitação, rubor
- Dermatológica: 1-10% erupção cutânea
- Neurológicas: 1-10% cefaleia (6%), calafrios, sensação de desmaio, tontura

(continua)

-MRCM.indb 1408 12/5/17 4:07 PM

Contraindicado

metformina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Respiratórias: 1-10% dispneia, infecção de vias aéreas superiores
- Musculoesqueléticas: fraqueza (9%), mialgia
- Gastrointestinais: náusea ou vômito (6-25%), diarreia (10-53%), flatulência (12%), indigestão (7%), desconforto abdominal (6%), constipação, dispepsia ou azia, distensão abdominal, distúrbio do paladar, fezes anormais
- Endócrina e metabólica: 1-10% hipoglicemia
- Miscelânea: redução dos níveis de vitamina B12 (7%), aumento da diaforese, distúrbios ungueais, síndrome similar à gripe

Precauções: ocorrência de acidose láctica; ingestão excessiva de álcool (aguda ou crônica); idosos, especialmente aqueles com idade ≥ 80 anos; estados de hipóxia, incluindo choque cardiovascular, insuficiência cardíaca congestiva aguda, IAM e outras condições caracterizadas por hipoxemia; desidratacão; sepse e cirurgia

Contraindicações: uso intravascular de contraste iodado em estudos radiológicos com possível alteração aguda da função renal, resultando em aumento do risco de acidose láctica; acidose metabólica aguda ou crônica, incluindo cetoacidose diabética



Posologia:

■ Hipertensão: dose inicial de 250 mg, 2-3×/dia; ajustes graduais em intervalos ≥ 2 dias (máximo: 3 g/dia)

Função hepática: doença hepática ativa — uso contraindicado; podem ocorrer elevações de AST, bilirrubina e TP nas primeiras semanas de tratamento.

Função renal: CICr > 50 mL/min — administrar a cada 8 h; CICr de 10-50 mL/min — administrar a cada 8-12 h; CICr < 10 mL/min — administrar a cada 12-24 h; hemodiálise — 250 mg de dose suplementar são recomendados após as sessões; diálise peritoneal — intervalo entre as doses de 12-24 h; diálise — risco de hipertensão após procedimento

Reações adversas:

- Cardiovascular: 1-10% edema periférico
- Neurológicas: 1-10% cefaleia, depressão mental, febre medicamentosa, pesadelos, sonolência
- Gastrointestinal: 1-10% ressecamento da boca

Precauções: aumento do risco de positivação do teste de Coombs; maior chance de anemia hemolítica

Contraindicações: terapia concomitante com inibidores da monoaminoxidase

metilfenidato Ritalina®; Ritalina® LA comp 10 mg; cap dura lib

Precaucão

Posologia:

prol 10, 20, 30 e 40 mg

■ Transtorno de déficit de atenção: liberação imediata — dose inicial de 5 mg, 2×/dia; aumentos de 5-10 mg/dia em intervalos semanais (máximo: 60 mg/dia, em 2-3 doses); liberação prolongada — dose inicial de 20 mg/dia; aumentos de 10 mg (máximo: 60 mg/dia — doses para pacientes virgens de uso de formulação de liberação imediata; para pacientes em uso prévio de cápsulas de liberação imediata, verificar conversão em bibliografia suplementar)

Função hepática: podem ocorrer aumento da bilirrubina, aumento de transaminases, coma hepático, provas anormais da função hepática; usar com precaução

Função renal: pode ocorrer vasculite necrotizante; não há informações sobre necessidade de ajuste de dose

Reações adversas:

- Cardiovasculares: angina, arritmia cardíaca, arterite cerebral, aumento ou redução do pulso, AVC, fenômeno de Raynaud, hemorragia cerebral, hipertensão ou hipotensão arterial, infarto do miocárdio, oclusão cerebral, palpitação, sopro, taquicardia, vasculite
- Dermatológicas: alopecia, dermatite esfoliativa, eritema multiforme, hiperidrose, *rash* cutâneo, urticária
- Hematológicas: anemia, leucopenia, pancitopenia, púrpura trombocitopênica, trombocitopenia
- Neurológicas: agitação, agressividade, ansiedade, alterações de humor, AVC, cefaleia, depressão, estado de confusão mental, fadiga, febre, hipervigilância, inquietação, insônia, irritabilidade, letargia, nervosismo, psicose tóxica, raiva, síndrome de Tourette (rara), síndrome neuroléptica maligna (rara), sonolência, tensão, tontura, tremor, vertigem
- Respiratórias: aumento da tosse, dispneia, dor faringolaríngea, faringite, infecção de vias aéreas superiores, rinite, sinusite
- Musculoesqueléticas: artralgia, constrição muscular, discinesia, parestesia
- Gastrointestinais: anorexia, bruxismo, constipação, diarreia, dispepsia, dor abdominal, náusea, perda de peso, redução do apetite, vômito, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: dismenorreia, redução da libido, retardo do crescimento
- Geniturinária: disfunção erétil
- Oculares: midríase, olhos ressecados, transtorno da acomodação visual, visão turva
- Miscelânea: lesão acidental, reações de hipersensibilidade

Precauções: utilizar com cautela em pacientes com história de dependência de drogas ou alcoolismo por causa do alto potencial de abuso e dependência; o uso de estimuladores do SNC foi associado a eventos cardiovasculares graves, incluindo morte súbita, derrame, infarto do miocárdio, aumento da PA, doença vascular periférica (incluindo fenômeno de Raynaud); uso com cuidado em pacientes com distúrbios psiquiátricos; pode ocorrer comportamento agressivo; pode ocorrer, às vezes, priapismo, com necessidade de intervenção cirúrgica

Contraindicações: angina pectoris, arritmias cardíacas; no dia de cirurgia de glaucoma; insuficiência cardíaca; hipertireoidismo ou tireotoxicose; tiques motores; síndrome de Tourette com história familiar ou diagnóstico; agitação acentuada, ansiedade e tensão — pode agravar o infarto do miocárdio sintomático; uso concomitante a inibidores de monoamina-oxidase ou no prazo de 14 dias após sua suspensão; uso concomitante com anestésicos halogenados

-MRCM.indb 1409 12/5/17 4:07 PM

metilprednisolona

Advantan®; Depo-medrol®; Solu-medrol®



crem derm 1 mg/g, loção 1 mg/g, sol derm 1 mg/ mL, susp inj 40 mg/mL; pó liof inj 40, 125, 500 e 1.000 mg

Posologia:

- Succinato de metilprednisolona: 10-40 mg, EV; pode ser repetida a depender da resposta clínica; doses mais altas, de 30 mg/kg, EV, podem ser repetidas a cada 4-6 h. por 48 h
- Pulsoterapia: esquema padrão de 1 g/dia, EV, por 3-5 dias; pode variar conforme indicação clínica (succinato)
- IM (acetato): 10-80 mg, a cada 1-2 semanas
- Intra-articular (acetato): 4-80 mg, a depender do tamanho da articulação

Função hepática: disfunção hepática – uso com precaução

Função renal: disfunção renal – uso com precaução

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e SG5% em NaCl a 0,45 e 0,9%): acetato de metilprednisolona — só pode ser administrado IM e não deve ser diluído com outras soluções; evitar administração no músculo deltoide; succinato de metilprednisolona, EV — deve ser reconstituído em diluente próprio e injetado lentamente sem diluição caso a dose seja < 250 mg; também pode ser diluído para administração em infusão (30 min) Obs.: estabilidade de 48 h em TA para soluções reconstituídas e de 8 h em TA para soluções diluídas em SG5%

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, edema, hipertensão arterial
- Dermatológicas: acne, atrofia cutânea, equimoses, hiperpigmentação, hirsutismo
- Hematológicas: leucocitose passageira
- Neurológicas: alucinações, cefaleia, crises convulsivas, delírio, euforia, insônia, nervosismo, oscilações do humor, pseudotumor cerebral, psicoses, vertigem
- Musculoesqueléticas: artralgia, fraqueza muscular, fraturas, osteoporose
- Gastrointestinais: aumento do apetite, distensão abdominal, esofagite ulcerativa, indigestão, náusea, pancreatite, úlcera péptica, vômito
- Endócrinas e metabólicas: alcalose, amenorreia, DM, hiperglicemia, hiperlipidemia, hipopotassemia, intolerância à glicose, retenção de sódio e água, síndrome de Cushing, supressão adrenal, supressão do crescimento, supressão do eixo hipófise-adrenal
- Oculares: catarata, glaucoma
- Miscelânea: infecções, necrose avascular, processos malignos secundários, reações de hipersensibilidade, soluços intratáveis

Precauções: insuficiência secundária do córtex suprarrenal; hipotireoidismo; cirrose; herpes simples oftálmico; os corticosteroides podem agravar condições preexistentes de instabilidade emocional ou tendências psicóticas; transtornos psíquicos podem ocorrer após a terapia com corticosteroides; colite ulcerativa inespecífica; abscesso ou outra infecção piogênica; diverticulite; anastomoses intestinais recentes; úlcera péptica ativa ou latente; insuficiência renal; hipertensão; osteoporose e miastenia grave; altas doses de corticosteroides, bem como doses habituais, podem causar elevação da PA, retenção de sal e água, além de aumento da excreção de potássio; tuborquigos

Contraindicações: infecções fúngicas sistêmicas

(continua)

metilprednisolona

(continuação)

Observações: pacientes dependentes de corticosteroides que apresentam estresse — aumento da dose deve ser considerado antes, durante e depois de situações estressantes

metoclopramida Plasil® comp 10 mg; sol oral 1 mg/mL; sol oral (gotas) 4 mg/mL; sol inj 5 mg/mL

Posologia:

■ Refluxo gastroesofágico e gastroparesia: 10 mg, V0, 4×/dia, 30 min antes das refeições; IM ou EV – 10 mg, a cada 8 h

Função hepática: pode ocorrer hepatotoxicidade (rara); cirrose – aumento do risco de retenção de líquidos e sobrecarga de volume por conta do aumento transitório da aldosterona plasmática; uso com precaução

Função renal: CICr < 40 mL/min — administrar metade da dose habitual

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): reduzir 50% da dose

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): IM — pode ser administrada sem diluição; EV — pode ser administrada sem diluição na forma de injeção lenta (1-2 min) ou ser diluída em 50 mL e infundida por pelo menos 15 min

Obs.: estabilidade de 24 h

Reações adversas:

- Cardiovasculares: bloqueio atrioventricular, bradicardia, hipertensão ou hipotensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, retenção líquida, rubor (após altas doses EV), taquicardia supraventricular
- Dermatológicas: edema angioneurótico (raro), erupção cutânea, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, leucopenia, neutropenia, porfiria
- Neurológicas: sonolência (relacionada com a dose: ~10-70%), reações distônicas agudas (relacionadas com a dose e a idade: 1-25%), agitação (~10%), fadiga (~10%), acatisia, alucinações (raras), cefaleia, confusão mental, crises convulsivas, depressão, discinesia tardia, ideação suicida, insônia, síndrome neuroléptica maligna (rara), sintomas similares aos parkinsonianos, tontura
- Respiratórias: broncoespasmo, edema laríngeo (raro)
- Gastrointestinais: diarreia, náusea
- Endócrinas e metabólicas: amenorreia, galactorreia, ginecomastia, impotência
- Geniturinárias: aumento da frequência miccional, incontinência
- Ocular: distúrbio visual
- Miscelânea: meta-hemoglobinemia, reações alérgicas, sulfemoglobinemia

Precauções: pacientes adultos com idade < 30 anos (doses mais elevadas); mulheres; diabéticos; idosos; com o uso crônico, doses cumulativas totais mais elevadas; evitar uso prolongado (> 12 semanas); insuficiência cardíaca congestiva; histórico de depressão; hipertensão; deficiência de nicotinamida-adenina dinucleotídeo; deficiência NADH citocromo B5 redutase; doença de Parkinson preexistente

Contraindicações: uso concomitante com fármacos suscetíveis de provocar efeitos extrapiramidais; aumento do risco de gravidade e/ou frequência das crises epilépticas; hemorragia gastrointestinal, obstrução mecânica, perfuração ou qualquer outro uso com a estimulação da motilidade gastrointestinal; feocromocitoma preexistente — risco aumentado de crise hipertensiva; uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase ou até 2 semanas após interrupção

metoprolol succinato Selozok® comp lib control 25, 50 e Com ajuste 100 mg de dose

Posologia:

- Dose menor para idosos
- Hipertensão: dose inicial de 25-100 mg, 1×/dia; pode-se aumentar em intervalos semanais (máximo: 400 mg/dia)
- Angina pectoris: 100-200 mg, 1×/dia
- Insuficiência cardíaca: iniciar com 25 mg, 1×/dia; pode-se dobrar a dose a cada 2 semanas (máximo: 2 semanas; alvo: 200 mg/dia)
- Arritmia cardíaca (fibrilação/flutter atrial, taquicardia supraventricular): 100-200 mg, 1×/dia
- Pós-infarto do miocárdio: alvo de 200 mg, 1×/dia

Função hepática: disfunção hepática – iniciar com dose baixa e aumentar gradativamente, se necessário

Função renal: disfunção renal – ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (1-27%), bradicardia (2-16%), bloqueio atrioventricular de 1º grau (intervalo P-R ≥ 0,26 segundo: 5%), dor torácica (1%), edema (periférico: 1%), insuficiência cardíaca congestiva (1%), insuficiência arterial (geralmente do tipo Raynaud: 1%), palpitação (1%),
- Dermatológicas: erupção cutânea (5%), prurido (5%), exacerbação da psoríase, fotossensibilidade
- Hematológica: claudicação
- Neurológicas: tontura (2-10%), fadiga (1-10%), depressão (5%), alucinações, cefaleia, confusão mental, distúrbios do sono, insônia, perda de memória (curto prazo), pesadelos, sonolência, vertigem
- Respiratórias: dispneia (1-3%), broncoespasmo (1%), sibilos (1%), rinite
- Neurológicas: tontura (2-10%), fadiga (1-10%), depressão (5%), alucinações, cefaleia, confusão mental, distúrbios do sono, insônia, perda de memória (curto prazo), pesadelos, sonolência, vertigem
- Respiratórias: dispneia (1-3%), broncoespasmo (1%), sibilos (1%), rinite
- Musculoesquelética: dor
- Gastrointestinais: diarreia (5%), azia (1%), constipação (1%), dor (1%), flatulência (1%), náusea (1%), xerostomia (1%), vômito
- Auditiva: zumbido
- Endócrinas e metabólicas: doença de Peyronie (1%), exacerbação do diabetes, redução da libido
- Oculares: distúrbios visuais, turvamento da visão
- Miscelânea: extremidades frias (1%)

Precauções: doença broncoespástica; insuficiência cardíaca congestiva; DM; paciente hemodinamicamente comprometido ou uso concomitante com drogas que diminuem a resistência periférica, o enchimento miocárdico, a contratilidade miocárdica ou a propagação do impulso elétrico no miocárdio; hipertensão; hipotensão relacionada com a dose

Contraindicações: bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º grau; bradicardia grave; asma brônquica ou condição broncoespástica; choque cardiogênico; insuficiência cardíaca descompensada; arritmia sinusal; pacientes com suspeita de IAM com frequência cardíaca < 45 bpm, intervalo PQ > 0,24 segundo ou PA sistólica < 100 mmHg

metoprolol tartarato

Lopressor®; Seloken®; Seloken® injetável



comp rev 100 mg; comp 100 mg; sol inj 1 mg/mL (5 mg)

Com aiuste Compativel de dose

Posologia:

- Dose menor para idosos
- Hipertensão: 100-200 mg, V0, 1-2×/dia
- Angina pectoris: 100-200 mg/dia, V0, 2×/dia
- Arritmia cardíaca (fibrilação/flutter atrial, taquicardia supraventricular): 100-200 mg/dia, VO, 2×/dia; 2,5-5 mg, EV, a cada 5 min (não exceder total de 15 mg. em 15 min)
- Pós-infarto do miocárdio: alvo de 200 mg/dia, VO, 2×/dia; 5 mg, EV, a cada 3 min. em 3 doses

Função hepática: disfunção hepática – iniciar com dose baixa e aumentar gradativamente, se necessário

Função renal: disfunção renal – ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral (compatível - SF e SG5%): pode ser administrado por injeção EV lenta ou pode ser diluído a uma concentração de 5-10 mg/mL e infundido em 30-60 min

Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (1-27%), bradicardia (2-16%), bloqueio atrioventricular de 1º grau (intervalo P-R ≥ 0,26 segundo: 5%), dor torácica (1%), edema (periférico: 1%), insuficiência cardíaca congestiva (1%), insuficiência arterial (geralmente do tipo Raynaud: 1%), palpitação (1%), síncope (1%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (5%), prurido (5%), exacerbação da psoríase, fotossensibilidade
- Hematológica: claudicação
- Neurológicas: tontura (2-10%), fadiga (1-10%), depressão (5%), alucinações, cefaleia, confusão mental, distúrbios do sono, insônia, perda de memória (curto prazo), pesadelos, sonolência, vertigem
- Respiratórias: dispneia (1-3%), broncoespasmo (1%), sibilos (1%), rinite
- Musculoesquelética: dor
- Gastrointestinais: diarreia (5%), azia (1%), constipação (1%), dor (1%), flatulência (1%), náusea (1%), xerostomia (1%), vômito
- Auditiva: zumbido
- Endócrinas e metabólicas: doença de Peyronie (1%), exacerbação do diabetes, redução da libido
- Oculares: distúrbios visuais, turvamento da visão
- Miscelânea: extremidades frias (1%)

Precauções: doença broncoespástica; insuficiência cardíaca congestiva; DM; paciente hemodinamicamente comprometido ou uso concomitante com drogas que diminuem a resistência periférica, o enchimento miocárdico, a contratilidade miocárdica ou a propagação do impulso elétrico no miocárdio; hipertensão; hipotensão relacionada com a dose

Contraindicações: bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º grau; bradicardia grave; asma brônquica ou condição broncoespástica; choque cardiogênico; insuficiência cardíaca descompensada; arritmia sinusal; pacientes com suspeita de IAM com frequência cardíaca < 45 bpm, intervalo PQ > 0,24 segundo ou PA sistólica < 100 mmHg

-MRCM.indb 1411 12/5/17 4:07 PM

metotrexato

Miantrex CS®; Metotrexato



sol inj 25 e 100 mg/mL; comp 2,5 mg

Contraindicado Contraindicado X

Contraindicado

Posologia:

- Indicações oncológicas: doses específicas para cada tumor
- Psoríase grave: 10-25 mg, IM ou EV, 1×/semana
- Artrite reumatoide: 15 mg, IM, 1×/semana (pode variar de acordo com a condição clínica do paciente)

Função hepática: podem ocorrer cirrose e fibrose portal na terapia crônica; a elevação aguda de enzimas hepáticas é comum após alta dose e geralmente desaparece em até 10 dias (1-10%); doença hepática crônica, incluindo a alcoólica — uso contraindicado

Função renal: pode ocorrer disfunção renal; azotemia, insuficiência renal e nefropatia são mais comuns com dose alta (1-10%); em casos insuficiência renal, ascite ou derrame pleural, sua eliminação é reduzida; CICr de 10-50 mL/min – administrar 50% da dose; CICr < 10 mL/min – uso contraindicado; hemodiálise – administrar 50% da dose

Administração parenteral (compatível — bicarbonato de sódio 0,05 M, SG5% e SG5% em SF): pode ser administrado IM, intratecal e por infusão EV; posologia depende da indicação e das condições do paciente — doses EV muito elevadas (12-15 g/m²) devem ser administradas com ácido folínico, a fim de proteger contra toxicidade excessiva

Obs.: fotossensível

Reações adversas (variam conforme a via de administração e a dose; toxicidade hematológica e/ou gastrointestinal podem ser comuns com doses utilizadas na quimioterapia, mas são menos frequentes com doses tipicamente empregadas em doenças reumáticas)

- Cardiovascular (1-10%): vasculite
- Dermatológicas: hiperemia cutânea (> 10%); 1-10% alopecia, despigmentação ou hiperpigmentação cutânea, erupção cutânea, fotossensibilidade
- Hematológicas: leucopenia (> 10%), trombocitopenia (> 10%); 1-10% hemorragia; mielossupressão (é o principal fator limitador da administração com a mucosite de metotrexato; ocorre aproximadamente 5-7 dias após a terapia e deve desaparecer em até 2 semanas); contagem leucocitária (redução discreta); contagem de plaquetas (redução moderada; início: 7 dias; nadir: 10 dias; recuperação: 21 dias)
- Neurológicas (com a administração intratecal ou com a terapia com dose muito alta): aracnoidite (> 10%) reação aguda que se manifesta como cefaleia intensa, rigidez nucal, vômito e febre e pode ser aliviada com a redução do medicamento; toxicidade subaguda (10% dos pacientes tratados com 12-15 mg/m² de metrotexato intratecal podem apresentá-la na 2ª ou 3ª semana de terapia) paralisia motora de extremidades, paralisia de nervos cranianos, crises convulsivas ou coma, também foi observada em crianças que receberam doses EV muito altas; encefalopatia desmielinizante (> 10%) observada após meses ou anos de uso, geralmente associada à radioterapia craniana ou a outra quimioterapia sistêmica; 1-10% calafrios, crises convulsivas, encefalopatia, febre, mal-estar, tontura
- Respiratórias: faringite (> 10%); 1-10% pneumonite associada a febre, tosse e infiltração intersticial pulmonar (suspender o uso durante a reação aguda) a incidência relatada foi de 1% em pacientes com artrite reumatoide (dose: 7,5-15 mg/semana)
- Musculoesquelética (1-10%): artralgia
- Gastrointestinais (> 10%): anorexia, diarreia, estomatite ulcerativa, gengivite, glossite, mucosite, náusea, perfuração intestinal, vômito (dependente da dose, manifesta-se 3-7 dias após a terapia; resolução em até 2 semanas)

metotrexato

(continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Endócrinas e metabólicas (> 10%): defeito da oogênese ou espermatogênese, hiperuricemia; diabetes (1-10%)
- Geniturinária (1-10%): cistite
- Ocular (1-10%): turvamento da visão

Precauções: uso concomitante de radioterapia; diarreia, vômito e estomatite; toxicidade grave, inclusive mortes relacionadas com a dose — ajuste e/ou suspensão podem ser necessárias; síndrome de lise tumoral; uso concomitante com vacina viva; uso concomitante de AINH com o metotrexato em dose elevada; debilitados; idosos; infecção ativa; obesidade, diabetes, fibrose hepática ou esteato-hepatite — aumento do risco de lesão hepática e fibrose; úlcera péptica ou colite ulcerativa preexistente

Contraindicações: alcoolismo; discrasias sanguíneas preexistentes; síndromes de imunodeficiência; homens sexualmente ativos — evitar a fecundação do sexo feminino durante e por um período mínimo de 3 meses após a terapia

metronidazol

Flagyl®; Flagyl® ginecológico



Contraindicado







sol inj 0,5% (500 mg); comp rev 250 e 400 mg; geleia vag 100 mg/g

Com ajuste de dose

Contraindicado

Posologia:

- Infecções por anaeróbios: EV 500 mg, a cada 8 h; vaginal 1 aplicação à noite por 10-20 dias
- Doses por VO e EV podem variar conforme indicação clínica

Função hepática: insuficiência hepática leve a moderada — ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave (Child-Pugh classe C) — comprimidos de liberação prolongada contraindicados, a menos que benefícios sejam superiores a risco; comprimidos de liberação imediata ou cápsulas — reduzir a dose em 50% em relação ao uso EV

Função renal: CICr < 10 mL/min – reduzir 50% da dose habitual; hemodiálise – considerar uma dose suplementar depois se a administração não puder ser separada a partir da sessão de diálise; CAPD – ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral: solução injetável pronta para uso não requer diluição ou tamponamento; deve ser infundida em 30-60 min Obs.: precisa ser protegida de luz e congelamento

Reações adversas:

- Cardiovasculares: sistêmico achatamento da onda T, rubor
- Dermatológicas: sistêmico exantema eritematoso, urticária; tópico dermatite de contato, erupção cutânea, irritação, prurido, ressecamento, sensação de queimação
- Hematológicas: sistêmico neutropenia (reversível), trombocitopenia (reversível, rara)
- Neurológicas: sistêmico ataxia, cefaleia, comprometimento da coordenação, confusão mental, crise convulsiva, febre, insônia, irritabilidade, vertigem; tópico cefaleia; vaginal cefaleia (5%), tontura (2%)
- Respiratórias: sistêmico congestão nasal, faringite, rinite, sinusite
- Musculoesqueléticas: sistêmico fraqueza, neuropatia periférica; tópico sensação de formigamento ou anestesia de extremidades
- Gastrointestinais: sistêmico náusea (~12%), anorexia, cólicas abdominais, constipação, diarreia, estomatite, glossite, língua saburrosa, sabor incomum ou metálico, proctite, vômito, xerostomia; tópico constipação, náusea, sabor incomum ou metálico; vaginal desconforto (7%), náusea ou vômito (4%), sabor incomum ou metálico (2%), diarreia (1%)

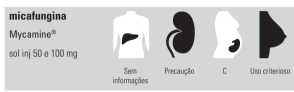
(continua)

metronidazol (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Endócrinas e metabólicas: sistêmico dismenorreia, reação similar à do dissulfiram, redução da libido
- Geniturinárias: sistêmico cistite, disúria, incontinência, poliúria, urina escurecida (rara), vaginite; vaginal secreção vaginal (12%), vaginite (10%), irritação vulvar ou vaginal (9%), desconforto pélvico (3%)
- Miscelânea: sistêmico monilíase, síndrome similar à gripe
- Local: tópico reação alérgica local
- Ocular: irritação

Precauções: meningite asséptica; discrasia sanguínea; candidíase; doença do SNC; pacientes predispostos a edema (injetável); encefalopatia; convulsões



Posologia:

- Candidíase esofágica: 150 mg, EV, a cada 24 h
- Candidemia: 100 mg, EV, a cada 24 h
- Profilaxia em transplante de medula óssea: 50 mg, a cada 24 h

Função hepática: podem ocorrer aumento de AST (6%), aumento da fosfatase alcalina sérica (5%) e aumento de ALT (5%); não há informações sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: disfunção renal — monitorização recomendada em doentes que desenvolveram alterações nos exames da função renal; sem ajuste de dose; uso com precaução

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): reconstituir com 5 mL de solução compatível, gerando soluções de 10 e 20 mg/mL, respectivamente; não agitar vigorosamente; adicionar o volume da dose correspondente em 100 mL de solução compatível e administrar infusão EV (cerca de 1 h)

Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas (incidência de todas as indicações aprovadas para profilaxia e tratamento; maior frequência em estudos com pacientes de transplante de células-tronco hematopoéticas):

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (9%), taquicardia (8%), edema periférico (7%), hipertensão arterial (7%), flebite (6%), edema (5%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (9%), prurido (6%)
- Hematológicas: trombocitopenia (15%), neutropenia (14%), anemia (10%), neutropenia febril (6%)
- Neurológicas: febre (20%), cefaleia (16%), insônia (10%), ansiedade (6%), fadiga (6%)
- Respiratórias: tosse (8%), dispneia (6%)
- Musculoesqueléticas: rigidez (9%), dorsalgia ou lombalgia (5%)
- Gastrointestinais: diarreia (23%), náusea (22%), vômito (22%), inflamação da mucosa, constipação (11%), dor abdominal (10%), anorexia (6%), dispepsia (6%)
- Endócrinas e metabólicas: hipopotassemia (18%), hipomagnesemia (13%), hipocalcemia (7%), hiperglicemia (6%)
- Miscelânea: bacteriemia (6%), sepse (5%)

Precauções: anemia hemolítica e hemólise significativa (incluindo hemólise intravascular aguda)

micofenolato de mofetila Cellcept® comp rev (gastrorresistente) 500 Precaução Com ajuste de dose

Posologia:

ma

- Pós-transplante renal: 1 g, V0, 2×/dia
 Pós-transplante cardíaco: 1,5 g, V0, 2×/dia
- Pós-transplante hepático: 1,5 g, 2×/dia
- Nefrite lúpica: indução: 1 g, 2×/dia, por 6 meses; dose manutenção de 0,5-3 g, 1×/dia, ou 1 g, 2×/dia

Função hepática: podem ocorrer provas de função hepática anormais (< 25%), ascite (24%), alcalose, aumento da fosfatase alcalina, aumento da gamaglutamil transferase, aumento de transaminases, bilirrubinemia, colangite, hepatite, icterícia, icterícia colestática, lesão hepática; uso com precaução

Função renal: podem ocorrer albuminúria, aumento de creatinina (< 39%), aumento de BUN (< 35%), disúria, hematúria, hidronefrose, insuficiência renal, necrose tubular renal, oligúria; transplantados renais com CICr < 25 mL/min — não exceder dose de 1 g/dia no período pós-transplante; após isso, não é necessário ajuste de dose

Reações adversas (relatadas em estudos de rejeição de aloenxertos renais, cardíacos e hepáticos em adultos após a administração VO; em geral, as doses mais baixas utilizadas em pacientes com rejeição de transplante renal produziram menos efeitos adversos que as mais altas; as taxas de efeitos adversos foram similares para cada indicação, exceto para aqueles exclusivos do órgão específico envolvido; os efeitos adversos observados em pacientes pediátricos foram semelhantes aos observados em adultos; anemia, diarreia, dor abdominal, faringite, febre, hipertensão arterial, infecção, infecção do trato respiratório, sepse e vômito foram observados em maior proporção; o único tipo de processo maligno observado foi o distúrbio linfoproliferativo)

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (28-77%), edema periférico (27-64%), hipotensão arterial (< 33%), edema (27-28%), taquicardia (20-22%); 3-20% angina, arritmia, aumento da pressão venosa, bradicardia, derrame pericárdico, distúrbio vascular periférico, extrassístoles supraventriculares, extrassístoles ventriculares, extrassístoles, edema facial, fibrilação atrial, flutter atrial, hipervolemia, hipotensão postural, insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência cardíaca, palidez, palpitação, parada cardíaca, síncope, taquicardia supraventricular, taquicardia ventricular, trombose, trombose arterial, vasodilatação, vasoespasmo
- Dermatológicas: erupção cutânea (< 22%); 3-20% acne, alopecia, carcinoma de pele, celulite, equimoses, exantema vesiculobolhoso, hipertrofia cutânea, hirsutismo, petéquias, prurido, úlcera cutânea
- Hematológicas: leucopenia (23-46%), anemia hipocrômica (26-43%), leucocitose (22-40%), trombocitopenia (36%); 3-20% aumento de tromboplastina, aumento do TP, distúrbios da coagulação, hemorragia, neutropenia, pancitopenia, policitemia
- Neurológicas: dor (31-76%), cefaleia (16-54%), insônia (41-52%), febre (21-52%), tontura (< 29%), ansiedade (28%); 3-20% agitação, alucinações, calafrios com febre, confusão mental, convulsão, delírio, depressão, labilidade emocional, hipoestesia, mal-estar, nervosismo, pensamento anormal, psicose, sonolência, vertigem

(continua)

-MRCM.indb 1413 12/5/17 4:07 PM

micofenolato de mofetila

(continuação)

Reações adversas (continuação)

- Respiratórias: dispneia (31-37%), infecção do trato respiratório (22-37%), tosse (31%), distúrbios pulmonares (22-30%); 3-20%: acidose respiratória, alteração da voz, apneia, asma, atelectasia, aumento de escarro, bronquite, derrame pleural, edema pulmonar, epistaxe, faringite, hemoptise, hipertensão pulmonar, hiperventilação, hipóxia, monilíase respiratória, pneumonia, pneumotórax, rinite, sinusite, soluços
- Musculoesqueléticas: dorsalgia/lombalgia (35-47%), fraqueza (35-43%), tremor (24-34%), parestesia (21%); 3-20% – artralgia, cãibras em membros inferiores, cervicalgia, distúrbios articulares, hipertonia, mialgia, miastenia, neuropatia, osteoporose
- Gastrointestinais: dor abdominal (25-62%), náusea (20-54%), diarreia (31-52%), constipação (18-41%), vômito (33-34%), anorexia (< 25%), dispepsia (22%); 3-20% – aumento do abdome, disfagia, distúrbios gástricos, esofagite, estomatite, flatulência, gastroenterite, gastrite, gengivite, hemorragia gastrointestinal, hiperplasia gengival, íleo paralítico, melena, monilíase gastrointestinal, monilíase oral, ressecamento da boca, ulceração
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia (44-47%), hipercolesterolemia (41%), hipomagnesemia (< 39%), hipopotassemia (32-37%), hipocalcemia (< 30%), hiperpotassemia (até 22%); 3-20%: acidose, desidratação, DM, distúrbios das paratireoides, ganho ou perda de peso, gota, hipercalcemia, hiperfosfatemia, hiperlipidemia, hiperuricemia, hipocloremia, hipoglicemia, hiponatremia, hipoproteinemia, hipotireoidismo, síndrome de Cushing
- Geniturinárias: ITU (37%); 3-20% aumento da frequência miccional, distúrbio prostático, distúrbios do trato urinário, dor pélvica, edema escrotal, impotência, incontinência urinária, noctúria, retenção urinária
- Miscelânea: infecção (18-27%), candidíase (11-22%), herpes simples (10-21%); 3-20% - candidíase (mucocutânea: 15-18%), viremia ou síndrome do citomegalovírus (12-14%), doença invasiva tissular causada pelo citomegalovírus (6-11%), doença cutânea causada pelo herpes-zóster (4-10%), aumento da DHL, cicatrização anormal, cisto, dermatite fúngica, diaforese, hérnia, íleo paralítico, infecção, peritonite, pielonefrite, sede, síndrome similar à gripe
- Auditivas (3-20%): distúrbios auditivos, otalgia, surdez, zumbido
- Oculares (3-20%): ambliopia, catarata, conjuntivite, distúrbios da lacrirnação, hemorragia ocular, visão anormal
- Local (3-20%): abscesso

Precauções: utilização de vários regimes de tratamento imunossupressor; pacientes submetidos a transplante cardíaco; uso concomitante com azatioprina, colestiramina ou agentes que interferem com a recirculação entero-hepática, como norfloxacino e rifampicina, não é recomendado; função retardada do enxerto; doenças do sistema digestivo ativo e grave; reativação do vírus da hepatite B ou C; deficiência hereditária de hipoxantina-guaninafosforribosil-transferase, como de síndrome de Lesch-Nyhan e síndrome de Kelley-Seegmiller; infecção por vírus polioma; vacinação pode ser menos eficaz - evitar o uso de vacinas vivas atenuadas

micofenolato de sódio

Posologia:



■ Pós-transplante: 720 mg, VO, 2×/dia













micofenolato de sódio

(continuação)

Função hepática: provas de função hepática anormais (< 25%), ascite (24%); 3-20% - alcalose, aumento da fosfatase alcalina, aumento da gamaglutamil-transferase, aumento de transaminases, bilirrubinemia, colangite, hepatite, icterícia, icterícia colestática, lesão hepática; uso com precaução

Função renal: podem ocorrer aumento de creatinina (< 39%), aumento de BUN (< 35%), albuminúria, disúria, hematúria, hidronefrose, insuficiência renal, necrose tubular renal, oligória: CICr < 25 mL/min/1.73 m² – aumento da exposição plasmática da droga ativa e do metabólito; uso com precaução

Ajuste de dose: neutropenia (contagem absoluta de neutrófilos < 1.300/mcL) ou anemia – reduzir a dose ou interromper a terapia

Reações adversas (relatadas em adultos após a administração VO isoladamente em estudos de rejeição de aloenxertos renais, cardíacos e hepáticos; em geral, as doses mais baixas utilizadas em pacientes com rejeição de transplante renal produziram menos efeitos adversos que as mais altas; as taxas de efeitos adversos foram similares para cada indicação, exceto para aqueles exclusivos do órgão específico envolvido; os efeitos adversos observados em nacientes pediátricos foram similares aos observados em adultos: anemia, diarreia, dor abdominal, faringite, febre. hipertensão arterial, infecção, infecção do trato respiratório, sepse e vômito foram observados em maior proporção; o único tipo de processo maligno observado foi o distúrbio linfoproliferativo):

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (28-77%), edema periférico (27-64%), hipotensão arterial (< 33%), edema (27-28%), taquicardia (20-22%); 3-20% angina, arritmia, aumento da pressão venosa, bradicardia, derrame pericárdico, distúrbio vascular periférico, extrassístoles supraventriculares, extrassístoles ventriculares, extrassístoles, edema facial, fibrilação atrial, flutter atrial, hipervolemia, hipotensão postural, insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência cardíaca, palidez, palpitação, parada cardíaca, síncope, taquicardia supraventricular, taquicardia ventricular, trombose, trombose arterial, vasodilatação, vasoespasmo
- Dermatológicas: erupção cutânea (< 22%); 3-20% acne, alopecia, carcinoma de pele, celulite, equimoses, exantema vesiculobolhoso, hipertrofia cutânea, hirsutismo, petéquias, prurido, úlcera cutânea
- Hematológicas: leucopenia (23-46%), anemia hipocrômica (26-43%), leucocitose (22-40%), trombocitopenia; 3-20% – aumento de tromboplastina, aumento do TP, distúrbios da coagulação, hemorragia, neutropenia, pancitopenia, policitemia
- Neurológicas: dor (31-76%), cefaleia (16-54%), insônia (41-52%), febre (21-52%), tontura (< 29%), ansiedade (28%); 3-20% - agitação, alucinações, calafrios com febre, confusão mental, convulsão, delírio, depressão, labilidade emocional, hipoestesia, mal-estar, nervosismo, pensamento anormal, psicose, sonolência, vertigem
- Respiratórias: dispneia (31-37%), infecção do trato respiratório (22-37%). tosse (31%), distúrbios pulmonares (22-30%); 3-20%: acidose respiratória, alteração da voz, apneia, asma, atelectasia, aumento de escarro, bronquite, derrame pleural, edema pulmonar, epistaxe, faringite, hemoptise, hipertensão pulmonar, hiperventilação, hipóxia, monilíase respiratória, pneumonia, pneumotórax, rinite, sinusite, soluços
- Musculoesqueléticas: dorsalgia/lombalgia (35-47%), fraqueza (35-43%), tremor (24-34%), parestesia (21%); 3-20% - artralgia, cãibras em membros inferiores, cervicalgia, distúrbios articulares, hipertonia, mialgia, miastenia, neuropatia, osteoporose

(continua)

(continua)

Uso criterioso

micofenolato de sódio

(continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: dor abdominal (25-62%), náusea (20-54%), diarreia (31-52%), constipação (18-41%), vômito (33-34%), anorexia (< 25%), dispepsia (22%); 3-20% – aumento do abdome, disfagia, distúrbios gástricos, esofagite, estomatite, flatulência, gastroenterite, gastrite, gengivite, hemorragia gastrointestinal, hiperplasia gengival, íleo paralítico, melena, monilíase gastrointestinal, monilíase oral, ressecamento da boca, ulceração
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia (44-47%), hipercolesterolemia (41%), hipomagnesemia (< 39%), hipopotassemia (32-37%), hipocalcemia (< 30%), hiperpotassemia (até 22%); 3-20%: acidose, desidratação, DM, distúrbios das paratireoides, ganho ou perda de peso, gota, hipercalcemia, hiperfosfatemia, hiperlipidemia, hiperuricemia, hipocloremia, hipoglicemia, hiponatremia, hipoproteinemia, hipotireoidismo, síndrome de Cushing
- Geniturinário: ITU (37%); 3-20% aumento da frequência miccional, distúrbio prostático, distúrbios do trato urinário, dor pélvica, edema escrotal, impotência, incontinência urinária, noctúria, retenção urinária
- Miscelânea: infecção (18-27%),candidíase (11-22%), herpes simples (10-21%): 3-20% - candidíase (mucocutânea: 15-18%), viremia ou síndrome do citomegalovírus (12-14%), doenca invasiva tissular causada pelo citomegalovírus (6-11%), doença cutânea causada pelo herpes-zóster (4-10%), aumento da DHL, cicatrização anormal, cisto, dermatite fúngica, diaforese, hérnia, íleo paralítico, infecção, peritonite, pielonefrite, sede, síndrome similar à gripe
- Auditivas (3-20%): distúrbios auditivos, otalgia, surdez, zumbido
- Oculares (3-20%): ambliopia, catarata, conjuntivite, distúrbios da lacrirnação, hemorragia ocular, visão anormal
- Local (3-20%): abscesso

Precauções: uso concomitante não recomendado - azatioprina, micofenolato de mofetila, colestiramina ou outros agentes que interferem com a recirculação entero-hepática, ou drogas que podem ligar ácidos biliares (p. ex., carvão ativado VO, sequestradores dos ácidos biliares); combinação de norfloxacino e metronidazol, vacinas vivas, rifampicina; evitar uso concomitante de vacinas vivas; função retardada do enxerto; doença do sistema digestivo ativa e grave; hemorragia gastrointestinal; deficiência hereditária de hipoxantina-quanina-fosforribosil-transferase, como de síndrome de Lesch-Nyhan e síndrome de Kelley-Seegmiller; infecção por vírus polioma; vacinação pode ser menos eficaz – evitar o uso de vacinas vivas atenuadas; exposição à luz do sol ou à luz UV

miconazol

Daktarin®; Daktarin® gel oral; Daktazol®









Sem ajuste

Posologia:

■ Tinea pedis ou corporis: aplicar na região afetada 2×/dia

Função hepática: insuficiência hepática - risco para o aumento da exposição sistêmica; uso com precaução

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Dermatológicas: tópico dermatite alérgica de contato, maceração; vaginal - irritação, prurido
- Gastrointestinais: tópico sensação de queimação; vaginal cólicas abdominais

Precauções: crianças; jovens; perigo potencial de asfixia – uso não recomendado

midazolam

Dormonid®

sol inj 15 mg/3 mL, 5 mg/5 mL, 50 mg/10 mL, comp rev 7,5 e 15 mg







Contraindicado

Contraindicado

Posologia:

- Sedação pré-procedimento/cirurgia: adultos < 60 anos 0,07-0,08 mg/kg, IM, 30-60 min antes da cirurgia (usual: 5 mg, IM); dose de 0,02-0,04 mg/kg pode ser repetida a cada 5 min até 0,1-0,2 mg/kg; idosos > 60 anos - 0,02-0,05 mg/kg, IM, 30-60 min antes da cirurgia (usual: 2-3 mg, IM)
- Sedação pré-procedimento e coma ansiolítico em pacientes pediátricos: dose única de 0,25-1 mg/kg (máximo: 20 mg)
- Sedação consciente: adultos < 60 anos 1 mg, EV (não administrar > 2,5 mg em um período de 2 min); doses adicionais a cada 2 min podem ser realizadas; em geral, doses < 5 mg são necessárias; idosos > 60 anos - 0,5 mg, EV (não administrar > 1,5 mg em um período de 2 min); doses adicionais a cada 2 min podem ser realizadas; em geral, doses < 3,5 mg são necessárias
- Sedação em ventilação mecânica: dose inicial de 0,01-0,05 mg/kg (0,5-4 mg) pode ser repetida em intervalos de 5-15 min; dose de manutenção de 0,02-0,1 mg/kg/h (0,3-1,7 mcg/kg/min)

Função hepática: disfunção hepática – uso contraindicado

Função renal: doença renal crônica – risco de toxicidade de drogas; CICr < 10 mL/min - reduzir 50% da dose recomendada

Ajustes de dose: pacientes idosos, debilitados, cirúrgicos e doentes de alto risco - redução da dose é necessária ou não recomenda-se o uso; uso antecedente a narcóticos ou outros depressores do SNC – dose de diminuição em 30-50% para sedação/ansiolítico/amnésia

Administração parenteral (compatível - SF, SG5% e SG5% em SF): IM administração profunda em região de grande massa muscular; EV – pode-se administrar por injeção lenta sem diluição (2-4 min) ou por infusão diluída em 30 mL, em uma taxa de 0,03-0,1 mg/kg/h

Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reacões adversas:

- Cardiovascular: hipotensão arterial (crianças: 3%)
- Neurológicas (1-10%): atividade similar à crise convulsiva (crianças: 1%), cefaleia (1%), sonolência (1%), exacerbação da sedação

Reações adversas:

- Respiratórias (> 10%): apneia (crianças: 3%), redução do volume corrente e/ ou da frequência respiratória: tosse (1%)
- Gastrointestinais: náusea (3%), vômito (3%)
- Locais: dor e reações no local da injeção (IM: 4%; EV: 5%; gravidade menor que com diazepam)
- Ocular: nistagmo (crianças: 1%)
- Miscelânea (1-10%): soluços (4%; crianças: 1%), reação paradoxal (crianças: 2%), dependência física e psicológica com o uso prolongado

Precauções: eventos adversos cardiorrespiratórios foram relatados; função cardíaca ou função respiratória comprometida; insuficiência cardíaca congestiva; doença pulmonar obstrutiva crônica; procedimentos que envolvam vias aéreas superiores

Contraindicações: uso concomitante com inibidores da protease do HIV. efavirenz, ou elvitegravir/cobicistat; glaucoma de ângulo estreito agudo; glaucoma de ângulo aberto não tratado; redução dos sinais vitais ou intoxicação por álcool; choque ou coma; doença aguda descompensada

12/5/17 4:07 PM -MRCM.indb 1415

milrinona Primacor® sol inj 1 mg/mL Sem Com ajuste C Uso criterioso

Posologia:

■ Inotrópico positivo: dose de ataque de 50 mcg/kg, em 10 min; dose de manutenção de 0,1-0,75 mcg/kg/min

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: CICr de 50 mL/min – administrar 0,43 mcg/kg/min; CICr de 40 mL/min – administrar 0,38 mcg/kg/min; CICr de 30 mL/min – administrar 0,33 mcg/kg/min; CICr de 20 mL/min – administrar 0,28 mcg/kg/min; CICr de 10 mL/min – administrar 0,23 mcg/kg/min; CICr de 5 mL/min – administrar 0,2 mcg/kg/min

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): pode ser administrada sem diluição em injeção EV lenta (10 min) na forma de dose de ataque; doses subsequentes de manutenção devem ser diluídas até uma concentração de 200 mcg/mL e infundida em 0,375-0,75 mcg/kg/min Obs.: estabilidade de 24 h em TA para soluções diluídas

Reações adversas:

- Cardiovascular: arritmia ventricular (ectópica: 9%; taquicardia não supraventricular: 3%; taquicardia ventricular sustentada: 1%), arritmia supraventricular (4%), hipotensão arterial (3%), dor torácica e/ou angina (1%)
- Neurológicas: cefaleia (3%)

Precauções: fibrilação atrial/flutter descontrolados por digitálicos; insuficiência cardíaca classe EV; hipotensão; tratamento VO ou EV > 48 h; doença pulmonar obstrutiva ou aórtica valvular grave



Posologia:

- Dose menor para idosos
- Infecções: dose inicial de 200 mg, V0, seguidos de 50 mg, $4\times$ /dia, ou 100 mg, a cada 12 h

Função hepática: podem ocorrer aumento de enzimas hepáticas, coléstase hepática, hepatite, hiperbilirrubinemia, icterícia, insuficiência hepática; insuficiência hepática — uso com precaução

Função renal: podem ocorrer aumento de BUN, injúria renal aguda, nefrite intersticial; CICr < 80 mL/min – não exceder dose de 200 mg/dia

Reações adversas:

- Cardiovasculares: miocardite, pericardite, vasculite
- Dermatológicas: alopecia, angioedema, dermatite esfoliativa, eritema multiforme, eritema nodoso, exantema eritematoso, exantema maculopapular, fotossensibilidade, hiperpigmentação das unhas, necrólise epidérmica tóxica, pigmentação da pele e das membranas mucosas, prurido, síndrome de Stevens-Johnson, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia hemolítica, eosinofilia, leucopenia, neutropenia, pancitopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: alterações de humor, cefaleia, crises convulsivas, fadiga, febre, hiperatividade, hipoestesia, parestesia, protrusão da fontanela, pseudotumor cerebral, sedação, sonolência, tontura, vertigem

(continua)

minociclina (continuação)

Reações adversas (continuação)

- Respiratórias: asma, broncoespasmo, dispneia, infiltrados pulmonares (com eosinofilia), pneumonite, tosse
- Musculoesqueléticas: alteração da cor dos ossos, artralgia, artrite, edema articular, mialgia, rigidez articular
- Gastrointestinais: alteração da cor da cavidade, alteração da cor dos dentes, anorexia, colite pseudomembranosa, diarreia, disfagia, dispepsia, enterocolite, esofagite, estomatite, glossite, hipoplasia do esmalte, lesões inflamatórias na região anogenital, monilíase, náusea, pancreatite, ulcerações esofágicas, vômito, xerostomia
- Auditivas: perda de audição, zumbido
- Endócrinas e metabólicas: alteração da cor da tireoide, disfunção tireoidiana
- Geniturinárias: balanite, vulvovaginite
- Oculares: perda da audição, zumbido
- Miscelânea: anafilaxia, doença do soro, hipersensibilidade, lúpus eritematoso, síndrome similar ao lúpus

Precauções: diarreia associada ao *Clostridium difficile*; diarreia até 2 meses após a interrupção do tratamento; uso concomitante com isotretinoína não é recomendado; uso concomitante com penicilina não é recomendado; usar 2 métodos de contracepção durante o tratamento; não é recomendado o uso por ambos os sexos de um casal tentando conceber; papiledema; descoloração permanente dos dentes e hipoplasia do esmalte — aumento do risco com o uso em longo prazo



Posologia:

- Hipertensão: dose inicial de 5 mg, 1×/dia, aumentos graduais a cada 3 dias (faixa terapêutica habitual: 2,5-80 mg/dia, em 2 tomadas)
- Alopecia: aplicar na região 2×/dia

Função hepática: pode ocorrer aumento da fosfatase alcalina (VO); não há informações disponíveis sobre a necessidade de ajuste de dose

Função renal: pode ocorrer aumento passageiro do BUN e da creatinina sérica; redução de dose pode ser necessária

Reações adversas:

- Cardiovasculares: VO alterações eletrocardiográficas (alterações da onda T: 60%), edema periférico (7%), derrame pericárdico com tamponamento (3%), derrame pericárdico sem tamponamento (3%), angina de peito, insuficiência cardíaca, pericardite, hipertensão arterial de rebote (em crianças, após abstinência gradual), retenção hídrica e sódica, taquicardia; tópico aumento da massa ventricular esquerda, aumento do débito cardíaco, aumento do volume diastólico ventricular esquerdo, aumento ou redução da PA, dor torácica (passageira), edema, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: VO erupção cutânea, hipertricose (comum: 80%), erupção bolhosa (rara), síndrome de Stevens-Johnson (rara); tópico dermatite alérgica de contato (7,4%), alopecia, aumento do crescimento capilar fora da área de aplicação (face, barba, sobrancelhas, orelha, braço), descamação e descascamento, eczema, eritema local, exacerbação da perda capilar, exantema papular, foliculite, hipertricose, prurido, exantema papular, ressecamento, rubor, seborreia

minoxidil (continuação)

Reações adversas (continuação)

- Hematológicas: VO leucopenia (rara), redução passageira da contagem eritrocitária (hemodiluição), redução passageira de Ht e Hb (hemodiluição), trombocitopenia (rara); tópico – linfadenopatia, trombocitopenia
- Neurológicas: tópico alterações do paladar, ansiedade (rara), cefaleia, depressão mental (rara), desmaio, tontura
- Respiratórias: VO edema pulmonar; tópico bronquite, infecção das vias aéreas superiores
- Musculoesqueléticas: tópico tendonite (2,6%), dorsalgia ou lombalgia, dor torácica retroesterna de origem muscular, fraqueza, fraturas
- Gastrointestinais: VO ganho de peso, náusea, vômito; tópico diarreia, náusea
- \blacksquare Endócrinas e metabólicas: V0 sensibilidade mamária (rara: < 1%); tópico
- alterações menstruais
- Oculares: conjuntivite, distúrbios visuais, redução da acuidade visual
- Geniturinárias: tópico epididimite (rara), impotência (rara), ITU (rara), litíase renal (rara), prostatite (rara), uretrite (rara)

Precauções: angina (exacerbação); doença cerebrovascular; uso concomitante de guanetidina (profundos efeitos ortostáticos); hipertensão maligna; infarto do miocárdio (recente); derrame pericárdico, pericardite

Contraindicação: feocromocitoma (uso sistêmico)

mirtazapina Remeron® Soltab; Mirtazapina® comp orodispersível 15, 30 e 45 mg; comp rev 30 e 45 mg

Posologia:

■ Depressão: dose inicial de 15 mg, à noite; ajustar com intervalos de pelo menos 2 semanas (faixa terapêutica: 15-45 mg/dia)

Função hepática: pode ocorrer aumento de ALT (\geq 3 \times LSN: 2%); aumentar a dose conforme necessário e tolerado

Função renal: disfunção renal com *clearance* diminuído — aumentar a dose conforme necessário e tolerado

Reações adversas:

- Cardiovascular (1-10%): edema periférico (2%), edema (1%), hipertensão arterial, vasodilatação
- Neurológicas: sonolência (54%); 1-10% confusão mental (2%), mal-estar, pensamentos anormais (3%), sonhos anormais (4%), tontura (7%)
- Respiratória: dispneia (1%)
- Musculoesqueléticas: artralgia, dorsalgia e/ou lombalgia (2%), fraqueza (8%), mialgia (2%), tremor (2%)
- Gastrointestinais: xerostomia (25%), aumento do apetite (17%), constipação (13%), ganho de peso (12%; ganho de peso > 7% relatado em 8% dos adultos, ≤ 49% em pacientes pediátricos); 1-10% anorexia, dor abdominal, vômito
- Endócrinas e metabólicas: aumento do colesterol (> 10%), aumento de TG (1-10%)
- Geniturinária: aumento da frequência urinária (2%)
- Miscelânea: sede (< 1%), síndrome similar à gripe (5%)

(continua)

mirtazapina (continuação)

Precauções: uso concomitante com outros fármacos serotoninérgicos (p. ex., triptanos, antidepressivos tricíclicos, fentanila, lítio, tramadol, buspirona, triptofano, erva-de-são-joão), inibidores da monoamina-oxidase (incluindo azul de metileno EV e linezolida) e outras drogas que prejudicam o metabolismo da serotonina — monitorização recomendada; ideação suicida, piora de comportamento ou depressão durante o início da terapia ou após alterações da dose — monitorização recomendada; reduzir a dose gradualmente; transtorno bipolar; doença cardiovascular ou cerebrovascular ou condições que predispõem os doentes a hipotensão; hipotensão ortostáfica: convulsões

Contraindicações: uso concomitante com um inibidor da monoamina--oxidase, incluindo linezolida ou azul de metileno EV ou no prazo de 14 dias após a descontinuação de um inibidor de monoamina-oxidase; aguardar pelo menos 5 semanas após a suspensão do cloridrato de fluoxetina antes do início de um inibidor de monoamina-oxidase; aumento do risco de síndrome serotoninérgica



Posologia:

- Dose menor para idosos
- Narcolepsia: 200 mg, VO, em dose única matinal

Função hepática: podem ocorrer provas de função hepática anormais (2%); insuficiência hepática grave — administrar 50% da dose habitual

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovascular: dor torácica (3%), hipertensão arterial (3%), palpitação (2%), taquicardia (2%), vasodilatação (2%), edema (1%)
- Dermatológica: erupção cutânea (1%; inclui alguns casos graves que exigem hospitalização)
- Hematológica: eosinofilia (1%)
- Neurológicas: cefaleia (relacionada à dose: 34%), nervosismo (7%), tontura (5%), ansiedade (relacionada à dose: 5%), insônia (5%), depressão (2%), sonolência (2%), agitação (1%), calafrios (1%), confusão mental (1%), labilidade emocional (1%), vertigem (1%)
- Respiratórias: rinite (7%), faringite (4%), distúrbio pulmonar (2%), asma (1%), epistaxe (1%)
- Gastrointestinais: náusea (11%), diarreia (6%), dispepsia (5%), anorexia (4%), xerostomia (4%), constipação (2%), alteração do paladar (1%), flatulência (1%), ulceração bucal (1%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia/lombalgia (6%), parestesia (2%), discinesia (1%), hipercinesia (1%), hipertonia (1%), rigidez cervical (1%), tremor (1%)
- Geniturinárias: urina anormal (1%), hematúria (1%), piúria (1%)
- Oculares: ambliopia (1%), oftalmalgia (1%), visão anormal (1%)
- Miscelânea (1-10%): diaforese

Precauções: uso concomitante e 1 mês após a suspensão de contraceptivos esteroides — eficácia reduzida, recomenda-se contracepção alternativa; história de depressão, mania, psicose ou ideação suicida — aumento do risco de efeitos adversos psiquiátricos; em idosos, a depuração do fármaco pode ser reduzida; histórico de hipertrofia ventricular esquerda; prolapso da válvula mitral com o uso de estimulantes do SNC — aumento do risco de eventos cardíacos adversos; sonolência anormal ou excessiva — nível de vigília pode não retornar ao normal

-MRCM.indb 1417 12/5/17 4:07 PM

mometasona

Oximax®; Elocom® cap dura pó inal oral + inal 200 e 400 mcg; crem



Posologia:

e pom derm 1 mg/g

■ Inalação VO: 200-400 mcg, 1×/dia; pacientes com asma grave – 400 mcg,

informações

■ Tópico: aplicar na região 1×/dia, por até 2 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovascular: inalação (1-10%) dor torácica
- Dermatológicas: tópico (1-10%) atrofia cutânea, furunculose, infecção bacteriana cutânea, prurido, sensação de formigamento ou picada, sensação
- Neurológicas: inalação cefaleia (17-22%), fadiga (inalação VO: 1-13%), depressão (inalação VO: 11%)
- Respiratórias: inalação sinusite (inalação VO: 22%), rinite (2-20%), infecção de vias aéreas superiores (8-15%), faringite (8-13%), tosse (inalação nasal: 7-13%), epistaxe (1-11%), asma (1-10%), disfonia (1-10%), epistaxe (1-10%), irritação nasal (1-10%), sibilos (1-10%)
- Musculoesqueléticas: inalação dor musculosquelética (1-22%), artralgia (inalação VO: 13%), dorsalgia ou lombalgia (1-10%), mialgia (1-10%)
- Gastrointestinais: inalação vômito (1-5%), diarreia, dispepsia, dor abdominal, flatulência, gastroenterite, náusea, ressecamento da orofaringe (inalação VO), vômito
- Miscelânea: inalação candidíase oral (inalação VO: 4-22%), infecção viral (inalação nasal: 8-14%), lesão acidental, sintomas similares aos do resfriado
- Auditivas: inalação (1-10%) otalgia, otite media
- Geniturinária: inalação (1-10%) dismenorreia
- Ocular: inalação (1-10%) conjuntivite

Precauções: infecção da pele no local do tratamento; imunossupressão; tuberculose ativa; evitar o uso em pacientes com infecções não tratadas; condições alérgicas; infecção por Candida albicans na boca, nariz ou faringe; broncoespasmo paradoxal e sintomas das vias aéreas superiores; pode ocorrer perfuração do septo nasal; cicatrização de feridas pode ser prejudicada

Contraindicações: tratamento primário do estado asmático ou outros episódios agudos de asma

mononitrato de isossorbida

Monocordil®

comp 20 e 40 mg, cap retard 50 mg, comp SL 5 mg









Sem ajuste

Uso criterioso

Posologia:

- Comprimidos de liberação imediata: 10-40 mg, 2-3×/dia
- Cápsulas de liberação prolongada: 50 mg, 1×/dia
- Sublingual: 5 mg; pode ser repetido em 2-3 h

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose não é necessário

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário; hemodiálise - ajuste de dose pode ser necessário

(continua)

mononitrato de isossorbida

(continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: bradiarritmia (< 5%), insuficiência cardíaca (< 5%)
- Neurológico: tontura, cefaleia (38-57%)

Precauções: IAM: uso de álcool: bloqueadores dos canais de cálcio: hemorragia cerebral; insuficiência cardíaca congestiva; glaucoma; hipertireoidismo; miocardiopatia hipertrófica; hipotensão; meta-hemoglobinemia; traumatismo craniano recente; anemia grave; depleção do volume

Contraindicações: uso concomitante de sildenafila e tadalafila

montelucaste Singulair®; Singulair® hahv comp rev 10 mg, comp Sem Compativel mast 4 e 5 mg; gran informações informações (sachê) 4 mg

Posologia:

- Asma, rinite alérgica: 10 mg, VO, 1×/dia
- Prevenção de broncoespasmo associado e exercício: 10 mg. VO, pelo menos 2 h antes do exercício

Função hepática: pode ocorrer aumento de AST (2%); disfunção hepática leve a moderada – ajuste de dose não é necessário; disfunção hepática grave - não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea (2%)
- Neurológicas: fadiga (2%), febre (2%), tontura (2%)
- Respiratórias: tosse (3%), congestão nasal (2%)
- Musculoesquelética: fraqueza (2%)
- Gastrointestinais: dor abdominal (3%), dispepsia (2%), gastroenterite (2%), odontalgia (2%)

morfina Dimorf®; Dimorf® LC comp 10 e 30 mg, sol inj 0,1 e 0,2 mL (amp 1 mL), Com ajuste sol inj 1 mg/mL (amp 2 de dose mL) e 10 mg/mL (amp 1 mL), so, oral (gts) 10 mg/

60 e 100 mg

mL; cap dura lib prol 30,

■ Dor aguda: faixa terapêutica usual de 10-30 mg, VO de liberação imediata, a cada 4 h (podem ser necessárias doses maiores); 5-15 mg, SC, a cada 4 h; 2,5-5 mg, EV, a cada 4 h

Posologia:

■ Dor crônica: dose inicial de 30 mg, VO, 1×/dia para liberação estendida; aumentos de até 30 mg a cada 4 dias

Função hepática: insuficiência hepárica – iniciar com dose baixa e titular lentamente ou aumentar o intervalo da dose habitual em 1,5 ou $2 \times$

Função renal: CICr de 10-50 mL/min – administrar 75% da dose habitual; CICr < 10 mL/min - administrar 50% da dose habitual

morfina (continuação)

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): começar em extremidade inferior do intervalo de doses; na descontinuação após o tratamento por mais de algumas semanas, diminuir gradualmente a dose para evitar a precipitação de sintomas de abstinência; a titulação é recomendada a cada 2-4 dias

Administração parenteral: deve ser administrada por injeção EV lenta; pode ser administrada diretamente (0,2 mg/mL) ou 2,5-15 mg podem ser diluídos em 4-5 mL de AD para injeção lenta, em 5 min

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão, arritmia
- Dermatológica: prurido
- Neurológicas: síndrome de abstinência, depressão respiratória, sedação, euforia, desconforto, fraqueza, dor de cabeça, insônia, agitação, desorientação e distúrbios visuais
- Musculoesquelética: espasmo retovaginal
- Gastrointestinais: constipação, náusea ou vômito
- Miscelânea: retenção urinária, sudorese aumentada, rubor nas faces, respiração ofegante, vertigem, cansaço ou fraqueza

Precauções: abuso, mau uso ou dependência de opioides; evitar uso de álcool; choque circulatório; hipotensão grave; insuficiência suprarrenal; hipotireoidismo ou mixedema; condições abdominais agudas — diagnóstico ou curso clínico podem ser obscurecidos; obstrução gastrointestinal; doença do trato biliar; consciência prejudicada ou coma; elevações da pressão intracraniana; psicose tóxica; hipertrofia da próstata ou estenose uretral; doença pulmonar crônica ou a respiração de outra forma prejudicada; pacientes idosos ou debilitados estão em risco maior de depressão respiratória; retirada abrupta pode resultar em graves sintomas e deve ser evitada; evitar o uso concomitante com agonista/antagonista (p. ex., pentazocine, nalbufina, butorfanol) ou agonistas parciais; evitar o uso concomitante de inibidores da monoamina-oxidase ou dentro de 14 dias após sua suspensão; uso concomitante com outros depressores do SNC

Contraindicações: alcoolismo agudo e delirium tremens, asma brônquica aguda ou grave; cirurgia do trato biliar, pós-procedimento; tumor cerebral; arritmias cardíacas; depressão do SNC grave; PA comprometida (p. ex., esgotamento do volume de sangue ou administração concomitante de fenotiazina ou anestésicos gerais); potencial de hipotensão grave; distúrbios convulsivos; uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase ou o uso de inibidores da monoamina-oxidase dentro de 14 dias após a suspensão; ferimentos na cabeça; insuficiência cardíaca secundária à doença pulmonar crônica; hipercapnia; aumento de pressão intracraniana ou cerebroespinhal; fleo paralítico conhecido ou suspeito; depressão respiratória; cirurgia de abdome; anastomose cirúrgica; obstrução das vias aéreas superiores obs.: solução oral 1 mL corresponde a 32 gotas

moxifloxacino Avalox®; Vigamox® sol infus EV 1,6 mg/mL, comp rev 400 mg; sol oft 5,45 mg/mL Sem ajuste de dose C Compatível

Posologia:

■ Infecções bacterianas: dose usual de 400 mg, VO ou EV, 1×/dia

Função hepática: podem ocorrer redução ou aumento (≥ 2%) de bilirrubinas, aumento de gamaglutamil-transferase e provas de função hepática anormais; insuficiência hepática leve, moderada ou grave (Child-Pugh classes A, B, ou C) — nenhum ajuste de dose recomendado; alterações metabólicas associadas à insuficiência hepática podem levar a prolongamento do intervalo ΩT

moxifloxacino (continuação)

Função renal: podem ocorrer nefrite intersticial, injúria renal aguda e aumento da albumina sérica (≥ 2%); disfunção renal – ajuste de dose não é necessário; hemodiálise ou diálise peritoneal – ajuste de dose não é necessário.

Administração parenteral: deve ser administrado apenas por infusão EV, em 60 min; o cateter deve ser lavado antes e depois da infusão; não administrar com outros aditivos ou medicamentos

Reações adversas:

- Dermatológicas: 0,1-3% exantema (maculopapular, purpúrico, pustular), prurido, ressecamento da pele
- Hematológicas: 0,1-3% aumento do INR, aumento do TP, eosinofilia, leucopenia, trombocitemia, aumento dos níveis séricos (≥ 2%) do hormônio concentrador de melanina, de neutrófilos e da contagem leucocitária, diminuição dos níveis séricos (≥ 2%) de basófilos, eosinófilos, Hb, eritrócitos, neutrófilos
- Neurológicas: 0,1-3% tontura (2%), ansiedade, calafrios, cefaleia, dor, insônia, mal-estar, nervosismo, sonolência, tremor, vertigem
- Respiratórias: 0,1-3% aumento da pO₂ (≥ 2%), faringite, pneumonia, rinite. sinusite
- Musculoesqueléticas: 0,1-3% artralgia, fraqueza, mialgia
- Gastrointestinais: náusea (6%), diarreia (5%), redução da amilase (≥ 2%), alteração do paladar, anorexia, aumento da amilase, aumento da DHL, constipação, dispepsia, dor abdominal, estomatite, flatulência, glossite, ressecamento da boca. vômito
- Endócrinas e metabólicas: 0,1-3% aumento de cloreto sérico (≥ 2%), aumento de cálcio ionizado sérico (≥ 2%), redução da glicemia
- Geniturinárias: 0,1-3% monilíase vaginal, vaginite
- Local: 0,1-3% reação no local da injeção
- Miscelânea: 0,1-3% reação alérgica, infecção, diaforese, monilíase oral
- Reações adicionais com a preparação oftálmica (1-6%): conjuntivite, desconforto ocular, hemorragia subconjuntival, hiperemia ocular, lacrimejamento, oftalmalgia, prurido ocular, redução da acuidade visual, ressecamento dos olhos

Precauções: miastenia grave; idade > 60 anos — tratamento concomitante com esteroides ou transplante de pulmão, atividade física extenuante, insuficiência renal e histórico de distúrbios de tendões; diarreia associada ao *Clostridium difficile*; hipertensão intracraniana e convulsões; uso concomitante com antiarrítmicos de classe la (p. ex., procainamida, quinidina) ou classe III (p. ex., amiodarona, sotaloI) deve ser evitada; evitar uso concomitante com medicamentos que causem hipopotassemia ou prolongamento do intervalo QT; exposição à luz solar ou à luz UV; pneumonite alérgica; vasculite



Posologia:

■ Infecções bacterianas cutâneas: plicar uma fina camada na região afetada, 3×/dia, por até 10 dias

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal (moderada ou grave) — aplicação sobre feridas e a pele danificada; risco de toxicidade a polietileno glicol por conta da absorção sistêmica; uso com precaução

(continua)

-MRCM.indb 1419 12/5/17 4:07 PM

mupirocina (continuação)

Reações adversas:

 Dermatológicas: celulite, dermatite, eritema, estomatite ulcerativa, prurido, rash cutâneo, ressecamento da pele, urticária

- Neurológicas: tontura, cefaleia
- Respiratórias: faringite, infecção de vias aéreas superiores, rinite, tosse
- Gastrointestinais: alteração do paladar, diarreia, dor abdominal, náusea, xerostomia
- Auditiva: otalgia
- Locais: dor, edema, sensação de queimação e de picada, sensibilidade
- Ocular: blefarite
- Miscelânea: infecção secundária da ferida

Precauções: feridas e pele danificada



Posologia:

- Angina: iniciar com 40 mg, 1×/dia; aumentar 40-80 mg, a cada 3-7 dias; dose usual de 40-80 mg, 1×/dia (máximo: 240 mg/dia)
- Hipertensão: iniciar com 40 mg, 1×/dia; aumentar 40-80 mg, a cada 3-7 dias; dose usual de 40-80 mg/dia (máximo: 240-320 mg/dia)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: CICr > 50 mL/min — administrar a cada 24 h; CICr de 31-50 mL/min — administrar a cada 24-36 h; CICr de 10-30 mL/min — administrar a cada 24-48 h; CICr < 10 mL/min — administrar a cada 40-60 h

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% bradicardia, edema, insuficiência cardíaca congestiva, palpitação, redução da circulação periférica
- Neurológicas: > 10% insônia, sonolência; 1-10% depressão mental
- Respiratória: 1-10% broncoespasmo
- Gastrointestinais: 1-10% desconforto gástrico, diarreia ou constipação, náusea vômito
- Endócrina e metabólica: > 10% redução da capacidade sexual
- Miscelânea: 1-10% extremidades frias

Precauções: redução gradual da dose e monitorização recomendada durante a retirada; tireotoxicose e retirada abrupta; doença broncoespástica; insuficiência cardíaca congestiva; DM; liberação de insulina pode ser reduzida; grande cirurgia e anestesia

Contraindicações: bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus; bradicardia grave; asma brônquica ou condição broncoespástica relacionada (foi relatada morte de paciente asmático); choque cardiogênico; insuficiência cardíaca descompensada; arritmia sinusal



Posologia:

■ Profilaxia de trombose na cirurgia geral: 2.850 UI, SC, 2-4 h antes da cirurgia; depois, 2.850 UI, 1×/dia, por 7 dias ou até que cesse o risco de trombose

nadroparina cálcica
Posologia: (continuação)

(continuação)

■ Profilaxia de trombose na cirurgia de quadril: 38 Ul/kg, SC (máximo: 3.800 U), 12 h antes da cirurgia e 12 h após; depois, 38 Ul/kg, 1×/dia, até o 3º dia de pós-operatório; no 4º dia, administrar 57 Ul/kg (máximo: 5.700 UI) até o 10º dia de pós-operatório ou até que o risco de trombose cesse

■ Tratamento de trombose venosa profunda: 171 UI/kg, SC, 1×/dia (máximo: 17.100 UI/dia); nível alvo de anti-Xa – 1,2-1,8 UI/mL, 3-4 h após a injeção

Função hepática: doença hepática – uso com precaução

Função renal: insuficiência renal — monitorizar os níveis plasmáticos de anti-Xa; ajustar dose para evitar efeitos cumulativos

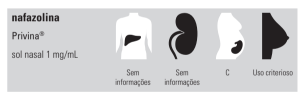
Administração parenteral: administração exclusiva SC

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea
- Hematológicas: sangramento, trombocitopenia
- Musculoesqueléticas: efeitos osteopênicos
- Hepática: aumento de AST/ALT
- Endócrina e metabólica: hipoaldosterismo (causando hiperpotassemia e/ou hiponatremia)
- Locais: dor no local da injeção, hematoma no local da injeção
- Miscelânea: reações alérgicas

Precauções: trombocitopenia; parto recente; epidural/raquianestesia ou punção lombar (risco de hematoma epidural/espinhal, resultando em paralisia); úlcera péptica; punção lombar recente; vasculites; uso concomitante com ácido acetilsalicílico — aumento do risco de sangramento; pericardite ou derrame pericárdico

Contraindicações: hemorragia cerebrovascular ou outras hemorragias ativas (exceto coagulação intravascular disseminada); aneurisma cerebral; hipertensão grave e descontrolada (risco de hemorragia cerebral); gastrite grave ou úlcera duodenal; endocardite bacteriana aguda; retinopatia diabética; teste positivo *in vitro* de presença de agregação em pacientes com histórico de trombocitopenia associada à heparina



Posologia:

■ Congestão nasal: 1-2 gotas da solução em cada narina, a cada 3 h; não exceder 4 aplicações/dia; não exceder a duração de 3-5 dias

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: distúrbios cardíacos, hipertensão arterial
- Neurológicas: cefaleia, nervosismo, redução da temperatura corporal, sonolência, tontura
- Respiratória: espirros
- Musculoesquelética: fraqueza
- Gastrointestinal: náusea
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia
- Locais: congestão de rebote, irritação da mucosa nasal, ressecamento, sensacão passageira de picada
- Oculares: aumento da pressão intraocular, ceratite puntiforme, desconforto, hiperemia, irritação, lacrimejamento, midríase, turvamento da visão
- Miscelânea: diaforese

(continua)

-MRCM.indb 1420 12/5/17 4:07 PM

nafazolina (continuação)

Precauções: anestesia com agentes que sensibilizam o miocárdio aos simpaticomiméticos (p. ex., tricloroetileno, ciclopropano, halotano); asma brônquica; doença cardiovascular; aterosclerose cerebral; uso de lentes de contato durante o uso oftálmico não é recomendado; DM; hipertensão; rebote de vasodilatação, congestão e rinite medicamentosa; não utilizar por períodos > 3-5 dias; doenças da tireoide

Contraindicações: glaucoma de ângulo fechado; não é recomendada a crianças < 6 anos; seu emprego em crianças maiores e cardiopatas deve ser cauteloso, devendo-se preferir outros fármacos



Posologia:

- Overdose de opioide: 0,2-2 mg, EV, IM ou SC; pode repetir a cada 2-3 min; considerar outras causas de depressão respiratória se não ocorrer melhora após 10 mg total
- Reversão de depressão respiratória com uso de dose terapêutica de opioide: 0,04-0,4 mg, IM, EV ou SC; pode repetir a cada 2-3 min; considerar outras causas de depressão respiratória se não ocorrer melhora após 0,8 mg total

Função hepática: doença hepática – uso com precaução

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): IM – administração IM na região lateral da coxa; EV – pode ser administrada sem diluição (ou misturada com 10 mL de solução compatível) por injeção *bolus*; pode também ser diluída em 100 mL e administrada por infusão contínua Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas (relacionadas com a reversão da dependência e a precipitação da suspensão do medicamento; os sintomas de abstinência são resultado do excesso simpático; secundariamente, ocorrem efeitos adversos para a reversão da analgesia ou da sedação por narcóticos — abstinência):

- Cardiovasculares: parada cardíaca, hipertensão, hipotensão, taquicardia, fibrilação ventricular, taquicardia ventricular
- Dermatológica: suor
- Gastrointestinal: náusea, vômito
- Neurológicas: coma, encefalopatia, apreensão, tremor
- Respiratória: edema pulmonar
- Outros: retirada de opioides

Precauções: agitação – doses excessivas podem resultar em reversão significativa da analgesia; durante o parto – risco de episódios hipertensivos graves em pacientes com hipertensão leve a moderada; pacientes no pós-operatório com o uso concomitante de drogas cardiotóxicas; pacientes no pós-operatório com doença cardíaca preexistente; depressão respiratória e/ ou do SNC; pacientes com choque séptico



Posologia:

- Dependência de álcool ou opioide: dose inicial de 25 mg, VO; administrar
 50 mg no 2º dia; dose de manutenção de 50 mg/dia
- Há regimes alternativos; dependentes de opioides devem estar abstinentes por 7-10 dias

naltrexone (continuação)

Função hepática: pode ocorrer aumento de AST (2%); insuficiência hepática (cirrose descompensada e compensada) — risco de aumento da exposição; uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal – risco de aumento da exposição; uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovascular: síncope (13%)
- Dermatológica: erupção cutânea (6%)
- Neurológicas: cefaleia (25%), insônia (14%), tontura (13%), ansiedade (12%), sonolência (4%), fadiga, nervosismo, depressão (8%), pensamentos suicidas (1%), aumento da energia, desânimo
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (13%), faringite (11%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (12%), aumento de CPK (11%), cãibras musculares (8%), dorsalgia ou lombalgia (6%)
- Gastrointestinais: náusea (33%), redução do apetite (14%), vômito (14%), diarreia (13%), dor abdominal (11%), cólicas abdominais, ressecamento da boca (5%)
- Local: reação no local da injeção (69%)
- Endócrina e metabólica: polidipsia
- Geniturinárias: 1-10% ejaculação retardada, impotência

Contraindicações: uso concomitante com analgésicos opioides; dependência de opioides; abstinência aguda a opioides



Posologia:

- Osteoartrose, artrite reumatoide, espondilite anquilosante: 250-500 mg, 2×/dia, ou 500-1.000 mg, em 1 tomada diária; se necessário, pode-se utilizar 1.500 mg/dia
- Dor musculoesquelética aguda, dismenorreia: dose inicial de 500 mg seguida de 250 mg, a cada 6-8 h, conforme a necessidade
- Enxaqueca: dose inicial de 500-750 mg, V0, seguida de 250-500 mg, se necessário (máximo: 1.250 mg/dia)
- Profilaxia da enxaqueca: 500 mg, 2×/dia; deve ocorrer melhora em 4-6 semanas

Função hepática: pode ocorrer aumento de enzimas hepáticas (1-10%); disfunção hepática — utilizar a menor dose efetiva; se doses maiores forem necessárias, poderá precisar de ajuste

Função renal: podem ocorrer necrose tubular renal e outras lesões renais; CICr < 30 mL/min — uso não recomendado; usar com precaução

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): iniciar o tratamento na extremidade mais baixa da gama de dosagem e quando doses mais elevadas são indicadas, ajuste de dose pode ser necessário

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 3-9% edema; < 3% palpitações
- Dermatológicas: 3-9% equimose, erupção cutânea, prurido; < 3% púrpura; erupção cutânea
- Hematológicas: 3-9% equimose, hemólise; anemia, aumento do tempo de sangramento
- Neurológicas: 3-9% cefaleia, sonolência, tontura; < 3% sensação de desmaio, vertigem
- Respiratória: 3-9% dispneia
- Gastrointestinais: 3-9% azia, constipação, dor abdominal, náusea; < 3%
- diarreia, dispepsia, estomatite; flatulência, indigestão, perfuração ou sangramento macroscópico, úlceras, vômito

naproxeno (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Auditivas: 3-9% zumbido; < 3% distúrbios auditivos
- Endócrina e metabólica: 3-9% retenção hídrica
- Geniturinária: 1-10% função renal anormal
- Ocular: < 3% distúrbios visuais
- Miscelânea: < 3% diaforese, sede

Precauções: doença cardiovascular conhecida ou fatores de risco; eventos trombóticos cardiovasculares; aumento do risco de toxicidade ou lesão renal e de eventos adversos gastrointestinais graves em idosos; eventos adversos gastrointestinais; aumento do risco de insuficiência cardíaca, disfunção hepática, insuficiência renal; uso concomitante de inibidores da enzima conversora da angiotensina broncoespasmo em pacientes asmáticos com rinite, com ou sem pólipos nasais, após administração de ácido acetilsalicílico ou de AINH; asma preexistente; distúrbios de coagulação; longa duração de terapia — aumento do risco de hemorragia gastrointestinal; hipertensão

Contraindicações: asma, urticária, ou reação alérgica após administração de ácido acetilsalicílico ou AINH; tratamento da dor perioperatória em cirurgia de revascularização do miocárdio



Posologia:

■ DM tipo 2: pacientes próximos à meta terapêutica podem iniciar com 60 mg, 3×/dia, 1-30 min antes das refeições (usual: 120 mg, 3×/dia)

Função hepática: insuficiência hepática moderada a grave — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal leve a moderada – ajuste de dose é necessário; insuficiência renal grave – aumento do risco de hipoglicemia; uso com precaucão

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): ajuste de dose não é necessário; pode ocorrer maior sensibilidade

Reações adversas:

- Neurológica: tontura (4%)
- Respiratória: infecção das vias aéreas superiores (10%)
- Musculoesquelética: artropatia (3%)
- Gastrointestinal: ganho de peso (1-10%)
- Endócrinas e metabólicas: hipoglicemia (2%), aumento de ácido úrico
- Miscelânea: sintomas gripais (4%)

Precauções: insuficiência adrenal ou pituitária – aumento do risco de hipoglicemia; idosos, desnutridos – aumento do risco de hipoglicemia; estresse por infecção, febre, trauma ou cirurgia; potencial de perda de controle glicêmico; insulinoterapia temporária pode ser necessária

Contraindicações: diabetes tipo 1; cetoacidose diabética

nebivolol Nebilet® comp 5 mg Contraindicado Com ajuste de dose C Contraindicado

Posologia:

- Hipertensão: dose inicial de 5 mg, $1\times$ /dia; pode-se aumentar em intervalos de 2 semanas; dose máxima de 40 mg, $1\times$ /dia
- Insuficiência cardíaca: dose inicial de 1,25 mg, 1×/dia; aumentar 2,5 mg, a cada 1-2 semanas (máximo: 10 mg, 1×/dia)

(continua)

nebivolol (continuação)

Função hepática: pode ocorrer aumento de AST, ALT e bilirrubina; disfunção hepática moderada — iniciar com dose de 2,5 mg/dia; insuficiência hepática grave (Child-Pugh > classe B) — uso contraindicado

Função renal: CICr < 30 mL/min — iniciar com dose de 2,5 mg/dia

Reações adversas:

- Cardiovasculares: bradicardia, insuficiência cardíaca, redução da condução atrioventricular/bloqueio atrioventricular, vasculopatias, hipotensão, claudicacão intermitente, edema, insuficiência cardíaca, infarto do miocárdio
- Dermatológicas: hipersensibilidade, prurido, erupção eritematosa, agravamento da psoríase
- Hematológica: trombocitopenia
- Neurológicas: pesadelos, depressão, cefaleias, tonturas, parestesia, alucinações, psicose, confusão, extremidades frias/cianóticas, fenômeno de Raynaud, sonolência
- Respiratórias: dispneia, broncospasmo, edema pulmonar agudo
- Musculoesquelética: fadiga
- Gastrointestinais: obstipação, náusea e diarreia, dispepsia, flatulência, vêmito
- Miscelânea: edema angioneurótico, doenças do sistema imunitário, diminuição da visão, olhos secos e toxicidade oculomucocutânea, injúria renal aquida

Precauções: retirada abrupta; retirada abrupta em tireotoxicose; anestesia/cirurgia; uso não recomendado em caso de broncoespasmo; uso concomitante com agentes betabloqueadores ou com bloqueadores dos canais de cálcio (verapamil e diltiazem) pode afetar significativamente a frequência cardíaca ou o ritmo; uso concomitante com clonidina; descontinuação do hidrocloreto de nebivolol vários dias antes de uma redução gradual da clonidina; uso concomitante com inibidores da CYP2D6; aumento da exposição ao nebivolol — redução da dose pode ser necessária; insuficiência cardíaca congestiva compensada; DM; doenca vascular periférica

Contraindicações: bradicardia grave; insuficiência cardíaca descompensada; choque cardiogênico; bloqueio atrioventricular de 2º e 3º grau; arritmia sinusal (sem funcionamento do marca-passo artificial)



Posologia:

■ Infecções bacterianas cutâneas: aplicar na região afetada 3×/dia

Função hepática: não há informações disponívies

Função renal: não há informações disponívies

Reações adversas:

- Dermatológica: tópico (> 10%) dermatite de contato
- Gastrointestinais: V0 (> 10%) diarreia, irritação ou ulceração bucal ou retal, náusea, vômito

Precauções: deficiência vestibular ou auditiva; anestesia concomitante ou bloqueadores neuromusculares; uso concomitante com medicamentos neurotóxicos, ototóxicos ou nefrotóxicos

Contraindicações: doença gastrointestinal inflamatória/ulcerativa; obstrução intestinal

-MRCM.indb 1422 12/5/17 4:07 PM

(continuação)

neomicina + polimixina + hidrocortisona Otosporin® Uso criterioso susp otol 5 mg + 10.000 informações informações UI + 10 mg/mL

Posologia:

• Otite externa: aplicar 3 gotas na orelha acometida, 3-4×/dia, por 7-10 dias

Função hepática: não há informações disponíveis

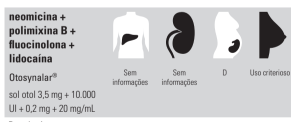
Função renal: não há informações disponíveis

Reacões adversas:

- Dermatológicas: rash cutâneo, retardamento da cicatrização de feridas. atrofia cutânea, dermatite alérgica de contato, dermatite perioral, erupções acneiformes, estrias, foliculite, hipertricose, hipopigmentação, irritação, maceração da pele, miliária, prurido, ressecamento, sensação de queimação
- Oculares: hipertensão ocular, afilamento da córnea, afilamento da esclera, aumento da pressão intraocular, catarata, ceratite (bacteriana), glaucoma, lesão do nervo ocular, irritação
- Auditivas: ototoxicidade, sensação de picada, sensação de queimação
- Renal: nefrotoxicidade
- Miscelânea: hipersensibilidade (inclusive anafilaxia), infecção secundária, sensibilização por canamicina, estreptomicina, paromomicina e gentamicina

Precauções: tratamento prolongado pode resultar em crescimento excessivo de microrganismos não sensíveis, inclusive fungos; não deve ser usado por > 10 dias, a não ser a critério médico; não se deve usar sabão na limpeza do meato e do canal auditivo externo – inativação dos antibióticos; se houver persistência ou piora de sensação de agulhadas e queimação no ouvido após a aplicação, o paciente deverá ser reavaliado; pacientes com eczema e ulceração de estase venosa e otite crônica externa podem ter sensibilidade à neomicina aumentada; não deve ser utilizado em pacientes com perfuração ou suspeita de perfuração do tímpano e otite média crônica; todos os corticosteroides de ação tópica possuem potencial para suprimir o eixo hipotálamo-hipófise-adrenal após absorção sistêmica; embora o desenvolvimento de efeitos sistêmicos adversos por causa da hidrocortisona seja considerado improvável, não se deve exceder as doses recomendadas, especialmente em crianças

Contraindicações: infecção auricular fúngica; infecção auricular causada por vírus; tuberculose auricular; perfuração da membrana timpânica confirmada ou suspeita



■ Otite externa: 3-4 gotas na orelha acometida, 2-4×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reacões adversas:

- Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, erupção cutânea, urticária
- Geniturinária: irritação vesical
- Auditiva: ototoxicidade
- Local: sensação de queimação
- Renal: nefrotoxicidade

+ lidocaína

neomicina + polimixina B + fluocinolona

Precauções: uso prolongado de corticosteroides tópicos pode produzir atrofia da pele e dos tecidos subcutâneos; os glicocorticoides podem mascarar alguns sinais de infecção e novas infecções podem aparecer durante seu uso; o uso prolongado pode resultar em crescimento excessivo de bactérias e fungos não suscetíveis; podem ocorrer reações alérgicas cruzadas que poderão impedir o uso futuro de canamicina, paranomicina e

Contraindicações: se houver hipersensibilidade aos componentes da formulação, perfuração do tímpano ou herpes simples; vacina contra varicela; uso em crianças deve limitar-se a curto intervalo de tempo e à menor quantidade possível do produto, mas que seja condizente com o tratamento



Posologia:

estreptomicina

- Teníase (Taenia solium e Taenia saginata): administrar 2 comprimidos de cada vez, com intervalo de 1 h (total: 4 comprimidos)
- Himenolepíase (Hymenolepis nana e Hymenolepis diminuta): administrar 2 comprimidos, pela manhã, durante 6 dias consecutivos

Função hepática: pode ocorrer lesão hepática; uso com precaução

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção na pele, prurido anal (0,3%), alopecia
- Neurológicas: sonolência, cefaleia (1,4%), fraqueza
- Gastrointestinais: náusea/vômito (4,1%), incômodo intestinal, perda de apetite (3,4%), diarreia (1,6%), hemorragia retal, irritação bucal, gosto desagradável na boca
- Miscelânea: febre, transpiração, palpitações, edema, dor lombar, irritabilidade

Precauções: não eficaz para infecções sistêmicas ou cisticercose



Posologia:

(continua)

- Goma: < 25 cigarros/dia iniciar com 2 mg; ≥ 25 cigarros/dia iniciar com goma de 4 mg; utilizar 1 goma quando sentir vontade de fumar (máximo: 24 gomas/dia); esquema proposto – 1 goma, a cada 2-4 h (pelo menos 9 gomas/ dia), nas primeiras 6 semanas; 1 goma, a cada 2-4 h, nas semanas 7-9; e 1 goma, a cada 4-8 h, nas semanas 10-12
- Adesivo: aplicar a cada 24 h em pele limpa e seca, alternando os locais de aplicação; ≤ 10 cigarros/dia — *patch* de 14 mg, por 6 semanas, e depois *patch* de 7 mg, por 2 semanas; ≥ 10 cigarros/dia – patch de 21 mg, por 6 semanas, depois patch de 14 mg, por 2 semanas, e, em seguida, pacth de 7 mg, por 2 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

nicotina (continuação)

Função renal: insuficiência renal grave — pode afetar a eliminação da droga; uso com precaução

Reações adversas (podem ser específicas do produto ou da dose):

- Dermatológica: erupção cutânea
- Neurológicas: cefaleia, comprometimento da concentração, depressão, dor, insônia, nervosismo, tontura, parestesia
- Respiratórias: sinusite, tosse
- Musculoesqueléticas: artralgia, mialgia
- Gastrointestinais: alteração do paladar, constipação, diarreia, dispepsia, distúrbios dentais, dor mandibular, estomatite, estomatite aftosa, estomatite ulcerativa, flatulência, glossite, naúsea, sangramento gengival, sialorreia, soluços, tosse, xerostomia
- Locais: eritema loca, edema local, reação no local da aplicação
- Miscelânea: diaforese, reação alérgica

Precauções: alergia à fita adesiva — aumento do risco de erupção cutânea (transdérmica); arritmias cardíacas graves; doença cardíaca coronariana; hipertensão; hipertireoidismo, feocromocitoma, ou diabetes dependente de NPH; infarto do miocárdio; doenças da pele — aumento do risco de erupção cutânea (transdérmica); uso > 6 meses; não usar discos por > 20 semanas; tratamento com goma não deve ultrapassar 6 meses para não causar dependência

nifedipino

Adalat®; Adalat® oros; Adalat® retard

cap gelat 10 mg; comp camada dupla 20, 30 e 60 mg; comp rev 10 e 20 mg



Precaução Sem C Compatíve informações

Posologia:

- Hipertensão: liberação prolongada 30-60 mg, 1×/dia (máximo: 90-120 mg/dia)
- Angina vasoespástica ou crônica estável: liberação imediata 10 mg, 3×/dia (usual: 10-20 mg, 3×/dia); liberação prolongada 30-60 mg, 1×/dia (máximo: 120-180 mg/dia)

Função hepática: cirrose leve a moderada — monitorizar em razão do risco de exposição e reações tóxicas; uso com precaução

Função renal: não há informações disponíveis

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: edema periférico (< 50%; relacionado com a dose: 7-10%), rubor (10-25%), palpitações (≤ 5: 2-7%), hipotensão arterial passageira (relacionado com a dose: 5%), insuficiência cardíaca congestiva (2%)
- Dermatológicas: ≤ 2% dermatite, prurido, urticária
- Neurológicas: tontura ou sensação de desmaio (10-27%), cefaleia (10-23%), nervosismo ou alterações do humor (≤ 2-7%); ≤ 2% — calafrios, dificuldades de equilíbrio. distúrbios do sono
- Respiratórias: tosse ou sibilos (6%), congestão nasal ou dor orofaríngea (≤ 2-6%), congestão torácica (≤ 2%), dispneia
- Musculoesqueléticas: fraqueza (10-12%), cãibras musculares ou tremor (≤ 2-8%); ≤ 2% inflamação, rigidez articular
- Gastrointestinais: náusea ou azia (10-11%); < 2% constipação, cólicas, diarreia, flatulência, hiperplasia gengival (≤ 10%)
- Ocular: turvamento da visão (≤ 2%)
- Miscelânea: diaforese (≤ 2%), febre, tremor, dificuldades sexuais (≤ 2%)

Precauções: evitar o uso em casos de síndrome coronariana aguda e infarto do miocárdio; angina; estenose aórtica avançada; uso concomitante com indutores potentes do CYP3A (p. ex., rifabutina, fenobarbital, fenitoína,

(continua)

nifedipino (continuação)

Precauções: (continuação)

carbamazepina); uso concomitante com flecainida; titulação inicial da dose com o uso de betabloqueador concomitante; infarto do miocárdio — não administrar dentro das primeiros 1-2 semanas após ocorrência; doença obstrutiva das artérias coronárias; cirurgia com anestesia com fentanil em altas doses — descontinuar nifedipina pelo menos 36 h antes

Contraindicações: choque cardiogênico; uso concomitante com indutores fortes de P450 (p. ex., rifampicina)



Posologia:

■ Prevenção de vasoespasmo após hemorragia subaracnóidea: 60 mg, a cada 4 h, por 21 dias; começar tratamento dentro de 96 h após a hemorragia

Função hepática: insuficiência hepática – administrar 30 mg, a cada 4 h, e considerar interrupção do tratamento; cirrose – risco aumentado de reações adversas; ajuste de dose e monitorização necessários

Função renal: não há informações disponíveis

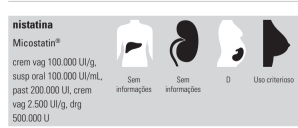
Ajuste de dose: pacientes geriátricos – dosagem recomendada de forma cautelosa; uso concomitante com inibidores moderados do CYP3A4 e fracos concomitantes – a dose pode precisar ser reduzida; uso concomitante com indutores do CYP3A4 moderados e fracos – pode ser necessário aumentar a dose de nimodipina

Reações adversas:

- Cardiovascular: reduções da PA sistêmica (1-8%)
- Dermatológica: erupção cutânea (1-2%)
- Neurológica: cefaleia (1-4%)
- Gastrointestinais: diarreia (2-4%), desconforto abdominal (2%)

Precauções: uso concomitante com indutores potentes do CYP3A4 (rifampicina, fenobarbital, fenitoína, carbamazepina); utilização concomitante com inibidores potentes de CYP3A4, como os antibióticos macrolídeos (p. ex. claritromicina, telitromicina), alguns inibidores da protease do HIV (p. ex., indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir), alguns inibidores de protease da hepatite C (p. ex., vírus, boceprevir, telaprevir), alguns azol antimicóticos (p. ex., cetoconazol, itraconazol, posaconazol, voriconazol), conivaptan, delaviridina e nefazodona; risco aumentado de hipotensão significativa

Contraindicações: uso concomitante com inibidores fortes de CYP3A4, como os antibióticos macrolídeos (p. ex., claritromicina, telitromicina), alguns inibidores da protease anti-HIV (p. ex., delaviridina, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir), alguns antimicóticos (p. ex., cetoconazol, itraconazol e voriconazol) e alguns antidepressivos (p. ex., nefazodona)



Posologia:

- Suspensão oral: 100.000-600.000 UI, 4×/dia
- Drágea: 500.000 ou 1.000.000 UI, 3 ou 4×/dia

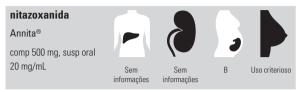
nistatina (continuação)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológicas: dermatite de contato, síndrome de Stevens-Johnson
- Gastrointestinais: epigastralgia, náusea, vômito



Posologia:

- Giardia lamblia, gastroenterites causadas por rotavírus e norovírus, helmintíases, amebíase, giardíase, isosporíase, balantidíase, blastocistose e criptosporidíase em pacientes sem imunodepressão: 500 mg, a cada 12 h, por 3 dias
- Clostridium difficile, diarreia: 500 mg, a cada 12 h, por 10 dias

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas (similares às relatadas com o placebo):

- Neurológica: cefaleia (1-3%)
- Gastrointestinais: dor abdominal (7-8%), diarreia (2-4%), náusea (3%), vômito (1%)

Precauções: pacientes HIV-positivos, pacientes imunocomprometidos — segurança e eficácia não foram estabelecidas; observar a administração em pacientes idosos, diabéticos (a suspensão oral contém sacarose); pode alterar ALT e creatinina



Posologia: 10-40 mg/dia, 1×/dia, pela manhã

Função hepática: podem ocorrer aumento isolado das transaminases, geralmente leve e transitório, e lesão hepatocelular; insuficiência hepática — iniciar com a menor dose efetiva (5 ou 10 mg/dia)

Função renal: insuficiência renal — ajuste de dose pode ser necessário; não há recomendações específicas

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, palpitação, rubor, taquicardia, vasodilatação
- Neurológicas: cefaleia, fadiga, tontura
- Gastrointestinais: hiperplasia gengival, náusea
- Auditiva: zumbido

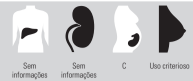
Precauções: angina (exacerbação) durante o início do tratamento e com o aumento de doses; durante a retirada de betabloqueador; bloqueador dos canais de cálcio; terapia de combinação com betabloqueadores (com disfunção ventricular esquerda); insuficiência cardíaca congestiva; anestesia com fentanil; perigo com nifedipina pode também se aplicar a outros derivados di-hidropiridínicos; hipermotilidade gastrointestinal; obstrução gastrointestinal; hipotensão (com terapia inicial; combinação de betabloqueadores); edema periférico (confundindo achados físicos em insuficiência cardíaca congestiva); reações dermatológicas persistentes induzidas por antagonistas do cálcio evoluíram para eritema multiforme ou dermatite esfoliativa

 $\textbf{Contraindica} \\ \textbf{\~{coes}} : \text{pacientes portadores de estenose a\'{o}rtica grave}$

nitroglicerina

Tridil®

ades 25 e 50 mg; sol inj 5 mg/mL



Posologia:

■ Angina/doença coronária: adesivo — iniciar com 0,2-0,4 mg/h e titular até 0,4-0,8 mg/h; deixar período de 10-12 h para evitar tolerância; EV — iniciar com 5 mcg/min e aumentar 5 mcg/min, a cada 3-5 min; quando atingir 20 mcg/min, poderá aumentar 20 mcg/min, a cada 3-5 min (máximo: 400 mcg/min); diluição habitual: nitroglicerina, 50 mg + SF, 240 mL, EV, em bomba de infusão contínua (200 mcg/mL)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): são recomendadas doses iniciais mais baixas (orientações específicas indisponíveis)

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,45 e 0,9%, SG5% em Ringer-lactato e Ringer-lactato): deve ser administrada por infusão EV, sendo diluída em 125-250 mL; tempo de infusão ACM Obs.: estabilidade de 24 h em TA e de 7 dias em REF; incompatível com PVC, uma vez que há perda de fármaco

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (4%), agravamento da angina (2%), edema periférico, hipotensão postural, rubor, taquicardia
- Neurológicas: cefaleia (50-63%), sensação de desmaio (6%), síncope (4%), tontura
- Gastrointestinais: incontinência intestinal, náusea, vômito, xerostomia
- Geniturinária: incontinência urinária
- Ocular: turvamento da visão
- Miscelânea: diaforese

Precauções: distúrbio cardíaco; uso concomitante com ergotamina ou agente relacionado; evitar a utilização VO; insuficiência cardíaca congestiva – benefícios do uso não estabelecidos; DM; idosos; tolerância ao exercício pode ser reduzida; cefaleia pode ocorrer, especialmente com doses mais elevadas; angina induzida em miocardiopatia hipertrófica; IAM; pacientes volume-depletados, especialmente com diuréticos concomitantes

Contraindicações: anemia grave; uso concomitante com fosfodiesterase tipo 5, inibidores como sildenafila, tadalafila ou vardenafila; pericardite constritiva (EV); pressão intracraniana aumentada (unguento intra-anal, aerossol lingual, comprimidos sublinguais); tamponamento cardíaco (EV); miocardiopatia restritiva (EV); infarto de ventrículo direito, hipotensão, bradicardia ou taquicardia

nitroprusseto de sódio

Nitroprus®

pó liof inj 25 mg/mL (50 mg)







Com ajuste Com aj

uste C se

C Uso criterios

Posologia:

■ Hipertensão: iniciar com 0,25-0,3 mcg/kg/min, aumentar 0,5/mcg/kg/min, a cada 10 min (usual: 3 mcg/kg/min; máximo: 10 mcg/kg/min); diluição habitual – nitroprusseto de sódio, 50 mg + SG, 248 mL, EV, em bomba de infusão contínua (200 mcg/mL)

Função hepática: insuficiência hepática — considerações devem ser feitas para a toxicidade por cianeto uma vez que o nitroprusseto é convertido em tiocianato pelo fígado; ajustes de dose podem ser necessários

(continua)

-MRCM.indb 1425 12/5/17 4:07 PM

nitroprusseto de sódio (continuação)

Função renal: metabólito tiocianato de nitroprussiato se acumula durante a insuficiência renal e deve ser monitorizado para garantir os níveis de permanência em < 10 mg/dL; ajustes de dose podem ser necessários; diálise — dose suplementar não é necessária após sessão

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): redução de doses deve ser empregada durante a anestesia hipotensiva controlada

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): reconstituir 50 mg em 2 mL de solução própria; a solução deve ser diluída em 250 mL de solução compatível e administrada por infusão em uma dose inicial recomendada de 0,3 mcg/kg/min; a dose normal é de 0,5-10 mcg/kg/min; a taxa máxima de infusão não deve ser > 10 min

Obs.: estabilidade de 48 h em TA

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% desconforto substernal, palpitação, resposta hipotensiva excessiva
- Neurológicas: 1-10% agitação, cefaleia, desorientação, psicose
- Respiratória: 1-10% hipóxia
- Musculoesqueléticas: 1-10% espasmos musculares, fragueza
- Gastrointestinais: náusea, vômito
- Auditiva: 1-10% zumbido
- Endócrina e metabólica: 1-10% supressão da tireoide
- Miscelânea: 1-10% diaforese, toxicidade por tiocianato

Precauções: anemia; evitar o extravasamento; insuficiência cardiovascular ou cerebrovascular; ventilação e perfusão pulmonar comprometidas; toxicidade por cianeto; pressão intracraniana elevada; hipotensão excessiva (lesões isquêmicas); meta-hemoglobinemia hereditária em decorrência de Hb anormal (Hb M); hipotireoidismo; hipovolemia; cuidado em isquemia cardíaca (roubo de fluxo coronário); ocorre biotransformação pelos eritrócitos em cianeto, que em seguida é convertido ao metabólito final, tiocinato — este pode acumular-se até atingir concentrações tóxicas se forem administradas doses elevadas durante > 3 dias

Contraindicações: infarto de ventrículo direito, hipotensão, bradicardia ou taquicardia; hipertensão compensatória; insuficiência cardíaca congestiva associada a resistência vascular periférica reduzida; atrofia óptica; pacientes submetidos a cirurgia com circulação cerebral inadequada; hipotensão sintomática; ambliopia; uso concomitante com medicamentos hipotensores (p. ex., sildenafila)

norepinefrina Hyponor® amp 8 mg/4 mL (equivalente a 1 mg/mL de norepinefrina base) Sem Sem Sem C Uso criterioso informações informações

Posologia:

- Iniciar com 8-12 mcg/min
- Pós-parada cardiorrespiratória: iniciar com 0,1-0,5 mcg/kg/min (7-35 mcg/min em homem de 70 kg)
- Choque séptico: 0,01-3 mcg/kg/min

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): iniciar na extremidade inferior da faixa de dose

(continua)

norepinefrina (continuação)

Administração parenteral (compatível – SF, SG5% e SG5% com SF): diluir antes de utilizar; a dose média usual é obtida diluindo-se 4 ampolas (4 mg/1 mL) em 234 mL de SF ou SG5%; a taxa de infusão é ACM Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, bradicardia, isquemia periférica (digital)
- Neurológicas: ansiedade, cefaleia
- Respiratórias: dificuldade respiratória, dispneia
- Local: necrose cutânea (decorrente de extravasamento)

Precauções: uso concomitante com inibidores de monoamina-oxidase ou terapia com antidepressivos tricíclicos, ciclopropano ou halotano anestésicos; extravasamento no local de infusão; trombose vascular periférica e mesentérica; hipóxia profunda ou hipercapnia



Posologia:

- Contracepção: 1 comprimido/dia, a partir do 1º dia de menstruação
- Hemorragias uterinas funcionais: 10 mg/dia, por 10 dias

Função hepática: podem ocorrer anormalidades das provas de função hepática e icterícia colestática; insuficiência hepática aguda ou tumores hepáticos benignos e malignos — uso contraindicado

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, fenômenos tromboembólicos
- Dermatológicas: acne, cloasma ou melasma, erupção cutânea, prurido, urticária
- Endócrinas e metabólicas: amenorreia, alterações do fluxo menstrual, aumento das mamas ou sensibilidade, sangramento intermenstrual
- Gastrointestinais: ganho ou perda de peso, náusea
- Geniturinária: secreção cervical
- Oculares: neurite óptica (com ou sem perda da visão), trombose vascular retiniana
- Respiratória: embolia pulmonar
- Neurológicas: trombose venosa central, alterações do humor, cefaleia, depressão, enxaqueca, insônia
- Miscelânea: reações anafiláticas ou anafilactoides

Precauções: tabagismo aumenta o risco de fenômenos tromboembólicos (usuárias de contraceptivos VO devem ser aconselhadas a não fumar); gravidez ectópica tem sido relatada com o uso de contraceptivos VO que contêm somente progestágeno; alterações de tolerância à glicose podem ocorrer; mulheres pré-diabéticas e diabéticas devem ser cuidadosamente monitorizadas; sangramento genital irregular foi relatado — descartar infecção, malignidade ou outras condições anormais se suspeitado; descartar gravidez em casos de amenorreia prolongada; metabolismo lipídico pode ser afotado.

Contraindicações: carcinoma da mama conhecido ou suspeito; sangramento genital anormal e não diagnosticado; tumores do fígado, benignos ou malignos; suspeita ou confirmação de gravidez

-MRCM.indb 1426 12/5/17 4:07 PM



Posologia: dose usual de 400, mg a cada 12 h

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: comprometimento da função renal — aumento do risco de toxicidade e ruptura do tendão; ajuste da dose recomendado; $CrCl \le 30 \text{ mL/min}$ — administrar 400 mg/dia

Reações adversas:

- Neurológicas: cefaleia (3%), tontura (3%)
- Musculoesquelética: fraqueza (1%)
- Gastrointestinais: náusea (4%), cólicas abdominais (2%)

Precauções: miastenia grave; desordens do SNC; coadministração com antiarrítmicos classe IA (p. ex., procainamida, quinidina) ou classe III (p. ex., amiodarona, sotalol); idosos; exposição excessiva à luz solar; hipopotassemia; aumento do risco de prolongamento do intervalo ΩT; neuropatia periférica; atividade física extenuante; condições pró-arrítmicas

Contraindicações: histórico de tendinite ou ruptura do tendão associada com norfloxacino ou outras quinolonas



Posologia:

- Depressão: 25 mg. 3-4×/dia. até 150 mg/dia: pode ser dose única diária
- Dor miofascial, neuralgia: 10-25 mg, à noite; dose de manutenção habitual de 75 mg, à noite
- Cessação do tabagismo: 25 mg/dia; pode aumentar até 75-100 mg/dia

Função hepática: podem ocorrer aumento de transaminases e icterícia colestática; uso com precaução

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): 30-50 mg/dia, VO (em dose única ou dividida)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, bloqueio cardíaco, hipertensão arterial, hipotensão postural, infarto do miocárdio, palpitação, rubor, taquicardia
- Dermatológicas: alopecia, erupção cutânea, fotossensibilidade, petéquias, prurido, urticária
- Hematológicas: agranulocitose (rara), eosinofilia, púrpura, trombocitopenia
- Neurológicas: agitação, alterações encefalográficas, alucinações, ansiedade, ataxia, cefaleia, confusão mental, crises convulsivas, delírios, desorientação, exacerbação de psicose, fadiga, hipomania, incoordenação, inquietação, insônia, pânico, pesadelos, sintomas extrapiramidais, sonolência, tontura
- Musculoesqueléticas: fraqueza, neuropatia periférica, parestesia, tremor
- Gastrointestinais: anorexia, cólicas abdominais, constipação, desconforto epigástrico, diarreia, estomatite, ganho ou perda de peso, fleo paralítico, náusea, transtorno do paladar, vômito, xerostomia
- Auditiva: zumbido

(continua)

nortriptilina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

■ Endócrinas e metabólicas: aumento ou redução da glicemia, aumento ou redução da libido, disfunção sexual, galactorreia, ginecomastia, síndrome da secreção inapropriada de hormônio antidiurético

- Geniturinárias: edema testicular, impotência, noctúria, poliúria, retardo da micção, retenção urinária
- Oculares: midríase, oftalmalgia, transtornos da acomodação, visão turva
- Miscelânea: diaforese, reações alérgicas (p. ex., edema generalizado, da face ou da língua), sintomas de abstinência

Precauções: não é recomendado o uso concomitante com precursores da serotonina (p. ex., triptofano), outros inibidores seletivos da recaptura da serotonina ou inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina; transtorno bipolar; histórico de mania; esquizofrenia; glaucoma de ângulo fechado ou aumento da pressão intraocular; doenças cardiovasculares; uso concomitante de álcool em excesso; hipertireoidismo ou uso concomitante de medicamentos da tireoide; cirurgia eletiva — descontinuar vários dias antes, se possível; retenção urinária

Contraindicações: uso concomitante com um inibidor da monoamina-oxidase, incluindo linezolida ou azul de metileno EV ou no prazo de 14 dias após a descontinuação de um inibidor da monoamina-oxidase (intervalo de pelo menos 5 semanas entre a interrupção do cloridrato de fluoxetina e o início do inibidor da monoamina-oxidase); aumento do risco de síndrome serotoninérgica; uso concomitante de pimozida ou tioridazina; período de recuperação do IAM



Posologia:

- Acromegalia: iniciar com 50 mcg, SC ou EV, 2 ou 3×/dia; titular dose até que o nível do hormônio de crescimento avaliado mensalmente esteja < 5 ng/mL ou IGF-1 < 1,9 u/mL em homens e < 2,2 u/mL em mulheres; dose efetiva habitual de 100-200 mcg, 3×/dia (máximo: 1.500 mcg/dia); depósito 20 mg, IM. a cada 4 semanas
- Tumores carcinoides: iniciar com 100-600 mcg/dia, em 2-4 doses diárias, nas primeiras 2 semanas; dose habitual de 50-750 mcg/dia; depósito 20-30 mg, IM, a cada 4 semanas
- VIPomas: iniciar com 200-300 mcg/dia, EV ou SC, em 2-4 doses; dose habitual de 150-750 mcg/dia; depósito 20-30 mg, IM, a cada 4 semanas

Função hepática: cirrose — iniciar com 10 mg (depósito), a cada 4 semanas

Função renal: podem ocorrer litíase renal (5-15%), abscesso renal (1-4%) e albuminúria; insuficiência renal sem diálise — ajuste de dose não é necessário; diálise — iniciar com 10 mg (depósito), a cada 4 semanas

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): IM – suspensão deve ser reconstituída com solução própria e administrada por injeção profunda na região glútea; o local deve ser alternado entre o músculo direito e o esquerdo; EV – solução para administração pode não ser diluída, administrada por injeção lenta, ou diluída em 50-200 mL e infundida em 15-30 min Obs.: estabilidade de 24 h em TA; a formulação EV é incompatível com nutrição parenteral; suspensão é apenas para IM

(continua)

-MRCM.indb 1427 12/5/17 4:07 PM

octreotida (continuação)

Reações adversas (podem variar conforme a via de administração; a frequência de reações cardíacas, endócrinas e gastrointestinais foi maior em acromegálicos):

- Cardiovasculares: bradicardia sinusal (19-25%), dor torácica (não depósito: ≤ 20%); 5-15% – hipertensão arterial (não depósito: ≤ 13%), anormalidades da condução (9-10%), arritmia (3-9%), edema periférico, palpitação; 1-4% – angina, edema, flebite, hematoma, insuficiência cardíaca, rubor
- Dermatológicas: prurido (≤ 18%), erupção cutânea (≤ 15%), alopecia (13%);
 1-4% acne, celulite, equimose
- Hematológicas: anemia (≤ 15%; não depósito: < 1%); 1-4% epistaxe</p>
- Neurológicas: fadiga (1-32%), cefaleia (6-30%), febre (16-20%), mal-estar (16-20%), tontura (5-20%); 5-15% dor (4-15%), ansiedade, confusão mental, depressão, hipoestesia, insônia; 1-4% alucinações, amnésia, disfonia, marcha anormal, nervosismo, neuropatia, sonolência, tremor, vertigem, parestesia
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (10-23%), dispneia (não depósito: ≤ 20%); 5-15% faringite, rinite, sinusite, tosse; 1-4% bronquite
- Musculoesqueléticas: dorsalgia ou lombalgia (1-27%), artropatia (8-19%), mialgia (≤ 18%); 5-15% artralgia, fraqueza, mialgia, rigidez
- Gastrointestinais: dor abdominal (5-61%), fezes líquidas (5-61%), náusea (5-61%), diarreia (36-58%), flatulência (≤ 38%), colelitíase (13-38%, depende da extensão da terapia), sedimento biliar (24%, depende da extensão da terapia), constipação (9-21%), vômito (4-21%), dilatação do duto biliar (12%); 5-15% alteração da cor das fezes (4-6%), dispepsia (4-6%), esteatorreia (4-6%), tenesmo (4-6%), anorexia, cólicas, desidratação; 1-4% alteração do paladar, colite, disfagia, diverticulite, estomatite, gastrite, gastroenterite, gengivite, glossite, má absorção da gordura, melena, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia (15-27%), hipotireoidismo (não depósito: ≤ 12%), bócio (não depósito: ≤ 8%), 1-4% hipoglicemia (2-4%), caquexia, gota, hipopotassemia, hipoproteinemia, impotência, mastalgia
- Locais: dor causada por injeção (relacionada à dose e à formulação: 2-50%);
 1-4% hematoma no local de injeção
- Auditivas: 1-15% otalgia; 1-4% zumbido
- Oculares: 1-4% distúrbio visual, turvamento da visão
- Geniturinárias: incontinência urinária, ITU, polaciúria (não depósito)
- Miscelânea: anticorpos contra a octreotida (≤ 25%, sem alteração da eficácia), sintomas gripais (1-20%); 5-15% anafilaxia, diaforese; 1-4% infecção bacteriana, monilíase

Precauções: a absorção de gorduras alimentares foi alterada em alguns doentes; anormalidades do trato biliar; deficiência de vitamina B12; DM tipos 1 e 2; anormalidades da tireoide; tratamento por tempo prolongado, como no caso da acromegalia, pode causar colelitíase; em tratamento prolongado deve-se fazer controle da função tireoidiana



Posologia:

- Conjuntivite: aplicar 1-2 gotas no olho afetado, a cada 2-4 h, pelos primeiros 2 dias; depois mudar para a cada 6 h, por mais 5 dias
- Úlcera de córnea: aplicar 1-2 gotas, a cada 30 min, enquanto acordado, e, então, a cada 4-6 h, pelos primeiros 2 dias; depois, mudar para a cada 1 h quando acordado, por 4-6 dias; e, por fim, 4×/dia até a cura

Função hepática (VO): insuficiência hepática grave — dose máxima diária de 400 mg

(continua)

ofloxacino (continuação)

Função renal (VO): CICr de 20-50 mL/min — dose habitual, a cada 24 h; CICr < 20 mL/min — metade da dose habitual, a cada 24 h

Reações adversas:

- Cardiovascular: dor torácica (1-3%)
- Dermatológicas: erupção cutânea e/ou prurido (1-3%)
- Respiratória: faringite (1-3%)
- Gastrointestinais: náusea (3-10%), diarreia (1-4%), vômito (1-4%); 1-3%
- cólicas abdominais, constipação, flatulência, paladar anormal, redução do apetite, sofrimento gastrointestinal, xerostomia
- Geniturinárias: vaginite (1-5%), prurido genital externo em mulheres (1-3%)
- Miscelânea: dor no tronco
- Ocular: distúrbio visual (1-3%)

Precauções: miastenia grave; idade > 60 anos, tratamento concomitante com esteroides ou transplante de pulmão, atividade física extenuante, insuficiência renal e histórico de distúrbios de tendões; uso concomitante com antiarrítmicos classe la (p. ex., procainamida, quinidina) ou classe III (p. ex., amiodarona, sotalol) deve ser evitado, assim como com medicamentos que causem hipopotassemia ou prolongamento do intervalo QT; exposição à luz solar ou à luz UV; diabéticos

olanzapina Zyprexa®; Zyprexa® IM; Zyprexa® zydis pó liof sol inj 10 mg; comp rev 2,5, 5 e 10 mg; comp orodispersível 5 e 10 mg

Posologia:

- Esquizofrenia: iniciar com 5-10 mg, 1×/dia; depois, aumentar 5 mg/dia, a cada semana, até dose máxima recomendada de 20 mg/dia; dose de manutenção de 10-20 mg/dia; pacientes debilitados, com predisposição a hipotensão iniciar com doses menores (5 mg); risco para redução do metabolismo da olanzapina (p. ex., mulheres > 65 anos); injeção IM de longa duração até 300 mg, a cada 2 semanas, ou 405 mg, a cada 4 semanas
- Episódio de mania: iniciar com 10-15 mg/dia e aumentar 5 mg/dia, a cada semana, até dose máxima recomendada de 20 mg/dia
- Agitação aguda, associada com transtorno afetivo bipolar ou esquizofrenia: dose inicial de 5-10 mg/ IM, até 30 mg/dia

Função hepática: podem ocorrer VO – aumento de ALT ≥ 3× LSN (adolescentes: 12%; adultos: 5%); injeção (1-10%) – aumento de enzimas hepáticas; insuficiência hepática – ajuste de dose pode ser necessário (não há recomendações específicas); disfunção hepática e fluoxetina – dose inicial de 2,5-5 mg, VO, com fluoxetina de 20 mg, VO

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário; não removido por diálise

Ajuste de dose: idosos – 5 mg, IM; populações especiais (monoterapia) – iniciar com 5 mg, VO, em pacientes que estão debilitados, predispostos a reações hipotensoras, com combinação de fatores que apresentam metabolismo lento de olanzapina, ou podem ser farmacodinamicamente sensíveis à olanzapina; populações especiais (com fluoxetina) – iniciar com 2,5-5 mg, com fluoxetina 20 mg, VO, para pacientes que têm predisposição a reações hipotensoras, combinação de fatores que apresentam metabolismo lento de olanzapina, ou podem ser farmacodinamicamente sensíveis à olanzapina; populações especiais (IM) – 2,5 mg por injeção para pacientes que estão debilitados, predispostos a reações de hipotensão, ou que podem ser farmacodinamicamente sensíveis à olanzapina

olanzapina (continuação)

Administração parenteral: deve ser administrada exclusivamente por IM profunda; reconstituir em 2,1 mL de AD para injeção; incompatível com diazepam, lorazepam e haloperidol injetáveis na mesma seringa, sob risco de degradação prolongada da olanzapina decorrente da alteração de pH; usar em até 1 h após a reconstituição

Reações adversas:

- Cardiovascular: VO (1-10%) dor torácica, edema periférico, hipertensão arterial, hipotensão postural, taquicardia; injeção (1-10%) hipertensão arterial, hipotensão arterial (ação curta), hipotensão postural (ação curta), prolongamento do intervalo QT
- Dermatológicas: VO (1-10%) sensação de queimação; injeção (1-10%)
- Neurológicas: sonolência (dose-dependente: 20-39%; adolescentes: 39-48%), sintomas extrapiramidais (dose-dependente: ≤ 32%), tontura (11-18%), cefaleia (adolescentes: 17%), fadiga (adolescentes: 3-14%), insônia (12%); VO (1-10%) febre, inquietação (adolescentes), mudanças de personalidade; injeção cefaleia (13-18%), sedação (8-13%); injeção (1-10%) alucinação auditiva, tontura, disartria, dor, fadiga, febre, inquietação, pensamento anormal, sintomas extrapiramidais, sonhos anormais, sonolência
- Respiratórias: VO (1-10%) epistaxe (adolescentes), faringite, infecção do trato respiratório (adolescentes), rinite, sinusite (adolescentes), tosse; injeção (1-10%) congestão nasal, dor faringolaríngea, espirros, infecção das vias aéreas superiores, nasofaringite, tosse
- Musculoesqueléticas: VO fraqueza (dose-dependente: 8-20%); 1-10% acatisia, artralgia ou dor em extremidades, comprometimento da articulação, dorsalgia e/ou lombalgia, hipertonia, marcha anormal, queda, rigidez muscular (adolescentes), tremor (dose-dependente); injeção (1-10%) artralgia, dorsalgia e/ou lombalgia, espasmos musculares, fraqueza (ação curta), rigidez, tremor
- Gastrointestinais: VO ganho de peso (5-6%, há relatos de até 40%; adolescentes: 29-31%), aumento do apetite (3-6%; adolescentes: 17-29%), xerostomia (dose-dependente: 3-22%), constipação (9-11%), dispepsia (7-11%); 1-10% diarreia (adolescentes), dor abdominal (adolescentes), flatulência, náusea (dose-dependente), vômito; injeção (1-10%) aumento do apetite, diarreia, dor abdominal, flatulência, ganho de peso, náusea, vômito, xerostomia
- Endócrinas e metabólicas: VO hiperprolactinemia (30%; adolescentes: 47%); VO (1-10%) eventos relacionados com a função sexual (alterações da libido, anorgasmia, atraso da ejaculação, disfunção erétil, disfunção sexual, orgasmo anormal), eventos relacionados com as mamas (adolescentes: aumento, galactorreia, ginecomastia, secreção, transtorno de lactação), eventos relacionados com o ciclo menstrual (amenorreia, atraso da menstruação, hipomenorreia, oligomenorreia)
- Geniturinárias: VO (1-10%) incontinência, ITU; injeção (1-10%) corrimento vaginal
- Oculares: V0 (1-10%) ambliopia
- Miscelânea: lesão acidental (12%); injeção (1-10%) infecção dentária, infecção viral, odontalgia
- Auditivas: injeção (1-10%) otalgia
- Locais: injeção (1-10%) dor no local da injeção

Precauções: idosos com psicose relacionada a demência (uso não aprovado); idosos, especialmente mulheres; duração prolongada do tratamento e/ou doses cumulativas mais altas; não é recomendado o uso concomitante de benzodiazepínicos parenterais e olanzapina IM; hipertrofia prostática clinicamente significativa, glaucoma de ângulo fechado ou história de íleo paralítico; não existem estudos que suportem o uso em indivíduos com idade < 18 anos; usar com cuidado em pacientes portadores de disfunção hepática pelo potencial de alterações nas enzimas hepáticas; atenção aos pacientes com depressão da medula óssea ou que apresentam leucopenia; atenção aos pacientes com tendências suicidas



Posologia:

■ Obstipação: adultos - 15-45 mL, $2 \times / dia$; crianças > 6 anos - 10-15 mL ao deitar ou 10-15 mL, $2 \times / dia$

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Respiratórias: pneumonite lipídica, embolismo
- Gastrointestinais: incontinência, prurido anal
- Metabólicas: relato de redução do nível sérico de betacaroteno, pode diminuir a absorção de vitaminas A, D, E e K, além de afetar a absorção de cálcio e fosfatos

Precauções: náusea, vômito ou dor abdominal; súbita mudança nos hábitos intestinais que persistem durante 2 semanas

Contraindicações: apendicite; colostomia/ileostomia; diverticulite; colite ulcerativa; sangramento retal

Observações: VO – não é recomendado em pacientes idosos acamados (risco de aspiração); o uso por tempo prolongado pode diminuir a absorção de alimentos, vitaminas lipossolúveis e alguns medicamentos VO; o uso crônico durante a gravidez pode causar hipoprotrombinemia e doença hemorrágica do recém-nascido



Posologia:

■ Hipertensão: iniciar com 20 mg, 1×/dia, podendo aumentar para até 40 mg, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose não é necessário

Função renal: podem ocorrer insuficiência renal; estenose da artéria renal (unilateral ou bilateral) ou aumento dos níveis de creatinina sérica ou de BUN – uso com precaução; uso concomitante com alisquireno com CICr < 60 mL/min – uso contraindicado

Ajuste de dose: considerar dose inicial mais baixa para pacientes com depleção de sódio (em tratamento com diuréticos, especialmente aqueles com insuficiência renal) e volume

Reações adversas:

- Neurológicas: tontura (3%); 1-10% cefaleia
- Respiratórias: 1-10% bronquite, faringite, rinite, sinusite
- Musculoesqueléticas: 1-10% aumento da CPK, dorsalgia ou lombalgia
- Gastrointestinal: 1-10% diarreia
- Endócrinas e metabólicas: 1-10% hiperglicemia, hipertrigliceridemia
- Renal: 1-10% hematúria
- Miscelânea: síndrome gripa;

(continua)

-MRCM.indb 1429 12/5/17 4:07 PM

olmesartana (continuação)

Precauções: insuficiência cardíaca congestiva grave, oligúria, azotemia progressiva, injúria renal aguda e morte podem ocorrer durante o tratamento com inibidores da enzima conversora da angiotensina ou com antagonistas dos receptores da angiotensina; estenose da artéria renal, unilateral ou bilateral — aumento dos níveis de creatinina sérica ou de BUN foram relatados; depleção de sal e/ou depleção de volume (p. ex., terapia de altas doses de diurético concomitante — risco aumentado de hipotensão sintomática — podem ser necessários ajuste da dose e tratamento médico; enteropatia, caracterizada por diarreia aguda, crônica, com perda de peso substancial, pode ocorrer — talvez leve meses ou anos para se desenvolver

Contraindicação: uso concomitante com alisquireno em pacientes diabéticos



Posologia:

■ Doença pulmonar obstrutiva crônica – 5 mcg (2 puffs), 1×/dia

Função hepática: não é necessário ajuste de dose

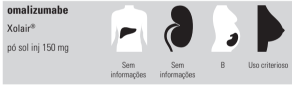
Função renal: não é necessário ajuste de dose

Administração parenteral: apenas SC

Reacões adversas:

- Reações incomuns (≥1/1.000 e <1/100): nasofaringe, tontuta, rash
- Reação rara (≥1/10.000 e <1/1.000): artralgia
- Reação com frequência desconhecida: hipertensão

Precaução: não deve ser utilizado por pacientes com idade < 18 anos; não foi estudado para asma



Posologia:

- Asma: dose e frequência apropriadas de acordo com o peso do paciente e níveis de IgE pré-tratamento (75-600 mg em cada administração)
- Urticária: 150-300 mg, SC, a cada 4 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral: apenas SC

Reações adversas:

- Dermatológicas: dermatite (2%), prurido (2%)
- Neurológicas: cefaleia (15%), dor (7%), fadiga (3%), tontura (3%)
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (20%), sinusite (16%), faringite (11%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (8%), dor em membros inferiores (4%), dor em membros superiores (2%), fratura (2%)
- Local: reação no local da injeção (45%; placebo: 43%; grave: 12%)
- Miscelânea: infecção viral (23%)
- Auditiva: otalgia (2%)

(continua)

omalizumabe (continuação)

Precauções: não usar em casos de broncoespasmo agudo, exacerbações agudas de asma ou estado de mal asmático; podem ocorrer infecções por helmintos; elevações de nível sérico de IgE persistentes (ou seja, até 1 ano após a interrupção do tratamento) podem afetar regimes de dosagem em pacientes com asma alérgica; reação semelhante à da doença do soro (p. ex., febre, artrite, artralgia, exantema, linfadenopatia) foi observada 1-5 dias após administração; vigiar a administração em pacientes com idade > 65 anos



Posologia:

- Úlcera duodenal ativa: 20 mg, 1×/dia, por 4-8 semanas
- Úlcera gástrica: 40 mg, 1×/dia, por 4-8 semanas
- Doença do refluxo gastroesofágico: sem lesões esofágicas 20 mg, 1×/dia, por 4 semanas; com esofagite 20 mg, 1×/dia, por 4-8 semanas, podendo se estender por até 12 meses
- Erradicação do *Helicobacter pylori*: 20 mg, 2×/dia, ou 40 mg, 1×/dia, por 10-14 dias
- Condições hipersecretivas: iniciar com 60 mg, até 120 mg, 3×/dia
- Úlcera por AINH: 20 mg, por 1-6 meses
- Profilaxia para úlcera de estresse: 40 mg, VO, 1×/dia

Função hepática: disfunção hepática – não há ajuste de dose recomendado pelo fabricante, mas orienta-se redução da dose na insuficiência hepática, uma vez que a biodisponibilidade está aumentada

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Ajuste de dose: recomendado na população asiática

Administração parenteral: o pó deve ser reconstituído com solução própria e administrado por injeção direta lenta (2 min)

Obs.: estabilidade de 4 h em TA

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea (2%)
- Neurológicas: cefaleia (3-7%), tontura (2%)
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (2%), tosse (1%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia (1%), fraqueza (1%)
- Gastrointestinais: 1-10% dor abdominal (2-5%), diarreia (3-4%), náusea (2-4%), flatulência (≤ 3%), vômito (2-3%), regurgitação ácida (2%), constipação (1-2%), alteração do paladar

Precauções: aumento aproximado de 4× na exposição em pacientes asiáticos — pode ser necessário ajuste da dose; diarreia associada a *Clostridium difficile*; evitar o uso concomitante com clopidogrel, indutores de CYP2C19 ou CYP3A4 (p. ex., hipericão, rifampicina); uso concomitante com atazanavir ou nelfinavir não é recomendado; hipomagnesemia; os níveis do soro cromogranina A (CGA) podem aumentar, causando falsos resultados positivos

ondansetrona Vonau®; Vonau Flash®; Zofran® sol inj 4 mg/2 mL e 8 mg/4 mL; comp desint oral 4 e 8 mg; comp rev 4 Com ajuste de dose Precaução B Uso criterioso

Posologia:

e 8 mg; sol inj 2 mg/mL

- Prevenção de náusea associada à quimioterapia: 8-16 mg, EV, em 15-30 min antes da sessão; doses adicionais de 8 mg, EV, podem ser aplicadas 1-8 h após a sessão; pode-se seguir, após 24 h do uso EV, o uso VO – 8 mg, a cada 8 h, por até 5 dias após a quimioterapia
- Prevenção de náusea associada à radioterapia: 8 mg, V0, 1-2 h antes da sessão, seguidos de 8 mg, V0, a cada 8 h, nos próximos 1-2 dias; se houver risco baixo de êmese, pode ser administrada como medicação de resgate
- Prevenção de náusea e vômito pós-operatórios: 4 mg, EV, cerca de 30 min antes do final da anestesia ou como resgate se ocorrerem os sintomas

Posologia

- Hiperêmese gravídica: 8 mg, EV ou VO, a cada 12 h
- Doses > 16 mg não são recomendadas pelo risco de prolongamento do intervalo QT

Função hepática: pode ocorrer aumento de AST e/ou ALT (1-5%); insuficiência hepática grave (Child-Pugh \geq 10) — não utilizar dose > 8 mg/dia

Função renal: não existe experiência para além do 1º dia de administração; uso com precaução

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, manitol a 10% e solução de Ringer): doses ≤ 8 mg não precisam ser diluídas e podem ser administradas por injeção IM ou injeção EV, ≥ 30 segundos; doses de 8-16 mg devem ser diluídas em 50-100 mL de solução compatível e infundidas em 15-30 min

Obs.: estabilidade de $24\,h$ em TA; a dose recomendada inicial é de $8\,mg$, seguida de 2 doses adicionais em intervalos de $2-4\,h$, ou por uma infusão de $1\,mg/h$, por $24\,h$

Reações adversas (porcentagens relatadas em pacientes adultos):

- Dermatológicas: prurido (2-5%), erupção cutânea (1%)
- Neurológicas: cefaleia (9-27%), mal-estar e/ou fadiga (9-13%), sonolência (8%), febre (2-8%), tontura (4-7%), ansiedade (6%), sensação de frio (2%)
- Respiratória: hipóxia (9%)
- Musculoesquelética: parestesia (2%)
- Gastrointestinais: constipação (6-11%), diarreia (2-7%)
- Geniturinárias: distúrbios ginecológicos (7%), retenção urinária (5%)
- Local: reação no local da injeção (4%; dor, hiperemia, sensação de queimação)

Precauções: evitar uso em síndrome do prolongamento de QT congênita; sensibilidade cruzada entre os antagonistas dos receptores 5-HT3 seletivos



Posologia:

■ Obesidade: 120 mg, VO, até 3×/dia, durante ou até 1 h após as refeições que contenham gorduras

Função hepática: raramente, pode ocorrer lesão hepática grave (com necrose hepatocelular ou insuficiência hepática aguda); uso com precaução

(continua)

orlistate (continuação)

Função renal: podem ocorrer nefrolitíase e nefropatia com insuficiência renal; uso com precaucão

Reações adversas:

- Dermatológica: pele seca (2%)
- Neurológicas: cefaleia (31%), fadiga (7%), ansiedade (5%), distúrbios do sono (4%)
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (38%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia (14%), artrite (5%), mialgia (4%)
- Gastrointestinais: marcas gordurosas nas roupas íntimas (27%), dor ou desconforto abdominal (26%), eliminação de flatos com fezes (24%), urgência para evacuar (22%), fezes oleosas (20%), evacuação oleosa (12%), aumento da frequência de evacuação (11%), incontinência fecal (8%), náusea (8%), diarreia infecciosa (5%), dor ou desconforto retal (5%), vômito (4%)
- Auditiva: otite (4%)
- Endócrina e metabólica: irregularidades menstruais (10%)

Precauções: dieta rica em gordura; histórico de nefrolitíase; redução da absorção de ciclosporina – administração separada por, pelo menos, 3 h; redução da absorção de vitaminas lipossolúveis – administrações separadas por, pelo menos, 2 h; perda de peso substancial; aumento do risco de colelitíase; separar doses de orlistate e de levotiroxina em, pelo menos, 4 h para manter ótima absorção do hormônio tireoidiano

Contraindicações: coléstase; síndrome de má absorção crônica



Posologia:

■ Infecções estafilocócicas: 2 g, EV, a cada 4 h (12 g/24 h)

Função hepática: aumento de AST, hepatotoxicidade; insuficiência hepática grave – reduzir a dose

Função renal: podem ocorrer hematúria, nefrite intersticial aguda; insuficiência renal — ajuste de dose pode ser necessário; CICr < 10 mL/min — alguns autores recomendam diminuir a dose para 0,5-1 g, a cada 4-6 h; infecções graves — recomenda-se manter doses altas; na bula, não há indicação de ajuste de dose; antibiótico não dialisável

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e SG5% em SF): IM — reconstituir com 2,7 mL de solução própria e administrar por IM profunda em região de grande massa muscular; EV — reconstituir com 5 mL; pode ser administrado sem diluição, por injeção direta lenta (10 min), ou por infusão, diluído em 20-50 mL, em 30 min

Obs.: estabilidade das soluções reconstituídas é de 3 dias em TA e de 7 dias em REF; estabilidade das soluções diluídas é de 24 h em TA; a administração rápida de oxacilina pode provocar crise convulsiva

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea
- Hematológicas: agranulocitose, eosinofilia, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia
- Neurológica: febre, crise convulsiva (infusão rápida)
- Miscelânea: reações similares às da doença do soro

(continua)

-MRCM.indb 1431 12/5/17 4:07 PM

oxacilina (continuação)

Precauções: reações anafiláticas graves, incluindo mortes, foram relatadas com terapia com penicilina; histórico de hipersensibilidade a múltiplos alérgenos, aumento do risco de reação grave e potencialmente fatal; uso com cautela em pacientes asmáticos; o emprego prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, inclusive associada ao Clostridium difficile e à colite pseudomembranosa; diarreia foi observada em menos de 2 meses da terapia pós-antibiótico

Observações: cuidado com o risco de flebite quando usado em veia periférica; utilizar altas doses nas infecções moderadas e graves



Posologia:

■ Bexiga hiperativa: liberação imediata — 5 mg, 2-3×/dia, até 5 mg, 4×/dia; liberação prolongada -5-10 mg, $1 \times /dia$, podendo-se aumentar 5 mg em intervalos semanais até dose máxima de 30 mg/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose: idosos, pessoas frágeis (comprimidos de liberação imediata ou xarope) - dose inicial de 2,5 mg, VO, 2 ou 3×/dia

Reacões adversas:

- Gastrointestinais: xerostomia (61-71%), constipação (13%), náusea (9-10%), diarreia (5-9%), dispepsia (7%), dor abdominal (2-6%); 2-< 5% – alteração do paladar, flatulência, refluxo gastrointestinal
- Neuromuscular e esquelética: fragueza (2-7%)
- Dermatológicas: 2-< 5% erupção cutânea, ressecamento da pele
- Respiratórias: rinite (6%), ressecamento da mucosa sinusal e nasal (2-< 5%)
- Oculares: turvamento da visão (8-9%), ressecamento dos olhos (2-6%)
- Neurológicas: tontura (6-16%), sonolência (12-13%), cefaleia (6-10%), dor (7%); 2-< 5% - confusão mental, insônia, nervosismo
- Geniturinárias: comprometimento da micção (11%), aumento do resíduo pós-miccional (2-9%), ITU (5%)
- Cardiovasculares: 2-< 5% edema periférico, hipertensão arterial, palpitação, vasodilatação)

Precauções: angioedema, requerendo hospitalização e tratamento de emergência, tem sido relatado com as primeiras ou subsequentes doses de oxibutinina; descontinuação recomendada; obstrução do fluxo da bexiga clinicamente significativa - risco de retenção urinária; efeitos anticolinérgicos (p. ex., sonolência, dor de cabeça, tontura) foram relatados; refluxo gastroesofágico e/ou uso concomitante com fármacos (p. ex., bisfosfofonatos) que podem causar ou exacerbar a esofagite; distúrbios obstrutivos gastrointestinais como atonia e colite ulcerativa - risco de retenção gástrica; miastenia grave

Contraindicações: retenção gástrica e/ou urinária; glaucoma de ângulo fechado sem controle; evitar uso de álcool ou outros depressores do SNC; não conduzir veículos nem operar máquinas perigosas

oxicodona

Oxycontin®

comp rev lib prol 10, 20 e 40 mg







Com ajuste

Com ajuste

Contraindicado

Posologia:

■ Dor moderada a grave: comprimidos de liberação controlada, com 2 meias-vidas de absorção de cerca de 1 e 7 h – essa formulação permite sua utilização a cada 12 ou 24 h; assim, os comprimidos devem ser ingeridos inteiros, sem divisão, maceração ou mastigação; taxa de conversão para morfina, VO: 1 mg de morfina = 2 mg de oxicodona; único opioide forte que pode ser prescrito com receita branca carbonada

Função hepática: disfunção hepática – reduzir a dose para 1/3 ou 1/2 da usual

Função renal: CICr < 60 mL/min — concentração sérica aumenta em 50%; iniciar com dose conservadora e ajustar de acordo com a condição clínica

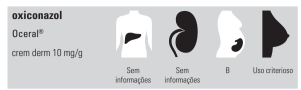
Ajuste de dose: uso concomitante com depressores do SNC (liberação controlada) - iniciar com 1/3 a 1/2 da dose recomendada e considerar a redução de dose do sedativo concomitante do SNC; idosos, debilitados, doentes opioides (liberação controlada) - iniciar cautelosamente com 1/3 a 1/2 da dose recomendada titular; idosos, debilitados, doentes opioides (liberação imediata) - começar com a extremidade inferior do intervalo de dose

Reações adversas:

- Cardiovascular: hipotensão postural (1-5%)
- Dermatológicas: prurido (12-13%), erupção cutânea (1-5%)
- Neurológicas: sonolência (23-24%), tontura (13-16%), cefaleia (7-8%); 1-5%
- anormalidades do pensamento, ansiedade, calafrios, confusão mental, euforia, febre, insônia, nervosismo, sonhos anormais
- Respiratórias: 1-5% dispneia, soluços
- Musculoesqueléticas: fraqueza (6-7%), espasmos (1-5%)
- Gastrointestinais: náusea (23-27%), constipação (23-26%), vômito (12-14%), xerostomia (6-7%); 1-5% - anorexia, diarreia, dispepsia, dor abdominal, gastrite
- Miscelânea: diaforese (5-6%)

Precauções: abuso, mau uso ou dependência de opioides; início de inibidores de CYP3A4 (ou interrupção dos indutores de CYP3A4); choque circulatório preexistente; insuficiência adrenocortical (p. ex., doença de Addison); hipotireoidismo; obstrução gastrointestinal; elevações da pressão intracraniana; convulsões; coma ou consciência diminuída; psicose tóxica; hipertrofia da próstata ou estenose uretral; doença pulmonar obstrutiva crônica ou diminuição da reserva respiratória (cifoescoliose grave), hipóxia, hipercapnia ou depressão respiratória preexistente; retirada abrupta; idosos debilitados ou pacientes caquéticos; evitar a utilização concomitante com misto agonista/antagonista (p. ex., pentazocina, nalbufina, butorfanol) ou agonista parcial (p. ex., buprenorfina); evitar uso concomitante com álcool ou medicamentos que contenham álcool, e também com inibidores da monoamina-oxidase ou no prazo de 14 dias de interrupção

Contraindicações: asma brônquica aguda ou grave; obstrução gastrointestinal; hipercapnia; íleo paralítico conhecido ou suspeito; depressão respiratória significativa



Posologia:

■ Infecções fúngicas superficiais: aplicar 1-2×/dia, por 2-4 semanas, de acordo com a indicação (p. ex., 2 semanas para *Tinea cruris, Tinea corporis e Tinea versicolor*, 4 semanas para *Tinea pedis*)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológica: prurido (< 2%)
- Local: queimação (≤ 1%)

pamidronato dissódico Pamidronato® dissódico; Fauldpami® pó liof sol inj 30 e 90 mg; sol inj 9 mg/mL (90 mg) Sem informações Contraindicado D Uso criterioso

Posologia:

- Metástases ósseas, mieloma múltiplo: 90 mg, em 500 mL, por 4 h, a cada 4 semanas
- Hipercalcemia moderada induzida por tumor (cálcio total: 12-13,5 mg/dL): 60-90 mg, em 2-24 h
- Hipercalcemia grave induzida por tumor (cálcio total > 13,5 mg/dL): 90 mg, em 2-4 h
- Doença de Paget: 30 mg, em 4 h, 1×/dia, por 3 dias

Função hepática: disfunção hepática leve a moderada — ajuste de dose não é necessário; disfunção hepática grave — não há informações disponíveis

Função renal: podem ocorrer deterioração da função renal com aumento da creatinina sérica (< 19%) e da uremia (< 4%) e progressão para insuficiência renal e diálise; CICr < 30 mL/min — considerar redução da dose inicial e infundir a cada 4 ou 6 h; tratamento de metástases ósseas em insuficiência renal grave — uso contraindicado

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): solução injetável — deve ser sempre diluída e administrada por infusão lenta; pó — deve ser reconstituído em 10 mL de diluente próprio e diluído posteriormente em solução compatível; o medicamento possui diferentes finalidades e a diluição e o tempo de infusão podem variar (taxa de infusão ≤ 60 mg/h); a dose total recomendada depende dos valores de cálcio sérico (15-90 mg) Obs.: estabilidade de 24 h em TA para soluções diluídas; não deve entrar em contato com soluções contendo cálcio

Reações adversas (variam conforme a dose e a duração da infusão):

- Cardiovasculares: fibrilação atrial (\leq 6%), hipertensão arterial (\leq 6%), síncope (\leq 6%), taquicardia (\leq 6%)
- Hematológicas: anemia (≤ 43%), granulocitopenia (≤ 20%), leucopenia (≤ 4%)
- Neurológicas: fadiga (≤ 37%), febre (18-39%), cefaleia (≤ 26%), insônia (≤ 22%), sonolência (≤ 6%), psicose (≤ 4%)
- Respiratórias: dispneia (≤ 30%), tosse (≤ 26%), infecção das vias aéreas superiores (≤ 24%), sinusite (≤ 16%), derrame pleural (≤ 11%), estertores (≤ 6%), rinite (≤ 6%)

(continua)

pamidronato dissódico

(continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Musculoesqueléticas: mialgia (≤ 26%), fraqueza (≤ 22%), artralgia (≤ 14%), osteonecrose da mandíbula (pacientes oncológicos: 1-11%), dorsalgia ou lombalgia (≤ 5%), ostealgia (≤ 5%)
- Gastrointestinais: náusea (\leq 54%), vômito (\leq 36%), anorexia (\leq 26%), dispepsia (\leq 23%), dor abdominal (\leq 23%), constipação (\leq 6%), hemorragia gastrointestinal (\leq 6%)
- Endócrinas e metabólicas: hipofosfatemia (≤ 18%), hipopotassemia (4-18%), hipomagnesemia (4-12%), hipocalcemia (≤ 12%), hipotireoidismo (≤ 6%)
- Geniturinária: > 10% ITU
- Local: reação no local da infusão (≤ 18%; inclui induração, dor, hiperemia e edema)
- Miscelânea: monilíase (≤ 6%)

Precauções: anemia, leucopenia e trombocitopenia; histórico de cirurgia da tireoide



Posologia:

- Dispepsia: 20-40 mg, V0, 1×/dia
- Doença do refluxo gastroesofágico: 40 mg, VO, 1×/dia
- Prevenção de ressangramento de úlcera: 80 mg, EV, seguidos de 8 mg/h, por 72 h, ou 40 mg, EV, a cada 12 h, por 72 h

Função hepática: podem ocorrer alterações na função hepática (≤ 2%); insuficiência hepática — ajuste de dose não é necessário; doses > 40 mg/dia — não foram estudadas; uso com precaucão

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e Ringer-lactato): reconstituir com 10 mL de SF até uma concentração de 4 mg/mL; pode ser administrado por injeção EV lenta, de aproximadamente 2 min, ou diluído até uma concentração de 0,4 mg/mL e infundido por 15 min

Obs.: estabilidade de 6 h em TA para soluções reconstituídas e de 24 h em TA para soluções diluídas; não é necessário proteger da exposição ao sol

Reações adversas:

- Cardiovascular: ≥ 1% dor torácica
- Dermatológica: erupção cutânea (≤ 2%)
- Neurológicas: cefaleia (5-9%), insônia (≤ 1%), ansiedade, enxaqueca, tontura
- Respiratórias: ≤ 1% bronquite, dispneia, faringite, infecção das vias aéreas superiores, rinite, sinusite, tosse
- Gastrointestinais: diarreia (2-6%), flatulência (2-4%), dor abdominal (1-4%); ≤ 2% — náusea, vômito, eructação (≤ 1%), constipação, dispepsia, distúrbios retais, gastroenterite
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia (≤ 1%), hiperlipidemia (≥ 1%)

Precauções: gastrite atrófica com uso em longo prazo; fratura óssea; diarreia associada a *Clostridium difficile*; uso concomitante com atazanavir ou nelfinavir não recomendado; hipomagnesemia; longa duração da terapia (p. ex., > 3 anos) pode resultar em má absorção de cianocobalamina (VO)

-MRCM.indb 1433 12/5/17 4:07 PM

papaverina Papaverina®; Hypoverin® comp 100 mg, sol inj 50 mg/mL; sol inj 50 mg/mL

Posologia:

Espasmo arterial: 30-120 mg, EV ou IM; pode-se repetir a dose em 3 h

Função hepática: comprometimento hepático – uso com precaução

Função renal: comprometimento renal – uso com precaução

Administração parenteral (compatível – SF e G5%): intra-arterial – 40 mg, durante 1-2 min; IM ou EV – 30-120 mg, a cada 3 h; EV (casos urgentes) – 100 mg, lentamente, durante 2 min, a cada 3 h

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: arritmias (EV rápida), hipertensão arterial leve, rubores faciais, taquicardia
- Neurológicas: cefaleia, letargia, sedação, sonolência, vertigem
- Respiratória: apneia (EV rápida)
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, desconforto abdominal, diarreia, náusea

Precaução: tabagismo ativo

Contraindicação: bloqueio coronário atrioventricular completo

Contraindicado

paracetamol

Vick® Pirena; Sonridor®; Tylenol®; Tylenol® AP; Tylenol® bebê; Tylenol® criança, Tylenol® gel cap;



comp rev gelat 500 mg;

sol oral 200 mg/mL







m ajuste C Comp

Posologia:

■ Dor ou febre: 500-750 mg, VO, 3-5×/dia (máximo: 3 g)

Função hepática: podem ocorrer aumento de bilirrubinas e aumento da fosfatase alcalina; insuficiência hepática aguda — ocorreram casos que resultaram em transplante de fígado ou morte; doença hepática preexistente ou uso concomitante de álcool — aumento do risco; evitar exceder o limite máximo diário ou o uso de ≥ 1 produto contendo paracetamol; insuficiência hepática — redução da dose diária total pode ser justificada; insuficiência hepática grave e doença hepática ativa — uso contraindicado

Função renal: podem ocorrer aumento do nível de amônia, nefrotoxicidade com overdose crônica, nefropatia analgésica; CICr de 10-50 mL/min — administrar a cada 6 h; CICr < 10 mL/min — administrar a cada 8 h; hemodiálise ou diálise peritoneal — doses suplementares não requeridas após

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): meia-vida prolongada; é necessário ajuste posológico específico com base em dados cinéticos atuais

(continua)

paracetamol (continuação)

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea
- Hematológicas: anemia, discrasias sanguíneas (neutropenia, pancitopenia, leucopenia)
- Endócrinas e metabólicas: aumento do nível de cloreto, ácido úrico e glicose; diminuição do nível de sódio, bicarbonato e cálcio
- Miscelânea: reações de hipersensibilidade (raras)

Precauções: não exceder a dose diária máxima recomendada; aumento do risco de lesão hepática em hipovolemia grave e desnutrição crônica; administração com alimentos ricos em carboidratos pode retardar sua absorcão

Obs.: em caso de superdosagem, o antídoto para intoxicação é a acetilcisteína, em seguida realizar lavagem estomacal ou indução de êmese com xarope de ipecacuanha



Posologia:

Hiperparatireoidismo secundário: 0,04-0,1 mcg/kg, em bolus, até a cada 48 h durante diálise; ajuste posterior de dose baseado no nível de paratormônio

Função hepática: disfunção hepática leve a moderada – ajuste de dose não é necessário; disfunção hepática grave – não há informações disponíveis

Função renal:

- Hipercalcemia (VO) ou produto cálcio × fósforo elevado: doença renal crônica (estágios 3 ou 4) reduzir a dose ou manter a terapia até que o nível de cálcio ou produto cálcio × fósforo normalize
- Nível de cálcio (VO) elevado ou produto cálcio × fósforo elevado: doença renal crônica (estágio 5) diminuir a dose em 2-4 mcg em relação à dose mais recente calculada; usando o cálculo paratormônio (pg/mL) ÷ 80 reduzir a dose ou manter a terapia até que o nível de cálcio ou ou produto cálcio × fósforo normalize

Ajuste de dose (EV): nível de cálcio elevado ou produto cálcio \times fósforo > 75 — reduzir a dose ou manter a terapia até que o nível de cálcio ou o produto cálcio \times fósforo normalize; reiniciar com uma dose inferior

Administração parenteral: administrar a solução injetável em bolus

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema (7%), hipertensão arterial (7%), hipotensão arterial (5%), dor torácica (3%), palpitação (3%), síncope (3%), hipotensão postural (2%), infarto do miocárdio (2%), miocardiopatia (2%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (2-6%), úlcera cutânea (3%), hipertrofia cutânea (2%)
- Neurológicas: dor (8%), calafrios (5%), cefaleia (5%), sensação de desmaio (5%), tontura (5%), vertigem (5%), febre (3-5%), depressão (3%), insônia (2%)
- Respiratórias: rinite (5%), pneumonia (2-5%), bronquite (3%), sinusite (3%), tosse (3%), epistaxe (2%)
- Musculoesqueléticas: artrite (5%), dorsalgia ou lombalgia (4%), cãibras em membros inferiores (3%), fraqueza (3%), neuropatia (2%)

paricalcitol (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: náusea (6-13%), vômito (6-8%), diarreia (7%), sangramento gastrointestinal (5%), constipação (4%), dor abdominal (4%), gastroenterite (3%), xerostomia (3%), dispepsia (2%), distúrbios retais (2%), gastrite (2%)
- Endócrinas e metabólicas: desidratação (3%), 2% acidose, hipopotassemia
- Geniturinárias: ITU (3%), função renal anormal (2%)
- Oculares: ambliopia (2%), distúrbios da retina (2%)
- Miscelânea: infecção (bacteriana, fúngica ou viral: 2-8%); reações alérgicas (6%), sepse (5%), síndrome similar à gripe (2-5%), cisto (2%)

Precauções: sobrecarga de alumínio e toxicidade; uso concomitante com digitálicos; evitar o uso concomitante de doses farmacológicas de compostos relacionados com a vitamina D; alta ingestão de cálcio

Contraindicações: toxicidade com vitamina D; hipercalcemia



Posologia:

- Depressão, transtorno de ansiedade generalizada: 20-50 mg/dia, V0, 1×/dia
- Transtorno obsessivo-compulsivo: 40-60 mg/dia, VO, 1×/dia
- Transtorno do pânico: 10-50 mg/dia, V0, 1×/dia

Função hepática: doença do fígado (liberação imediata) — 10 mg/dia, V0, na parte da manhã; aumentar a dose com incrementos de 10 mg/dia em intervalos de pelo menos 1 semana (máximo: 40 mg/dia); doença do fígado (liberação controlada) — 12,5 mg/dia, V0, na parte da manhã; aumentar a dose com incrementos de 12,5 mg/dia em intervalos de pelo menos 1 semana (máximo: 50 mg/dia)

Função renal: insuficiência renal (liberação imediata) — 10 mg/dia, VO, na parte da manhã; aumentar a dose com incrementos de 10 mg/dia a intervalos de pelo menos 1 semana (máximo: 40 mg/dia); insuficiência renal (liberação controlada) — 12,5 mg/dia, VO, na parte da manhã; pode-se aumentar a dosagem com incrementos de 12,5 mg/dia em intervalos de pelo menos 1 semana (máximo: 50 mg/dia)

Ajuste de dose: pacientes debilitados e/ou geriátricos (liberação imediata) — 10 mg/dia, VO, na parte da manhã; aumentar a dosagem com incrementos de 10 mg/dia em intervalos de pelo menos 1 semana (máximo: 40 mg/dia)

Reações adversas (variam conforme a dose e a indicação; referem-se ao conjunto de todas as indicações):

- Cardiovasculares: vasodilatação (2-4%), dor torácica (3%), palpitações (2-3%), hipertensão arterial (≥ 1%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (2-3%), prurido (≥ 1%)
- Neurológicas: sonolência (15-24%), insônia (11-24%), cefaleia (17-18%), tontura (6-14%), nervosismo (4-9%), ansiedade (5%), agitação (3-5 %), comprometimento da concentração (3-4%), sonhos anormais (3-4%), bocejos (2-4%), despersonalização (< 3%), amnésia (2%), calafrios (2%), labilidade emocional (≥ 1%), vertigem (≥ 1%), confusão mental (1%)
- Respiratórias: transtornos respiratórios (< 7%), faringite (4%), sinusite (< 4%), rinite (3%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (12-22%), tremor (4-11%), parestesia (4%), mialgia (2-4%), dorsalgia e/ou lombalgia (3%), mioclonia (2-3%), miopatia (2%), artralgia (≥ 1%), miastenia (1%)

paroxetina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: náusea (19-26%), xerostomia (9-18%), constipação (5-16%), diarreia (9-12%), redução do apetite (5-9%), dispepsia (2-5%), dor abdominal (4%), flatulência (4%), aumento do apetite (2-4%), vômito (2-3%), alteração do paladar (2%), ganho de peso (≥ 1%)
- Endócrinas e metabólicas: redução da libido (3-15%), transtornos do orgasmo (2-9%), dismenorreia (5%)
- Geniturinárias: transtornos da ejaculação (13-28%), transtornos genitais (homens: 10%; mulheres: 2-9%), impotência (2-9%), aumento da frequência urinária (2-3%). ITU (2%)
- Auditiva: zumbido (≥ 1%)
- Oculares: visão turva (4%), visão anormal (2-4%)
- Miscelânea: diaforese (5-14%), infecção (5-6%)

Precauções: não recomendado uso concomitante com precursores da serotonina (p. ex., triptofano), outros inibidores seletivos da recaptura de serotonina ou inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina; uso concomitante de AINH, ácido acetilsalicílico, varfarina e outros anticoagulantes; transtorno bipolar; depressão; mania/hipomania; recomenda-se retirada gradual; glaucoma de ângulo fechado ou aumento da pressão intraocular; diabetes; aumento do volume de depleção, idade avançada ou uso concomitante com diuréticos; não recomendado uso concomitante de álcool

Contraindicações: uso concomitante com um inibidor da monoamina--oxidase, incluindo linezolida ou azul de metileno EV, ou no prazo de 14 dias após a descontinuação de um inibidor da monoamina-oxidase; aumento do risco de síndrome serotoninérgica; uso concomitante de pimozida ou tioridazina; risco de prolongamento do intervalo QT; evitar consumo de bebidas alcoólicas durante o tratamento



Posologia:

■ Herpes simples labial: aplicar a cada 2 h, por 4 dias (exceto período do sono)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológica: eritema leve (50%)
- Neurológicas: cefaleia (5,3%), anestesia local (0,9%)

Precaução: não utilizar em membranas mucosas ou perto dos olhos



Posologia:

- Artrite reumatoide: 125-250 mg/dia até 1-1,5 g/dia, VO, divididos em 4×/dia (interromper se não houver resposta em 3-4 meses)
- Cistinúria: 1-4 g/dia, VO, divididos em 4×/dia

(continua)

-MRCM.indb 1435 12/5/17 4:07 PM

penicilamina (continuação)

Posologia: (continuação)

■ Doença de Wilson: 750-1.500 mg/dia, que resulta na excreção urinária inicial de cobre de 24 h > 2 mg; deve ser continuada por aproximadamente 3 meses; após esse período, realizar controle pelo cobre livre sérico

Função hepática: podem ocorrer aumento da fosfatase alcalina, coléstase intra-hepática, hepátite tóxica e insuficiência hepática; uso com precaucão

Função renal: artrite reumatoide e insuficiência renal — uso contraindicado; CICr < 50 mL/min — evitar o uso; uso com precaução

Reações adversas (podem variar conforme a indicação; foram relatados efeitos adversos que exigiram a suspensão do tratamento em 20-30% dos pacientes com doenca de Wilson):

- Cardiovascular: vasculite
- Dermatológicas: erupção cutânea (precoce e tardia: 5%), alopecia, aumento da friabilidade cutânea, dermatite esfoliativa, dermatomiosite, enrugamento (excessivo), líquen plano, necrólise epidérmica tóxica, pênfigo, prurido, queilose, síndrome da unha amarela, urticária
- Hematológicas: trombocitopenia (4-5%), leucopenia (2-5%), anemia aplástica, anemia hemolítica, eosinofilia, leucocitose, monocitose, púrpura trombocitopênica trombótica, trombocitose
- Neurológicas: ansiedade, agitação, distúrbios psiquiátricos, febre, hipertermia, agravamento de sintomas neurológicos (doença de Wilson: 10-50%)
- Respiratórias: asma, bronquiolite obliterante, fibrose pulmonar, pneumonite intersticial
- Musculoesqueléticas: artralgia, distonia, fraqueza muscular, miastenia grave, neuropatias, poliartralgia (migratória, frequentemente com sinovite objetiva), polimiosite
- Gastrointestinais: diarreia (17%), alteração do paladar (12%), anorexia, dor epigástrica, gengivoestomatite, glossite, náusea, pancreatite, reativação de úlcera péptica, ulcerações orais, vômito
- Auditiva: zumbido
- Endócrinas e metabólicas: hipoglicemia, tireoidite
- Locais: pápulas brancas no local de punção venosa e sítios cirúrgicos, tromboflebite
- Oculares: diplopia, distúrbios visuais, fraqueza da musculatura extraocular, neurite óptica, ptose
- Renais: proteinúria (6%), hematúria, insuficiência renal, síndrome de Goodpasture, síndrome nefrótica, vasculite renal
- Miscelânea: alveolite alérgica, anetoderma, anticorpo antinuclear positivo, aumento de DHL, elastose perfurante serpiginosa, hiperplasia mamária, linfadenopatia, síndrome similar ao lúpus

Precauções: uso concomitante com antimaláricos ou citotóxicos, como oxifenobutazona ou fenilbutazona

Contraindicações: anemia aplástica; agranulocitose relacionada com penicilamina

pentoxifilina
Trental®
comp rev lib prol 400 mg,
sol inj 20 mg/mL
Sem
informações
Com ajuste
de dose
C Contraindicado

Posologia:

- Claudicação intermitente: 400 mg, VO, 3×/dia
- Hepatite alcoólica (off-label): 400 mg, V0, 3×/dia, por 4 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

(continua)

pentoxifilina (continuação)

Função renal: insuficiência renal moderada – 400 mg, a cada 12 h; insuficiência renal grave – 400 mg, a cada 24 h; redução adicional pode ser necessária para 200 mg, a cada 24 h, ou 400 mg, a cada 2 dias

Administração parenteral (compatível — SF): diluir em 125-250 mL e infundir por no mínimo $60 \, \text{min}$

Reações adversas:

Gastrointestinais: náusea (2%), vômito (1%)

Precauções: angina, hipotensão e arritmias; sangramento e/ou TP prolongado foram relatados com e sem o uso concomitante de anticoagulantes ou inibidores da agregação plaquetária; cirurgia recente; doença cerebrovascular ou doença arterial coronariana; angina, hipotensão e arritmias foram relatadas; úlcera péptica; aumento do risco de sangramento

Contraindicações: hemorragia cerebral e retiniana recentes



Posologia:

- HAS: dose inicial de 4 mg/dia; dose usual de 4-8 mg/dia, V0, 1-2×/dia; dose máxima de 16 mg/dia; uso concomitante com diuréticos considerar doses iniciais menores (2-4 mg)
- Insuficiência cardíaca: dose inicial de 2 mg, V0, 1×/dia; titular dose a cada 2-4 semanas até alvo de 8-16 mg, V0, 1×/dia
- Doença coronariana estável: dose inicial de 4 mg/dia, VO, por 2 semanas; depois, aumentar conforme tolerância para 8 mg/dia

Função hepática: pode ocorrer aumento de ALT (2%); síndrome hepática iniciando com icterícia e progredindo para necrose hepática fulminante e morte tem sido relatada com inibidores da enzima conversora da angiotensina; descontinuar o tratamento se houver icterícia ou elevações acentuadas das enzimas hepáticas; uso com precaução

Função renal: CICr < 60 mL/min — evitar uso concomitante com alisquireno; CICr > 30 mL/min — dose inicial de 2 mg/dia, ajustadas até o máximo de 8 mg/dia; CICr < 30 mL/min — uso não recomendado; uso com precaução

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): idade > 70 anos com doença arterial coronariana estável — dose inicial de 2 mg/dia, V0, durante a 1ª semana; e, depois, 4 mg, $1 \times$ /dia, para a 2ª semana (máximo: 8 mg, $1 \times$ /dia); hipertensão — dose inicial de 4 mg, V0, $1 \times$ /dia ou em 2 doses divididas; cuidado com doses > 8 mg

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema (4%), anormalidades eletrocardiográficas (2%), dor torácica (2%), palpitação (1%)
- Dermatológica: erupção cutânea (2%)
- Neurológicas: cefaleia (24%), tontura (8%, menor que com placebo), distúrbios do sono (3%), depressão (2%), febre (2%), nervosismo (1%), sonolência (1%)
- Respiratórias: tosse (12%; maior em mulheres, 3:1), infecção das vias aéreas superiores (9%), rinite (5%), sinusite (5%), faringite (3%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (8%), dorsalgia ou lombalgia (6%), dor em extremidade inferior (5%), dor em extremidade superior (3%), hipertonia (3%), parestesia (2%), artralgia (1%), artrite (1%), cervicalgia (1%), mialgia (1%)
- Gastrointestinais: diarreia (4%), náusea (2%), dispepsia (2%), dor abdominal (1%), flatulência (1%)

perindopril (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Auditivas: zumbido (2%), infecção de ouvido (1%)
- Endócrinas e metabólicas: aumento de TG (1%), distúrbios menstruais (1%), hiperpotassemia (1%, menor que com placebo)
- Geniturinárias: ITU (3%), proteinúria (2%), disfunção sexual (homens: 1%)
- Miscelânea: infecção viral (3%), alergia (2%)

Precauções: pacientes negros têm risco aumentado de angioedema; doença cerebrovascular; insuficiência cardíaca congestiva grave; diabetes e uso concomitante de suplementos de potássio e diuréticos poupadores de potássio; alergia a veneno de insetos himenópteros – imunoterapia; doença isquêmica do coração; estenose da artéria renal, unilateral ou bilateral; cirurgia/anestesia – hipotensão excessiva tem sido relatada; volume e/ou depleção de sal

Contraindicações: angioedema hereditário ou idiopático; uso concomitante com alisquireno (usar somente em pacientes diabéticos); história de angioedema induzido por inibidores da enzima conversora da angiotensina; não deve ser administrado a crianças, por não ter sido realizado nenhum estudo pediátrico



Posologia (principalmente para uso VO):

- Pediculose: xampu utilizar todo o conteúdo do frasco em apenas 1 aplicação; aplicar todo o produto nos cabelos e couro cabeludo, previamente molhados, especialmente na nuca e atrás das orelhas, deixando-o em contato com essas áreas por 10 min; enxaguar bem e secar com uma toalha limpa; após a secagem, sugere-se a remoção das lêndeas que tenham permanecido nas regiões tratadas, com o auxílio de pente fino; se forem observados piolhos após ≥ 7 dias (< 14 dias) após a 1ª aplicação, pode-se efetuar uma 2ª aplicação, ou a critério médico; sabonete massagear energicamente a região afetada durante 3 min, deixando permanecer a espuma por 10 min e enxaguando em seguida; este procedimento deve ter início no dia posterior à aplicação do xampu e ser repetido por 7 dias</p>
- Escabiose: loção cremosa massagear o produto na pele, desde a cabeça até a sola dos pés; a escabiose raramente infesta o couro cabeludo de adultos, embora o limite entre o couro cabeludo e a pele, pescoço, têmporas e nuca possam estar infestados em crianças e pacientes idosos; usualmente, 30 mL são suficientes para um adulto médio; o produto deve ser removido por meio de lavagem com água depois de 8-14 h; bebês devem ter couro cabeludo, nuca e têmporas tratadas (1 aplicação é curativa); os pacientes podem apresentar prurido persistente após o tratamento, mas raramente é sinal de falha no tratamento e não é indicação para a reaplicação do produto; caso seja demonstrada a presença de parasitas viáveis após 14 dias da aplicação, o tratamento deve ser refeito

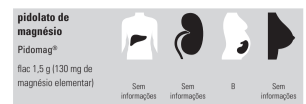
Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológicas: eritema, erupção cutânea no couro cabeludo, prurido
- Locais: edema, sensação de queimação, picada, formigamento, anestesia ou desconforto no couro cabeludo

Precauções: pode exacerbar prurido, edema e eritema; evitar contato com os olhos e lavá-los completamente caso ocorra



Posologia:

■ Hipomagnesemia: 2 flaconetes/dia, VO

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Musculoesquelética: paralisia flácida
- Gastrointestinal: diarreia



Posologia:

- Glaucoma de ângulo aberto: 1-2 gotas no olho afetado, 3-4×/dia
- Glaucoma agudo de ângulo fechado: 1 gota a 2% (20 mg/mL), a cada 15-60 min (2-4 doses)
- Reversão de midríase: 1 gota a 1% no olho, 1×
- Xerostomia: 5-10 mg, V0, 3×/dia

Função hepática: insuficiência hepática leve (Child-Pugh 5-6), VO- ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática moderada (Child-Pugh 7-9), VO-5 mg, $2\times$ /dia; insuficiência hepática grave (Child-Pugh 10-15), VO- uso não recomendado, uso com precaução

Função renal: podem ocorrer nefrolitíase, cólica renal ou refluxo ureteral (aumento do tônus do músculo liso ureteral) (VO); uso com precaução

Reações adversas (principalmente para uso VO):

- Cardiovasculares: rubores (8-13%), hipertensão arterial, taquicardia; 1-10%
 edema (1-5%), hipertensão arterial (3%), edema facial, palpitação, taquicardia
- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea, prurido
- Neurológicas: calafrios (3-15%), tontura (5-12%), cefaleia (11%); 1-10% dor (4%), febre, sonolência
- Respiratórias: rinite (5-14%), espasmo brônquico, edema pulmonar; 1-10% aumento da tosse, disfagia, epistaxe, sinusite
- Musculoesqueléticas: fraqueza (2-12%); 1-10% mialgia, tremor
- Gastrointestinais: náusea (6-15%), diarreia, náusea, salivação, vômito, 1-10% dispepsia (7%), diarreia (4-7%), vômito (3-4%), alteração do paladar, aumento da salivação, constipação, estomatite, flatulência, glossite
- Oculares: granulação corneana (gel: 10%), cefaleia supraorbitária ou temporal, congestão vascular conjuntival, descolamento da retina, espasmo ciliar, lacrimejamento, miopia, opacificação do cristalino, redução da acuidade visual, sensação de queimação
- Miscelânea: diaforese (29-68%); 1-10% alteração da voz, reações alérgicas
- Geniturinárias: aumento da frequência miccional (9-12%); 1-10% incontinência urinária, vaginite
- Auditiva: 1-10% zumbido
- Oculares: 1-10% lacrimejamento (6%), ambliopia (4%), conjuntivite, visão anormal, visão turva

(continua)

-MRCM.indb 1437 12/5/17 4:07 PM

pilocarpina (continuação)

Precauções: doenças cardiovasculares significativas; colelitíase ou doença do trato biliar (VO); distúrbios cognitivos ou psiquiátricos (VO); diminuição da acuidade visual e percepção de profundidade deficiente resultante de turvação visual; doença pulmonar

Contraindicações: condições em que é indesejável miose; glaucoma/bloqueio pupilar (solução oftálmica); asma não controlada (VO)



Posologia:

■ Dermatite atópica: aplicar uma fina camada na pele afetada 2×/dia e friccionar suavemente e completamente enquanto os sinais e sintomas persistirem

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Dermatológicas: infecção cutânea (2-6%), foliculite (1-6%), impetigo (2-4%), papiloma cutâneo (verrugas: < 3%), acne (< 2%), dermatite causada por herpes simples (< 2%), molusco contagioso (< 2%)</p>
- Neurológicas: cefaleia (7-25%), febre (1-13%)
- Respiratórias: rinofaringite (8-27%), infecção das vias aéreas superiores (4-19%), tosse (2-16%), bronquite (≤ 11%), faringite (1-8%), asma (1-4%), agravamento da asma (≤ 4%), congestão nasal (1-3%), sinusite (1-3%), epistaxe (≤ 3%), dispneia (≤ 2%), pneumonia (≤ 2%), rinorreia (≤ 2%)
- Gastrointestinais: diarreia (1-8%), gastroenterite (≤ 7%), constipação (≤ 4%), dor abdominal (≤ 4%)
- Locais: sensação de queimação no local da aplicação (2-26%; tende a desaparecer e/ou melhorar à medida que as lesões desaparecem), irritação no local da aplicação (≤ 6%), prurido no local da aplicação (1-6%), eritema no local da aplicação (≤ 2%)
- Miscelânea: influenza (3-13%), infecção viral (≤ 7%), tonsilite (≤ 6%), hipersensibilidade (3-5%), infecção por herpes simples (≤ 4%), infecção bacteriana (1-2%)
- Auditivas: infecção ótica (1-6%), otite média (1-3%)
- Endócrina e metabólica: dismenorreia (1-2%)

Precauções: evitar utilização contínua em longo prazo; aplicação deve ser limitada a áreas com dermatite atópica; uso concomitante com inibidores da família CYP3A; eritrodermia generalizada — segurança não estabelecida; imunocomprometidos — aumento do risco de infecção por vírus da varicela-zóster, pelo vírus herpes simples ou eczema herpético; minimizar ou evitar exposição a luz solar, artificial ou natural; síndrome de Netherton; doenças de pele que potencialmente podem aumentar a absorção sistêmica; papilomas da pele (verrugas) podem piorar ou não respondem à terapia convencional



Posologia:

■ HAS: dose inicial de 5 mg, V0, 2×/dia; aumentar 10 mg/dia, a cada 3-4 semanas (máximo: 60 mg/dia); dose usual de 15-45 mg/dia (se > 30 mg/dia, administrar 3×/dia)

pindolol (continuação)

Função hepática: pode ocorrer aumento de AST/ALT (< 2%); insuficiência hepática – ajuste de dose pode ser necessário

Função renal: pode ocorrer poliúria (≤ 2%); insuficiência renal — uso com precaucão

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): ajustes de dose podem ser necessários (orientações específicas indisponíveis)

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: edema (6%), dor torácica (3%), bloqueio cardíaco (≤ 2%), bradicardia (≤ 2%), hipotensão arterial (≤ 2%), síncope (≤ 2%), taquicardia (1-2%)
- Dermatológicas: hiperidrose (0,5-2%), prurido (1%)
- Hematológica: claudicação (≤ 2%)
- Neurológicas: insônia (10%), tontura (9%), fadiga (8%), nervosismo (7%), pesadelos e/ou sonhos vívidos (5%), ansiedade (≤ 2%), letargia (≤ 2%)
- Respiratórias: dispneia (5%), sibilos (≤ 2%)
- Musculoesqueléticas: mialgia (10%), artralgia (7%), fraqueza (4%), cãibras musculares (3%), parestesia (3%)
- Gastrointestinais: náusea (5%), diarreia (≤ 2%), ganho de peso (≤ 2%), vômito (< 2%)
- Geniturinária: impotência (≤ 2%)
- Oculares: desconforto ocular (≤ 2%), distúrbio visual (≤ 2%), sensação de queimação nos olhos (≤ 2%)
- Miscelânea: extremidades frias (≤ 2%)

Precauções: anestesia/cirurgia (depressão do miocárdio); evitar retirada abrupta; doença broncoespástica; insuficiência cardíaca congestiva; DM; hipertireoidismo/tireotoxicose; doença vascular periférica

Contraindicações: bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus; bradicardia grave; asma brônquica ou condição broncoespástica relacionada; asma — pode resultar em morte; choque cardiogênico; insuficiência cardíaca descompensada; arritmia sinusal



Posologia:

■ DM tipo 2: 15-30 mg, VO, 1×/dia (máximo: 45 mg/dia)

Função hepática: insuficiência hepática — monitorização recomendada; alteração da função hepática — interromper a terapia; não reiniciar se ALT sérica > 3× LSN e nenhuma outra causa for identificada

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Ajustes de dose: insuficiência cardíaca congestiva (classe NYHA I ou II) — dose inicial de 15 mg/dia (não utilizar se descompensada); uso concomitante com inibidores da CYP2C8 fortes (p. ex., genfibrozila) — dose máxima de 15 mg/dia; hipoglicemia, utilização concomitante com NPH ou secretagogo de NPH — diminuir em 10-25% a dose de NPH ou a dose do secretagogo

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema (5%; estudos combinados com sulfonilureias ou NPH: < 15%), insuficiência cardíaca (exigindo hospitalização; doença macrovascular prévia: < 6%)
- Hematológica: anemia (1-10%)
- Neurológicas: cefaleia (9%), fadiga (4%)
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (13%), sinusite (6%), faringite (5%)
- Musculoesquelética: mialgia (5%)
- Gastrointestinais: distúrbios dentais (5%)

(continua)

pioglitazona (continuação)

Precauções: retenção de líquidos; insuficiência cardíaca congestiva; uso não recomendado em insuficiência cardíaca sintomática; uso não recomendado em histórico de câncer de bexiga ou doença ativa; uso não indicado em cetoacidose diabética ou DM tipo 1; mulheres na pré-menopausa anovulatórias; uso prolongado (> 12 meses) e/ou altas doses cumulativas em pacientes do sexo feminino

Contraindicação: insuficiência cardíaca classe funcional III ou IV

piperacilina + tazobactam Tazocin® pó liof 2,25 g (2 g + 250 mg), pó liof 4,5 g (4 g + 500 mg) Com ajuste de dose informações B Contraindicado

Posologia:

■ Infecções bacterianas: dose usual de 4,5 g, a cada 6 ou 8 h

Função hepática: ajuste de dose não é necessário

Função renal: podem ocorrer injúria renal aguda, nefrite intersticial aguda; CICr > 40 mL/min — ajuste de dose não é necessário; CICr de 20-40 mL/min — administrar 2,25 g, a cada 6 h; CICr < 20 mL/min — administrar 2,25 g, a cada 8 h

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e AD): reconstituir cada 1 g com 5 mL de AD e agitar bem; a solução reconstituída pode ser administrada por injeção direta lenta ou pode ser diluída em 50-150 mL e infundida em 30-60 min

Obs.: estabilidade de 24 h em TA e de 48 h em REF para soluções reconstituídas; de 24 h em TA e de 7 dias em REF para soluções diluídas; AD pode ser utilizada para diluição em até 50 mL

Reações adversas:

- Dermatológicas: erupção cutânea, necrólise epidérmica tóxica, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia hemolítica, anormalidade da agregação plaquetária e prolongamento do TP (doses altas), pancitopenia, teste de Coombs positivo
- Neurológicas: confusão mental, convulsões, febre, reação de Jarisch-Herxheimer. sonolência
- Musculoesquelética: mioclonia
- Endócrinas e metabólicas: desequilíbrio hidroeletrolítico, hipopotassemia
- Local: tromboflebite
- Miscelânea: anafilaxia, reações de hipersensibilidade

Precauções: diarreia associada a *Clostridium difficile* pode ocorrer > 2 meses após a utilização; uso concomitante com probenecida não recomendado a menos que benefícios sejam superiores a riscos; fibrose cística — aumento do risco de febre e exantema; pacientes com baixas reservas de potássio e diurético concomitante ou terapia citotóxica; uso prolongado



Posologia:

- Hipertensão: 6-12 mg; por conta de seu efeito diurético, a 2ª cápsula não deve ser tomada à noite; dose de manutenção habitual de 6 mg
- Edema: dose habitual de 6 mg

(continua)

piretanida (continuação)

Função hepática: coma ou pré-coma hepático — uso contraindicado; doença renal — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal com anúria — uso contraindicado; insuficiência renal sem anúria — uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão, distúrbio ortostático de regulação, arritmias cardíacas, vasculite
- Dermatológicas: edema, erupções cutâneas, urticária, exantemas e enantemas maculopapulares a eritema multiformes, trombocitopenia
- Hematológicas: trombofilia; possível elevação dos níveis séricos de ureia, creatinina e ácido úrico
- Neurológicas: cefaleia, tontura, sonolência, apatia, confusão mental
- Musculoesqueléticas: fraqueza muscular generalizada, căibras nas pernas, irritabilidade neuromuscular aumentada, tetania
- Gastrointestinais: náusea, vômito, distúrbios digestivos e diarreia (raros), desidratação, perda do apetite
- Miscelânea: hipovolemia, secura da boca e alteração visual; depleção de potássio; depleção de sódio; hipocalcemia; hipomagnesemia; crises de gota; alcalose metabólica; sensibilidade aumentada da pele à luz; impotência; distúrbios na micção ou hipertrofia prostática; sintomas de obstrução do fluxo urinário; possível prejuízo das capacidades de dirigir, atravessar a rua com segurança ou operar máquinas

Precauções: como em todos os pacientes em terapia natriurética, deve-se monitorizar potássio sérico, glicemia e uricemia; controle metabólico em diabéticos pode, ocasionalmente, ser prejudicado; sugere-se tomar após as refeições; como a cápsula é de desintegração gradual, não é recomendado cortá-la ou mastigá-la

Contraindicações: insuficiência renal com anúria; hipopotassemia ou hiponatremia graves; hipovolemia com ou sem redução concomitante da PA; insuficiência hepática associada com alterações do estado de consciência



Posologia:

- Malária não *Plasmodium falciparum*: uso em conjunto com outros agentes (não é recomendado como agente isolado), 25 mg/dia, VO, por 2 dias; depois do tratamento inicial, administrar 1×/semana, por pelo menos 10 semanas; não é mais recomendada como quimioprofilaxia da malária, pois a resistência é alta em todo o mundo
- Toxoplasmose: 50-75 mg/dia, por 1-3 semanas, dependendo da resposta e da tolerância; depois do período inicial, a dose pode ser reduzida em 50% e continuada por 4-5 semanas; utilizar em combinação com uma sulfonamida e

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovascular: arritmias (doses altas)
- Dermatológicas: dermatite, eritema multiforme, necrólise epidérmica tóxica, pigmentação anormal da pele, *rash* cutâneo, síndrome de Stevens-Johnson
- Hematológicas: anemia megaloblástica, eosinofilia pulmonar, leucopenia, pancitopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: crises convulsivas, depressão, febre, insônia, mal-estar, sensação de desmaio

(continuação) pirimetamina

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: anorexia, cólicas abdominais, diarreia, glossite atrófica, vômito, xerostomia
- Geniturinária: hematúria
- Miscelânea: anafilaxia

Precauções: deficiência de folato; não recomendado como monoterapia no tratamento de malária aguda

Contraindicação: anemia megaloblástica por conta da deficiência de folato

piroxicam

Feldene®; Feldene® SL

cap dura 20 mg; susp 20 mg; comp sol 20 mg; sol inj 20 mg/mL; gel 5 mg/g; comp dissolução instantânea 20 mg







Contraindicado Contraindicado

Contraindicado

Posologia:

■ Dor de origem inflamatória: 10-20 mg/dia, VO, em 1-2 tomadas (máximo: 20

Função hepática: disfunção hepática leve a moderada – monitorizar e reduzir dose, se necessário; disfunção hepática grave — uso contraindicado

Função renal: disfunção renal leve a moderada – monitorizar e reduzir dose, se necessário; disfunção renal grave - uso contraindicado

Administração parenteral: IM - administrar de maneira profunda, de preferência no quadrande lateral superior do glúteo

Reacões adversas:

- Dermatológicas: > 10% erupção cutânea; 1-10% prurido
- Neurológicas: > 10% tontura; 1-10% cefaleia, nervosismo
- Gastrointestinais: > 10% azia, cólicas abdominais, indigestão, náusea; 1-10% - vômito
- Auditiva: 1-10% zumbido
- Endócrina e metabólica: 1-10% retenção hídrica

Precauções: eventos trombóticos cardiovasculares; doença cardiovascular; idosos; eventos adversos gastrointestinais; anemia; asma preexistente; distúrbios da coagulação ou uso concomitante de agentes anticoagulantes; retenção de fluidos e edema; insuficiência cardíaca; hipertensão; histórico de úlcera péptica; inibição da agregação plaquetária; metabolizadores fracos de substratos CYP2C9 - diminuição do metabolismo levando a níveis plasmáticos elevados; alterações visuais

Contraindicações: asma, urticária ou reação do tipo alérgico; tratamento perioperatório na cirurgia de revascularização do miocárdio

pitavastatina

Livalo®

comp rev 2 e 4 mg







Contraindicado Com ajuste

Contraindicado

Posologia:

■ Hiperlipidemia mista ou primária: iniciar com 2 mg/dia, VO; aumentar, conforme alvo terapêutico, até máximo de 4 mg/dia

Função hepática: doença hepática ativa ou aumento inexplicável das transaminases - uso contraindicado

(continua)

(continuação) pitavastatina

Função renal: CICr de 30-59 mL/min/1,73 m² – iniciar com 1 mg, VO, diariamente, e dose máxima de 2 mg/dia; CICr de 15-29 mL/min/1,73 m² iniciar com 1 mg, VO, diariamente (máximo: 2 mg/dia); hemodiálise - iniciar com 1 mg, VO, diariamente (máximo: 2 mg/dia)

Ajuste de dose: uso concomitante com eritromicina – não deve exceder 1 mg/dia; uso concomitante com rifampicina – não deve exceder 2 mg/dia

Reações adversas:

- Musculoesqueléticas: 2-10% dorsalgia e/ou lombalgia, mialgia, dor em extremidades
- Gastrointestinais: 2-10% constipação, diarreia; < 2% (limitadas a reações graves ou potencialmente letais) - artralgia, aumento da fosfatase alcalina, aumento da CPK, aumento das bilirrubinas, aumento das transaminases, cefaleia, erupção cutânea, hiperglicemia, influenza, nasofaringite, prurido, urticária

Precauções: idade avançada (> 65 anos); abuso de álcool; esclerose lateral amiotrófica preexistente; uso concomitante a genfibrozila; condições predisponentes à insuficiência renal secundária; hipotireoidismo

Contraindicação: uso concomitante com ciclosporina; uso cuidadoso em pacientes que consomem bebidas alcoólicas em quantidades significativas

poliestirenossulfonato de cálcio

Sorcal[®]

pó sol oral 900 mg/g, correspondente a aproximadamente 3,6-4,4 mEq de cálcio; env 30 g









Sem ajuste de dose

Com ajuste de dose

Uso criterioso

Posologia:

■ Hiperpotassemia: 15 g, VO, 1-4×/dia, ou 30 g, via retal, 1×/dia, na forma de enema de retenção

Função hepática: ajuste de dose não é nececessário

Função renal: aiuste de dose não é necessário: deve-se considerar a quantidade de sódio administrada como resultado da dose da resina desde que casos de insuficiência cardíaca, edema e hipertensão foram sido relatados em pacientes com insuficiência renal

Reações adversas:

- Gastrointestinais: anorexia, concreções (bezoares; VO), constipação, diarreia, impactação fecal (via retal), irritação gástrica, náusea, obstrução (rara) vômito
- Endócrinas e metabólicas: hipercalcemia, hipopotassemia, hipomagnesemia

Precauções: uso concomitante com hidróxido de magnésio; insuficiência cardíaca congestiva grave; pacientes com risco para constipação ou impactação; edema; hipertensão grave; hipovolemia - risco aumentado de eventos adversos gastrointestinais; histórico de doença intestinal ou cirurgia; constipação pós-cirúrgica - evitar o uso até evacuações se normalizarem; dosar regularmente os eletrólitos sanguíneos, especialmente potássio, cálcio

Contraindicações: hipopotassemia; doença intestinal obstrutiva; hiperparatireoidismo, mieloma múltiplo, sarcoidose ou carcinoma metastático, litíase renal ou hipercalcemia

Polimixina B Sulfato de polimixina B® FA 500.000 UI Sem Com ajuste de dose B Uso criterioso

Posologia:

- Otite externa: uso otológico aplicar 1-2 gotas, 3-4×/dia
- Irrigação vesical: em combinação com neomicina (57 mg); realizar irrigação contínua ou enxágue da bexiga por até 10 dias, usando 20 mg (200.000 U) em 1 L de solução salina; a velocidade de administração deve ser ajustada ao débito urinário do paciente
- Infecções oculares: uso oftálmico iniciar com 1-3 gotas (concentração de 0,1-0,25%), a cada 1 h, aumentando o intervalo, conforme resposta, até 4-6 h
- Infecções sistêmicas: após os últimos estudos, a dose passou a ser calculada por kg/peso (10.000 UI = 1 mg) e não há limite apesar de a bula da medicação limitar em 25.000 UI/dia; recomenda-se dose de ataque de 2,5 mg/kg, em 2 h, e dose de manutenção de 1,5 mg/kg, a cada 12 h; IM − 25.000-30.000 UI/kg/dia, em 4-6 doses diárias; EV − 15.000-25.000 UI/kg/dia, em 2 doses diárias; uso intratecal − 50.000 UI/dia, por 3-4 dias, e, então, em dias alternados por pelo menos 2 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não é necessário o ajuste para a função renal nem para pacientes em hemodiálise

Administração parenteral: IM-não é a via recomendada por conta de relatos de dores fortes; reconstituir 500.000 UI em 2 mL de AD, SF ou solução de lidocaína a 1%; EV-reconstituir em 10 mL de SG5% e diluir em 300-500 mL de SG5%, infundindo em 60-90 min

Obs.: estabilidade de 72 h em REF para todas as formulações

Reações adversas (limitadas a reações significativas ou potencialmente letais):

- Neurológicas: neurotoxicidade (irritabilidade, sonolência, ataxia, parestesia perioral, anestesia das extremidades e turvamento da visão), tontura
- Respiratória: parada respiratória
- Musculoesquelética: bloqueio neuromuscular

Precauções: uso concomitante com substâncias nefrotóxicas e neurotóxicas; diarreia associada ao *Clostridium difficile*; não possui atividade contra espécies de *Serratia, Proteus, Providencia* e *Burkholderia cepacia*; proporciona baixas concentrações urinárias, o que estabelece um ponto negativo para o tratamento das ITU

Contraindicação: uso concomitante com bloqueadores neuromusculares



Posologia:

■ Hiperlipidemia: iniciar com 40 mg, VO, e titular conforme alvos terapêuticos, com dose habitual de 10-80 mg/dia

Função hepática: doença hepática ativa ou elevações persistentes e sem explicação das transaminases séricas — uso contraindicado; histórico de doença hepática ou abuso de álcool — uso com precaução; casos fatais foram relatados; interromper o tratamento se ocorrer lesão hepática grave

Função renal: insuficiência renal — risco aumentado de miopatia ou rabdomiólise; dose inicial de 10 mg/dia

(continua)

pravastatina (continuação)

Ajuste de dose: uso concomitante com claritromicina – limite de dose de 40 mg/dia; uso concomitante com ciclosporina – dose inicial de 10 mg/dia; dose máxima de 20 mg/dia

Reações adversas (relatadas em estudos de curto prazo; segurança e tolerabilidade no uso prolongado foram similares às do placebo):

- Cardiovascular: dor torácica (4%)
- Dermatológica: erupção cutânea (4%)
- Neurológicas: cefaleia (2-6%), fadiga (4%), tontura (1-3%)
- Respiratória: tosse (3%)
- Musculoesquelética: mialgia (2%)
- Hepática: aumento de transaminases (> 3× LSN em 2 ocasiões: 1%)
- Gastrointestinais: náusea e/ou vômito (7%), diarreia (6%), azia (3%)

Precauções: idade > 65 anos — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; esclerose lateral amiotrófica preexistente; níveis aumentados de glicose e de Hb glicada podem ocorrer; hipotireoidismo descompensado — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; miopatia necrotizante imunomediada foi relatada; níveis acentuadamente elevados de CPK foram relatados — descontinuação pode ser justificada; evitar uso concomitante com genfibrozila



Posologia:

- Esquistossomose: 20 mg/kg/dose, 3×/dia, em intervalos de 4-6 h, por 1 dia
- Cisticercose: 50 mg/kg/dia, em 3 doses diárias, por 14 dias
- Clonorquíase, opistorquíase: 25 mg/kg/dose, 3×/dia, em intervalos de 4-6 h, por 1 dia

Função hepática: insuficiência hepática moderada a grave (Child-Pugh classes B e C) e esquistossomose hepatoesplênica — aumento do risco de toxicidade; uso com precaução.

Função renal: insuficiência renal preexistente — excreção de metabólitos pode ser adiada e risco de toxicidade pode ser aumentado; uso com precaução

Reações adversas:

- Neurológicas: 1-10% cefaleia, mal-estar, síndrome do líquido cefalorraquidiano em pacientes em tratamento de neurocisticercose, sonolência, tontura
- Gastrointestinais: 1-10% dor abdominal, náusea, perda do apetite, vômito
- Miscelânea: 1-10% diaforese

Precauções: irregularidades cardíacas preexistentes; histórico de epilepsia; sinais de potencial envolvimento do SNC – uso não recomendado

Contraindicações: uso concomitante com indutores potentes do CYP, como rifampicina; cisticercose ocular



Posologia:

- Hipertensão: iniciar com 1 mg/dose, VO, 2-3×/dia (habitual: 1-5 mg, 2×/dia)
- Transtorno do estresse pós-traumático com pesadelos e insônia: iniciar com 1 mg, ao se deitar, podendo aumentar até 2-15 mg, VO, ao se deitar

prazosina (continuação)

Posologia: (continuação)

■ Hiperplasia prostática benigna: iniciar com 0,5 mg, VO, 2×/dia; titular até 2 mg, 2×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal — dose inicial de 1 mg/dia; aumentar com cautela, dependendo da resposta do paciente

Ajuste de dose: pacientes geriátricos – dose inicial mais baixa que a recomendada; iniciação de diuréticos concomitantes ou outros agentes anti-hipertensivos – diminuir a dose de prazosina para 1-2 mg, 3×/dia

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% palpitações (5%), síncope (1%), edema, hipotensão ortostática
- Dermatológica: erupção cutânea (1-4%)
- Neurológicas: tontura (10%); 1-10% cefaleia (8%), sonolência (8%), depressão, nervosismo, vertigem
- Respiratórias: 1-10% congestão nasal, dispneia, epistaxe
- Musculoesquelética: fraqueza (7%)
- Gastrointestinais: 1-10% náusea (5%), constipação, diarreia, vômito
- Endócrina e metabólica: redução da energia (7%)
- Geniturinária: 1-10% aumento da frequência miccional (1-5%)
- Oculares: 1-10% hiperemia escleral, turvamento da visão, xerostomia

Precauções: cirurgia de catarata — risco de síndrome da íris flácida intraoperatória; engajamento cauteloso em tarefas que requerem agilidade mental ou coordenação motora; tonturas, vertigens e síncope; uso concomitante com outros anti-hipertensivos, betabloqueadores ou diuréticos; taquicardia grave (120-160 bpm)

prednisolona

Prednisolon®; Predsim®, Prelone®; Pred Mild® Fort; Pred® Fort







Sem Precaução C Compatível informações

sol oral 1 mg/mL; comp 5 e 20 mg, sol oral 3 mg/ mL; sol oral 11 mg/mL (gotas); susp oft 1,2 mg/mL; 10 mg/mL

Posologia:

- Condições responsivas a corticoterapia: dose usual inicial de 5-60 mg/dia; depende da condição de base a ser tratada e da resposta do paciente; administrar com alimento; descontinuação de terapia prolongada (desmame) deve ser feita com redução de dose de forma gradual
- Para condições específicas, consultar doses indicadas na prednisona

Função hepática: VO — aumento de provas da função hepática (geralmente reversível); não há informações sobre a necessidade de ajuste de dose

Função renal: insuficiência renal preexistente — pode provocar elevação da PA, retenção de sal e água, e aumentar a eliminação de potássio e de cálcio (VO); uso com precaução.

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): VO — iniciar na extremidade inferior da faixa de dose

Reações adversas:

- Cardiovasculares: VO edema, edema facial, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, miocardiopatia
- Dermatológicas: VO equimoses, eritema facial, hirsutismo, pele fina e frágil, petéquias, supressão da reação a testes cutâneos, urticária

prednisolona (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: VO cefaleia, convulsões, distúrbios psíquicos, insônia, mal-estar, nervosismo, pseudotumor cerebral, vertigem
- Respiratória: VO epistaxe
- Musculoesqueléticas: VO artralgia, fraqueza, fraqueza muscular, fraturas, miopatia causada por esteroide, necrose asséptica (umeral e/ou cabeça do fêmur), osteoporose, redução da massa muscular, ruptura de tendão
- Gastrointestinais: VO aumento do apetite, distensão abdominal, esofagite ulcerativa, ganho de peso, indigestão, náusea, pancreatite, úlcera péptica
- Endócrinas e metabólicas: oftálmica hipercorticismo (raro); VO alcalose hipopotassêmica, balanço nitrogenado negativo, DM, hiperglicemia, hipernatremia, hipopotassemia, irregularidades menstruais, redução da tolerância a carboidratos, síndrome de Cushing, supressão do crescimento, supressão do eixo hipófise-adrenal
- Oculares: oftálmica aumento da pressão intraocular, ceratite, conjuntivite, formação de catarata subcapsular posterior, glaucoma, hiperemia conjuntival, infecção ocular secundária, lesão do nervo óptico, midríase, perda da acomodação, ptose, retardo da cicatrização de feridas, úlcera corneana; VO aumento da pressão intraocular, catarata, edema palpebral, exoftalmia, glaucoma, irritação
- Miscelânea: VO aumento da diaforese, comprometimento da cicatrização da feridas

Precauções: recomenda-se redução gradativa da dose; hipotireoidismo e cirrose; herpes simples oftálmico; condições de instabilidade emocional ou tendências psicóticas; colite ulcerativa inespecífica; hipertensão; osteoporose e miastenia grave; uso prolongado; altas doses; pacientes não deverão ser vacinados contra varíola durante terapia com corticosteroides e outras imunizações também deverão ser evitadas; tuberculose

Contraindicações: risco de exacerbação em infecção fúngica sistêmica, a não ser que o uso seja necessário para controlar uma reação de drogas



Posologia:

- Condições responsivas a corticoterapia: dose usual inicial de 5-60 mg/dia; depende da condição de base a ser tratada e da resposta do paciente; administrar com alimento; descontinuação de terapia prolongada (desmame) deve ser feita com redução de dose de forma gradual
- Crise asmática: 40-80 mg/dia, em 1-2 doses/dia, por 3-10 dias
- Exacerbação de doença pulmonar obstrutiva crônica: 40 mg, 1 ×/dia, por 5 dias (consenso GOLD; alguns autores sugerem estender uso por até 14 dias)
- Crise de gota: 40 mg/dia (0,5 mg/kg), por 5-10 dias
- Paralisia de Bell: 60 mg/dia (1 mg/kg), por 5-10 dias, seguidos de desmame por 5-10 dias; iniciar nas primeiras 72 h do início dos sintomas
- Pneumocistose (iniciar nas primeiras 72 h do tratamento antimicrobiano): 40 mg, 2×/dia, por 5 dias; seguidos por 40 mg, 1×/dia, por 5 dias; e, depois, 20 mg, 1×/dia, por 11 dias
- Doença de Crohn (moderada a grave): 40-60 mg/dia até resolução dos sintomas e retorno de ganho de peso (usual: 7-28 dias)
- Dermatomiosite/polimiosite: dose inicial de 1 mg/kg/dia, com desmame lento após resposta
- Arterite de células gigantes e arterite de Takayasu: dose inicial de 40-60 mg/dia

(continua)

-MRCM.indb 1442 12/5/17 4:07 PM

(continuação) prednisona

Posologia: (continuação)

- Profilaxia de oftalmopatia de Graves após radioiodoterapia: 0,4-0,5 mg/kg; iniciar 1-3 dias após tratamento e continuar por 1 mês, com desmame gradual
- Púrpura trombocitopênica idiopática: 1-2 mg/kg/dia
- Nefrite lúpica: 0,5-1 mg/kg/dia; associado a outras terapias imunossupressoras
- Esclerose múltipla (exacerbação aguda): 200 mg, 1×/dia, por 1 semana; e, depois, 80 mg, em dias intercalados, por 1 mês
- Hepatite alcoólica aguda (função discriminante de Maddrey ≥ 28): 40 mg/dia (preferível prednisolona em vez de prednisona, pois esta requer conversão hepática para a forma ativa), por 28 dias, após realizar desmame por 2 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Ajuste de dose: pacientes geriátricos — iniciar terapia VO na extremidade inferior da faixa de dose; hipertireoidismo – aumento da dose a fim de conseguir efeitos terapêuticos adequados

Reações adversas:

- Dermatológicas: 1-10% hirsutismo, hipopigmentação
- Neurológicas: > 10% insônia, nervosismo; 1-10% tontura ou sensação de desmaio, cefaleia
- Respiratória: 1-10% epistaxe
- Musculoesquelética: 1-10% artralgia
- Gastrointestinais: > 10% aumento do apetite, indigestão
- Endócrinas e metabólicas: 1-10% DM, hiperglicemia, intolerância à glicose
- Oculares: 1-10% catarata, glaucoma
- Miscelânea: 1-10% diaforese

Precauções: recomenda-se redução gradativa da dose; hipotireoidismo e cirrose; herpes simples oftálmico; condições de instabilidade emocional ou tendências psicóticas; colite ulcerativa inespecífica; hipertensão; osteoporose e miastenia grave; uso prolongado; altas doses; pacientes não deverão ser vacinados contra varíola durante terapia com corticosteroides e outras imunizações também deverão ser evitadas; tuberculose

Contraindicações: risco de exacerbação em infecção fúngica sistêmica, a não ser que seja necessário para controlar uma reação de drogas



Posologia:

- Fibromialgia: dose inicial de 75 mg, VO, 2×/dia; pode-se aumentar para 150 mg, 2×/dia, após 1 semana (máximo: 450 mg/dia)
- Dor neuropática e epilepsia: dose inicial de 75 mg, VO, 2×/dia; pode-se aumentar para 150 mg, VO, 2×/dia, após 1 semana (máximo: 600 mg/dia)

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: CICr de 30-60 mL/min - 75-300 mg/dia, em 2 ou 3 doses; CICr de 15-30 mL/min - 25-150 mg/dia, em 1 ou 2 doses; CICr < 15 mL/min - 25-75 mg, $1\times$ /dia; hemodiálise — administrar dose suplementar de 25 ou 50 mg para pacientes em regime de 25 mg, $1 \times /dia$; dose suplementar de 50 ou 75 mg para pacientes em regime de 25-50 mg, 1×/dia; dose suplementar de 75 ou 100 mg para pacientes em regime de 50-75 mg, $1 \times /dia$; e dose suplementar de 100 ou 150 mg para pacientes em regima de 75 mg, 1×/dia; a dose suplementar deve ser tomada imediatamente após sessão de diálise de 4 h

(continua)

Ajuste de dose: descontinuação da terapia - reduzir a dose gradualmente, durante período mínimo de 1 semana

Reações adversas (a frequência pode estar relacionada à dose ou à terapia concomitante; em estudos adicionais sobre epilepsia, a freguência de efeitos adversos sobre o SNC foi maior que aquelas relatadas em estudos de manutenção da dor; a faixa indicada inclui todos os estudos):

- Cardiovasculares: edema periférico (< 16%), edema (< 6%), dor torácica (< 4%)
- Dermatológicas: edema facial (< 3%), equimose (≥ 1%), prurido (≥ 1%)</p>
- Hematológica: trombocitopenia (3%)

pregabalina

- Neurológicas: tontura (8-45%), sonolência (4-28%), ataxia (< 20%), cefaleia (< 14%), neuropatia (< 9%), pensamento anormal (< 9%), fadiga (< 8%), confusão mental (< 7%), distúrbio da fala (< 7%), euforia (< 7%), amnésia (< 6%), distúrbio da atenção (< 6%), incoordenação (< 6%), dor (< 5%), comprometimento da memória (< 4%), vertigem (< 4%), hipoestesia (< 3%), sensação estranha (< 3%), ansiedade (< 2%), depressão (< 2%), desorientação (< 2%), letargia (< 2%), despersonalização (≥ 1%), estupor (≥ 1%), febre (≥ 1%), hipertonia (> 1%), nervosismo (< 1%)
- Respiratórias: sinusite (< 7%), bronquite (< 3%), dispneia (< 3%), dor faringolaríngea (< 3%)
- Musculoesqueléticas: tremor (< 11%), distúrbio do equilíbrio (< 9%), marcha anormal (< 8%), fraqueza (< 7%), artralgia (< 6%), espasmos (< 5%), dorsalgia e/ou lombalgia (< 4%), espasmos musculares (< 4%), mioclonia (< 4%), parestesia (> 2%), aumento de CPK (2%)
- Gastrointestinais: ganho de peso (< 16%), xerostomia (1-15%), constipação (< 10%), aumento do apetite (< 7%), flatulência (< 3%), vômito (< 3%), distensão abdominal (< 2%), dor abdominal (≥ 1%), gastroenterite (≥ 1%)
- Oculares: visão turva (1-12%), diplopia (< 12%)
- Miscelânea: infecção (< 14%), lesão acidental (2-11%), síndrome similar à gripe (< 2%), reações alérgicas (≥ 1%)
- Auditivas: otite média (≥ 1%), zumbido (≥ 1%)
- Endócrinas e metabólicas: retenção hídrica (< 3%), hipoglicemia (< 3%), aumento da libido (≥ 1%)
- Geniturinárias: incontinência (< 2%), anorgasmia (≥ 1%), aumento da</p> frequência miccional (≥ 1%), impotência (≥ 1%)
- Oculares: anormalidades visuais (< 5%), defeito do campo visual (≥ 2%), distúrbio ocular (< 2%), nistagmo (> 2%), conjuntivite

Precauções: suspensão gradual em pacientes com doenças convulsivas; vigiar cuidadosamente a administração aos pacientes com antecedentes de angioedema; evitar o uso concomitante com bebidas alcoólicas; vigiar a administração com depressores do SNC; o uso abusivo pode provocar euforia; pode induzir ao suicídio



Posologia:

- Malária (prevenção de recaída ou tratamento de forma não complicada de Plasmodium vivax ou Plasmodium ovale): 30 mg (0,5 mg/kg), VO, 1×/dia, por 7 dias (esquema curto) ou 15 mg (0,25 mg/kg), VO, 1×/dia, por 14 dias (esquema longo), associado a cloroquina; peso ≥ 70kg - podem ser necessários dias adicionais de tratamento
- Malária (quimioprofilaxia): 30 mg, VO, 1×/dia; iniciar 1-2 dias antes da viagem e manter por 7 dias após saída de área endêmica para Plasmodium vivax ou Plasmodium ovale
- Pneumocistose (alternativa de tratamento): 30 mg, 1×/dia, por 21 dias, em combinação com clindamicina

(continuação) primaquina

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Aiuste de dose: malária, pessoas deficientes ou limítrofes da glicose-6--fosfato-desidrogenase – 78,9 mg, VO, 1×/semana, durante 8 semanas; consulta com um especialista em doenças infecciosas e/ou de medicina tropical é aconselhável

Reações adversas:

- Cardiovascular: arritmias
- Dermatológica: prurido
- Hematológicas: agranulocitose, anemia hemolítica na deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase, leucocitose, leucopenia, meta--hemoglobinemia em indivíduos com deficiência de NADH meta-Hb-redutase
- Neurológica: cefaleia
- Gastrointestinais: dor abdominal, náusea, vômito
- Ocular: interferência na acomodação visual

Precauções: uso com cautela em pacientes com doença aguda com qualquer doença sistêmica grave caracterizada por uma tendência a granulocitopenia, como artrite reumatoide ou lúpus eritematoso; usar com cuidado em pacientes com deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase; interromper uso se houver sinais de hemólise ou meta-hemoglobinemia; contagem de sangue deve ser monitorizada periodicamente

Contraindicação: depressão da medula óssea; uso concomitante de fármacos que podem causar depressão medular

prometazina

cremeFenergan®; Fenergan®





Precaução









Contraindicado

Posologia:

- Alergia: VO 6,25-12,5 mg, $3 \times /dia$; EV ou IM -25 mg; pode repetir após 2 h se necessário
- Náusea e vômito: 12,5-25 mg, VO, IM ou EV, a cada 4-6 h
- Sedação: 12,5-50 mg/dose, VO, IM ou EV
- Cinetose (motion sickness): 25 mg, VO, 2×/dia (iniciar 30 min-1 h antes da

Função hepática: pode ocorrer icterícia; insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Função renal: insuficiência hepática – uso com precaução

Ajustes de dose: pacientes geriátricos – dose inicial baixa; EV – dose inicial de 6,25-12,5 mg; uso concomitante com depressores do SNC - reduzir a dose de barbitúricos pelo menos 50%; reduzir a dose de drogas por 25-50%

Administração parenteral (compatível - SF, SG5%, SG5% em NaCl a 0,2, 0,45 e 0,9%, solução de Ringer e Ringer-lactato): IM – administração profunda; a injeção deve ser realizada com cuidado, pois dose SC pode causar necrose local; EV – a dose deve ser diluída em 10-20 mL de solução compatível e infundida em 10-15 min

Obs.: estabilidade de 24 h em TA; tomar extremo cuidado para casos de extravasamento, que podem provocar necrose e gangrena periférica

Reacões adversas:

■ Cardiovasculares: alterações inespecíficas do intervalo QT, bradicardia, hipertensão arterial, hipotensão postural, taquicardia

(continua)

(continuação) prometazina

Reações adversas: (continuação)

- Dermatológicas: dermatite, edema angioneurótico, fotossensibilidade, pigmentação da pele (cinza-azulado), urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, anemia hemolítica, eosinofilia, leucopenia, púrpura trombocitopênica, trombocitopenia
- Neurológicas: acatisia, alucinações, confusão mental, crises convulsivas, delírio, desorientação, discinesia tardia, distonias, estados catatônicos, euforia, excitação, fadiga, histeria, insônia, lassitude, nervosismo, pesadelos, pseudoparkinsonismo, sedação, síndrome neuroléptica maligna, sintomas extrapiramidais, sonolência, tontura
- Respiratórias: apneia, asma, congestão nasal, depressão respiratória
- Musculoesqueléticas: incoordenação, tremor
- Gastrointestinais: constipação, náusea, vômito, xerostomia
- Auditiva: zumbido
- Endócrinas e metabólicas: amenorreia, aumento de mamas, ginecomastia, hiperglicemia ou hipoglicemia, lactação
- Geniturinárias: distúrbios da ejaculação, impotência, retenção urinária
- Locais: trombose venosa, reações no local da injeção (sensação de queimação, eritema, dor, edema)
- Oculares: alterações corneanas e do cristalino, ceratopatia epitelial, diplopia, retinopatia pigmentar, turvamento da visão

Precauções: ferimentos graves nos tecidos (incluindo paralisia, necrose e gangrena), alguns casos que requerem intervenções cirúrgicas (incluindo fasciotomia, enxerto de pele e amputação) têm sido relatados com a administração EV; rota preferida de administração é injeção IM profunda; depressão da medula óssea, leucopenia e agranulocitose foram relatadas; doenças cardiovasculares; função respiratória comprometida (p. ex., doença pulmonar obstrutiva crônica, apneia do sono) – evitar uso, pois há aumento do risco de depressão respiratória potencialmente fatal: uso de epinefrina para tratar hipotensão associada com injeção de cloridrato de prometazina overdose não recomendada; reversão do efeito vasopressor pode ocorrer; síndrome neuroléptica maligna tem sido relatada (alguns casos resultam em morte); pode diminuir o limiar convulsivo

Contraindicações: pacientes pediátricos (idade < 2 anos); aumento do risco de depressão respiratória potencialmente fatal; administração SC ou EV; estados de coma; sintomas do trato respiratório inferior, incluindo asma



Posologia:

- Fibrilação atrial, taquicardia supraventricular paroxística, arritmias ventriculares (prevenção de recorrência): dose inicial de 150 mg, VO, a cada 8 h; pode-se aumentar para 225 mg, a cada 8 h, e, depois, para 300 mg, a cada 8 h. a cada 3-4 dias de intervalo (máximo: 900 mg/dia); cápsula de liberação prolongada – dose inicial de 225 mg, VO, a cada 12 h; pode-se aumentar após 3-4 dias para 325 mg, a cada 12 h; e, depois, para 425 mg, a cada 12 h
- Fibrilação atrial (cardioversão farmacológica): dose pill-in-the-pocket 450 mg (peso < 70 kg) ou 600 mg (peso ≥ 70 kg), VO; não repetir em menos

Função hepática: disfunção hepática – aumento do risco de toxicidade; considerar redução da dose

Função renal: disfunção renal – uso com precaução

propafenona (continuação)

Ajuste de dose: pacientes geriátricos (liberação imediata) — começar na extremidade inferior do intervalo de dose e aumentar gradualmente durante o tratamento inicial; prolongamento significativo do complexo QRS (liberação prolongada ou imediata) — considerar redução da dose; bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus (liberação prolongada ou imediata) — considerar redução da dose

Reações adversas:

- Cardiovasculares: desencadeamento ou agravamento de arritmias (efeito pró-arrítmico: 2-10%), angina (2-5%), insuficiência cardíaca congestiva (1-4%), bloqueio atrioventricular (1º grau: 1-3%), palpitação (1-3%), taquicardia ventricular (1-3%), aumento do intervalo QRS (1-2%), bradicardia (1-2%), contrações ventriculares prematuras (1-2%), dor torácica (1-2%), síncope (1-2%), fibrilação atrial (1%), bloqueio de ramo (0-1%), edema (0-1%), hipotensão arterial (0-1%), retardo da condução intraventricular (0-1%)
- Dermatológica: erupção cutânea (1-3%)
- Neurológicas: tontura (4-15%), fadiga (2-6%), cefaleia (2-5%), ansiedade (1-2%), ataxia (0-2%), insônia (0-2%), sonolência (1%)
- Respiratória: dispneia (2-5%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (1-2%), artralgia (0-1%), tremor (0-1%)
- Gastrointestinais: sabor incomum (3-23%), náusea e/ou vômito (2-11%), constipação (2-7%), diarreia (1-3%), dispepsia (1-3%), anorexia (1-2%), dor abdominal (1-2%), xerostomia (1-2%), flatulência (0-1%)
- Ocular: turvamento da visão (1-6%)
- Miscelânea: diaforese (1%)

Precauções: evitar uso concomitante com inibidor do CYP2D6 e inibidor de CYP3A4; evitar uso concomitante com as classes IA e III de antiarrítmicos (incluindo quinidina e amiodarona); evitar uso concomitante com fármacos que prolongam o intervalo QT; doença arterial coronariana ou isquemia miocárdica grave preexistente; deficiência de CYP2D6; lúpus eritematoso; miastenia grave

Contraindicações: bradicardia; distúrbios broncoespásticos ou doença pulmonar obstrutiva grave; síndrome de Brugada; choque cardiogênico; insuficiência cardíaca; desequilíbrio hidroeletrolítico acentuado; hipotensão acentuada; distúrbios sinoatrial, atrioventricular e intraventricular de geração de impulso ou de condução, na ausência de um marca-passo artificial



Posologia:

- Hipertireoidismo: dose inicial de 300-400 mg/dia, V0, em 3 doses diárias; alguns pacientes podem precisar de 600-900 mg/dia; dose usual de manutanção de 100-150 mg/dia
- Crise (tempestade) tireotóxica: 800-1.200 mg/dia, VO (200-300 mg, a cada
 4-6 h); após resposta inicial a dose pode ser reduzida gradualmente para dose de manutenção (100-600 mg/dia, em doses divididas)

Função hepática: podem ocorrer icterícia colestática, hepatite e lesão hepática resultando em insuficiência hepática, com necessidde de transplante de fígado ou ocasionando em morte, inclusive de mulheres grávidas; suspeita de lesão hepática — descontinuar o tratamento; uso com precaução

Função renal: podem ocorrer glomerulonefrite, injúria renal aguda, nefrite; ajuste de dose não é necessário

(continua)

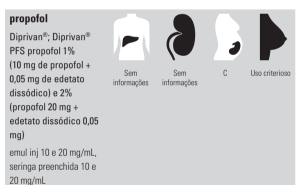
propiltiouracila (continuação)

Uso na gestação: apesar da classificação D, propiltiouracila é considerada terapia de 1º linha, especialmente durante o 1º trimestre; por conta do risco aumentado de toxicidade hepática, pode ser considerado uso de tiamazol (metimazol) durante o 2º e o 3º trimestres (se houver troca de terapia, monitorizar função tireoidiana após 2 semanas e, depois, a cada 2-4 semanas); tentar menor dose de manutenção possível

Reações adversas:

- Cardiovasculares: periarterite, vasculite anticorpo anticitoplasma de neutrófilo (ANCA) positivo, vasculite cutânea, vasculite leucocitoclástica
- Dermatológicas: alopecia, dermatite esfoliativa, eritema nodoso, erupção cutânea, pigmentação na pele, prurido, úlcera cutânea, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, granulopenia, hipoprotrombinemia, leucopenia, sangramento, trombocitopenia
- Neurológicas: cefaleia, febre, febre medicamentosa, neurite, tontura, vertigem
- Respiratórias: hemorragia alveolar, pneumonite intersticial
- Musculoesqueléticas: artralgia, mialgia, parestesia
- Gastrointestinais: constipação, esplenomegalia, gastralgia, náusea, perda do paladar, perversão do paladar, sialoadenopatia, vômito
- Hepática: insuficiência hepática aguda, icterícia colestática, hepatite
- Endócrinas e metabólicas: bócio, ganho de peso
- Renais: glomerulonefrite, injúria renal aguda, nefrite
- Miscelânea: linfadenopatia, síndrome similar ao lúpus eritematoso

Precauções: anormalidades hematológicas; na presença de febre, deve-se suspender uso e procurar assistência médica (risco maior de agranulocitose nos primeiros 3 meses de uso)



Posologia:

- Indução de anestesia geral: pacientes ASA 1-2 e idade < 55 anos 2-2,5 mg/kg, EV, administrados como 40 mg, EV, a cada 10 segundos, até início da indução; pacientes ASA 3-4, debilitado ou idoso 1-1,5 mg/kg (cerca de 20 mg, a cada 10 segundos, até início da indução)
- Manutenção de anestesia geral: pacientes ASA 1 e 2 dose inicial de 100-200 mcg/kg/min (6-12 mg/kg/h), por 10-15 min; dose de manutenção usual de 50-100 mcg/kg/min (3-6 mg/kg/h); bolus intermitentes de 25-50 mg, conforme necessidade
- Sedação em UTI (paciente em IOT): dose inicial de 5 mcg/kg/min (0,3 mg/kg/h); depois pode-se aumentar a dose em 5-10 mcg/kg/min, a cada 5-10 min, até nível de sedação desejado; dose usual de manutenção de 5-50 mcg/kg/min (0,3-3 mg/kg/h); interrupção diária com retitulação ou um nível leve de sedação diária é recomendável para minimizar efeitos sedativos prolongados; idosos e pacientes ASA 3-4 utilizar 80% da dose habitual

(continua)

-MRCM.indb 1445 12/5/17 4:07 PM

propofol (continuação)

Posologia: (continuação)

- Sedação anestésica monitorizada: indução com infusão lenta de 100-150 mcg/kg/min (6-9 mg/kg/h), por 3-5 min, seguida de infusão de 25-75 mcg/kg/min (1,5-4,5 mg/kg/h); idosos e pacientes ASA 3-4 utilizar 80% da dose habitual
- Estado de mal epiléptico (paciente em IOT, com monitorização cardiovascular): dose de ataque de 1-2 mg/kg, seguida de infusão contínua inicial de 20 mcg/kg/min (1,2 mg/kg/h); se houver novas crises, aumentar infusão em 5-10 mcg/kg/min (0,3-0,6 mg/kg/h), a cada 5 min (considerar também *bolus* de 1 mg/kg); uso cauteloso com doses > 80 mcg/kg/min (> 4,8 mg/kg/h), por > 48 h; antes do desmame, controle com eletroencefalograma de pelo menos 24-48 h é recomendado, com desmame gradual para previnir recorrência

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose: há necessidade de ajuste de dose em condições específicas; informações não disponíveis

Administração parenteral (compatível — SG5%, SG5% em NaCl a 0,2 e 0,45%, SG5% em Ringer-lactato e Ringer-lactato): pode ser administrado por infusão ou injeção EV sem diluição; caso diluído, concentração não deve ser < 2 mg/mL

Obs.: estabilidade de 24 h em TA; filtros com poros de diâmetro < 5 mcg não devem ser utilizados; não utilizar em caso de separação das fases

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (26%); 1-10% arritmia, bradicardia, reducão do débito cardíaco, taquicardia
- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea, prurido
- Neurológicas: movimentos distônicos ou coreiformes (3-10%)
- Respiratórias: apneia com duração de 30-60 segundos (24%); apneia com duração > 60 segundos (12%); 1-10% acidose respiratória durante o desmane
- Locais: sensação de queimação, picada ou dor no local da injeção (18%)
- Endócrina e metabólica: 1-10% hiperlipidemia

Precauções: infusão em bolus rápida — aumento do risco de efeitos cardiorrespiratórios incluindo hipotensão, apneia, obstrução das vias aéreas e/ou dessaturação de oxigênio; queimaduras, diarreia, principais pacientes com sepse — aumento do risco de deficiência de zinco, decorrente da terapia prolongada; duração da infusão > 5 dias — pode levar a deficiência de zinco de 2,5-3 mg/dia em adultos e de 1,5-2 mg/dia; distúrbios do metabolismo lipídico (monitorizar TG); idosos; debilitados; mudança de fluido recente ou hemodinamicamente instável; epilépticos; aumento da pressão intracraniana ou circulação cerebral prejudicada

propranolol Inderal® comp 10, 40 e 80 mg Com ajuste de dose Com ajuste de dose Com ajuste de dose

Posologia:

- Tremor essencial: dose inicial de 40 mg, VO, 2×/dia; dose usual de 120-320 mg/dia
- HAS: dose inicial de 40 mg, VO, 2×/dia, aumentando a cada 3-7 dias; dose usual de 120-240 mg/dia, VO, em 2-3 doses/dia (máximo: 640 mg/dia)
- Profilaxia de enxaqueca: dose inicial de 80 mg/dia, V0, dividida a cada 6-8 h, aumentando em 20-40 mg/dose, V0, a cada 3-4 semanas, até dose máxima de 160-240 mg/dia, V0, a cada 6-8 h; se não houver resposta satisfatória após 6 semanas, realizar retirada gradual em algumas semanas

iariao

propranolol (continuação)

Posologia: (continuação)

- Feocromocitoma: 30-60 mg/dia, VO, em doses divididas
- Pós-IAM: 180-240 mg/dia, VO, em 3-4 doses/dia
- Angina estável: 80-320 mg/dia, VO, em 2-4 doses/dia
- Taquiarritmias: 10-40 mg, V0, 3-4×/dia
- Tireotoxicose: 10-40 mg, VO, a cada 6-8 h
- Tempestade tireoidiana: 60-80 mg, VO, a cada 4 h (considerar betabloqueador EV de curta ação, como esmolol)
- Profilaxia de sangramento por varizes esofágicas: dose inicial de 20 mg, V0, 2×/dia; ajustar para reduzir frequência cardíaca de repouso em 25% ou até máxima dose tolerável

Função hepática: podem ocorrer aumento da fosfatase alcalina, aumento de transaminases; insuficiência hepática — risco de toxicidade, pode ser necessário ajuste de dose; iniciar com dose baixa e monitorizar

Função renal: pode ocorrer aumento de BUN; insuficiência renal – risco de toxicidade; pode ser necessário ajuste de dose; iniciar com dose baixa e monitorizar

Reações adversas:

- Cardiovasculares: angina, aumento de transtorno da condução atrioventricular, bradicardia, choque cardiogênico, dor torácica, hipotensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência arterial, redução da contratilidade miocárdica, síncope, síndrome de Raynaud, trombose arterial mesentérica (rara)
- Dermatológicas: alopecia, alterações ungueais, dermatite de contato, dermatite esfoliativa, eritema multiforme, erupções eczematosas, erupções psoriasiformes, hiperqueratose, necrólise epidérmica tóxica, prurido, *rash* cutâneo, reação liquenoide ulcerativa, reações oculomucocutâneas, síndrome de Stevens-Johnson, úlceras, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, púrpura não trombocitopênica, púrpura trombocitopênica, trombocitopenia
- Neurológicas: artropatia, fraqueza, miotonia, parestesia, poliartrite, síndrome do túnel do carpo (rara), alucinações, amnésia, catatonia, confusão mental, depressão, disfunção cognitiva, fadiga, hipersonolência, insônia, labilidade emocional, letargia, psicose, sensação de desmaio, sonhos vívidos, tontura, vertigem
- Respiratórias: angústia respiratória, broncoespasmo, dispneia, edema pulmonar, faringite, laringoespasmo, sibilos
- Gastrointestinais: anorexia, cólicas, colite isquêmica, constipação, desconforto gástrico, diarreia, náusea, vômito
- Endócrinas e metabólicas: hiperpotassemia, hiperglicemia, hiperlipidemia, hipoglicemia
- Geniturinárias: doença de Peyronie, impotência, nefrite intersticial (rara), oligúria (rara), proteinúria (rara)
- Oculares: hiperemia conjuntival, midríase, redução da acuidade visual, transtornos visuais, xeroftalmia
- Miscelânea: extremidades frias, reação alérgica anafilática ou anafilactoide, síndrome similar ao lúpus (rara)

Precauções: anestesia/cirurgia — depressão do miocárdio; evitar retirada abrupta; doença broncoespástica; insuficiência cardíaca congestiva; DM; hipertireoidismo/tireotoxicose; doença vascular periférica; suspensão abrupta da terapêutica concomitante de clonidina pode gerar síndrome de abstinência de clonidina e aumentar o risco de hipertensão-rebote; aumento do risco de bradicardia grave, incluindo pausa sinusal, bloqueio cardíaco e parada cardíaca no uso concomitante com bloqueadores dos canais de cálcio não hidropiridina (p. ex., verapamil, diltiazem), digoxina ou clonidina — monitorização recomendada; pode ser necessária redução da dose ou descontinuação

(continua)

-MRCM.indb 1446 12/5/17 4:07 PM

propranolol (continuação)

Contraindicações: bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus; bradicardia grave; asma brônquica ou condição broncoespástica relacionada — resultou em morte de paciente asmático; choque cardiogênico; insuficiência cardíaca descompensada; arritmia sinusal

proximetacaína Anestalcon® sol oft 5 mg/mL Sem Sem C Uso criterioso informações informações

Posologia:

■ Anestesia tópica oftálmica: anestesias prolongadas como em extração de catarata — instilar 1 gota, a cada 5-10 min (5-7 doses); remoção de suturas, corpo estranho ou realização de tonometria — instilar 1 ou 2 gotas, 2 ou 3 min antes do procedimento

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

■ Locais: 1-10% — hiperemia, sensação de queimação ou picada

Precauções: alergias; doença cardíaca; hipertireoidismo; uso prolongado – pode atrasar a cicatrização de feridas ou causar opacificação da córnea permanente com perda da visão



Posologia:

- Transtorno afetivo bipolar:
- Episódios depressivos: liberação imediata ou prolongada 50 mg, V0, $1\times$ /dia, ao se deitar, com possibilidade de aumento de 100 mg/dia até 300 mg, $1\times$ /dia
- Episódio de mania (monoterapia ou em adjuvância com lítio ou divalproato): liberação imediata iniciar com 50 mg, $2\times$ /dia, aumentando 100 mg/dia até 200 mg, $2\times$ /dia; pode-se aumentar até 800 mg após o 6° dia, com incrementos < 200 mg/dia (dose usual: 400-800 mg/dia)
- Hipomania ou episódio misto (monoterapia ou em adjuvância com lítio ou divalproato): liberação prolongada iniciar com 300 mg/dia, aumentar para 600 mg no 2º dia e, então, para 400-800 mg, 1×/dia; dose de manutenção (adjuvância com lítio ou divalproato), liberação imediata ou prolongada dose habitual de 400-800 mg/dia; máximo de 800 mg/dia
- Transtorno depressivo maior (adjuvância com antidepressivos): liberação prolongada iniciar com 50 mg, 1×/dia, nos 2 primeiros dias; aumentar para 150 mg no 3º dia; dose habitual de 150-300 mg/dia; máximo de 300 mg
- Esquizofrenia: liberação imediata iniciar com 25 mg, 2×/dia, e aumentar 25 mg, divididos em 2-3×/dia, no 2º e no 3º dia; aumentar para 300-400 mg/dia, divididos em 2-3 doses; dose habitual de 150-750 mg/dia; liberação prolongada iniciar com 300 mg, 1×/dia, e aumentar até 300 mg/dia, com máximo de 800 mg, 1×/dia; dose de manutenção (liberação prolongada) 400-800 mg/dia

(continua)

quetiapina (continuação)

Função hepática: disfunção hepática (liberação imediata) — iniciar com 25 mg/dia e aumentar 25-50 mg/dia até a dose efetiva; disfunção hepática (iberação prolongada) — iniciar com dose de 50 mg/dia e aumentar 50 mg/dia até a dose efetiva

Função renal: disfunção renal – ajuste de dose não é necessário

Ajuste de dose: idosos – iniciar com 50 mg/dia e aumentar em incrementos de 50 mg/dia, dependendo da resposta do paciente e da tolerância; usar um escalonamento de dose mais lento e menor dose-alvo; pacientes debilitados – usar um aumento de dose mais lento e dose-alvo inferior; doentes com predisposição para hipotensão – aumentar dose lentamente, com dose-alvo menor; uso concomitante com forte indutor do CYP3A4 (tratamento crônico > 7-14 dias) – aumentar a dose de quetiapina em até 5×, titulada com base na resposta clínica e na tolerabilidade; quando o concorrente forte indutor do CYP3A4 for descontinuado, a quetiapina deve ser reduzida à dose original no prazo de 7-14 dias; uso concomitante com forte inibidor do CYP3A4 – reduzir a dose de quetiapina para 1/6 da original

Reações adversas (frequência real pode ser dependente da dose e/ou da indicação; a menos que observado de outro modo, a frequência é relatada para pacientes adultos; espectro e incidência de efeitos adversos similares em crianças, com observação de exceções significativas):

- Cardiovasculares: aumento da PA diastólica e da sistólica, hipotensão ortostática, taquicardia (1-6%), síncope (< 5%), edema periférico (4%), palpitação (4%), hipotensão arterial (3%), hipertensão arterial (1-2%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (4%), hiperidrose (2%)
- Hematológicas: neutropenia (≤ 2%), leucopenia (≥ 1%), hemorragia (1%)
- Neurológicas: sonolência (18-57%), cefaleia (7-21%), agitação (5-20%), tontura (1-18%), fadiga (3-14%), sintomas extrapiramidais (1-13%), insônia (9%), acatisia (~8%), dor (1-7%), distonia (5-6%), letargia (1-5%), discinesia tardia (5%), ansiedade (2-4%), irritabilidade (1-4%), parkinsonismo (0,5-4%), sonhos anormais (2-3%), depressão (1-3%), hipersonia (1-3%), ataxia (2%), comprometimento mental (2%), déficit de coordenação (2%), desorientação (2%), enxaqueca (2%), lentidão (2%), hipoestesia (2%), pensamento anormal (2%), transtorno de atenção (2%), vertigem (2%), confusão mental (1-2%), febre (1-2%), inquietação (1-2%), calafrios (1%)
- Respiratórias: faringite (4-6%), rinite (3-4%), tosse (3%), infecção das vias aéreas superiores (2-3%), cefaleia sinusal (2%), sinusite (2%), congestão dos seios nasais (2%), dispneia (~1%), ressecamento da orofaringe (1%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (2-10%), tremor (2-8%), dorsalgia e/ou lombalgia (3-5%), disartria (1-5%), contração espasmódica (4%), hipertonia (4%), discinesia (~4%), artralgia (1-4%), parestesia (3%), espasmos musculares (1-3%), cervicalgia (2%), dor em extremidades (2%), rigidez cervical (1%)
- Hepáticas: aumento de transaminases (1-6%), aumento de gamaglutamiltransferase (1%)
- Gastrointestinais: xerostomia (9-44%), ganho de peso (relacionado à dose: 3-23%), aumento do apetite (2-12%), constipação (6-11%), náusea (7-8%), dor abdominal (relacionada à dose: 4-7%), dispepsia (relacionada à dose: 2-7%), vômito (1-6%), salivação (5%), gastroenterite (2-4%), dor de dente (2-3%), disfagia (2%), doença do refluxo gastroesofágico (2%), flatulência (2%), redução do apetite (2%), anorexia (≥ 1%), paladar anormal (1%), distensão abdominal
- Endócrinas e metabólicas: aumento de TG (≥ 200 mg/dL: 8-22%), aumento do colesterol total (≥ 240 mg/dL: 7-18%), aumento do colesterol LDL (≥ 160 mg/dL: 4-17%), hiperglicemia (≥ 200 mg/dL; após tentativa com glicose ou glicemia em jejum ≥ 126 mg/dL: 2-12%), redução do colesterol HDL (≥ 40 mg/dL: 6-19%), hiperprolactinemia (4%), hipotireoidismo (≤ 2%), redução da libido (≤ 2%), lactacão na mulher (1%)

quetiapina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Auditiva: otalgia (1-2%)
- Oculares: visão turva (1-4%), ambliopia (2-3%)
- Geniturinárias: ITU (2%), polaciúria (2%), impotência (1%)
- Miscelânea: diaforese (2%), síndrome das pernas inquietas (2%), síndrome similar à gripe (1-2%), linfadenopatia (1%)

Precauções: pacientes idosos com psicose relacionada a demência (uso não aprovado); ideação suicida e comportamento de depressão; retirada abrupta; uso de álcool deve ser evitado; pneumonia por aspiração; histórico de arritmias cardíacas; doenças cardiovasculares; doença cerebrovascular; uso concomitante de medicamentos anti-hipertensivos; evitar o uso concomitante com medicamentos que prolongam o intervalo QT; insuficiência cardíaca congestiva e hipertrofia cardíaca; desidratação; DM; idosos; hipopotassemia ou hipomagnesemia; hipovolemia; histórico de convulsões



Posologia:

- Fibrilação ou *flutter* atrial: liberação imediata 400 mg, a cada 8-12 h, podendo ser aumentado até o efeito desejado; liberação prolongada 300 mg, a cada 8-12 h, podendo ser aumentado até o efeito desejado
- Manutenção do ritmo sinusal: liberação imediata 200 mg, a cada 6 h, podendo ser aumentado até o efeito desejado; liberação prolongada 300 mg, a cada 8-12 h, podendo ser aumentado até o efeito desejado

Função hepática: disfunção hepática – pode ser necessário ajuste de dose; disfunção hepática grave – reduzir a dose em 50%

Função renal: CICr < 10 mL/min — administrar 75% da dose habitual; diálise — dose de manutenção pode ser necessária na hemodiálise ou na diálise peritoneal seguinte

Reações adversas:

- Cardiovasculares: > 10% prolongamento do QT (prolongamento moderado é comum; no entanto, o excessivo é raro e indica toxicidade); 1-10% palpitação (7%), angina (6%), arritmia nova ou piorada (efeito pró-arrítmico); frequência não definida hipotensão arterial, síncope
- Dermatológica: erupção cutânea (5%)
- Neurológicas: sensação de desmaio (15%), síncope (1-8%), cefaleia (7%), fadiga (7%), distúrbios do sono (3%), nervosismo (2%), tremor (2%), incoordenação (1%)
- Respiratórias: 1-10% sibilos
- Musculoesquelética: fraqueza (5%)
- Gastrointestinais: diarreia (35%), cólicas estomacais (22%), angústia do trato gastrointestinal superior, anorexia, gosto amargo, náusea, vômito
- Auditiva: 1-10% zumbido
- Ocular: 1-10% visão turva

Precauções: arritmias; fibrilação atrial; bradicardia; insuficiência cardíaca congestiva; intoxicação digitálica sem marca-passo implantado; desequilíbrio hidroeletrolítico; síndromes do QT longo; dieta pobre em sal (10 mEq/dia); taquicardia supraventricular paroxística; histórico de torsades de pointes

Contraindicações: bloqueio atrioventricular total ou idioventricular na ausência de um marca-passo artificial; histórico de púrpura trombocitopênica ou terapia com quinino; miastenia grave

(continua)

quinidina (sulfato de quinidina)

(continuação)

Observações: suspender tratamento a qualquer momento se o QRS ou o intervalo QT aumentarem > 130% de sua duração pré-tratamento ou no caso de QT > 500 ms, se ocorrer o desaparecimento da onda P ou se o paciente desenvolver taquicardia, bradicardia sintomática ou hipotensão



Posologia:

- Úlceras gástricas ou duodenais: 20 mg, 1×/dia, por 4-6 semanas; tempo adicional pode ser necessário em pacientes selecionados
- Doença do refluxo gastroesofágico: 20 mg, 1×/dia, por 4-8 semanas; pode ser repetido por mais 4 semanas; caso haja indicação de tratamento prolongado, dose de manutenção de 10 mg, 1×/dia; caso doença seja não erosiva, pode ser utilizada dose de 10 mg, 1×/dia, por 4 semanas
- Erradicação de *Helicobacter pylori*: 20 mg, 2×/dia, por 7 dias, em conjunto com amoxicilina e claritromicina; em outros esquemas terapêuticos alternativos, pode ser utilizado por 10-14 dias

Reações adversas:

- Neurológicas: cefaleia (2-5%), dor (3%)
- Respiratória: faringite (3%)
- Gastrointestinais: diarreia (3%), flatulência (3%), constipação (2%), náusea (2%)
- Miscelânea: infecção (2%)

Precauções: deficiência de cianocobalamina pode ocorrer com o uso prolongado (> 3 anos); hipomagnesemia pode ocorrer após 3 meses de tratamento — associa-se a tetania, arritmia e convulsões; fraturas ósseas associadas à osteoporose; nefrite intersticial aguda; evitar uso concomitante com atazanavir



Posologia:

■ Diarreia aguda: 100 mg, a cada 8 h, até que a diarreia pare, por ≤ 7 dias

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovascular: angioedema
- Dermatológicas: rash cutâneo, urticária
- Neurológicas: sonolência, cefaleia
- Gastrointestinais: náusea e vômito, constipação
- Miscelânea: vertigem

Precauções: distúrbios intestinais funcionais (exacerbação potencial); síndrome disentérica sangrenta com febre (antibioticoterapia necessária; racecadotril pode ser ineficaz); presença de desidratação (terapia de reidratação obrigatória)

-MRCM.indb 1448 12/5/17 4:07 PM



Posologia:

- Insuficiência cardíaca e proteção cardiovascular: 2,5 mg, 1×/dia, podendo ser titulado até 10 mg/dia
- Hipertensão: iniciar com 2,5 mg/dia, titulando conforme efeito (máximo: 20 mg/dia); dose usual de 5-10 mg/dia

Função hepática: risco de níveis plasmáticos elevados na insuficiência hepática; risco de insuficiência hepática iniciando com icterícia, progredindo para necrose hepática fulminante e morte; icterícia ou elevações acentuadas das enzimas hepáticas — descontinuar o tratamento

Função renal: podem ocorrer aumento de BUN (1-3%), aumento da creatinina sérica (1-2%), disfunção renal (1%); elevações passageiras de creatinina e/ou BUN podem ocorrer mais frequentemente; $CICr \le 40 \text{ mL/min}$

- 25% da dose normal indicada; insuficiência renal em pacientes hipertensos
- iniciar com 1,25 mg/dia (máximo: 5 mg/dia); insuficiência renal em pacientes com insuficiência cardíaca – iniciar com 1,25 mg/dia, aumentar a 1,25 mg, 2×/dia (máximo: 2,5 mg, 2×/dia)

Ajuste de dose: depleção de volume (p. ex., uso de diuréticos passado e atual) ou estenose da artéria renal – utilizar dose inicial de 1,25 mg, VO, 1×/dia

Reações adversas (dados de estudos da hipertensão arterial e insuficiência cardíaca; geralmente, taxas mais elevadas de reações adversas foram observadas em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva; no entanto, a frequência de efeitos adversos associados ao uso de placebo também foi maior nessa população):

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (11%), angina (3%), hipotensão postural (2%), síncope (2%)
- Neurológicas: cefaleia (1-5%), tontura (2-4%), fadiga (2%), vertigem (2%)
- Respiratória: aumento da tosse (7-12%)
- Musculoesquelética: dor torácica (não cardíaca: 1%)
- Gastrointestinais: náusea e/ou vômito (1-2%)
- Endócrina e metabólica: hiperpotassemia (1-10%)

Precauções: cirurgia de grande porte; hipotensão, alta dose de diuréticos ou aumento das doses de diuréticos; insuficiência cardíaca, hiponatremia, diálise, azotemia progressiva ou injúria renal aguda — monitorização recomendada, podem ser necessários ajustes de dose ou interrupção; monitorização recomendada em doentes com isquemia cardíaca ou doença cerebrovascular, em que uma queda da PA pode resultar em IAM ou AVC; aumento do risco de hiperpotassemia com o uso concomitante de suplementos de potássio, substitutos do sal contendo potássio e diuréticos poupadores de potássio; pode ocorrer angioedema da face, extremidades, lábios, língua, glote, laringe e intestinos; aumento do risco de angioedema em pacientes negros em comparação com pacientes não negros; uso concomitante com outros agentes que afetam o sistema renina-angiotensina-aldosterona não é recomendado e pode aumentar o risco de hipotensão, hiperpotassemia e alterações na função renal

Contraindicações: angioedema; pacientes diabéticos em uso de alisquireno; história de angioedema induzida por inibidores da enzima conversora da angiotensina; uso concomitante de bloqueadores dos receptores da angiotensina ou outros inibidores da enzima conversora da angiotensina em pacientes diabéticos com insuficiência renal moderada a grave < 60 mL/min/173 m², hiperpotassemia (> 5 mmol/L) ou insuficiência cardíaca congestiva com hipotensão



Posologia:

■ Osteoporose: 2 g, diluídos em água, 1×/dia, 2 h após a refeição

Função hepática: disfunção hepática – ajuste de dose não é necessário

Função renal: CICr < 30 mL/min — uso não recomendado, com precaução

Reacões adversas:

- Dermatológicas: dermatite, eczema
- Gastrointestinais: náusea, diarreia, fezes moles

Precauções: fatores de risco cardiovasculares; doença cerebrovascular; utilização concomitante (antes e depois) com alimentos e ingestão de cálcio deve ser evitada; hipertensão não controlada

Contraindicações: doença cerebrovascular (atual ou história); imobilização (recuperação pós-cirúrgica, p. ex., repouso prolongado) temporário ou permanente; doença isquêmica do coração (atual ou história); doença arterial periférica (atual ou história); hipertensão descontrolada; tromboembolismo venoso (atual ou história), incluindo trombose venosa profunda ou embolia pulmonar

ranitidina Antak® comp rev 150 e 300 mg, sol inj 25 mg/mL, xpe Sem ajuste de dose Sem ajuste de dose B Uso criterioso

Posologia:

- Úlcera duodenal e gástrica: 150 mg, 2×/dia, ou 300 mg, ao se deitar; dose de manutenção de 150 mg/dia, ao se deitar
- Doença do refluxo gastroesofágico: 150 mg, 2×/dia
- Esofagite erosiva: tratamento 150 mg, 4×/dia; manutenção 150 mg, 2×/dia
- Dispepsia: 150 mg/dia
- Profilaxia de úlcera de estresse: em pacientes com fatores de risco associados (p. ex., coagulopatia, ventilação mecânica > 48 h, sepse), até que os fatores tenham sido resolvidos (preferência na literatura por inibidores da bomba de próton em relação aos antagonistas H2); 150 mg, 2×/dia, V0 ou SNG; ou 50 mg, EV, a cada 6-8 h

Função hepática: podem ocorrer hepatite, hepatite colestática, icterícia, insuficiência hepática e elevação das enzimas transaminases com a terapia EV prolongada; uso com precaução; ajuste de dose não é necessário

Função renal: podem ocorrer aumento da creatinina sérica e nefrite intersticial aguda; CICr < 50 mL/min — administrar 150 mg, VO, a cada 24 h ou 50 mg, EV, a cada 18-24 h

(continua)

-MRCM.indb 1449 12/5/17 4:07 PM

ranitidina (continuação)

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, bicarbonato de sódio a 4,2% e solução de Hartmann): IM — administração lenta; EV — administração por injeção direta lenta (5 min) após diluição em 20 mL; também pode ser administrada por infusão intermitente, diluída a concentrações \leq 0,5 mg/mL e infundida a 5-7 mL/min, ou por infusão contínua, diluída a concentração \leq 2,5 mg/mL e infundida a 6,25 mg/h

Obs.: estabilidade de 24 h em TA

Reações adversas:

- Cardiovasculares: assistolia, batimentos ventriculares prematuros, bloqueio atrioventricular, bradicardia (EV rápida), taquicardia, vasculite
- Dermatológicas: alopecia, eritema multiforme, erupção cutânea
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, anemia hemolítica imune adquirida, ataque porfirítico agudo, granulocitopenia, leucopenia, pancitopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: agitação, alucinações, cefaleia, confusão mental, depressão, insônia, mal-estar, sonolência, tontura, vertigem
- Respiratória: pneumonia (relação causal não estabelecida)
- Musculoesqueléticas: artralgia, distúrbio motor involuntário
- Gastrointestinais: constipação, diarreia, dor ou desconforto abdominal, náusea, pancreatite, vômito
- Hepáticas: hepatite, hepatite colestática, icterícia, insuficiência hepática
- Endócrina e metabólica: aumento dos níveis de prolactina
- Locais: dor passageira, sensação de queimação ou prurido no local da injeção
- Ocular: turvamento da visão
- Miscelânea: anafilaxia, edema angioneurótico, reações de hipersensibilidade (p. ex., broncoespasmo, eosinofilia, febre)

Precauções: há relatos de ocorrência de bradicardia com a administração rápida em pacientes predispostos a distúrbios do ritmo cardíaco; idosos; doença pulmonar crônica, diabetes ou imunocomprometidos – risco aumentado de desenvolver pneumonia adquirida na comunidade; histórico de porfiria aguda



Posologia:

■ Diabetes tipo 2: iniciar com 0,5 mg, antes de cada refeição, podendo-se aumentar até 4 mg/dose (máximo: 16 mg/dia); adequar dose e tomadas de acordo com padrão alimentar do paciente, mantendo uso sempre antes da alimentação, com supressão da dose caso a refeição não vá ocorrer

Função hepática: disfunção hepática moderada a grave – ajuste de dose com intervalos maiores

Função renal: CICr de 20-40 mL/min — iniciar com doses de 0,5 mg, às refeições; CICr < 20 mL/min — não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: isquemia (4%), dor torácica (2-3%)
- Neurológica: cefaleia (9%)
- Respiratórias: infecção das vias aéreas superiores (10-16%), sinusite (3-6%), bronquite (2-6%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia ou lombalgia (5-6%), artralgia (3-6%)
- Gastrointestinais: diarreia (4-5%), constipação (2-3%), distúrbios dentais (< 1-2%)

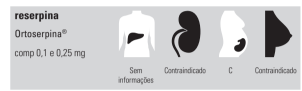
repaglinida (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Endócrina e metabólica: hipoglicemia (16-31%)
- Geniturinária: ITU (2-3%)
- Miscelânea: alergia (1-2%)

Precauções: insuficiência adrenal ou pituitária — aumento do risco de hipoglicemia; uso concomitante com insulina NPH; pacientes debilitados, idosos ou desnutridos — aumento do risco de hipoglicemia; estresse causado por infecções, febre, trauma ou cirurgia — potencial descontrole glicêmico; vigiar a administração aos cardiopatas; controlar regularmente a glicemia; quando substituir outro glicemiante oral, iniciar sua administração no dia posterior

Contraindicações: uso concomitante com gemfibrozila; cetoacidose diabética, com ou sem coma; diabetes tipo 1



Posologia:

- Hipertensão: iniciar com 0,1 mg/dia, aumentando conforme necessário até 0,25 mg, 1×/dia
- Esquizofrenia: dose de manutenção de 0,1-0,25 mg, 1×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

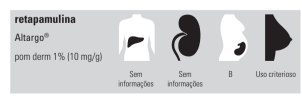
Função renal: CICr < 10 mL/min — uso contraindicado

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, bradicardia, contrações ventriculares prematuras, dor torácica, edema periférico, hipotensão arterial, síncope
- Dermatológicas: prurido, púrpura, *rash* cutâneo, rubor cutâneo
- Hematológicas: púrpura trombocitopênica
- Neurológicas: ansiedade paradoxal, cefaleia, letargia, embotamento sensorial, fadiga, nervosismo, parkinsonismo, pesadelos, sonolência, tontura
- Respiratórias: congestão nasal, dispneia, epistaxe
- Musculoesquelética: mialgia
- Gastrointestinais: anorexia, aumento da sialorreia, aumento da secreção ácida gástrica, diarreia, náusea, ressecamento da boca, vômito
- Endócrinas e metabólicas: ganho de peso, ginecomastia
- Geniturinárias: impotência, redução da libido
- Oculares: atrofia do nervo óptico, turvamento da visão

Precauções: asma; histórico de colelitíase, úlcera péptica e colite ulcerativa

Contraindicações: doença gastrointestinal ativa; depressão (atual ou história); terapia de eletrochoque; colite ulcerativa



Posologia:

■ Impetigo: aplicar na área afetada 2×/dia, por 5 dias

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

(continua)

-MRCM.indb 1450 12/5/17 4:07 PM

(continuação) retapamulina

Reações adversas:

- Dermatológicas: irritação no local da aplicação, prurido, parestesia, pirexia
- Musculoesquelética: aumento da CPK
- Neurológica: cefaleia
- Gastrointestinais: diarreia, náusea

Precauções: uso concomitante com inibidores potentes do CYP3A4 (p. ex., cetoconazol) não é recomendado em pacientes com idade < 2 anos; pode ocorrer sensibilização ou irritação local grave

ribavirina

Rebetol®; Ribavirina® cap 200 mg; cap 100 e 250 mg, xpe 50 mg/5 mL









Posologia:

■ Hepatite C crônica: dose depende do peso do paciente, se monoinfecção ou coinfecção pelo HIV, combinação com interferona-alfa-2b ou peginterferonaalfa-2b, genótipo do vírus de hepatite C; dose diária varia em 400-1.000 mg, por períodos de no mínimo 10 dias

Função hepática: descompensação hepática – uso contraindicado

Função renal: CICr < 50 mL/min — uso contraindicado

Reacões adversas:

- Dermatológicas: VO alopecia (27-36%), prurido (13-29%), erupção cutânea (5-28%), ressecamento da pele (13-24%), dermatite (< 16%)
- Hematológicas: inalatória anemia (1-10%); VO leucopenia (6-45%), neutropenia (8-42%; grau 4: 2-11%; coinfecção pelo HIV: 40%), redução de Hb (21-36%), anemia (11-17%), trombocitopenia (1-15%), linfopenia (12-14%), anemia hemolítica (10-13%)
- Neurológicas: inalatória (1-10%) cefaleia, fadiga, insônia
- Musculoesqueléticas: mialgia (40-64%), rigidez (40-48%), artralgia (22-34%), dor musculoesquelética (19-28%)
- Hepática: aumento de bilirrubinas (10-32%)
- Gastrointestinais: inalatória (1-10%) anorexia, náusea; VO náusea (33-47%), anorexia (21-32%), perda de peso (10-29%), diarreia (10-22%), dispepsia (8-16%), vômito (9-14%), dor abdominal (8-13%), dor no quadrante superior direito (< 12%), xerostomia (< 12%)
- Incidência (aproximada) de efeitos adversos em profissionais da saúde: inalatória - cefaleia (51%), conjuntivite (32%), faringite (10-20%), lacrimejamento (10-20%), náusea (10-20%), rinite (10-20%), erupção cutânea e tontura (10-20%), broncoespasmo e/ou dor torácica (relatos de caso em indivíduos com doença das vias aéreas subjacente)
- Endócrina e metabólica: VO hiperuricemia (33-38%)

Precauções: doença cardíaca, significativa ou instável; uso (VO) de longo prazo - risco aumentado de boca seca e problemas dentários; comprometimento da função pulmonar

Contraindicações: uso concomitante com didanosina; neuropatia periférica, pancreatite e insuficiência hepática fatal foram relatadas (VO); hemoglobinopatias; homens cuja parceira está grávida ou mulheres grávidas - pode causar defeitos de nascimento e/ou morte do feto exposto (VO)

Observações: a principal toxicidade é anemia hemolítica que, por sua vez, pode descompensar cardiopatias; não é indicado se cardiopatia presente antes do tratamento; a dose pode ser ajustada conforme a toxicidade

risedronato sódico

Actonel®, Actonel® Chronos







comp rev lib retard 35 mg; comp rev 35 e 150 ma

Posologia:

- Doença de Paget do osso: 30 mg, 1×/dia, por 2 meses; monitorizar pela fosfatase alcalina; o tratamento pode ser repetido
- Osteoporose pós-menopausa: 5 mg/dia ou 35 mg, 1×/semana, ou 150 mg, 1×/mês; considerar suspensão após 2-5 anos, conforme resposta ao tratamento e risco de fratura
- Osteoporose em homens: 35 mg, 1×/semana
- Osteoporose induzida por corticosteroides: 5 mg, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose necessário

Função renal: CICr > 30 mL/min - ajuste de dose não é necessário; CICr < 30 mL/min – uso não recomendado

Reações adversas (pode haver variação com a dose e a indicação):

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (11%), edema periférico (8%), dor torácica (5-7%), arritmia (2%)
- Dermatológica: erupção cutânea (8-12%)
- Respiratórias: bronquite (3-10%), faringite (6%), rinite (6%), dispneia (4%)
- Neurológicas: cefaleia (10-18%), depressão (7%), tontura (7%), insônia (5%), neuralgia (4%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (12-33%), dorsalgia ou lombalgia (18-28%), distúrbios articulares (7%), mialgia (5-7%), cervicalgia (5%), fraqueza (5%)
- Gastrointestinais: diarreia (5-20%), constipação (7-13%), náusea (7-13%), dor abdominal (7-12%), dispepsia (7-11%), gastrite (3%), duodenite (≤ 1%), glossite (≤ 1%)
- Endócrinas e metabólicas: redução dos níveis séricos de paratormônio (< 30%), hipocalcemia (≤ 5%), hipofosfatemia (< 3%)
- Geniturinárias: ITU (11%), hiperplasia prostática (benigna: 5%), nefrolitíase (3%)
- Miscelânea: infecção (≤ 31%), síndrome gripal (10%), reação na fase aguda (0,5-8%, inclui febre, doença similar à influenza)
- Oculares: catarata (6%), ressecamento dos olhos (3%)

Precauções: esôfago de Barrett; distúrbios ósseos e do metabolismo mineral; não é recomendado o uso concomitante com bloqueadores H2 e inibidores da bomba de prótons (liberação retardada); procedimentos odontológicos; osteoporose induzida por glicocorticóides – verificar o estado hormonal de esteroide sexual de homens e mulheres antes de iniciar a terapêutica; má higiene bucal; doença gastrointestinal alta ativa

Contraindicações: alterações esofágicas, que atrasam o esvaziamento esofágico: hipercalcemia: hipocalcemia: incapacidade de se sentar ou ficar em pé por pelo menos 30 min

Observações: assegurar que o paciente receba aporte adequado de vitamina D e cálcio; VO – engolir comprimidos inteiro com copo de água 60 min antes da 1ª refeição do dia e do uso de outros medicamentos; tomar comprimido em pé ou sentado, na posição vertical; não deitar durante 60 min após a administração

-MRCM.indb 1451 12/5/17 4:07 PM

risperidona

Risperdal®, Risperdal® Consta

comp rev 0,25, 0,5, 1, 2 e 3 mg; sol oral 1 mg/mL susp inj lib prol 25/2 mL, 37,5/2 mL e 50 mg/2 mL



Com aiuste de dose

Uso criterioso

Posologia:

- Transtorno bipolar: episódio de mania iniciar com 2-3 mg, 1×/dia; pode ser aumentada em intervalos de 24 h (máximo: 6 mg/dia); dose de manutenção de 12,5-25 mg, IM, a cada 2 semanas (máximo: 50 mg, a cada 2 semanas); até a medicação de depósito atingir nível terapêutico plasmático, manter uso VO por 3 semanas e, da mesma forma, na troca do uso de depósito para VO, iniciar comprimidos quando da data da próxima injeção programada
- Esquizofrenia: V0 2 mg, em 1-2 doses diárias; pode-se aumentar até dose recomendada de 4-8 mg/dia; a incidência de sintomas extrapiramidais é maior quando uso > 6 mg/dia (dose estudada: 4-16 mg/dia, dose habitual: 2-8 mg/dia); IM - iniciar com 12,5-25 mg, a cada 2 semanas; pode-se aumentar de maneira gradual até máximo de 50 mg, a cada 2 semanas; até a medicação de depósito atingir nível terapêutico plasmático, manter uso VO por 3 semanas e, da mesma forma, na troca do uso de depósito para VO, iniciar comprimidos quando da data da próxima injeção programada

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases (IM: ≥ 1%; VO: 1%); insuficiência hepática grave (VO) – dose inicial de 0,5 mg, VO, 2×/dia; aumentar a dose com incrementos \leq 0,5 mg, 2 \times /dia, com aumento para dosagens > 1,5 mg, 2×/dia, que ocorrem em intervalos de pelo menos 1 semana; IM – administrar doses tituladas VO antes de iniciar a terapia IM nesses pacientes; dose inicial de 0,5 mg, VO, 2×/dia, durante 1 semana, e, em seguida, pode-se aumentar para 1 mg, 2×/dia, ou 2 mg, 1×/dia, durante a 2ª semana; se dose VO de 2 mg é bem tolerada, 12,5 mg ou 25 mg de injeção de ação prolongada pode ser administrada IM a cada 2 semanas

- VO: CICr < 30 mL/min iniciar com 0,5 mg, 2×/dia; titulação deve ser feita com aumentos de 0,5 mg, 2×/dia; aumentos > 1,5 mg, 2×/dia, devem ser feitos com intervalos > 1 semana
- IM: iniciar com dose VO de 0,5 mg, 2×/dia, por 1 semana, e, depois, 2 mg/ dia, por 1 semana; se bem tolerado, administrar 25 mg, IM, a cada 2 semanas, continuando com a dose VO por 3 semanas após a 1ª injeção

Reações adversas (apresentadas sob a forma de porcentagens absolutas, não sendo estabelecida com base na frequência líquida em comparação ao placebo; a frequência real pode ser dependente da dose e/ou da indicação; os eventos foram relatados a partir de estudos controlados com placebo e sem considerar a terapia combinada; a menos que observado de outro modo, a frequência dos efeitos adversos é relatada para o uso de formulação VO em

- Cardiovasculares: taquicardia (1-5%), hipertensão arterial (IM: 3%), dor torácica (1-3%), hipotensão postural (\leq 2%), arritmia (\leq 1%), edema (\leq 1%), hipotensão arterial (≤ 1%), síncope (≤ 1%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (2-4%), seborreia (até 2%), acne (1%)
- Hematológicas: anemia (IM: < 2%; VO: 1%), neutropenia (IM < 2%)
- Neurológicas: sonolência (5-14%; IM: 5-6%), fadiga (1-3%), cefaleia (IM: 15-21%), parkinsonismo (12-20%), febre (1-2%), distonia (5-11%), ansiedade (2-16%), tontura (4-10%), acatisia (5-9%)
- Respiratórias: rinite (7-11%), tosse (3%), infecção de vias aéreas superiores (2-3%), dispneia (2%), epistaxe (≤ 2%)

risperidona

(continuação)

Reações adversas: (continuação) Musculoesqueléticas: tremor (6%), discinesia (1%), artralgia (2-3%),

dorsalgia e/ou lombalgia (2-3%), mialgia (≤ 2%), aumento de CPK (≤ 2%), fraqueza (1%)

- Gastrointestinais: sialorreia (1-3%), constipação (8-9%), dor abdominal (3-4%), náusea (4-9%), dispepsia (4-10%), xerostomia (≤ 4%), diarreia (≤ 3%), anorexia (≤ 2%), ganho de peso (≤ 1%), odontalgia (IM: 1-3%)
- Geniturinárias: incontinência urinária (< 2%), ITU
- Auditiva: otalgia (1%)
- Endócrinas e metabólicas: lactação não puerperal (1%), insuficiência eiaculatória (≤ 1%)
- Oculares: visão anormal (1-3%), visão turva (IM: 2-3%)

Precauções: pacientes idosos com psicose relacionada com demência (uso não aprovado) – pode ocorrer agranulocitose; fatores de risco incluem história de leucopenia e neutropenia induzida por drogas; doenças ou condições que predispõem à hipotensão; condições que podem contribuir para a temperatura corporal elevada; DM ou fatores de risco; pacientes idosos, especialmente as mulheres idosas; hiperprolactinemia; aumento da duração do tratamento e/ou doses cumulativas mais altas – aumento do risco de discinesia tardia; doença de Parkinson ou demência com corpúsculos de Lewy; risco de suicídio; ganho de peso

rituximabe

Mahthera®

sol inj para infus 100 mg/ mL e 500 mg/50 mL







Posologia:

- Linfoma não Hodgkin: 375 mg/m², com periodicidade de acordo com tipo e uso concomitante de outros agentes, com possibilidade de uso no retratamento e na manutenção prolongada
- Leucemia linfocítica crônica: 375 mg/m², a cada 28 dias
- Artrite reumatoide: curso de tratamento com 2 infusões de 1.000 mg, separadas por 14 dias de intervalo; novas doses de acordo com atividade da
- Granulomatose com poliangite; poliangite microscópica: 375 mg/m², 1×/ semana, por 4 semanas, em combinação com metilprednisolona em pulso e prednisona, VO

Função hepática: podem ocorrer hepatite B fulminante, insuficiência hepática e morte; avaliar a evidência de infecção antes de iniciar o tratamento e acompanhar de perto para reativação durante e por vários meses após a terapia; interromper o uso se ocorrer reativação; uso com

Função renal: podem ocorrer toxicidade renal (foram relatados alguns casos graves, principalmente em pacientes com doenças hematológicas malignas que tinham elevado número de células malignas circulantes - ≥ 25.000/mm³) ou carga e síndrome de lise tumoral alta, tumor e em pacientes recebendo terapia concomitante com cisplatina (uso não aprovado); uso com precaução

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): deve ser administrado apenas por infusão EV e por meio de acesso exclusivo; a dose desejada deve ser diluída até concentrações de 1-4 mg/mL; misturar lentamente, para evitar a formação de espuma; a taxa de infusão inicial recomendada é de 50 mg/h, podendo ser aumentada em 50 mg/h, a cada 30 min (máximo: 400 mg/h); a taxa recomendada de infusões subsequentes é de 100 mg/h, com aumentos de 100 mg/h, a cada 30 min (máximo: 400 mg/h) Obs.: estabilidade de 12 h em TA e 24 h em REF

(continua)

rituximabe (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (10%), edema periférico (8%), hipertensão arterial (6-8%), edema (< 5%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (15%; graus 3 e 4: 1%), prurido (5-14%), angioedema (11%; graus 3 e 4: 1%), rubor (5%), urticária (2-8%)
- Hematológicas: citopenias (graus 3 e 4: ≤ 48%, podem ser prolongadas), linfopenia (48%; graus 3 e 4: 40%; duração média: 14 dias), leucopenia (14%; graus 3 e 4: 4%), neutropenia (14%; graus 3 e 4: 6%; duração média: 13 dias), trombocitopenia (12%; graus 3 e 4: 2%), anemia (8%; graus 3 e 4: 3%)
- Neurológicas: febre (5-53%), calafrios (3-33%), cefaleia (19%), dor (12%), tontura (10%), ansiedade (2-5%); < 5% agitação, depressão, hipoestesia, insônia, mal-estar, nervosismo, neurite, sonolência, vertigem, enxaqueca (artrite reumatoide: 2%), hipercinesia, hipertonia, neuropatia
- Respiratórias: tosse (13%), rinite (3-12%), irritação da orofaringe (2-9%), broncoespasmo (8%), dispneia (7%), infecção das vias aéreas superiores (artrite reumatoide: 7%), sinusite (6%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (2-26%), dorsalgia ou lombalgia (10%), mialgia (10%), artralgia (6-10%), parestesia (2-5%), artrite (< 5%)
- Gastrointestinais: náusea (8-23%), dor abdominal (2-14%), diarreia (10%), vômito (10%), dispepsia (3-5%), anorexia (< 5%), perda de peso (< 5%)
- Endócrinas e metabólicas: hiperglicemia (9%), hipoglicemia (< 5%), hipercolesterolemia (2%)
- Local: dor no local da injeção (< 5%)
- Oculares: conjuntivite (< 5%), distúrbios da lacrimação (< 5%)
- Miscelânea: reações leves a moderadas relacionadas à infusão (linfoma: 77% na 1ª dose, mas reduzida com as infusões subsequentes; podem incluir: angioedema, broncoespasmo, calafrios, cefaleia, erupção cutânea, febre, hipertensão ou hipotensão arterial, mialgia, náusea, prurido, rigidez, tontura, urticária e vômito; artrite reumatoide: 32% na 1ª infusão); infecção (31%; graus 3 e 4: 4%; bacteriana: 19%; viral: 10%; fúngica: 1%), sudorese noturna (15%), aumento da DHL (7%)

Precauções: reações à infusão; reações mucocutâneas; hepatite B; leucoencefalopatia multifocal progressiva; histórico de angina ou arritmia cardíaca; condições cardíacas; citopenias; pacientes geriátricos; elevados números de células malignas circulantes (≥ 25.000/mm³) ou carga de tumor elevada; infecções bacterianas, fúngicas ou reativação viral; infecção grave ativa; uso da vacina de vírus vivo não é recomendado; manifestações neurológicas de início recente

Observações: a dose deve ser administrada em acesso venoso de uso exclusivo (não misturar com outras medicações ou soluções), de maneira lenta e após pré-medicação com analgésico/antitérmico e anti-histamínico antes de cada infusão; considerar também pré-medicação com corticosteroides; a infusão deve ser bastante lenta inicialmente, até 50 mg/h, podendo ser aumentada em 50 mg/h, a cada 30 min (máximo: 400 mg/h)

rivaroxabana Xarelto® comp rev 10, 15 e 20 mg Contraindicado Contraindicado C Uso criterioso

Posologia:

■ Tratamento de trombose venosa profunda e tromboembolismo pulmonar: iniciar com 15 mg, 2×/dia, por 21 dias, passando a 20 mg, 1×/dia, com alimentação; manter por pelo menos 3 meses, de acordo com a indicação; profilaxia secundária para evento tromboembólico recorrente — 20 mg, 1×/dia, após o tratamento

(continua)

rivaroxabana (continuação)

Posologia: (continuação)

- Profilaxia de evento tromboembólico pós-cirúrgico: iniciar 6-10 h após a cirurgia; artroplastia de joelho 10 mg, 1×/dia, por 10-14 dias, podendo se estender até 5 semanas; artroplastia de quadril 10 mg, 1×/dia, por 35 dias (mínimo: 10-14 dias)
- Fibrilação atrial: 20 mg/dia, junto com a refeição da noite
- Conversão: a partir da varfarina iniciar assim que INR < 2,5-3; para a varfarina INR pode não ser confiável, pois a rivaroxabana afeta o TP e continuar rivaroxabana até que INR > 2, com novo TP 24 h após última dose de rivaroxabana; a partir de heparina não fracionada iniciar rivaroxabana no momento de suspensão da heparina; para heparina não fracionada e outros anticoagulantes iniciar medicação no momento da próxima dose de rivaroxabana programada; a partir de outros anticoagulantes suspenda o atual e inicie rivaroxabana menos de 2 h antes da próxima dose programada

Função hepática: podem ocorrer disfunção hepática e icterícia; insuficiência hepática moderada a grave — doença hepática associada ou não à coagulopatia; uso contraindicado

Função renal: podem ocorrer hemorragia do trato urogenital, insuficiência renal/injúria renal aguda secundária a hemorragia suficiente para causar hipoperfusão

- CICr de 8-15 mL/min: evitar o uso concomitante com fármacos que são inibidores da glicoproteína-P e inibidores moderados do CYP3A4 (p. ex., acetato de abiraterona, diltiazem, dronedarone, eritromicina, verapamil)
- Fibrilação atrial não valvular: ClCr > 50 mL/min 20 mg, V0, 1 \times /dia, com a refeição da noite; ClCr de 15-50 mL/min 15 mg, V0, 1 \times /dia, com a refeição da noite; ClCr < 15 mL/min evitar a utilização
- Profilaxia pós-operatório de trombose venosa profunda e tratamento e prevenção de trombose venosa profunda/embolia pulmonar recorrente: CICr < 30 mL/min evitar o uso
- Injúria renal aguda: interrupção recomendada

Reações adversas:

- Hemorragia: por causa do modo de ação farmacológico, sua utilização pode estar associada a um risco acrescido de hemorragia, oculta ou evidente, de qualquer tecido ou órgão, que pode resultar em anemia pós-hemorrágica; os sinais, sintomas e gravidade (incluindo desfecho fatal) variam de acordo com a localização e o grau ou a extensão da hemorragia e/ou da anemia; em estudos clínicos, foram observadas com maior frequência hemorragias das mucosas (p. ex., epistaxe, gengival, gastrointestinal, geniturinária) e anemia durante o tratamento prolongado, comparativamente ao tratamento com antivitamina K; assim, para além de uma vigilância clínica adequada, testes laboratoriais de Hb/Ht podem ser importantes para detectar hemorragias ocultas, quando considerado necessário; o risco de hemorragias pode estar aumentado em certos grupos de doentes, como com hipertensão arterial grave não controlada e/ou em tratamento concomitante; a hemorragia menstrual pode estar intensificada e/ou prolongada; complicações hemorrágicas poderão se apresentar como fraqueza, palidez, tonturas, cefaleias ou edema inexplicável, dispneia e choque inexplicável; em alguns casos, observaram-se, como consequência da anemia, sintomas de isquemia cardíaca, como dor no peito ou angina de peito; foram notificadas complicações secundárias conhecidas à hemorragia grave, como síndrome compartimental e insuficiência renal decorrentes da hipoperfusão; por isso, ao avaliar-se o estado de qualquer doente tratado com anticoagulantes, deverá ser considerada a possibilidade de hemorragia
- Cardiovascular: taquicardia
- Dermatológicas: reação alérgica, dermatite alérgica, prurido (incluindo casos pouco frequentes de prurido generalizado), exantema cutâneo, equimose, hemorragia cutânea e subcutânea, urticária, hematoma

(continua)

-MRCM.indb 1453 12/5/17 4:07 PM

(continuação) rivaroxabana

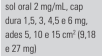
Reações adversas: (continuação)

- Hematológicas: anemia, trombocitemia (incluindo aumento da contagem de plaquetas), aumento das transaminases, aumento da bilirrubina, aumento da fosfatase alcalina no sangue, aumento da HDLA, aumento da lipase, aumento da amilase, aumento da gamaglutamil-transferase, aumento da bilirrubina conjugada (com ou sem aumento concomitante da ALT), hemorragia pós-procedimento (incluindo anemia pós-operatória e hemorragia da ferida), contusão, secreção da ferida, pseudoaneurisma vascular
- Neurológicas: tonturas, cefaleia, hemorragia cerebral e intracraniana, síncope
- Respiratórias: epistaxe, hemoptise
- Musculoesqueléticas: dor nas extremidades, hemartrose, hemorragia muscular, síndrome compartimental secundária a hemorragia
- Gastrointestinais: hemorragia gengival, hemorragia do trato gastrointestinal (incluindo hemorragia retal), dores gastrointestinais e abdominais, dispepsia, náusea, obstipação, diarreia, vômito, xerostomia
- Ocular: hemorragia ocular (incluindo hemorragia conjuntival)
- Vasculares: hipotensão
- Renais: hemorragia do trato urogenital (incluindo hematúria e menorragia), insuficiência renal/injúria renal aguda secundária a hemorragia suficiente para causar hipoperfusão
- Locais: febre, edema periférico, diminuição da força e energia de um modo geral (incluindo fadiga, astenia), sensação de mal-estar, edema localizado

Precauções: anestesia no neuroeixo ou punção lombar; não é recomendado o uso concomitante com qualquer inibidor da protease do HIV; uso concomitante com outros anticoagulantes ou drogas que prejudicam a hemostasia (ou seja, ácido acetilsalicílico, P2Y(12) inibidores plaquetários, fibrinolíticos, outros agentes antitrombóticos, AINH); uso concomitante com fortes indutores do CYP3A4 (p. ex., carbamazepina, fenitoína, rifampicina, erva-de-são-joão) e fortes inibidores do CYP3A4 (p. ex., cetoconazol, itraconazol, claritromicina, lopinavir/ritonavir, ritonavir, indinavir/ritonavir e conivaptan); maior incidência de eventos trombóticos e hemorragia em idosos; válvula cardíaca (prótese); instabilidade hemodinâmica (embolia pulmonar aguda) – não é recomendado usar como alternativa a heparina não fracionada; cirurgia ou outros procedimentos – interrupção do tratamento 24 h antes do procedimento se for exigida a descontinuação da anticoagulação; trombólise ou tratamento de embolectomia pulmonar (embolia pulmonar aguda) – uso não recomendado como alternativa à heparina não fracionada

rivastigmina

Exelon®, Exelon® patch









Com ajuste Com ajuste

Contraindicado

Posologia:

■ Demência de Alzheimer: leve a moderada — iniciar com 1.5 mg. VO. 2×/dia. e aumentar a cada 2 semanas, 1,5 mg/dose, até 6 mg, 2×/dia; usar com precaução nos pacientes de baixo peso (< 50 kg: monitorizar toxicidades, como náusea e vômito); utilizar adesivos com liberação de 4,6 mg/24 h, podendo-se aumentar a dose para 9,5 mg/24 h até o máximo de 13,3 mg/24 h (cada adesivo transdérmico de 5 cm² contém 9 mg de rivastigmina, cujo percentual de liberação é de 4,6 mg/24 h; o adesivo transdérmico de 10 cm² contém 18 mg de rivastigmina, com percentual de liberação de 9,5 mg/24 h;

(continua)

(continuação) rivastigmina

Posologia: (continuação)

e o adesivo de 15 cm² contém 27 mg de rivastigmina, com percentual de liberação é de 13,3 mg/24 h); grave - utilizar o adesivo transdérmico, iniciando com 4,6 mg/24 h, podendo-se aumentar a dose para 9,5 mg/24 h até máximo de 13,3 mg/24 h; dose efetiva recomendada de 13,3 mg/24 h, com troca diária do adesivo

■ Doença de Parkinson: iniciar com 1,5 mg, VO, 2×/dia, aumentando-se 1,5 mg/dose, a cada 4 semanas (máximo: 6 mg/dose); para o adesivo transdérmico, aumentar a cada 4 semanas de acordo com tolerância e resultados, até 13,3 mg/24 h

Função hepática: insuficiência hepática leve a moderada (Child-Pugh classes A e B) - dose inicial e de manutenção de 4,6 mg/24 h, por via transdérmica; insuficiência hepática grave - não há informações disponíveis

Função renal: CICr < 50 mL/min — considerar o uso de menor dose para iniciação e manutenção (transdérmico)

Ajuste de dose: baixo peso (< 50 kg) – titular cuidadosamente e considerar a redução de dose de manutenção de 4,6 mg/24 h se desenvolver toxicidades; peso corporal elevado (> 100 kg) - titular cuidadosamente e considerar doses superiores (9,5 mg/24 h)

Reações adversas (há relatos de muitos efeitos relacionados à concentração em menor frequência pela via transdérmica):

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (3%), síncope (3%)
- Neurológicas: tontura (2-21%), cefaleia (3-17%), fadiga (2-9%), insônia (1-9%), confusão mental (8%), depressão (4-6%), mal-estar (5%), sonolência (4-5%), ansiedade (2-5%), alucinações (4%), agressividade (3%), agravamento de sintomas parkinsonianos (2-3%), vertigem
- Respiratória: rinite (4%)
- Musculoesqueléticas: tremor (1%; doença de Parkinson: < 10%), fraqueza
- Gastrointestinais: náusea (7-47%), vômito (6-31%), diarreia (5-19%), anorexia (3-17%), dor abdominal (1-13%), dispepsia (9%), perda de peso (3-8%), constipação (5%), flatulência (4%), desidratação (2%), eructação (2%)
- Geniturinária: ITU (1-7%)
- Miscelânea: diaforese (4%), síndrome similar à gripe (3%)

Precauções: anestesia; histórico de asma ou doença pulmonar obstrutiva; uso concomitante com outros medicamentos anticolinérgicos ou colinomiméticos não é recomendado a menos que clinicamente necessário (transdérmico); eventos adversos gastrointestinais; com o uso de nicotina, a depuração oral pode aumentar 23% (VO); arritmia sinusal ou outras condições de condução cardíaca supraventricular

rocurônio Esmeron® sol inj 10 mg/mL (5 mL)

Posologia (dose depende da técnica anestésica e idade do paciente):

- Sequência rápida de intubação: 0,6-1,2 mg/kg, EV; utilizar peso ideal em pacientes com obesidade mórbida (IMC >40 kg/m²)
- IOT: iniciar com 0,3-0,6 mg/kg

Função hepática: disfunção hepática – pode ser necessária redução da dose

Função renal: disfunção renal – ajuste de dose não é necessário

rocurônio (continuação)

Administração parenteral (compatível – SF, SG5%, SG5% em SF, solução de Ringer-lactato e Haemacel®): pode ser administrado em *bolus* ou por infusão contínua

Obs.: estabilidade de 24 h se diluído

Reações adversas:

■ Cardiovasculares: hipotensão e hipertensão arterial passageira (1-2%)

Precauções: alterações acidobásicas ou hidroeletrolíticas; pacientes caquéticos ou debilitados; doenças neuromusculares ou carcinomatose; administração crônica na UTI pode desenvolver tolerância; paralisia prolongada e/ou fraqueza muscular podem ocorrer durante as tentativas iniciais de desmame da ventilação mecânica; miastenia grave (Eaton-Lambert) ou síndrome miastênica — risco de efeitos de bloqueio neuromuscular profundo; hipertensão pulmonar; doença cardíaca valvular



Posologia:

■ DLP, aterosclerose, prevenção cardiovascular: iniciar com 10-20 mg/dia, aumentando conforme necessidade a cada 4-6 semanas (dose habitual: 5-40 mg, 1×/dia)

Função hepática: pode ocorrer aumento de ALT (2%; > 3× LSN); doença hepática ativa ou elevações persistentes e sem explicação das transaminases séricas — uso contraindicado; história de doença hepática ou abuso de álcool — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal — risco aumentado de miopatia ou rabdomiólise; proteinúria persistente inexplicável ou hematúria, mais comuns com dose de 40 mg — considerar a redução da dose; CICr < 30 mL/min — iniciar com dose de 5 mg/dia; não exceder 10 mg/dia

Ajuste de dose: pacientes asiáticos – dose inicial de 5 mg, VO, 1×/dia; uso concomitante de ciclosporina – 5 mg/dia; uso concomitante de gemfibrozil, lopinavir/ritonavir, atazanavir/ritonavir – dose inicial de 5 mg/dia (máximo: 10 mg/dia)

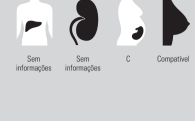
Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% dor torácica, edema periférico, hipertensão arterial, palpitação
- Dermatológica: 1-10% erupção cutânea
- Hematológicas: 1-10% anemia, equimoses
- Neurológicas: 1-10% cefaleia (6%), tontura (4%), ansiedade, depressão, dor, insônia, neuralgia, vertigem, hipertonia, parestesia
- Respiratórias: 1-10% faringite (9%), bronquite, rinite, sinusite, tosse
- Musculoesqueléticas: mialgia (3-13%); 1-10% artralgia (10%), aumento de CPK (3%), fraqueza (3%), artrite, dorsalgia ou lombalgia
- Gastrointestinais: 1-10% náusea (3%), dor abdominal (2%), constipação, diarreia, dispepsia, gastroenterite, vômito
- Miscelânea: síndrome similar gripal

Precauções: comprometimento cognitivo (confusão, perda de memória ou amnésia, esquecimento) pode ocorrer, reversível com a interrupção do tratamento; esclerose lateral amiotrófica preexistente; pode ocorrer aumento dos níveis de glicose e de Hb glicada; hipotireoidismo descompensado — risco aumentado de miopatia e rabdomiólise; miopatia necrotizante imunomediada foi relatada; pode ocorrer aumento de CPK — descontinuação pode ser iustificada

sacarato de óxido férrico

Noripurum[®], Noripurum[®] IM, Noripurum[®] EV



sol oral 50 mg/mL, xpe 10 mg/mL, comp mast 100 mg; sol inj IM 50 mg/mL; sol inj EV 100 mg/5 mL

Posologia: Fe elementar a ser reposto (mg) = (Hb alvo - Hb atual) \times peso corporal \times 3

- Anemia ferropriva, ferropenia:
- EV: prep/adm diluição de cada ampola de 5 mL em pelo menos 100 mL de SF; tempo adm infusão deve ser lenta em 60 min; adultos dose máxima diária de 2 ampolas, 1-3×/semana, até atingir a total calculada; habitualmente, dilui-se 2 ampolas em 200-250 mL de SF e infunde-se EV em 2 h
- IM: adultos dose máxima diária de 2 ampolas, com frequência a cada 2 dias ou intervalos maiores até a total prescrita

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível — SF): deve ser administrado exclusivamente EV, por infusão gota a gota ou injeção EV lenta; antes da administração da 1º dose de injeção EV lenta, deve-se aplicar uma dose-teste de 20 mg de ferro; se não ocorrerem reações adversas em 15 min, pode-se administrar o ferro a 20 mg/min, não excedendo 200 mg por injeção; antes da administração da 1º dose de infusão EV, deve-se aplicar uma dose-teste de 20 mg de ferro durante 15 min; se não ocorrerem reações adversas, pode-se diluir em SF, 100 mg e 500 mg, em, no máximo, 100 e 500 mL, respectivamente; o tempo de infusão depende da concentração de ferro, sendo, no mínimo, de 15 min para 100 mg/mL e de 3 h e 30 min para 500 mg/mL

Obs.: uso imediato

Reações adversas (coloração escura das fezes durante o uso é característica de todos os compostos de ferro, não tendo nenhum significado elínica):

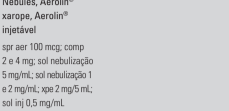
- Cardiovasculares: sensação de calor, rubor, taquicardia
- Dermatológicas: urticária, erupções cutâneas, prurido
- Gastrointestinais: constipação, diarreia, náusea, dores epigástricas, dispepsia, vômito, sensação de plenitude

Precauções: doença hematológica que não seja por deficiência de ferro; hipertensão — monitorização recomendada; superestimação de ferro ligado à transferrina pode ocorrer em ensaios de laboratório por até 24 h após a administração

-MRCM.indb 1455 12/5/17 4:07 PM

salbutamol Aerolin®, Aerolin® spray, Aerolin® comprimidos, Aerolin® solução para nebulização, Aerolin® Nebules, Aerolin®

injetável spr aer 100 mcg; comp 2 e 4 mg; sol nebulização 5 mg/mL; sol nebulização 1 e 2 mg/mL; xpe 2 mg/5 mL;



informações

Posologia:

- Crise aguda de broncoespasmo: 100-200 mcg, via inalatória, a cada 4-6 h
- Prevenção de broncoespasmo induzido por exercício: 200 mcg, via inalatória, antes do exercício

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral (compatível – SF, SG5%, SG5% em SF e AD): injetável pode ser administrado por SC, IM ou EV; a concentração deverá ser reduzida em pelo menos 50% antes da administração, independente da via; IM - 500 mcg, a cada 4 h, conforme necessário; EV - 250 mcg, em administração direta lenta, que pode ser repetida se necessário; a diluição recomendada para administração EV lenta é de 250 mcg, em 5 mL ou de 500 mcg, em 1 mL de AD

Obs.: estabilidade de 24 h em TA após diluição

Reações adversas (a incidência depende da idade do paciente, da dose e da via de administração):

- Cardiovasculares: angina, desconforto torácico, extrassístoles, fibrilação atrial, hipertensão arterial, palpitação, rubores, taquicardia
- Dermatológicas: angioedema, eritema multiforme, erupção cutânea, síndrome de Stevens-Johnson, urticária
- Neurológicas: agitação, cefaleia, enxaqueca, estimulação do SNC, insônia, irritabilidade, nervosismo, pesadelos, sensação de desmaio, sonolência,
- Respiratórias: broncoespasmo, edema orofaríngeo, epistaxe, exacerbação asmática, laringite, ressecamento ou irritação orofaríngea, tosse
- Musculoesqueléticas: cãibras musculares, fraqueza
- Gastrointestinais: alteração da cor dos dentes, diarreia, gastroenterite, náusea, ressecamento da boca, sabor incomum, vômito
- Auditivas: otite média, vertigem
- Endócrinas e metabólicas: aumento da glicemia, hipopotassemia
- Geniturinária: dificuldade miccional
- Miscelânea: linfadenopatia, reação alérgica

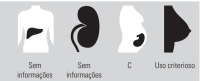
Precauções: uso concomitante com digoxina – uso com cautela por causa da ocorrência de redução dos níveis séricos de digoxina; hipertireoidismo hipopotassemia transitória pode ocorrer; uso concomitante com diuréticos não poupadores de potássio; uso concomitante de simpaticomiméticos de ação curta (outros broncodilatadores, epinefrina) pode levar a efeitos colaterais cardiovasculares; doenças cardiovasculares preexistentes – usar aminas simpatomiméticas com cautela, possibilidade de eventos cardiovasculares; distúrbio convulsivo preexistente; DM

Contraindicação: uso concomitante com agentes bloqueadores betaadrenérgicos podem também bloquear os efeitos pulmonares, levando a grave broncoespasmo; uso concomitante ou em 2 semanas da descontinuação do inibidor de monoamina-oxidase – aumento do potencial da ação do salbutamol sobre o sistema vascular



Serevent® Diskus

pó inal 50 mcg



Posologia:

■ Broncoespasmo agudo: 1 inalação, 2×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (4%), edema (1-< 3%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (1-4%), urticária (3%), dermatite de contato (1-3%), eczema (1-3%), fotodermatite (1-2%)
- Neurológicas: cefaleia (13-17%), tontura (4%), febre (1-3%), transtornos do sono (1-3%), ansiedade (1-< 3%), enxaqueca (1-< 3%)
- Respiratórias: traqueíte e/ou bronquite (7%), faringite (< 6%), infecção (5%), influenza (5%), tosse (5%), rinite (4-5%), sinusite (4-5%), congestão nasal (4%), asma (3-4%)
- Musculoesqueléticas: dor (1-12%), cãibras e/ou espasmos musculares (3%), parestesia (1-3%), artralgia (1-< 3%), rigidez muscular (1-< 3%)
- Gastrointestinais: 1-< 3% náusea, candidíase orofaríngea, dispepsia, infecções, odontalgia, xerostomia
- Endócrina e metabólica: hiperglicemia (1-< 3%)
- Oculares: ceratite e/ou conjuntivite (1-< 3%)

Precauções: uso contraindicada em asma controlada adequadamente com dose média-baixa de corticosteroides inalatórios; não deve ser usado para alívio dos sintomas agudos; não deve ser suspenso abruptamente no caso de pacientes asmáticos – aumento do risco de morte e eventos graves de asma; deve ser administrado com cautela aos portadores de tuberculose pulmonar e tireotoxicose; pode ocorrer diminuição passageira dos níveis séricos de potássio pelo uso de drogas simpaticomiméticas em doses mais altas que as recomendadas; efeitos sistêmicos podem surgir com o uso de quaisquer corticosteroides inalatórios, especialmente quando há prescrição de altas doses para longos períodos; pode ocorrer broncoespasmo paradoxal com um aumento imediato de sibilos após a administração

Contraindicações: uso para os sintomas da asma sem uma medicação de controle a longo prazo (p. ex., corticosteroides inalatórios)

salmeterol + fluticasona

Seretide® spray;

Seretide® diskus

susp aer inal 25 mcg/50 mcg, 25 mcg/125 mcg e 25 mcg/250 mcg; pó inal 50 mcg/100 mcg, 50 mcg/250 mcg e 50







mcg/500 mcg Posologia:

■ Asma e doença pulmonar obstrutiva crônica: spray – 2 inalações, 2×/dia, com dose a depender da gravidade; diskus: 1 inalação, 2×/dia, com dose a depender da gravidade

Função hepática: podem ocorrer provas de função hepática anormais (1-3%); não há informações disponíveis sobre a necessidade de ajuste de

Função renal: não há informações disponíveis

salmeterol + fluticasona

(continuação)

Reações adversas (porcentagens relatadas em pacientes com asma; ver também os agentes individualmente):

- Cardiovasculares (1-3%): arritmia, infarto do miocárdio, palpitação, retenção hídrica, síncope, taquicardia
- Dermatológicas (1-3%): dermatite, dermatose, descamação cutânea, eczema, infecção viral cutânea, urticária
- Hematológicas (1-3%): contusões e/ou hematomas, sinais e sintomas linfáticos (não especificados)
- Neurológicas: cefaleia (12-21%), tontura (1-4%), 1-3% distúrbios do sono, dor, efeitos hipnagógicos, enxaqueca, tremor, síndromes de compressão neuvosa
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (16-27%), faringite (9-13%), bronquite (2-8%), inflamação do trato respiratório superior (4-7%), tosse (3-6%), sinusite (4-5%), rouquidão e/ou disfonia (1-5%), infecção viral do trato respiratório (4%), epistaxe (1-4%); 1-3% congestão, distúrbios sinusais, espirros, infecção de ouvido, nariz e/ou garganta, infecção do trato respiratório inferior, irritação nasal, laringite, pneumonia, rinite, rinorreia e/ou gotejamento retronasal, sangue na mucosa nasal, sibilos, sinais e sintomas do trato respiratório inferior (não especificados), sinais e sintomas nasais (não especificados)
- Musculoesqueléticas: dor (2-7%), 1-3% artralgia, cãibras, contração e/ou rigidez, distúrbios ósseos e/ou cartilaginosos, espasmos musculares, fraturas, lesões musculares, ostealgia, reumatismo articular, rigidez muscular
- Gastrointestinais: náusea ou vômito (4-6%), diarreia (2-4%), dor ou desconforto (1-4%), candidíase oral (1-4%); 1-3% constipação, desconforto oral, lesão de mucosa oral, ganho de peso, infecção gastrointestinal, infecção viral gastrointestinal (0-3%)
- Auditivas (1-3%): sinais e sintomas auditivos (não especificados)
- Endócrina e metabólica: hipotireoidismo
- Geniturinária (1-3%): ITU
- Oculares (1-3%): ceratite, conjuntivite, edema, hiperemia ocular, xeroftalmia
- Miscelânea: candidíase (0-3%), alergias e reações alérgicas, diaforese, distúrbios da sudorese e/ou secreção seborreica, feridas e lacerações, infecção bacteriana, infecção viral, queimaduras

Precauções: não deve ser usado para alívio dos sintomas agudos; não deve ser suspenso abruptamente no caso de pacientes asmáticos, por conta do risco de exacerbação; deve ser administrado com cautela aos portadores de tuberculose pulmonar e tireotoxicose; pode ocorrer diminuição passageira dos níveis séricos de potássio em virtude do uso de drogas simpaticomiméticas em doses mais altas que as recomendadas; efeitos sistêmicos podem ocorrer com o uso de quaisquer corticosteroides inalatórios, especialmente quando há prescrição de altas doses para longos períodos; pode ocorrer broncoespasmo paradoxal com um aumento imediato de sibilos após a administração

Contraindicações: uso isolado em episódios agudos de broncoespasmo



Posologia:

■ DM tipo 2: 2,5-5 mg, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática moderada a grave — ajuste de dose não é necessário

Função renal: CICr < 50 mL/min - administrar 2,5 mg/dia

(continua)

saxagliptina (continuação)

Reações adversas (frequências e reações adversas relatadas com a monoterapia, a menos que haja observação em contrário):

- Cardiovascular: edema periférico (≤ 4%; incidência elevada em conjunto com tiazolidinedionas: ≤ 8%)
- Hematológica: linfopenia (relacionada com a dose: 2%)
- Neurológica: cefaleia (7%)
- Respiratória: sinusite (3%)
- Gastrointestinais: dores abdominais (2%), gastroenterite (2%), vômito (2%)
- Endócrina e metabólica: hipoglicemia (≤ 6%; incidência elevada em conjunto com secretagogos: < 15%)
- Geniturinária: ITU (7%)
- Miscelânea: reações de hipersensibilidade (2%; inclui urticária e edema facial)

Precaução: pancreatite aguda (incluindo hemorrágica fatal ou pancreatite necrotizante) — interromper a terapia se desenvolver sinais ou sintomas; em pacientes submetidos à hemodiálise, deve ser administrado após o término da sessão; avaliar a função renal antes de iniciar o tratamento



Posologia:

Amebíase intestinal, giardíase, tricomoníase: 2 g, VO, em dose única

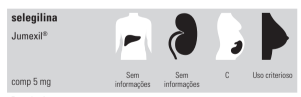
Função hepática: insuficiência hepática — elevações de enzimas hepáticas; farmacocinética do medicamento nesses pacientes e eventual necessidade de ajuste de dose não foram estudadas

Função renal: insuficiência renal — elevações nos níveis da ureia; farmacocinética do medicamento nesses pacientes e eventual necessidade de ajuste de dose não foram estudadas

Reações adversas:

- Dermatológica: erupções urticariformes
- Hematológica: leucopenia moderada
- Gastrointestinais: náusea, epigastralgia, alteração do paladar (gosto metálico), glossites, estomatites
- Raramente: vertigens, fenômenos de incoordenação e ataxia, parestesias, polineurites sensitivomotoras

Precauções: doenças do SNC; discrasias sanguíneas; uso concomitante com varfarina; uso concomitante com álcool; uso concomitante com dissulfiram



Posologia:

■ Mal de Parkinson: adultos – 5 mg, 2×/dia; idosos – 5 mg, pela manhã

Função hepática: insuficiência hepática leve a moderada – ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave – não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal leve a moderada – ajuste de dose não é necessário; insuficiência renal grave – não há informações disponíveis

Ajuste de dose (pacientes geriátricos): 6 mg/24 h, tipicamente a cada 24 h

(continua)

-MRCM.indb 1457 12/5/17 4:07 PM

selegilina (continuação)

Reações adversas:

 Gastrointestinais: indigestão (5%), náusea (11%), irritação oral (comprimidos de desintegração oral: 10%)

- Musculoesquelética: dor lombar (5%)
- Neurológicas: tontura (11%), discinesia (6%), dor de cabeça (7%), insônia (7%)
- Respiratória: rinite (7%)
- Cardiovascular: fibrilação atrial
- Dermatológica: melanoma maligna

Precauções: uso concomitante com inibidores seletivos de recaptura da serotonina, inibidores de recaptação de serotonina e norepinefrina e antidepressivos tricíclicos — aumento do risco de efeitos adversos graves; doses VO > 10 mg/dia diminuem a seletividade para a atividade de monoamina-oxidase tipo B e podem aumentar o risco de crises hipertensivas; risco aumentado de hipotensão ortostática e tonturas em pacientes geriátricos; hipotensão, por vezes postural, com sintomas ortostáticos; risco potencial aumentado de melanoma; alimentos ou bebidas com doses mais elevadas de selegilina contendo tiramina — risco aumentado de crise hipertensiva; utilizar após 5 semanas da descontinuação de fluoxetina

Contraindicações: uso concomitante de meperidina, metadona, propoxifeno, tramadol – aumento do risco de efeitos adversos graves (p. ex., hipertensão grave ou hipotensão, hiperpirexia maligna, coma, morte); uso concomitante com outros inibidores da monoamina-oxidase pode causar graves reações hipertensivas; uso concomitante com dextrometorfano pode causar psicose ou comportamento incomum



Posologia:

■ Obstipação intestinal: 1-2 cápsulas, 1×/dia, por até 2 semanas

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Gastrointestinais: cólicas intestinais, espasmos, vômito
- Renais: a urina pode apresentar-se amarela ou marrom-avermelhada pela presença de metabólitos

Contraindicações: obstrução intestinal; inflamação aguda (doença de Crohn, apendicite); náusea, vômito; dor abdominal não diagnosticada



Posologia:

■ Transtornos do humor, transtornos ansiosos, transtorno disfórico pré-menstrual: 25-200 mg/dia

Função hepática: insuficiência hepática – redução da dose ou aumento do intervalo podem ser necessários

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

(continua)

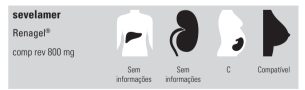
sertralina (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% dor torácica, palpitação
- Dermatológica: 1-10% erupção cutânea
- Neurológicas: > 10% cefaleia, fadiga, insônia, sonolência, tontura; 1-10%
- agitação, ansiedade, dor, hipoestesia, mal-estar, nervosismo
- Respiratória: 1-10% rinite
- Musculoesqueléticas: > 10% tremor; 1-10% dorsalgia e/ou lombalgia, fraqueza, hipertonia, mialgia, parestesia
- Gastrointestinais: > 10% anorexia, diarreia, náusea, xerostomia; 1-10%
- aumento do apetite, constipação, dispepsia, flatulência, ganho de peso, vômito
- Endócrina e metabólica: > 10% redução da libido
- Geniturinárias: > 10% transtornos de ejaculação; 1-10% impotência
- Miscelânea: > 10% diaforese: 1-10% boceios
- Auditiva: 1-10% zumbido
- Oculares: 1-10% dificuldade visual, visão anormal
- Outras reações adversas relatadas em pacientes pediátricos (frequência
- > 2%): agressividade, epistaxe, hipercinesia, incontinência urinária, púrpura, sinusite

Precauções: idade > 60 anos — considerar ajuste de dose; não recomendado uso concomitante com precursores da serotonina (p. ex., triptofano), outros inibidores seletivos da recaptura da serotonina ou inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina; eventos hemorrágicos, incluindo hemorragias potencialmente fatais, foram relatados com inibidores seletivos da recaptura da serotonina e inibidores da recaptação de serotonina e norepinefrina; risco pode ser aumentado com o uso concomitante de AINH, ácido acetilsalicílico, varfarina e outros anticoagulantes; transtorno bipolar – aumento do risco de precipitação de um episódio misto/maníaco; piora do comportamento de ideação suicida ou depressão; risco de ativação de mania/hipomania em pacientes com histórico de mania; sintomas de descontinuação graves foram relatados com a retirada abrupta – recomenda-se retirada gradual; glaucoma de ângulo fechado ou aumento da pressão intraocular – midríase foi relatada; diabetes – aumento do risco de hipoglicemia; aumento do risco de hiponatremia ocorreu geralmente como resultado da síndrome de secreção inapropriada de hormônio antidiurético - com o aumento de depleção de volume, idade avançada ou uso concomitante a diuréticos; não recomendado uso concomitante com álcool

Contraindicações: uso concomitante com um inibidor da monoaminaoxidase, incluindo linezolida e azul de metileno EV, ou no período de 14 dias após a descontinuação de um inibidor da monoamina-oxidase; uso concomitante de pimozida ou tioridazina – risco de prolongamento do intervalo QT



Posologia:

■ Controle do fósforo: até 3 comprimidos, 3×/dia (7.200 mg/dia), antes das refeições

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

sevelamer (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovascular: hipertensão arterial (10%)
- Dermatológica: erupção cutânea (13%)
- Neurológicas: cefaleia (9%), hipertermia (5%)
- Respiratórias: rinofaringite (14%), bronquite (11%), dispneia (10%), tosse (7%), infecção das vias aéreas superiores (5%)
- Musculoesqueléticas: dor em membros (13%), artralgia (12%), dorsalgia e/ ou lombalgia (4%)
- Gastrointestinais: vômito (22%), náusea (7-20%), diarreia (4-19%), dispepsia (5-16%), constipação (2-8%), flatulência (4%)
- Endócrina e metabólica: hipercalcemia (5-7%)
- Relatos após a colocação no mercado e/ou de caso: dor abdominal, erupção cutânea, íleo paralítico (raro), obstrução intestinal (rara)

Precauções: distúrbios da deglutição; disfagia e retenção no esôfago

Contraindicação: obstrução intestinal



Posologia:

■ Tratamento farmacológico da obesidade: 10 mg, VO, pela manhã; pode-se aumentar após 4 semanas para 15 mg, 1×/dia

Função hepática: podem ocorrer alterações nas provas de função hepática (2%); insuficiência hepática grave — uso não recomendado

Função renal: insuficiência renal grave — uso não recomendado

Reações adversas:

- Cardiovasculares: taquicardia (3%), dor torácica (2%), hipertensão arterial (2%), palpitação (2%), vasodilatação (2%), edema periférico
- Dermatológicas: erupção cutânea (4%), prurido
- Neurológicas: cefaleia (30%), insônia (11%), tontura (7%), ansiedade (5%), nervosismo (5%), depressão (4%), estimulação do SNC (2%), sonolência (2%), labilidade emocional (1%), agitação, febre, pensamento anormal, parestesia (2%)
- Respiratórias: faringite (10%), rinite (10%), sinusite (5%), tosse (4%), bronquite, dispneia
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia (8%), artralgia (6%), fraqueza (6%), cervicalgia (2%), mialgia (2%), distúrbios articulares (1%), tenossinovite (1%), artrite, cãibras em membros inferiores, hipertonia
- Gastrointestinais: xerostomia (17%), anorexia (13%), constipação (12%), aumento do apetite (9%), náusea (6%), dispepsia (5%), dor abdominal (5%), alteração do paladar (2%), gastrite (2%), diarreia, distúrbios dentais, flatulência, gastroenterite
- Auditiva: distúrbios auditivos (2%)
- Endócrinas e metabólicas: dismenorreia (4%), distúrbios e/ou irregularidades menstruais
- Geniturinária: monilíase vaginal (1%)
- Ocular: ambliopia
- Miscelânea: síndrome gripal (8%), diaforese (3%), reações alérgicas (2%), sede (2%)

sibutramina (continuação)

Contraindicações: idade > 65 anos; histórico de doença cerebrovascular; uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase (aguardar pelo menos 2 semanas entre o uso de sibutramina e inibidores da monoamina-oxidase; uso concomitante com outros medicamentos de perda de peso de ação central; histórico de insuficiência cardíaca congestiva, doença arterial coronariana, doença arterial oclusiva e arritmias cardíacas; anorexia nervosa; bulimia nervosa; hipertensão descontrolada; consumo de álcool

Precauções: cautela na administração a nefropatas; pacientes com histórico de epilepsia



Posologia:

- Disfunção erétil: 25-100 mg, 1×/dia (usual: 50 mg, 1×/dia)
- Hipertensão arterial pulmonar: 20 mg, 3×/dia

Função hepática: pode ocorrer aumento das provas de funções hepáticas (1-10%); disfunção hepática leve a moderada, disfunção erétil – iniciar com dose de 25 mg; hipertensão pulmonar – ajuste de dose não é necessário

Função renal: disfunção renal, disfunção erétil, com ClCr < 30 mL/min — iniciar com dose de 25 mg; hipertensão pulmonar — ajuste de dose não é necessário.

Reações adversas (baseadas em doses normais; alguns, como diarreia, distúrbios visuais, mialgia e rubores, podem aumentar com doses > 100 mg/24 h):

■ Cardiovasculares: 10% — rubores

■ Dermatológicas: 1-10% — eritema, erupção cutânea

■ Hematológicas: 1-10% — anemia, leucopenia

- Neurológicas: cefaleia (16-46%); 1-10% hipertermia, insônia, tontura, parestesia
- Respiratórias: 1-10% congestão nasal, epistaxe, exacerbação da dispneia, rinite, sinusite
- Musculoesqueléticas: 1-10% mialgia
- Gastrointestinais: dispepsia (7-17%); 1-10% diarreia (3-9%), gastrite
- Geniturinária: 1-10% ITU
- Ocular: visão anormal (alterações da visão de cores, aumento da sensibilidade à luz ou turvamento da visão: 3%; doses > 100 mg: < 11%)

Precauções: deformações anatômicas do pênis; insuficiência cardíaca ou doença da artéria coronária – risco de causar angina instável; doença cardiovascular preexistente; não recomendado uso concomitante com outros inibidores da fosfodiesterase-5 ou inibidores de CYP3A fortes; ajuste de dose recomendado para pacientes idosos; deficiência auditiva; hipertensão; infarto do miocárdio, AVC ou arritmia com risco de morte nos últimos 6 meses; hipertensão pulmonar secundária a anemia falciforme; doença pulmonar veno-oclusiva; retinite pigmentosa

Contraindicações: uso regular ou intermitente simultâneo de nitratos orgânicos em qualquer forma; uso concomitante com inibidores da protease do HIV ou elvitegravir/cobicistat/tenofovir/emtricitabina (quando para a hipertensão arterial pulmonar)

(continua)

-MRCM.indb 1459 12/5/17 4:07 PM

sinvastatina Zocor® comp rev 10, 20, 40 e 80 mg Contraindicado Com ajuste X Contraindicado

Posologia:

■ Hiperlipidemia e hiperlipidemia mista: 10-40 mg/dia, à noite

Função hepática: doença hepática ativa ou elevações persistentes e sem explicação das transaminases séricas — uso contraindicado; histórico de doença hepática ou abuso de álcool — uso com precaução; casos fatais foram relatados; interromper o tratamento se ocorrer lesão hepática grave

Função renal: insuficiência renal – risco aumentado de miopatia ou rabdomiólise; insuficiência renal leve a moderada – nenhum ajuste de dose necessário; insuficiência renal grave – dose inicial de 5 mg/dia

Ajuste de dose: pacientes chineses — em uso de niacina, ≥ 1 g/dia; doses > 20 mg/dia devem ser ministradas com cautela; uso concomitante com lomitapida — reduzir a dose de sinvastatina em 50%; dose máxima não deve exceder 20 mg/dia para pacientes que já tomam sinvastatina, 80 mg/dia, cronicamente (≥ 12 meses) sem evidência de toxicidade muscular e necessitam do uso de uma droga com potencial interação, trocar por outra estatina com menor potencial de interação; uso concomitante a verapamil, diltiazem ou dronedarona — não deve exceder 10 mg/dia; uso concomitante a amiodarona, anlodipino ou ranolazina — não deve exceder 20 mg/dia

Reações adversas:

- Respiratória: infecção de vias aéreas superiores (2%)
- Musculoesquelética: elevação de CPK (> 3× os níveis normais em ≥ 1 ocasião: 5%)
- Hepática: aumento de transaminases (> 3× LSN)
- Gastrointestinais: constipação (2%), flatulência (1-2%), dispepsia (1%)

Precauções: uso concomitante com niacina ou doses elevadas (80 mg) — risco aumentado de miopatia

Contraindicação: uso concomitante de gemfibrozila, ciclosporina, danazol, fortes inibidores de CYP3A4 (p. ex., boceprevir, claritromicina, eritromicina, inibidores da protease, itraconazol, cetoconazol, nefazodona, posaconazol, telaprevir, telitromicina, voriconazol) ou produtos que contenham cobicistat



Posologia:

■ DM tipo 2: dose usual de 100 mg, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática leve a moderada — ajuste de dose não é necessário; insuficiência hepática grave, sem estudos — uso com precaução

Função renal: CICr de 30-50 mL/min - 50 mg/dia; CICr < 30 mL/min - 25 mg/dia; hemodiálise ou diálise peritoneal - 25 mg, V0, 1 \times /dia, independentemente do tempo de hemodiálise

Reações adversas:

- Respiratória: nasofaringite (5%)
- Gastrointestinais: diarreia (3%), dor abdominal (2%), náusea (1%)

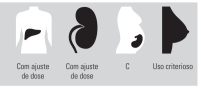
Precauções: pancreatite aguda (incluindo hemorrágica fatal ou necrotizante) – interromper a terapia se desenvolver sinais ou sintomas

Contraindicação: reação de hipersensibilidade grave (p. ex., angioedema, anafilaxia)

solifenacina

Vesicare®

comp rev 5 e 10 mg



Posologia:

■ Bexiga hiperativa: 5-10 mg, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática moderada (Child-Pugh classe B) -5 mg, VO, $1\times$ /dia; insuficiência hepática grave (Child-Pugh classe C) - uso contraindicado

Função renal: CICr < 30 mL/min - 5 mg, VO, 1×/dia

Ajustes de dose: dose ≤ 5 mg, V0, 1×/dia, é recomendada quando administrado concomitantemente com cetoconazol ou outros inibidores potentes de CYP3A4

Reações adversas:

- Gastrointestinais: xerostomia (relacionada à dose: 11-28%), constipação (relacionada à dose: 5-13%), dispepsia (1-4%), náusea (2-3%), dor abdominal superior (1-2%)
- Cardiovasculares: edema (< 1%), hipertensão arterial (< 1%)
- Geniturinárias: ITU (3-5%), retenção urinária (< 1%)
- Oculares: visão turva (4-5%), olhos secos (< 2%)
- Respiratória: tosse (< 1%)
- Neurológicas: cefaleia (3-6%), fadiga (1-2%), depressão (< 1%)
- Miscelânea: influenza (1-2%)

Precauções: anafilaxia e angioedema têm ocorrido com início das doses ou doses subsequentes; obstrução do fluxo da bexiga clinicamente significativa; efeitos anticolinérgicos (p. ex., tonturas, sonolência) foram relatados; motilidade gastrointestinal diminuída (p. ex., atonia intestinal); doenças obstrutivas gastrointestinais (p. ex., estenose pilórica) – risco de retenção gástrica; miastenia grave; glaucoma de ângulo fechado controlado; prolongamento do intervalo QT, história conhecida ou uso concomitante a medicamentos conhecidos por prolongar o intervalo QT – aumento do risco de prolongamento do intervalo QT

Contraindicações: retenção gástrica e/ou urinária; glaucoma de ângulo estreito não controlado



Posologia:

- Hemorragia aguda do trato gastrointestinal alto: 3,5 mcg/kg/h, por até 120 h
- Fístulas pancreáticas e pancreatite aguda: 3,5 mcg/kg/h, em infusão EV contínua, por 7-10 dias

Função hepática: problemas hepáticos — meia-vida média é de 1,2-4,8 min (indivíduo saudável: 1,1-3 min); uso com precaução

Função renal: insuficiência renal — meia-vida média é de 2,6-4,9 min (indivíduo saudável: 1,1-3 min); uso com precaução

Administração parenteral: tratamento de hemorragia gastrointestinal — administrar 250 mcg por injeção EV lenta (3-5 min); também pode ser infundida na taxa de 250 mcg/h

Reações adversas:

- Neurológicas: tontura, rubor na face
- Gastrointestinal: náusea

Precauções: hipersensibilidade à octreotida; diabetes

sorbitol
(associação:
sorbitol +
laurilsulfato de
sódio)

Minilax®

Precaução

C
Uso criterio

enema 714 mg + 7,7 mg

■ Laxativo hiperosmolar: dose única a intervalos variáveis — 30-150 mL, VO (solução de 70%); enema retal — 120 mL de solução a 25 ou 30%

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: disfunção renal grave — monitorização recomendada; uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovascular: edema
- Gastrointestinais: desconforto abdominal, diarreia, náusea, ressecamento da boca, vômito
- Endócrinas e metabólicas: acidose láctica, hiperglicemia, perdas hidroeletrolíticas

Precauções: disfunção cardiopulmonar grave; DM; intolerância à frutose; desconforto gastrointestinal; estados hiperosmolares; hiponatremia; desidratação ou hipovolemia; comprometimento metabólico; ressecção transuretral da próstata

Contraindicação: anúria



Posologia:

Arritmias supraventriculares e ventriculares: 160-320 mg/dia, em 2-3 doses

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal — ajustes de dose variam conforme o produto e a indicação; as titulações devem ser mais lentas, permitindo 5-6 intervalos de dose entre os ajustes; fibrilação atrial/flutter atrial ou formulação EV com CICr de 40-60 mL/min — dose única diária; CICr < 40 mL/min — uso contraindicado; arritmia ventricular com CICr 30-59 mL/min — dose única diária; CICr de 10-29 mL/min — aumento do intervalo de dosagem para 36-48 h; CICr < 10 mL/min — individualizar o intervalo de dosagem com base na resposta do paciente; hemodiálise — pode exigir tanto uma diminuição da dose quanto um aumento no intervalo entre as doses (orientações específicas indisponíveis)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: bradicardia (16%), dor torácica (16%), palpitação (14%), edema (8%), anormalidades eletrocardiográficas (7%), hipotensão arterial (6%), insuficiência cardíaca congestiva (5%), pró-arritmias (arritmia ventricular: 5%; fibrilação atrial ou *flutter* atrial: < 1%), síncope (5%), distúrbios vasculares periféricos (3%)
- Dermatológicas: prurido ou erupção cutânea (5%)
- Hematológica: sangramento (2%)
- Neurológicas: fadiga (20%), tontura (20%), sensação de desmaio (12%), cefaleia (8%), problemas do sono (8%), confusão mental (6%), ansiedade (4%), depressão (4%)

sotalol (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Respiratórias: dispneia (21%), problemas em vias aéreas superiores (5-8%), asma (2%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (13%), dor em extremidades (7%), parestesia (4%), dorsalgia e/ou lombalgia (3%)
- Gastrointestinais: náusea e/ou vômito (10%), diarreia (7%), desconforto gástrico (3-6%). flatulência (2%)
- Endócrina e metabólica: redução da capacidade sexual (3%)
- Geniturinária: impotência (2%)

Precauções: arritmias ventriculares; retirada abrupta; doenças broncoespásticas; não recomendado uso concomitante com medicamentos que prolongam o intervalo QT; DM; desequilíbrio hidroeletrolítico; insuficiência cardíaca; hipertireoidismo/tireotoxicose; hipotensão; infarto do miocárdio recente

Contraindicações: intervalo QT > 450 ms; asma brônquica ou condições broncoespásticas relacionadas; choque cardiogênico; insuficiência cardíaca descompensada; hipopotassemia (< 4 mEq/L); síndromes do QT longo congênitas ou adquiridas; bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus sem um marca-passo em funcionamento; arritmia sinusal sem marca-passo em funcionamento; bradicardia sinusal (< 50 bpm)



Posologia:

■ Dispepsia: 2 comprimidos, 30 min antes do desjejum, e 2 comprimidos, 30 min antes do jantar; ou 1 comprimido, 4×/dia, 30 min antes das 3 principais refeições e ao se deitar, no mínimo 2 h depois do jantar

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal — pode resultar no aumento plasmático e/ ou nos tecidos encefálicos de compostos de bismuto; orientações específicas a respeito do uso de compostos de bismuto na insuficiência renal são escassas — provavelmente, devem ser evitados em pacientes com insuficiência renal grave, e seria prudente adotar os cursos mais curtos de tratamento (4 semanas) em doentes com insuficiência renal mais amena

Reações adversas (podem ocorrer, ocasionalmente, tontura, cefaleia, distúrbios psicóticos, náusea, vômito e diarreia de intensidade moderada; rash cutâneo é de ocorrência bastante rara; são comuns após o início do tratamento por conta da formação do sulfeto de bismuto, sem, contudo, apresentar qualquer consequência clínica):

- Dermatológica: rash cutâneo
- Neurológicas: tontura, cefaleia, distúrbios psicóticos
- Gastrointestinais: náusea, vômito, diarreia
- Miscelânea: escurecimento dos dentes, língua e escurecimento das fezes

Precauções: pode causar escurecimento temporário e inofensivo da língua e/ou fezes; pacientes com gota, diabetes, úlceras hemorrágicas, hemofilia ou outras doenças hemorrágicas e insuficiência renal (por causa do componente salicilato); colite ou outras anormalidades da mucosa gastrointestinal que podem aumentar a absorção de bismuto; grandes doses, particularmente em pacientes que receberam suplementos de cálcio; pode ocorrer neurotoxicidade com doses excessivas de subsalicilato de bismuto

(continua)

-MRCM.indb 1461 12/5/17 4:07 PM

sucralfato Sucrafilm® comp mast 1 g, flac 200 mg/mL Sem Precaução B Uso criterioso informações

Posologia:

- Profilaxia da úlcera gástrica de estresse: 1 g, 4×/dia
- Tratamento da úlcera de estresse: 1 g, a cada 4 h
- Tratamento da úlcera duodenal: 1 g, 4×/dia, em jejum, por 4-8 semanas; profilaxia 1 g, 2×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: doença renal crônica e diálise – aumento do risco de acumulação de alumínio e toxicidade; uso com precaução

Reação adversa:

■ Gastrointestinal: constipação (2%)

Precauções: condições que podem prejudicar a deglutição; diabetes



Posologia:

- Reversão de bloqueio neuromuscular por rocurônio ou vecurônio: 2-4 mg/kg
- Reversão imediata de bloqueio neuromuscular induzido por rocurônio:
 16 mg/kg

Função hepática: disfunção hepática leve a moderada – não é necessário ajuste de dose; disfunção hepática grave, sem estudo – uso com precaução

Função renal: CICr < 30 mL/min — uso não recomendado; diálise — uso com precaução

Administração parenteral: pode ser administrado apenas na forma de injeção única em *bolus*; a dose pode variar em 2-4 mg/kg, dependendo do grau do bloqueio neuromuscular; reocorrência do bloqueio — dose adicional de 4 mg/kg pode ser administrada; reversão imediata do bloqueio neuromuscular — dose de 16 mg/kg é recomendada

Reações adversas:

- Dermatológicas: reações cutâneas isoladas, anafilaxia, choque anafilático
- Neurológica: complicações anestésicas

Precauções: doentes em dieta controlada de sódio; uso não recomendado para reversão de bloqueadores neuromusculares além do rocurônio ou do vecurônio; bradicardia acentuada; monitorização da função respiratória durante a recuperação



Posologia:

■ Toxoplasmose: 2-4 g/dia, em 3-6 doses

Função hepática: insuficiência hepática — uso com precaução

Função renal: insuficiência renal – uso com precaução

(continua)

sulfadiazina (continuação)

Reações adversas:

 Dermatológicas: erupção cutânea, fotossensibilidade, prurido, síndrome de Lyell, síndrome de Stevens-Johnson

- Hematológicas: anemia aplástica, anemia hemolítica, granulocitopenia, leucopenia, trombocitopenia
- Hepáticas: hepatite, icterícia
- Gastrointestinais: anorexia, diarreia, náusea, vômito
- Geniturinária: cristalúria
- Endócrina e metabólica: distúrbio da função tireoidiana
- Renais: hematúria, nefrite intersticial, nefropatia aguda
- Miscelânea: reações similares à doença do soro

Precauções: pacientes com deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase; disfunção renal — manter ingestão líquida > 1,5 L/dia ou administração de bicarbonato de sódio para manter a urina alcalina; apresenta maior probabilidade de causar cristalúria porque é menos solúvel que as outras sulfonamidas; uso prolongado pode acarretar superinfecção fúngica ou bacteriana, incluindo diarreia por *Clostridium difficile* e colite pseudomembranosa

sulfametoxazol + trimetoprima

Bactrim®; Bactrim F®; Sulfametoxazol® + Trimetoprima®

comp 400/80 mg; susp 200/40 mg; comp 800/160 mg; susp 400/80 mg



Posologia:

- Infecções bacterianas: 5-20 mg/kg/dia, divididos, a cada 6-12 h; dose baseada na trimetoprima
- Pneumocistose: 15-20 mg/kg/dia, a cada 6 h, por 14-21 dias

Função hepática: podem ocorrer aumento de transaminases, hepatotoxicidade (incluindo hepatite, coléstase e necrose hepática), hiperbilirrubinemia; dano hepático — uso contraindicado

Função renal: podem ocorrer cristalúria, diurese, insuficiência renal, nefrite intersticial, nefrotoxicidade (em associação com a ciclosporina); CICr > 30 mL/min – dose habitual; CICr de 15-30 mL/min – administrar 50% da dose usual; CICr < 15 mL/min – uso contraindicado

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): administrar apenas como infusão EV lenta; pode ser diluído em 75-125 mL de solução compatível e administrado em 60-90 min

Obs.: estabilidade de 2 h para soluções de 75 mL, 4 h para 100 mL e 6 h para 125 ml.

sulfametoxazol + trimetoprima

(continuação)

Reações adversas (as mais comuns incluem desconforto gastrointestinal, como anorexia, náusea e vômito, e efeitos dermatológicos, como erupção cutânea ou urticária; reações raras e potencialmente letais foram associadas ao uso de cotrimoxazol, incluindo reações dermatológicas e hepatotóxicas graves; a maioria das outras reações citadas é rara e sua frequência não pode ser estimada com acurácia):

- Cardiovascular: miocardite alérgica
- Dermatológicas: erupção cutânea, fotossensibilidade, prurido, urticária; reações raras dermatite esfoliativa, eritema multiforme, necrólise epidérmica tóxica, púrpura de Henoch-Schönlein e síndrome de Stevens-Johnson
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, anemia megaloblástica, eosinofilia, granulocitopenia, hemólise (deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase), meta-hemoglobinemia, pancitopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: alucinações, ataxia, confusão mental, crises convulsivas, depressão, febre, icterícia nuclear em neonatos, meningite asséptica, neurite periférica
- Respiratórias: dispneia, infiltrados pulmonares, tosse
- Musculoesqueléticas: artralgia, mialgia, rabdomiólise
- Gastrointestinais: anorexia, colite pseudomembranosa, diarreia, estomatite, náusea, pancreatite, vômito
- Endócrinas e metabólicas: hiperpotassemia (geralmente com altas doses), hipodlicemia
- Miscelânea: angioedema, doença do soro, lúpus eritematoso sistêmico (raro), poliarterite nodosa (rara)

Precauções: uso concomitante com leucovorina em pacientes HIV-positivos com pneumonia por *Pneumocystis jiroveci* não recomendado; diarreia associada a Clostridium difficile; aumento do risco de efeitos colaterais em idosos, especialmente trombocitopenia com ou sem púrpura, deficiência de ácido fólico, hiperpotassemia, reações cutâneas graves, supressão da medula óssea; pode ocorrer deficiência de folato – aumento do risco em alcoólatras crônicos, com disfunção renal ou hepática, alergias graves ou asma brônquica, uso de anticonvulsivante concomitante, síndrome de má absorção ou desnutrição, ou deficiência de ácido fólico preexistente, que é reversível com terapia com ácido folínico; reações de hipersensibilidade do trato respiratório têm sido relatadas; hipoglicemia em pacientes não diabéticos tem sido relatada - aumento do risco em disfunção renal e hepática, desnutrição e/ou utilização de doses elevadas; hiponatremia grave e sintomática pode ocorrer – aumento do risco em pacientes com HIV tratados para Pneumocystis jiroveci; porfiria; infecções por estreptococos do grupo A beta-hemolíticos – uso não recomendado; disfunção da tireoide

Contraindicações: histórico de trombocitopenia imune induzida por sulfonamida ou trimetoprima; anemia megaloblástica por deficiência de ácido fólico



Posologia:

- Artrite reumatoide: 1-2 g/dia, em 2 doses (máximo: 4 g/dia)
- Doença inflamatória intestinal: fase aguda 3-4 g/dia (máximo: 6 g/dia); manutenção — 2 g/dia, em intervalos de até 8 h; doença de Crohn — tem papel limitado, com algum efeito na doença colônica

(continua)

sulfassalazina (continuação)

Função hepática: hepatotoxicidade, incluindo casos fatais, foi relatada; recomenda-se monitorização e a interrupção da terapêutica pode ser necessária

Função renal: insuficiência renal – redução da dose recomendada com base no julgamento clínico

Reações adversas:

- Dermatológica: > 10% fossensibilidade
- Neurológica: cefaleia (33%)
- Gastrointestinais: > 10% diarreia (33%), anorexia, desconforto gástrico, náusea, vômito
- Geniturinária: oligospermia reversível (33%)
- Reações graves ou potencialmente letais: < 3% alopecia, alteração da cor da pele, alteração da cor da urina, alucinações, anafilaxia, anemia aplástica, anemia de corpos de Heinz, anemia hemolítica, ataxia, crises convulsivas, cristalúria, depressão, dermatite esfoliativa, distúrbios da função tireoidiana, fotossensibilização, granulocitopenia, hepatite, icterícia, leucopenia, necrólise epidérmica, nefrite intersticial, nefropatia (aguda), neuropatia periférica, pancreatite, prurido, rabdomiólise, reações similares às da doença do soro, síndrome de Lyell, síndrome de Stevens-Johnson, síndrome mielodisplásica, trombocitopenia, urticária, vasculite, vertigem

Precauções: alergias; asma brônquica grave; desidratação; vigiar sinais de trombocitopenia

Contraindicações: obstrução intestinal ou urinária; porfiria



Posologia:

■ Hipomagnesemia sintomática: 1-2 g de sulfato de magnésio em 100 mL de SG5%, em 5-60 min, seguido da infusão de 4-8 g, em 12-24 h

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal – administração parenteral pode levar a toxicidade de magnésio; insuficiência renal grave – dose máxima de 20 g/48 h; monitorização frequente do magnésio sérico recomendada

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e solução de Ringer-lactato): IM — para injeção, são recomendadas concentrações de 25-50% a adultos e 20% a crianças; EV — para injeção direta, deve-se utilizar concentrações ≤ 20%; para infusão, a taxa não deve exceder 1,5 mL/min de solucão de 10%

Obs.: as embalagens devem ser armazenadas em TA; deve-se evitar o congelamento, e soluções concentradas podem gerar precipitados sob REF

Reações adversas:

- Cardiovascular: hipotensão
- Neurológicas: rubor, sudorese
- Miscelânea: bloqueio da transmissão neuromuscular com diminuição dos reflexos, hipotermia, hipotonia, colapso cardíaco, depressão respiratória e depressão do SNC, podendo levar à parada respiratória

Precaução: eclâmpsia na administração EV

Contraindicações: bloqueio cardíaco e danos do miocárdio na administração parenteral

-MRCM.indb 1463 12/5/17 4:07 PM

sulfato ferroso

Sulfato ferroso®; Fer-in-sol®

drg 300 mg; gotas oral 25 mg/mL; drg 250 mg; sol oral 250 mg/10 mL; comp 40 mg; sol oral 150 mg/5 mL; sol oral 44 mg/mL; ferro elementar, sol oral 125

mg/mL; xpe 500 mg/mL



caução Precaução A Uso criter

Posologia:

■ Anemia ferropriva: 120-180 mg/dia de ferro elementar divididos em 2-3 tomadas

Função hepática: comprometimento da função hepática — uso com precaucão

Função renal: doença renal — uso com precaução

Reações adversas:

- Gastrointestinais: > 10% cólicas gástricas, constipação, epigastralgia, fezes escuras, irritação gastrointestinal, náusea, vômito; 1-10% azia, diarreia
- Geniturinária: 1-10% alteração da cor da urina
- Miscelânea: 1-10% preparações líquidas podem manchar os dentes temporariamente

Precauções: alcoolismo; inflamação do trato intestinal

Contraindicações: anemia não causada por deficiência de ferro; hemocromatose; hemossiderose



Posologia:

■ Bloqueio neuromuscular: dose depende do porte cirúrgico e da duração

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): IM – pode ser administrado dessa forma quando uma veia adequada está indisponível; EV – deve ser reconstituído com 2-10 mL; pode ser administrado por injeção rápida, sem diluição, ou diluído em 50-100 mL e infundido a 0,5-10 mg/min Obs.: estabilidade imediata para soluções reconstituídas e de 24 h para soluções diluídas em TA; não deve ser misturado com soluções alcalinas de $pH \ge 8,5$

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmias, bradicardia (maior com a 2ª dose, mais frequente em crianças), hipertensão ou hipotensão arterial, parada cardíaca, taquicardia
- Dermatológica: erupção cutânea
- Respiratórias: apneia, depressão respiratória (prolongada)
- Musculoesqueléticas: fasciculação muscular, mialgia pós-operatória, rabdomiólise (com provável injúria renal aguda mioglobinúrica), rigidez da mandíbula
- Gastrointestinal: hinersialorreia
- Endócrina e metabólica: hiperpotassemia

(continua)

suxametônio (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Ocular: aumento da pressão intraocular
- Renal: injúria renal aguda (secundária à rabdomiólise)
- Miscelânea: anafilaxia, hipertermia maligna

Precauções: infecção abdominal crônica; condições que causam degeneração do SNC e do sistema nervoso periférico; toxicidade digitálica; distúrbios hidroeletrolíticos; fraturas ou espasmos musculares; anormalidades genéticas da colinesterase plasmática; hipopotassemia ou hipocalcemia; glaucoma de ângulo fechado ou penetrante; lesão ocular; condições associadas a redução da atividade da colinesterase plasmática (gravidez, doença hepática ou doença renal, tumores malignos, infecções, queimaduras, anemia, doença cardíaca descompensada, úlcera péptica ou mixedema) — risco de bloqueio neuromuscular prolongado; hemorragia subaracnóidea

Contraindicações: fase aguda da lesão depois de politraumatismo; grandes queimaduras, extensivas a desnervação do músculo esquelético ou lesão do neurônio motor superior; histórico pessoal ou familiar de hipertermia maligna; miopatias musculares esqueléticas

tacrolimo Prograf®; Protopic® cap dura 1 e 5 mg, sol inj 5 mg/mL, cap dura lib prol 1 e 5 mg; pom derm 0,03 e 0,1% Com ajuste de dose Com ajuste de dose Com ajuste de dose

Posologia:

■ Prevenção da rejeição de órgãos sólidos transplantados: iniciar pelo menos 6 h após transplante de fígado ou coração e dentro das primeiras 24 h após transplante renal (pode-se atrasar até recuperação da função renal); titular doses de acordo com as concentrações; considerar uso EV somente se o paciente estiver impossibiltado para uso VO; transplante hepático – dose inicial de 0,1-0,15 mg/kg/dia, VO (liberação imediata), ou 0,1-0,2 mg/kg/dia, VO (liberação prolongada); ou 0,03-0,05 mg/kg/dia, em infusão contínua EV; transplante cardíaco – recomenda-se uso em combinação com azatioprina ou micofenolato de mofetila; iniciar com 0,075 mg/kg/dia, VO (liberação imediata), ou 0,01 mg/kg/dia, em infusão contínua EV; transplante renal – reco9menda-se uso em combinação com azatioprina ou micofenolato de mofetila; iniciar com 0,1-0,2 mg/kg/dia, VO (liberação imediata); ou 0,1-0,2 mg/kg/dia, VO (liberação prolongada), a depender do uso concomitante de basiliximabe

Função hepática: insuficiência hepática, pós-transplante de fígado — monitorização recomendada; considerar ajuste da dose (EV, V0); insuficiência hepática grave (Child-Pugh ≥ 10) — monitorização recomendada; pode exigir ajuste de dose (EV, V0)

Função renal: nefrotoxicidade, aguda ou crônica, tem sido relatada, em particular com doses elevadas; insuficiência renal preexistente — monitorização recomendada; podem ser necessários ajuste de dose ou descontinuação (EV, VO)

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): administrar apenas por infusão EV; o concentrado deve ser diluído em 0,004-0,02 mg/mL e administrado por infusão

Obs.: não misturar com soluções de pH \geq 9; não devem ser utilizadas embalagens de PVC contendo o plastificante DEHP; estabilidade de 24 h em TA para soluções diluídas

tacrolimo (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (13-62%), edema periférico (11-36%), dor torácica (19%), edema (18%), derrame pericárdico (transplante de coração: 15%); < 15% anormalidades eletrocardiográficas (complexo QRS ou segmento ST anormal), arritmia, AVC hemorrágico, bradicardia, distúrbio vascular periférico, fibrilação atrial, fibrilação ventricular, flutter atrial, hemorragia, hipervolemia, hipotensão arterial, hipotensão postural, insuficiência cardíaca, insuficiência cardíaca, iromboflebite profunda, trombose, flebite e vasodilatação
- Dermatológicas: prurido (15-36%), erupção cutânea (10-24%); < 15% acne, alopecia, alteração da cor da pele, celulite, dermatite esfoliativa e fúngica, equimose, hirsutismo, má cicatrização, neoplasia cutânea, reação de fotossensibilidade. úlcera cutânea
- Hematológicas: anemia (5-50%), leucopenia (13-48%), leucocitose (8-32%), trombocitopenia (14-24%); < 15% distúrbio de coagulação, policitemia, redução da protrombina
- Neurológicas: insônia (30-64%), cefaleia (25-64%), dor (24-63%), febre (19-48%), tontura (19%); < 15% agitação, alterações do humor, alucinações, amnésia, ansiedade, calafrios, confusão mental, crises convulsivas, depressão, encefalopatia, labilidade emocional, paralisia flácida, sintomas psicóticos, psicose, quadriparesia, sonhos anormais, sonolência
- Respiratórias: derrame pleural (30-36%), atelectasia (5-28%), dispneia (5-29%), tosse (18%); < 15% alteração da voz, asma, distúrbio pulmonar, distúrbio respiratório, edema pulmonar, faringite, pneumonia, pneumotórax, rinite. sinusite
- Musculoesqueléticas: tremor (34-56%; transplante cardíaco: 15%), fraqueza (11-52%), parestesia (17-40%), dorsalgia e/ou lombalgia (17-30%), artralgia (25%); < 15% căibras em membros inferiores, compressão de nervos, distúrbio articular, hipertonia, incoordenação, mialgia, mioclonia, neuropatia, osteoporose
- Hepáticas: alteração da função hepática (6-36%), ascite (7-27%); < 15% aumento de enzimas canaliculares, aumento de DHL e bilirrubinas, coléstase, colangite, hepatite e icterícia</p>
- Gastrointestinais: diarreia (24-72%), dor abdominal (29-59%), náusea (32-46%), constipação (23-36%), anorexia (7-34%), vômito (14-29%), dispepsia (18-28%); < 15% aumento do abdome, aumento do apetite, cólicas, disfagia, distúrbio retal, duodenite, esofagite (inclusive ulcerativa), estomatite, flatulência, ganho de peso, gastroesofagite, íleo paralítico, monilíase oral, perfuração e/ou hemorragia gastrointestinal, pseudocisto pancreático
- Endócrinas e metabólicas: hipofosfatemia (28-49%), hipomagnesemia (16-48%), hiperglicemia (21-47%), hiperpotassemia (8-45%), hipopotassemia (13-29%), hiperlipidemia (10-31%), DM (24-26%); < 15% acidose, alcalose, desidratação, gota, hipercalcemia ou hipocalcemia, hiperfosfatemia, hiperuricemia, hipoproteinemia, redução do bicarbonato, redução do ferro sérico, síndrome de Cushing
- Geniturinárias: ITU (16-34%); < 15% aumento da frequência urinária, cistite, disúria, espasmo vesical, incontinência urinária, noctúria, retenção urinária, urgência miccional, vaginite
- Locais: complicação no local da incisão (transplante de rim: 28%); < 15% flebite
- Renais: provas anormais da função renal (36-56%), aumento da creatinina (23-45%), aumento do nitrogênio ureico sanguíneo (12-30%), oligúria (18-19%); < 15% albuminúria, hematúria, hidronefrose, injúria renal aguda, necrose tubular renal, nefropatia pelo vírus BK, nefropatia tóxica</p>

tacrolimo (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Oculares: < 15% ambliopia, visão anormal
- Miscelânea: infecção (24-45%), infecção por citomegalovírus (32%), disfunção do enxerto (transplante de rim: 24%); < 15% — abscesso, choro, cicatrização anormal, comprometimento da escrita, diaforese, espasmos generalizados, hérnia, herpes simples, peritonite, reação alérgica, sepse, síndrome similar à gripe
- Auditivas: < 15% otalgia, otite média, zumbido

Precauções: transplantados renais negros — dose maior pode ser necessária; evitar consumo de álcool; uso concomitante com ciclosporina não recomendado; uso concomitante com vacinas de vírus vivos; evitar uso concomitante de nelfinavir; síndrome do ΩT longo congênita — evitar utilização; infecções de pele superficiais — aumento do risco de infecção por vírus da varicela-zóster, infecção pelo vírus herpes simples e eczema herpético (tópica); receptores de transplante de fígado — uso não recomendado; oligúria após transplante renal — ajuste de dose necessário; doenças da pele pré-malignas e malignas — evitar uso (tópico); pode aumentar o risco de infecções dentárias; pode exacerbar varicea, herpes-zóster, DM e hepatite



Posologia:

- Hiperplasia prostática benigna: 5 mg, 1×/dia; uso concomitante de fortes inibidores da CYP3A4 dose máxima de 2,5 mg, 1×/dia
- Disfunção erétil: regime "de demanda" 5-20 mg, pelo menos 30 min antes da atividade sexual prevista; a função erétil pode se manter melhorada por até 36 h após uma única dose; regime "de horário" 2,5-5 mg, 1×/dia, sempre no mesmo horário, sem considerar tempo previsto para a atividade sexual; uso concomitante de fortes inibidores da CYP3A4 dose máxima de 10 mg/dia; não mais frequente que a cada 72 h
- Hipertensão pulmonar (Adcirca®): 40 mg, 1×/dia; uso concomitante com ritonavir ajuste de dose

Função hepática:

- Disfunção erétil: Child-Pugh classe A ou B conforme a necessidade de uso, dose máxima de 10 mg, VO, 1×/dia; disfunção erétil e/ou hiperplasia prostática benigna com Child-Pugh classe C não recomendado
- Hipertensão pulmonar: Child-Pugh classe A ou B iniciar com 20 mg, V0, 1×/dia; Child-Pugh classe C evitar o uso

Função renal

- Disfunção erétil: CICr de 31-50 mL/min conforme a necessidade de uso, 5 mg/dia; dose máxima de 10 mg, não mais frequentemente do que 1× a cada 48 h; CICr < 30 mL/min ou hemodiálise conforme a necessidade de uso, dose máxima de 5 mg/dia; não mais frequentemente do que 1× a cada 72 h
- Hiperplasia benigna da próstata ou disfunção erétil + hiperplasia benigna da próstata: CICr de 31-50 mL/min 2,5 mg/dia; podendo aumentar 5 mg/dia
- Hipertensão pulmonar: CICr de 31-80 mL/min iniciar com 20 mg, V0, 1×/dia, e titular a dose para 40 mg, 1×/dia, com base na tolerabilidade; CICr < 30 mL/min ou hemodiálise evitar o uso
- Disfunção erétil e/ou hiperplasia prostática benigna: ClCr < 30 mL/min ou hemodiálise uso 1×/dia não é recomendado

(continua

(continua)

-MRCM.indb 1465 12/5/17 4:07 PM

tadalafila (continuação)

Ajuste de dose:

- Uso concomitante de ritonavir (hipertensão pulmonar): pacientes em uso de ritonavir durante pelo menos 1 semana iniciar com 20 mg, 1×/dia, e titular a dose para 40 mg, 1×/dia, com base na tolerabilidade; pacientes em uso de tadalafila interromper pelo menos 24 h antes de iniciar o ritonavir e, em seguida, retomar tadalafila (20 mg, 1×/dia, pelo menos 1 semana após a terania com ritonavir)
- Uso concomitante de inibidor do CYP3A4 forte (p. ex., cetoconazol, itraconazol, ritonavir): disfunção erétil uso conforme a necessidade, dose máxima de 10 mg; não mais frequentemente do que a cada 72 h; disfunção erétil e/ou hiperplasia prostática benigna usar 1×/dia; dose máxima de 2,5 mg/dia
- Uso concomitante de inibidor do CYP3A4 forte (p. ex., cetoconazol, itraconazol); hipertensão pulmonar evitar o uso
- Uso concomitante de indutor do CYP3A4 forte (p. ex., rifampicina): hipertensão pulmonar evitar o uso
- Uso concomitante com alfabloqueador: disfunção erétil iniciar com a dose mais baixa recomendada; antes o paciente deve estar estável em tratamento com alfabloqueadores
- Uso concomitante com alfabloqueador: hiperplasia prostática benigna evitar o uso

Reações adversas (foram relatados eventos similares adversos com dosagem 1×/dia, mas são geralmente menores do que com doses utilizadas conforme necessário):

- Cardiovascular: rubores (2-3%)
- Neurológica: cefaleia (1-15%)
- Respiratória: congestão nasal (2-3%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia (3-6%), mialgia (1-4%), dor em membros (1-3%), aumento da CPK (2%)
- Gastrointestinal: dispepsia (4-10%)

Precauções: deformações anatômicas do pênis; angina (disfunção erétil); arritmias; controle autonômico da PA gravemente prejudicado; distúrbios hemorrágicos ou úlcera péptica ativa; doença cardiovascular subjacente; condições com predisposição para o priapismo; insuficiência cardíaca classe ≥ II nos últimos 6 meses; doenças hereditárias degenerativas da retina; hipertensão não controlada; hipotensão; obstrução de saída do ventrículo esquerdo; histórico ou fatores de risco para neuropatia isquêmica anterior não arterítica óptica; doença pulmonar veno-oclusiva; AVC nos últimos 6 meses

Contraindicações: uso concomitante de nitratos (qualquer tipo) regularmente ou intermitentemente

talidomida Talidomida® comp 100 mg Precaução Sem X Contraindicado informações

Posologia:

- Eritema nodoso lepromatoso: forma aguda iniciar com 100-300 mg, 1×/dia, ao se deitar, mantendo até melhora dos sintomas (geralmente, cerca de 2 semanas); e, então, diminuir 50 mg, a cada 2-4 semanas; neurite moderada a grave administrar concomitantemente corticosteroides; na fase de manutenção, manter a dose mínima necessária para controle dos sintomas, objetivando desmame em 3-6 meses
- Mieloma múltiplo: 200 mg, ao se deitar, em combinação com dexametasona

(continua)

talidomida (continuação)

Função hepática: podem ocorrer aumento de AST (3-25%), aumento de bilirrubinas (14%), provas da função hepática anormais (9%); uso com precaução

Função renal: não há informações disponíveis

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema (57%), trombose e/ou embolia (23%; grau 3: 13%; grau 4: 9%), hipotensão arterial (16%), edema periférico (3-8%), edema facial (4%)
- Dermatológicas: erupção cutânea (21-31%), rash e/ou descamação cutânea (30%; grau 3: 4%), ressecamento da pele (21%), exantema maculopapular (4-19%), acne (3-11%), dermatite (fúngica: 4-9%), prurido (3-8%), distúrbios unqueais (3-4%)
- Hematológicas: leucopenia (17-35%), neutropenia (31%), anemia (6-13%), linfadenopatia (6-13%)
- Neurológicas: fadiga (79%; grau 3: 3%, grau 4: 1%), sonolência (36-38%), tontura (4-20%), neuropatia sensorial (54%), confusão mental (28%), ansiedade e/ou agitação (9-26%), febre (19-23%), neuropatia motora (22%), cefaleia (13-19%), insônia (9%), nervosismo (3-9%), mal-estar (8%), vertigem (8%), dor (3-8%)
- Respiratórias: dispneia (42%), faringite (4-8%), sinusite (4-8%), rinite (4%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza muscular (40%), tremor (4-26%), fraqueza (6-22%), mialgia (17%), parestesia (6-16%), artralgia (13%), neuropatia (8%), dorsalgia e/ou lombalgia (4-6%), cervicalgia (4%), rigidez cervical (4%)
- Gastrointestinais: constipação (3-55%), anorexia (3-28%), náusea (4-24%), perda de peso (23%), ganho de peso (22%), diarreia (4-19%), monilíase oral (4-11%), xerostomia (8-9%), flatulência (8%), odontalqia (4%)
- Endócrinas e metabólicas: hipocalcemia (72%), hiperlipemia (6-9%)
- Geniturinárias: hematúria (11%), albuminúria (3-8%), impotência (3-8%)
- Miscelânea: diaforese (13%), infecção (6-8%)

Precauções: recomenda-se cautela enquanto dirigir, operar máquinas ou realizar outras atividades que exijam atenção ou que sejam perigosas; não utilizar álcool; usar criteriosamente em mulheres em idade fértil

Contraindicações: hipersensibilidade a quaisquer componentes da fórmula — reação mais comum em pacientes com HIV; não utilizar caso haja possibilidade de gestação



Posologia:

- Síndrome do intestino irritável com constipação: mulheres com idade < 55 anos sem doenças cardiovasculares conhecidas − 6 mg, 2×/dia, antes das refeições, por 4-6 semanas; pode ser repetido tratamento por mais 4-6 semanas se houver resposta inicial satisfatória
- Constipação idiopática crônica: mulheres com idade < 55 anos sem doenças cardiovasculares conhecidas 6 mg, 2×/dia, antes das refeições, por 4-6 semanas; reavaliar periodicamente necessidade de repetição do tratamento

Função hepática: insuficiência hepática moderada ou grave — uso contraindicado

Função renal: insuficiência renal grave — uso contraindicado

(continua)

-MRCM.indb 1466 12/5/17 4:07 PM

tegaserode (continuação)

Reações adversas:

- Neurológicas: cefaleia (15%), tontura (4%), enxagueca (2%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia (5%), artropatia (2%), dor em membros inferiores (1%)
- Gastrointestinais: dor abdominal (12%), diarreia (9%; intensa: < 1%), náusea (8%), flatulência (6%)

Precauções: dor abdominal de início recente ou piora súbita; diarreia atual ou histórico de episódios frequentes; diarreia grave; idosos; hipotensão; colite isquêmica ou outra isquemia intestinal; história prévia de ataque cardíaco ou AVC; angina instável; hipertensão; hiperlipidemia; diabetes; idade > 55 anos; tabagismo; obesidade; depressão; ansiedade; ideação suicida

Contraindicações: histórico de aderências abdominais, obstrução intestinal ou disfunção do esfíncter de Oddi; doença da vesícula biliar sintomática; homens e crianças



Posologia:

- Infecções por bactérias Gram-positivas, peritonite associada à diálise peritoneal, profilaxia cirúrgica: 400-800 mg (6-12 mg/kg), EV, a cada 12 h, por 3-5 doses, passando para 6-12 mg, EV ou IM, 1×/dia (o regime inicial usual é de 3 doses de 400 mg, a cada 12 h, seguidas de 1 dose de manutenção de 400 mg, 1×/dia)
- Diarreia por *Clostridium difficile*: 200 mg, VO, a cada 12 h, por 7-14 dias (ingestão após reconstituição do pó como solução oral)

Função hepática: podem ocorrer elevação de transaminases e/ou fosfatase alcalina; disfunção hepática – não há informações disponíveis

Função renal: pode ocorrer elevação de creatinina sérica; disfunção renal — redução da dose não é necessária até o $4^{\rm o}$ dia de tratamento; depois, com CICr de 40-60 mL/min — dose de manutenção deverá ser diminuída para a metade (utilizando-se dose usual de manutenção, a cada 2 dias, ou a metade dessa dose, $1\times$ /dia); CICr < 40 mL/min e hemodiálise — dose de manutenção deve ser reduzida para 1/3 da usual (utilizando-se essa dose a cada 3 dias ou 1/3 da dose, $1\times$ /dia)

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, solução de Ringer e Ringer-lactato): reconstituir o pó com diluente próprio (3 mL) e dissolver com cuidado para evitar a formação de espuma; se a solução ficar espumosa, deixar 15 min em repouso; pode ser administrado por injeção IM, EV direta lenta (3-5 min) e por infusão (30 min); os 400 mg podem ser diluídos em 40 mL de SG5% ou 200 mL de SF e infundidos em 30-60 min; a dose de ataque recomendada é de 3 doses de 400 mg, EV, a cada 12 h, e a dose de manutenção, de 400 mg, EV ou IM, 1×/dia

Obs.: estabilidade de 24 h em REF para soluções reconstituídas e diluídas para infusão

Reacões adversas:

- Hematológicas: eosinofilia, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia, raros casos de agranulocitose reversível
- Neurológicas: tontura, cefaleia, convulsões (intraventricular)
- Gastrointestinais: náusea, vômito, diarreia
- Local: eritema, dor local, tromboflebite e abscesso no local da injeção IM

(continua)

teicoplanina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Reações alérgicas: erupção cutânea, prurido, febre, rigidez, broncoespasmo, reações anafiláticas, choque anafilático, urticária, angioedema e raros casos de dermatite exfoliativa, necrólise epidérmica tóxica, eritema multiforme (incluindo síndrome de Stevens-Johnson); adicionalmente, foram relatadas reações relacionadas às infusões, como eritema ou rubor do tronco
- Outro: superinfecção (supercrescimento de organismos não suscetíveis)

Precauções: monitorizar as funções auditiva, hematológica, hepática e renal, particularmente em pacientes com insuficiência renal, sob tratamento prolongado e aqueles que necessitam de uso concomitante de fármacos que possam ter efeitos tóxicos para o sistema auditivo e tóxicos para o sistema renal



Posologia:

■ Infecção crônica pelo vírus da hepatite B: 600 mg, 1×/dia, por pelo menos 1 ano, de acordo com perfil de positividade de AqHBe

Função hepática: podem ocorrer acidose láctica e hepatomegalia grave com esteatose; uso de análogos de nucleosídeos isoladamente ou em combinação com antirretrovirais — aumento do risco em pacientes do sexo feminino, obesos ou pessoas com exposição prolongada a nucleosídeos; exacerbações agudas graves de hepatite B têm ocorrido após a interrupção; monitorizar a função hepática por vários meses após terapia ser interrompida; pode ser necessário o reinício do tratamento; uso com precaução

Função renal: CICr de 30-49 mL/min – administrar 600 mg, a cada 48 h; CICr < 30 mL/min sem hemodiálise – administrar 600 mg, a cada 72 h; *end-stage renal disease* – administrar 600 mg, VO, a cada 96 h, em solução de 120 mg, 1×/dia; dar após hemodiálise

Reações adversas:

- Dermatológica: erupção cutânea
- Hematológicas: aumento da amilase no sangue, aumento de lipase, elevação de ALT, elevação de AST, elevação de CPK no sangue
- Neurológicas: tontura, cefaleia
- Musculoesqueléticas: artralgia, mialgia, mal-estar, fadiga
- Gastrointestinais: diarreia, náusea

Precauções: miopatia e miosite; neuropatia periférica; rabdomiólise

Contraindicação: uso concomitante com Interferon® alfa-2A peguilado; pode ocorrer exacerbação da hepatite B em pacientes que interrompem o tratamento



Posologia:

- Hipertensão: iniciar com 40 mg, 1×/dia; dose habitual de 40-80 mg/dia
- Proteção cardiovascular: alvo de 80 mg/dia

Função hepática: disfunção hepática ou doença obstrutiva das vias biliares — depuração reduzida; iniciar a terapia com dose reduzida

(continua)

-MRCM.indb 1467 12/5/17 4:07 PM

telmisartana (continuação)

Função renal: alterações na função renal, incluindo oligúria, azotemia progressiva, injúria renal aguda e/ou morte; uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovasculares: dor torácica (1%), edema periférico (1%), hipertensão arterial (1%)
- Neurológicas: cefaleia (1%), dor (1%), fadiga (1%), tontura (1%)
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (7%), sinusite (3%), tosse (2%), faringite (1%)
- Musculoesqueléticas: dorsalgia e/ou lombalgia (3%), mialgia (1%)
- Gastrointestinais: diarreia (3%), dispepsia (1%), dor abdominal (1%), náusea (1%)
- Geniturinária: ITU (1%)
- Miscelânea: síndrome similar à gripe (1%)

Precauções: pacientes com histórico de angioedema com outras drogas; pacientes com depleção de volume, incluindo aqueles em tratamento com diuréticos; estenose da artéria renal bilateral ou unilateral

Contraindicação: uso concomitante de alisquireno em pacientes com diabetes

tenecteplase Metalyse® sol inj 8.000 e 10.000 UI (40 e 50 mg) Precaução Precaução C Uso criterios

Posologia:

■ IAM com supradesnivelamento do segmento ST: administrar em bolus de 5 segundos, idealmente em até 30 min após a chegada do paciente ao serviço de emergência, com uso concomitante de ácido acetilsalicílico, clopidogrel e heparina (não fracionada ou de baixo peso molecular); a dose deve ser ajustada pelo peso do paciente (máximo: 50 mg): < 60 kg — 30 mg, 60-69 kg — 35 mg, 70-79 kg — 40 mg, 80-89 kg — 45 mg, ≥ 90 kg — 50 mg</p>

Função hepática: disfunção hepática grave — aumento do risco de eventos adversos; uso com precaução

Função renal: doença renal — aumento do risco de eventos adversos; uso com precaução

Administração parenteral: reconstituir imediatamente antes da administração, em AD, formando uma solução de 5 mg/mL; a dose depende do peso corporal, sendo a dose máxima de 10.000 UI (50 mg); pode ser administrado por injeção em *bolus* (5-10 segundos)

Obs.: incompatível com solução glicosada; linhas contendo dextrose devem ser lavadas com SF antes da administração de tenecteplase para evitar a formação de precipitados; estabilidade de 8 h em TA e de 24 h em REF

Reações adversas:

- Sangramentos: como para todos os medicamentos que podem afetar a hemostasia, o sangramento é o principal efeito adverso associado; a hemorragia pode ocorrer em praticamente qualquer local; o risco depende de múltiplas variáveis, incluindo a dose administrada, o uso concomitante de múltiplos agentes que alteram a hemostasia e a predisposição do paciente; a lise rápida de trombos coronários por agentes trombolíticos pode estar associada a arritmias arteriais e/ou ventriculares relacionadas à reperfusão
- Hematológica: > 10% sangramento
- Neurológica: 1-10% AVC
- Respiratória: 1-10% sangramento faríngeo
- Gastrointestinais: 1-10% epistaxe, hemorragia gastrointestinal
- Local: >10% hematoma; 1-10% sangramento no local da punção do cateter
- Geniturinária: 1-10% sangramento geniturinário

(continua)

tenecteplase (continuação)

Precauções: idade avançada; arritmias; punções arteriais locais não compressíveis; punções venosas jugular interna e subclávia devem ser evitadas; endocardite bacteriana subaguda; doença cerebrovascular; retinopatia diabética hemorrágica ou outras condições oftálmicas hemorrágicas; hemorragia gastrointestinal recente; sangramento geniturinário; hipertensão; injeções IM devem ser evitadas nas primeiras horas após a administração; trombo do coração esquerdo; pericardite aguda; tromboflebite séptica ou cânula atrioventricular ocluída em local com infecção grave; cirurgia recente grande; trauma recente

Contraindicações: diátese hemorrágica conhecida; histórico de AVC; hipertensão grave não controlada; hemorragia interna ativa; cirurgia intraespinhal ou intracraniana, ou traumatismo nos últimos 2 meses; neoplasia intracraniana; malformação arteriovenosa ou aneurisma



Posologia:

- Infecção pelo vírus da hepatite B: 300 mg, 1×/dia
- Infecção pelo HIV: 300 mg, 1×/dia, em associação com outros antirretrovirais

Função hepática: podem ocorrer aumento das transaminases, acidose láctica e hepatomegalia grave com esteatose com o uso de análogos de nucleosídeos isoladamente ou em combinação com antirretrovirais; aumento do risco em pacientes do sexo feminino, obesos ou pessoas com exposição prolongada a nucleosídeos; exacerbações agudas graves de hepatite B têm ocorrido após sua interrupção — monitorizar a função hepática por vários meses após interrupção da terapia; pode ser necessário o reinício do tratamento; uso com precaução

Função renal: CICr > 50 mL/min - 300 mg, a cada 24 h; CICr de 30-49 mL/min - 300 mg, a cada 48 h; CICr de 10-29 mL/min - 300 mg, a cada 72-96 h; CICr < 10 mL/min sem hemodiálise - sem estudos; hemodiálise - 300 mg, a cada 7 dias, ou depois de um total de aproximadamente 12 h de hemodiálise; dar dose após sessão de hemodiálise

Reações adversas:

- Dermatológicas: exantema (maculopapular, pustular ou vesicobolhoso), prurido ou urticária (5-7%; pacientes que nunca receberam tratamento: 18%)
- Hematológica: neutropenia (1-2%)
- Neurológicas: dor (7-12%), cefaleia (5-8%), depressão (4-8%; pacientes que nunca receberam tratamento: 11%), insônia (3-4%), febre (2-4%; pacientes que nunca receberam tratamento: 8%), tontura (1-3%)
- Respiratória: pneumonia (2-3%)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (7-11%), dorsalgia e/ou lombalgia (3-4%; pacientes que nunca receberam tratamento: 9%), mialgia (3-4%), neuropatia (periférica: 1-3%)
- Gastrointestinais: diarreia (11-16%), náusea (8-11%), dor abdominal (4-7%), vômito (4-7%), anorexia (3-4%), dispepsia (3-4%), flatulência (3-4%), perda de peso (2-4%)
- Endócrina e metabólica: aumento de amilases (pacientes que nunca receberam tratamento: 9%)
- Miscelânea: diaforese (3%)

tenofovir (continuação)

Precauções: coinfecção de HIV-1 e vírus da hepatite B — aumento do risco de resistência do HIV-1; combinação de didanosina e tenofovir não recomendada; combinação de lamivudina e abacavir com tenofovir ou combinação de lamivudina e didanosina com tenofovir não recomendadas; evitar uso concomitante ou recente de agentes nefrotóxicos incluindo cidofovir, aciclovir, valaciclovir, ganciclovir, valganciclovir, aminoglicosídeos ou uso de alta ou múltiplas doses de AINH; evitar uso concomitante com adefovir dipivoxil; osteomalácia associada a tubulopatia renal proximal; idade < 18 anos; tratamento deve ser suspenso se houver o aparecimento de acidose metabólica ou insuficiência hepática; dosar a creatinina sérica antes do início do tratamento; deve-se ficar atento ao aumento da gordura corporal e da síndrome da reconstituição imunológica; pode provocar o aparecimento de osteomalacia

terbinafina

Lamisil®; Lamisilate® comp 250 mg, spr e crem 1%



Posologia:

- $Tinea\ pedis$: tópico aplicar 1-2 \times /dia, por pelo menos 1 semana; V0 250 mg/dia, em 1-2 doses, por 2-6 semanas
- *Tinea corporis, Tinea cruris*: tópico aplicar 1×/dia, por 1 semana; V0 250 mg/dia, em 1-2 doses, por 2-4 semanas
- Candidíase cutânea: tópico 1-2×/dia, por 1-2 semanas
- Tinea versicolor: tópico 1-2×/dia, por 1-2 semanas
- Onicomicose: 250 mg, 1×/dia, por 6-12 semanas (prolongar até 12 semanas, especialmente se o hálux for acometido)

Função hepática: podem ocorrer alterações de enzimas hepáticas (3%) (VO); doença hepática ativa ou crônica — uso não recomendado; uso com precaução

Função renal: CICr < 50 mL/min — uso não recomendado; uso com precaução

Reações adversas (eventos adversos listados para comprimidoss, a menos que haja outra especificação; grânulos VO foram estudados em pacientes de 4-12 anos de idade):

- Dermatológicas: VO erupção cutânea (6%; grânulos: 2%), prurido (3%; grânulos: 1%), urticária (1%); tópico (1-10%) dermatite de contato, erupção cutânea, esfoliacão, irritacão, prurido, ressecamento, sensacão de queimacão
- Neurológicas: VO cefaleia (13%; grânulos: 7%), febre (grânulos: 7%)
- Respiratórias: VO nasofaringite (grânulos: 10%), tosse (grânulos: 6%), congestão nasal (grânulos: 2%), dor faríngea (grânulos: 2%), rinorreia (grânulos: 2%)
- Hepática: VO alterações de enzimas hepáticas (3%)
- Gastrointestinais: V0 diarreia (6%; grânulos: 3%), vômito (grânulos: 5%), dispepsia (4%), náusea (3%; grânulos: 2%), distúrbio do paladar (3%), dor abdominal (2%; grânulos: 2-4%), odontalgia (grânulos: 1%)
- Locais: tópico (1-10%) irritação, sensação de picada

Precauções: imunodeficiência conhecida ou suspeita; lúpus eritematoso cutâneo ou sistêmico; alterações no olfato; alteração no paladar; pode produzir insuficiência hepática

teriparatida

Fortéo® Colter Pen

caneta inj 250 mcg/mL (20 mcg/dose)



Posologia:

■ Osteoporose: 20 mcg, SC, 1×/dia

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: disfunção renal – ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral: via SC exclusiva

Reações adversas:

- Cardiovasculares: dor torácica (3%), síncope (3%)
- Dermatológica: erupção cutânea (5%)
- Neurológicas: tontura (8%), depressão (4%), vertigem (4%)
- Respiratórias: rinite (10%), faringite (6%), dispneia (4%), pneumonia (4%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (10%), fraqueza (9%), căibras em membros inferiores (3%)
- Gastrointestinais: náusea (9%), dispepsia (5%), vômito (3%), distúrbios dentais (2%)
- Endócrina e metabólica: hipercalcemia (aumentos passageiros observados 4-6 h após a administração em 11% das mulheres e 6% dos homens)
- Geniturinária: hiperuricemia (3%)
- Miscelânea: anticorpos antiteriparatida (mulheres em tratamento prolongado: 3%; reações de hipersensibilidade ou redução da eficácia não foram associadas em pré-estudos clínicos)

Precauções: urolitíase ativa ou recente; metástases ósseas ou histórico de neoplasias ósseas; terapia com digitálicos; doenças ósseas metabólicas; epífises abertas; doença de Paget; pacientes com maior risco de base para osteossarcoma; hipercalcemia preexistente; radioterapia prévia; elevações inexplicadas da fosfatase alcalina; uso por > 2 anos não recomendado; vigiar a administração em pacientes portadores de urolitíase e pacientes em uso de digitálicos; pode produzir hipotensão ortostática; suspender o tratamento em caso de hipercalcemia persistente; aumenta as concentrações séricas de ácido úrico

terlipressina

Glypressin®

pó liof sol inj 1 mg



informações





Contraindicado

Posologia:

- Hemorragia digestiva alta: 2 mg, EV, em *bolus*, seguidos de 1-2 mg, a cada 4-6 h, por 2-5 dias
- Síndrome hepatorrenal: 1 mg, a cada 6 h, EV, em *bolus*; dose pode ser aumentada até 2 mg, a cada 3 dias, se não houver resposta; interromper tratamento quando creatinina < 1,5 mg/dL ou até no máximo 15 dias

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: insuficiência renal – uso com precaução

Administração parenteral (compatível — SF): reconstituir em 5 mL de diluente próprio, gerando solução de 0,2 mg/mL; pode-se realizar uma diluição adicional em 10 mL e administrar por injeção em *bolus*; o valor padrão de dose máxima é de 120-150 mcg/kg

Obs.: estabilidade de 12 h em TA e de 24 h em REF para soluções reconstituídas

(continua)

-MRCM.indb 1469 12/5/17 4:07 PM

terlipressina (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: leve aumento da PA; raramente, podem ocorrer arritmia, bradicardia e insuficiência coronariana
- Neurológicas: palidez da face e do corpo, cefaleia
- Respiratória: dispneia
- Gastrointestinais: aumento do movimento peristáltico, dor abdominal, náusea, diarreia, evacuação espontânea
- Miscelânea: necrose no local da injeção; podem ocorrer contrações uterinas decorrentes de distúrbios circulatórios no miométrio e endométrio, hiponatremia e hipocalcemia

Precauções: hipertensão; doenças cardíacas; asma brônquica; durante o tratamento, PA, frequência cardíaca e balanço de líquidos devem ser monitorizados

Contraindicação: choque séptico com baixo débito cardíaco

testosterona Deposteron® sol inj 100 mg/mL Precaução Precaução X Contraindicado

Posologia:

■ Hipogonadismo primário ou secundário masculino: 200 mg, a cada 2 semanas; solicitar dosagem de testosterona ao final do intervalo entre as aplicações para considerar ajustes (aumento ou diminuição do tempo entre doses); injeção deve ser lenta, IM, no músculo glúteo

Função hepática: podem ocorrer alteração das provas da função hepática, aumento de bilirrubinas, disfunção hepática, hepatite colestática, icterícia colestática, necrose hepática, neoplasia hepatocelular, peliose hepática; uso prolongado de altas doses de andrógenos oralmente ativos — efeitos adversos hepáticos graves e câncer de fígado; uso com precaução

Função renal: pode ocorrer aumento da creatinina; doença renal – aumento do risco de ocorrência de edema; podem ser necessárias interrupção e terapia diurética: uso com precaução

Administração parenteral: deve ser aplicada exclusivamente IM, por injeção profunda no músculo glúteo, lentamente; a terapia de reposição recomendada é de 200 mg de cipionato de testosterona, a cada 2 semanas Obs.: agitar e aquecer a ampola em caso de formação de cristais

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, hipertensão arterial, trombose venosa profunda, vasodilatação
- Dermatológicas: acne, alopecia, alteração da cor do cabelo, erupção cutânea, hirsutismo (aumento do crescimento de pelos pubianos), prurido, ressecamento da pele. seborreia
- Hematológicas: anemia, aumento de Hb e/ou Ht, leucopenia, policitemia, sangramento, supressão de fatores da coagulação
- Respiratória: dispneia
- Musculoesqueléticas: fraqueza, hipercinesias, parestesia
- Neurológicas: amnésia, ansiedade, apneia do sono, cefaleia, comportamento agressivo, crises convulsivas, depressão mental, excitação, falta de sono, insônia, labilidade emocional, mal-estar, nervosismo, oscilações de humor, perda de memória, redução da PA, tontura
- Hepáticas: alteração das provas de função hepática, aumento de bilirrubinas, disfunção hepática, hepatite, coléstase, necrose hepática, neoplasia hepatocelular, peliose hepática

(continua)

testosterona (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: aumento de apetite, distúrbios do paladar, ganho de peso, irritação gastrointestinal, náusea, sangramento gastrointestinal, vômito
- Endócrinas e metabólicas: aceleração do crescimento, alterações da libido, fogachos, ginecomastia, hipercalcemia, hiperpotassemia, hipercolesterolemia, hiperlipidemia, hipernatremia, hipopotassemia, hipoglicemia, mastalgia, problemas menstruais (inclusive amenorreia), redução da secreção de gonadotrofina, retenção de fosfato inorgânico, retenção hídrica, sensibilidade mamária, virilização
- Geniturinárias: atrofia testicular, carcinoma de próstata, comprometimento da micção, epididimite, ereções penianas (espontâneas), hiperplasia prostática, impotência, irritação vesical, oligospermia, priapismo
- Locais: dor no local da injeção, reação no local da aplicação (gel); transdérmico prurido no local da aplicação (37%), vesículas semelhantes a queimaduras sob o sistema (12%), eritema no local da aplicação (7%), vesículas no local da aplicação (6%), dermatite de contato por alergia ao sistema (4%), induração no local da aplicação (3%), sensação de queimação no local da aplicação (3%)
- Ocular: aumento do lacrimejamento
- Miscelânea: diaforese, distúrbios olfativos, reações anafilactoides, reações de hipersensibilidade

Precauções: doença cardíaca preexistente; hipercalcemia e hipercalciúria associadas em pacientes com câncer; DLP; eventos tromboembólicos venosos; osteólise; hiperplasia prostática benigna; pode ocorrer aumento do risco de câncer de próstata com o uso de andrógenos; supressão da espermatogênese com uso de doses elevadas; distúrbios inflamatórios da mucosa, doença sinusal ou histórico de distúrbios nasais, cirurgia nasal ou do seio, ou fratura nasal; aumento do risco de apneia do sono em pacientes com obesidade ou doenças pulmonares crônicas

Contraindicações: câncer de mama (homens); câncer de próstata conhecido ou suspeito; uso em mulheres



Posologia:

- Dose habitual: 250-500 mg, a cada 6 h
- Acne: 250-500 mg, 2×/dia
- Exacerbação aguda de bronquite crônica: 500 mg, 4×/dia
- Erliquiose: 500 mg, 4×/dia, por 7-14 dias
- Erradicação do *Helicobacter pylori*: 500 mg, 2-4×/dia
- Sífilis: primária ou secundária (alternativa para pacientes alérgicos a penicilina, não gestantes) 500 mg, 4×/dia, por 14 dias; tardia ou de duração desconhecida 500 mg, 4×/dia, por 28 dias
- Cólera: 500 mg, 4×/dia, por 3 dias

Função hepática: pode ocorrer hepatotoxicidade; insuficiência hepática – ajuste de dose não é necessário

Função renal: podem ocorrer azotemia, injúria renal aguda, lesão renal; CICr de 50-80 mL/min — administrar a cada 8-12 h; CICr de 10-50 mL/min — administrar a cada 12-24 h; CICr < 10 mL/min — administrar a cada 24 h

(continua)

-MRCM.indb 1470 12/5/17 4:07 PM

tetraciclina (continuação)

Reações adversas:

- Cardiovascular: pericardite
- Dermatológicas: dermatite esfoliativa, fotossensibilidade, pigmentação das unhas, prurido
- Hematológica: tromboflebite
- Neurológicas: aumento da pressão intracraniana, parestesia, protrusão de fontanelas em bebês, pseudotumor cerebral
- Gastrointestinais: alteração da cor dos dentes e hipoplasia do esmalte (crianças mais jovens), anorexia, cólicas abdominais, colite pseudomembranosa associada ao antibiótico, diarreia, enterocolite estafilocócica, esofagite, náusea, pancreatite, vômito
- Endócrina e metabólica: síndrome do diabetes insipidus
- Renais: azotemia, injúria renal aguda, lesão renal
- Miscelânea: anafilaxia, reações de hipersensibilidade, superinfecção, superinfecção causada por *Candida*

Precauções: pode causar descoloração permanente dos dentes quando utilizada durante o desenvolvimento dentário; risco de fotossensibilidade



Posologia:

- Tratamento de infestações: para peso ≥ 68 kg, administrar 1,5 g (3 comprimidos), VO, a cada 12 h; para peso menor, calcular dose por 50 mg/kg/dia, em 2 doses diárias
- Tempo de tratamento conforme etiologia: triquinose 2-4 dias; larva *migrans* cutânea 2 dias; larva *migrans* visceral (toxoplasmose) 7 dias; estrongiloidíase 2 dias, se disseminado, pelo menos 5 dias

Função hepática: podem ocorrer coléstase, hepatotoxicidade, icterícia, insuficiência hepática; insuficiência hepática – uso contraindicado

Função renal: pode ocorrer nefrotoxicidade; insuficiência renal – uso contraindicado

Reações adversas:

- Dermatológicas: angioedema, prurido, *rash* cutâneo, síndrome de Stevens-Johnson
- Hematológica: leucopenia
- Neurológicas: alucinações, calafrios, cefaleia, crises convulsivas, delírio, sonolência, tontura
- Musculoesqueléticas: anestesia, incoordenação
- Gastrointestinais: anorexia, diarreia, dor abdominal, náusea, ressecamento de membranas mucosas, vômito
- Auditiva: zumbido
- Endócrina e metabólica: hiperglicemia
- Geniturinárias: cristalúria, enurese, hematúria, urina fétida
- Oculares: redução da visão, ressecamento dos olhos, sensação anormal nos olhos, síndrome de Sicca, turvamento da visão, xantopsia
- Miscelânea: anafilaxia, linfadenopatia, reações de hipersensibilidade

Precaução: odor da urina é semelhante ao odor observado após a ingestão de aspargos



Posologia:

■ Hipertireoidismo: dividir dose diária total em 3 tomadas, com cerca de 8 h de intervalo entre as doses; leve — 15 mg/dia; moderado — 30-40 mg/dia; grave — 60 mg/dia

Função hepática: podem ocorrer hepatite, icterícia, icterícia colestática; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose; uso com precaucão

Função renal: podem ocorrer nefrite, síndrome nefrótica; disfunção renal – aiuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Cardiovasculares: edema, periarterite, vasculite com anticorpo citoplásmico antineutrófilo, vasculite leucocitoclástica
- Dermatológicas: alopecia, dermatite esfoliativa, eritema nodoso, pigmentação cutânea, prurido, rash cutâneo, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, anemia aplástica, granulocitopenia, hipoprotrombinemia, leucopenia, trombocitopenia
- Neurológicas: cefaleia, depressão, estimulação do SNC, sonolência, vertigem
- Musculoesqueléticas: artralgia, parestesia
- Gastrointestinais: constipação, edema de glândulas salivares, ganho de peso, gastralgia, náusea, paladar anormal, vômito
- Endócrina e metabólica: bócio
- Miscelânea: síndrome similar ao lúpus

Precauções: monitorizar hemograma; monitorizar TP antes de cirurgia



Posologia (duração do tratamento depende da gravidade da infecção e da resposta terapêutica):

- Pneumonia adquirida na comunidade: dose de ataque de 100 mg, EV, seguida de 50 mg, EV, a cada 12 h, por 7-14 dias
- Infecção intra-abdominal complicada: dose de ataque de 100 mg, EV, seguida de 50 mg, EV, a cada 12 h, por 4-14 dias
- Infecções de pele ou partes moles: dose de ataque de 100 mg, EV, seguida de 50 mg, EV, a cada 12 h, por 5-14 dias

Função hepática: podem ocorrer aumento de ALT (6%), aumento da DHL (4%), aumento da fosfatase alcalina (4%), aumento de AST (4%), aumento de amilases (3%), aumento de bilirrubinas (2%); disfunção hepática leve a moderada — não é necessário ajuste de dose; disfunção hepática grave — iniciar com dose de 100 mg, EV, seguida de 25 mg, EV, a cada 12 h

Função renal: pode ocorrer aumento de BUN (2%); disfunção renal — ajuste de dose não é necessário

Administração parenteral (compatível — SF, SG5% e solução de Ringer-lactato): reconstituir com 5,3 mL de solução compatível; diluir a solução reconstituída em 50-100 mL e infundir em 30-60 min Obs.: estabilidade de 6 h em TA para a solução reconstituída e de 24 h em REF para soluções diluídas

(continua)

-MRCM.indb 1471 12/5/17 4:07 PM

tigeciclina (continuação)

Reações adversas (as frequências relativas ao placebo não estão disponíveis; algumas frequências são menores que as observadas com o uso de medicamentos comparados):

- Cardiovasculares: hipertensão arterial (5%), edema periférico (3%), hipotensão arterial (2%), flebite (2%)
- Dermatológicas: prurido (3%), erupção cutânea (2%)
- Hematológicas: trombocitemia (6%), anemia (4%), leucocitose (4%)
- Neurológicas: febre (7%), cefaleia (6%), dor (4%), tontura (4%), insônia (2%)
- Respiratórias: aumento da tosse (4%), dispneia (3%), alterações pulmonares no exame físico (2%)
- Musculoesquelética: fraqueza (3%)
- Gastrointestinais: náusea (25-30%; grave: 1%), vômito (20%; grave: 1%), diarreia (13%), dor abdominal (7%), constipação (3%), dispepsia (3%)
- Endócrinas e metabólicas: hipoproteinemia (5%), hiperglicemia (2%), hipopotassemia (2%)
- Local: reação ao procedimento (9%)
- Miscelânea: infecção (8%), cicatrização anormal (4%), abscesso (3%), aumento da diaforese (2%)

Precauções: relato de aumento de mortalidade no uso em pneumonia associada à ventilação mecânica; diarreia associada a *Clostridium difficile*; uso cuidadoso nas infecções intra-abdominais secundárias a perfuração intestinal, com desencadeamento de septicemia e choque séptico; pode induzir colite pseudomembranosa



Posologia:

■ Glaucoma: iniciar com concentração de 0,25%, 1 gota, a cada 12 h, no olho afetado; aumentar para concentração de 0,5% se a resposta for inadequada ou reduzir para 1 gota/dia caso a resposta seja adequada (máximo: 1 gota a 0.5%, a cada 12 h)

Função hepática: doença hepática – ajuste de dose pode ser necessário (orientações específicas indisponíveis)

Função renal: insuficiência renal, em diálise – hipotensão acentuada ocorreu; pode exigir redução da dose

Reações adversas:

- Cardiovasculares: angina de peito, arritmia, AVC, bloqueio cardíaco, bradicardia, edema, fenômeno de Raynaud, hipotensão arterial, insuficiência cardíaca, isquemia cerebral, palpitação, parada cardíaca; oftálmico (1-10%)
- hipertensão arterial; sistêmico (1-10%) bradicardia
- Dermatológicas: alopecia, angioedema, erupção cutânea, exacerbação da psoríase, exantema psoriasiforme, pseudopenfigoide, urticária
- Hematológica: claudicação
- Neurológicas: alucinações, ansiedade, confusão mental, depressão, desorientação, insônia, nervosismo, perda de memória, pesadelos, sonolência, tontura; oftálmico (1-10%) cefaleia; sistêmico (1-10%) fadiga, tontura
- Respiratórias: broncoespasmo, congestão nasal, dispneia, edema pulmonar, insuficiência respiratória, tosse; sistêmico (1-10%) dispneia
- Musculoesqueléticas: exacerbação da miastenia grave, parestesia
- Gastrointestinais: anorexia, diarreia, dispepsia, náusea, xerostomia

timolol (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Oculares: ceratite, diplopia, distúrbios da refração, distúrbios visuais, edema macular cistoide, oftalmalgia, ptose, redução da sensibilidade corneana, ressecamento dos olhos, secreção ocular; oftálmico (> 10%) sensação de queimação, sensação de picada; oftálmico (1-10%) blefarite, catarata, congestão conjuntival, conjuntivite, hiperemia, lacrimejamento, prurido, redução da acuidade visual, sensação de corpo estranho, visão turva
- Auditiva: zumbido
- Endócrinas e metabólicas: mascaramento da hipoglicemia, redução da libido
- Geniturinárias: fibrose retroperitoneal, impotência
- Miscelânea: doença de Peyronie, lúpus eritematoso sistêmico, mãos e pés frios, reações alérgicas; oftálmico (1-10%) infecção

Precauções: histórico de atopia ou de anafilaxia grave; anestesia durante cirurgias de grande porte; doença broncoespástica; insuficiência vascular cerebral; doença pulmonar obstrutiva crônica leve ou moderada; uso concomitante com outro betabloqueador tópico (oftálmico) não recomendado; uso concomitante com antagonistas do cálcio em pacientes com função cardíaca prejudicada — evitar o uso; DM; não usar como monoterapia (oftálmico) em glaucoma de ângulo fechado; hipertireoidismo; suspeita de tireotoxicose; risco de aumentar a fraqueza muscular em condições miastênicas; absorção sistêmica pode ocorrer (oftálmico)

Contraindicações: bloqueio atrioventricular de 2º e 3º graus; histórico de asma brônquica ou doença ativa; doença pulmonar obstrutiva crônica grave; choque cardiogênico; insuficiência cardíaca; bradicardia sinusal



Posologia:

- Amebíase intestinal: 2 g/dia, VO, por 3 dias
- Abscesso amebiano hepático: 2 g/dia, por 3-5 dias
- Vaginose bacteriana: 2 g/dia, por 2 dias, ou 1 g/dia, por 5 dias
- Giardíase: 2 g, em dose única
- Tricomoníase: 2 g, em dose única; tratar parceiro concomitantemente

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases; disfunção hepática – uso com precaução

Função renal: pode ocorrer ITU (> 2%); disfunção renal – ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Cardiovasculares: palpitação, rubores
- Dermatológicas: angioedema, erupção cutânea, prurido, urticária
- Hematológicas: leucopenia (passageira), neutropenia (passageira), trombocitopenia (reversível e rara)
- Neurológicas: fadiga e/ou mal-estar (1-2%), cefaleia (≤ 1%), tontura (≤ 1%), ataxia, coma (raro), confusão mental (rara), crises convulsivas, depressão (rara), febre, insônia, instabilidade, sonolência, vertigem
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (> 2%), broncoespasmo (raro), dispneia (rara), faringite (rara)
- Musculoesqueléticas: fraqueza (1-2%), artralgia, artrite, mialgia, neuropatia periférica (passageira, inclui anestesia e parestesia)

(continua)

(continua)

-MRCM.indb 1472 12/5/17 4:07 PM

tinidazol (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: sabor metálico ou amargo (4-6%); náusea (3-5%); anorexia (2-3%); > 2% – flatulência, redução do apetite, dispepsia; 1-2% – cólicas ou desconforto epigástrico, vômito; ≤ 1% – constipação, alteração da cor da língua, candidíase oral, diarreia, dor abdominal, estomatite, língua saburrosa (rara), sede, sialorreia, xerostomia
- Endócrina e metabólica: menorragia (> 2%)
- Geniturinárias: vaginite causada pela *Candida* (5%); > 2% anormalidades urinárias, desconforto vulvovaginal, dor pélvica, micção dolorosa, odor vaginal; aumento da secreção vaginal, urina escura
- Miscelânea: diaforese, sensação de queimação, supercrescimento de Candida
- Relatos após a colocação no mercado e/ou de caso: eritema multiforme, reacão de hipersensiblidade aguda (grave), síndrome de Stevens-Johnson

Precauções: evitar uso de bebidas alcoólicas durante o tratamento ou no mínimo 72 h após o término do tratamento por causa da possibilidade de ocorrência de reações do tipo dissulfiram (rubor, cãibras abdominais, vômito e taquicardia)



Posologia:

■ Micoses cutâneas: aplicar sobre a lesão 1-2×/dia, por 2-4 semanas

Função hepática: ajuste de dose não é necessário

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

■ Dermatológicas: sensação de queimação (6%), prurido (5%)

Contraindicação: 1º trimestre de gravidez

tobramicina Tobrex® solução; Tobrex® pomada; Bramitob®; Tobi® sol oft 3 mg/mL; pom oft 3 mg/g; sol inal 75 mg/ mL; sol inal 300 mg/5 mL

Posologia:

- Infecções oftalmológicas: pomada oftálmica aplicar 1,25 cm, 2-3×/dia; em caso de infecção grave, aplicar a cada 3-4 h; solução oftálmica 1-2 gotas, a cada 2-4 h; em caso de infecção grave, aplicar 2 gotas, a cada 1 h, até melhorar, e, então, reduzir para intervalos maiores
- Fibrose cística e colonização por *Pseudomonas aeruginosa*: solução inalatória 300 mg, a cada 12 h, por 28 dias

 $\textbf{Função hepática:} \ insuficiência \ hepática - ajuste \ de \ dose \ não \ \'e \ necess\'ario$

Função renal: sem informações para uso inalatório

Reações adversas:

■ Respiratórias: inalatória – alteração da voz (13%)

Precauções: oftalmológico – pode atrasar cura de lesão corneana; inalatório – pode ocorrer broncoespasmo

tocilizumahe

sol inj infus 80 mg/4 mL

Actemra®







e 200 mg/mL, sol inj SC Co

Contraindicado

informações

162 mg/0,9 mL Posologia:

■ Artrite reumatoide: EV – 4 mg/kg, a cada 4 semanas; SC – 162 mg, a cada 2 semanas, para paciente com peso < 100 kg; pode-se aumentar para semanalmente conforme resposta clínica; para paciente com peso > 100 kg, utilizar 162 mg, semanalmente

Função hepática: podem ocorrer aumento de ALT (\leq 36%; graus 3 e 4: < 1%), aumento de AST (\leq 22%; graus 3 e 4: < 1%); doença hepática ativa – uso contraindicado

Função renal: não há informações disponíveis

Ajuste de dose: necessário em algumas condições (consultar literatura específica)

Administração parenteral (compatível — SF): administrar apenas por infusão EV, sendo a dose recomendada para artrite reumatoide de 8 mg/kg, a cada 4 semanas; a infusão deve ser iniciada lentamente, podendo-se aumentar a velocidade de acordo com as condições do paciente; o tempo de infusão deve ser de aproximadamente 1 h

Obs.: estabilidade de 24 h em REF

Reações adversas:

- Cardiovascular: hipertensão arterial (1-6%)
- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea (2%), reação cutânea (terapia combinada: 1%, inclui prurido, urticária), eczema
- Hematológicas: neutropenia (terapia combinada, grau 3: 2-3%; grau 4:
- < 1%), trombocitopenia (terapia combinada: 1-2%)
- Neurológicas: cefaleia (1-7%), tontura (3%), febre
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (7%), nasofaringite (7%), bronquite (3%)
- Gastrointestinais: 1-10% dor abdominal (2%), ulceração bucal (2%), gastrite (1%), diarreia, estomatite, náusea, vômito
- Locais: reações relacionadas à infusão (terapia combinada: 7-8%)
- Miscelânea: formação de anticorpos antitocilizumabe (2%)

Precauções: infecções graves ativas; tuberculose; uso concomitante de fármacos biológicos antirreumáticos modificadores da doença, como o fator de necrose tumoral (TNF), antagonistas de interleucina-1R, anticorpos monoclonais anti-CD20 e moduladores seletivos de coestimulação; evitar uso concomitante com vacinas vivas; doenças desmielinizantes preexistentes ou de início recente: idosos

Observações: não utilizar com outas drogas imunobiológicas; pode induzir aumento das transaminases; realizar periodicamente ECG, ecocardiograma e análises sanguíneas



Posologia:

■ Doença de Parkinson: iniciar com 100 mg, 3×/dia; pode-se aumentar até 200 mg, 3×/dia, se o benefício clínico superar os riscos (especialmente hepáticos)

(continua)

-MRCM.indb 1473 12/5/17 4:07 PM

(continuação) tolcapona

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases (1-3%; 3× > LSN, geralmente nos primeiros 6 meses de terapia); disfunção hepática – uso contraindicado; descontinuar ao mínimo sinal/sintoma de comprometimento

Função renal: difunção renal leve a moderada – uso com precaução; insuficiência renal grave -sem informações

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão ortostática (17%), síncope (4-5%), dor torácica (1-3%), hipotensão arterial (2%), palpitação
- Neurológicas: sonolência (14-32%), distúrbios do sono (24-25%), alucinações (8-24%), sonhos excessivos (16-21%), tontura (6-13%), cefaleia (10-11%), confusão mental (10-11%), fadiga (3-7%), perda do equilíbrio (2-3%), agitação (1%), deficiência mental (1%), euforia (1%), febre (1%), hiperatividade (1%), irritabilidade (1%), mal-estar (1%), reação de pânico (1%), depressão, distúrbios da fala, hipercinesia, hipoestesia, labilidade emocional, tremor, vertigem
- Respiratórias: infecção de vias aéreas superiores (5-7%), dispneia (3%), congestão sinusal (1-2%), bronquite, faringite
- Musculoesqueléticas: discinesia (42-51%), distonia (19-22%), cãibras musculares (17-18%), hipercinesia ou hipocinesia (1-3%), parestesia (1-3%), cervicalgia (2%), rigidez (2%), artrite (1-2%), mialgia, rabdomiólise
- Auditiva: 1-10% zumbido
- Gastrointestinais: náusea (28-50%), diarreia (16-34%; grave: ~3-4%), anorexia (19-23%), vômito (8-10%), constipação (6-8%), dor abdominal (5-6%), xerostomia (5-6%), dispepsia (3-4%), flatulência (2-4%), distúrbios
- Geniturinárias: ITU (5%), hematúria (4-5%), alteração da cor da urina (2-3%), distúrbios miccionais (1-2%), tumor uterino (1%), impotência,
- Miscelânea: diaforese (4-7%), influenza (3-4%), sensação de queimação (1-2%), dor no flanco, infecção, lesão

Precauções: mulheres; discinesia ou distonia graves; tratamento concomitante com inibidores da monoamina-oxidase não recomendado; pacientes idosos (idade > 75 anos); uso concomitante com agentes dopaminérgicos derivados da ergotamina; suspensão abrupta ou redução da dose rápida durante o uso concomitante de vários medicamentos que afetam o SNC; melanoma; alterações comportamentais e do estado mental; ortostase preexistente; transtorno psicótico maior; histórico de doença cardíaca, doença pulmonar e uso concomitante com agonistas dopaminérgicos; distúrbios do sono; observar os níveis de enzimas hepáticas

Contraindicação: histórico de rabdomiólise, hipertermia e confusão possivelmente relacionadas com o medicamento

Observações: indicada somente em pacientes que fazem uso concomitante de carbidopa e levodopa; pode haver necessidade de redução da dose da levodopa após o início da tolcapona, geralmente em torno de 30%; pacientes com discinesia moderada a grave antes do início da medicação estão mais propensos a necessitar de redução da dose; caso não seja identificado benefício clínico em 3 semanas de tratamento (independente da dose), suspender a medicação

tolterodina

Detrusitol® LA





Posologia:

■ Bexiga hiperativa: liberação imediata — iniciar com 2 mg, 2×/dia; pode ser diminuída para 1 mg, 2×/dia, conforme resposta individual e tolerabilidade; uso concomitante com fortes inibidores da CYP3A4 (p. ex., claritromicina. cetoconazol, ritonavir) – utilizar 1 mg, 2×/dia; liberação prolongada – 4 mg, 1×/dia; dose pode ser diminuída para 2 mg, 1×/dia, conforme resposta individual e tolerabilidade; uso concomitante com fortes inibidores da CYP3A4 (p. ex., claritromicina, cetoconazol, ritonavir) – utilizar 2 mg, 1×/dia

Função hepática: insuficiência hepática (liberação imediata) – 1 mg, VO, 2×/dia; insuficiência hepática leve a moderada (Child-Pugh classes A ou B) (liberação prolongada) – 2 mg, VO, 1×/dia; insuficiência hepática grave (Child-Pugh classe C) (liberação prolongada) — uso contraindicado

Função renal:

- Liberação imediata: 1 mg, V0, 2×/dia
- Liberação prolongada: CICr de 10-30 mL/min 2 mg, VO, 1×/dia; CICr < 10 mL/min - uso contraindicado

Reações adversas (relatadas com o comprimido de liberação imediata, a menos que especificado de outro modo):

- Cardiovascular: dor torácica (2%)
- Gastrointestinais: ressecamento da boca (35%; liberação prolongada: 23%), constipação (7%; liberação prolongada: 6%), dor abdominal (5%; liberação prolongada: 4%), diarreia (4%), dispepsia (4%; liberação prolongada: 3%), ganho de peso (1%)
- Geniturinária: disúria (2%; liberação prolongada: 1%)
- Musculoesquelética: artralgia (2%)
- Oculares: ressecamento dos olhos (3%; liberação prolongada: 3%), visão anormal (2%; liberação prolongada: 1%)
- Respiratórias: bronquite (2%), sinusite (liberação prolongada: 2%)
- Neurológicas: cefaleia (7%; liberação prolongada: 6%), tontura (5%; liberação prolongada: 2%), fadiga (4%; liberação prolongada: 2%), sonolência (liberação prolongada: 3%), ansiedade (liberação prolongada: 1%)
- Miscelânea: síndrome similar à gripe (3%), infecção (1%)

Precauções: anafilaxia e angioedema têm ocorrido com a dose inicial ou doses subsequentes; obstrução do fluxo da bexiga clinicamente significativa; efeitos anticolinérgicos (p. ex., tonturas, sonolência) foram relatados; motilidade gastrointestinal diminuída (p. ex., atonia intestinal); doenças obstrutivas gastrointestinais (p. ex., estenose pilórica) – risco de retenção gástrica; miastenia grave; glaucoma de ângulo fechado controlado; possível exacerbação do prolongamento do intervalo QT

Contraindicações: retenção gástrica e/ou urinária; glaucoma de ângulo estreito sem controle

tramadol

Tramal®, Tramal® retard

sol oral (gotas) 100 mg/mL (1 gota = 2,5 mg), cap dura50 mg, sol inj 50 mg/mL; comp rev lib prol 100 mg







Precaucão

Contraindicado

Posologia:

■ Dor moderada a grave: liberação imediata — 50-100 mg, a cada 4-6 h (máximo: 400 mg/dia); liberação prolongada – iniciar com 100 mg, 1×/dia,

(continuação) tramadol

Posologia: (continuação)

titulando a cada 5 dias (máximo: 300 mg/dia); paciente já em uso de tramadol (liberação imediata) - calcular dose total diária e iniciar medicação de liberação prolongada "arrendondando" a dose para a menor unidade de 100 mg mais próxima

Função hepática: cirrose (liberação imediata) – 50 mg, VO, a cada 12 h; liberação prolongada – uso não recomendado; uso com precaução

Função renal: CICr ≤ 30 mL/min (liberação imediata) — aumentar intervalo de dose até 12 h (máximo: 200 mg/dia); CICr ≤ 30 mL/min (liberação prolongada) - uso não recomendado; hemodiálise (liberação imediata) - aumentar o intervalo de dose em até 12 h (máximo: 200 mg/dia); dose suplementar não é necessária

Aiuste de dose (pacientes geriátricos): idade ≥ 75 anos – dose máxima de 300 mg/dia

Administração parenteral (compatível - SF e SG5%): IM - administração profunda; EV – infusão lenta direta ou diluído em 50 mL e infundido em 30

Obs.: estabilidade de 7 dias em TA

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: rubores (8-16%), hipotensão postural (2-5%); 1-< 5%
- dor torácica, vasodilatação
- Dermatológicas: prurido (6-12%), 1-< 5% dermatite, erupção cutânea
- Neurológicas: tontura (16-33%), cefaleia (8-32%), sonolência (7-25%). insônia (7-11%); 1-10% – agitação; 1-< 5% – ansiedade, comprometimento da coordenação, confusão mental, depressão, nervosismo, agitação, alucinações, dor, euforia, hipertermia, hipoestesia, labilidade emocional, letargia, mal-estar
- Respiratórias: 1-< 5% bronquite, congestão (nasal ou sinusal), dispneia, dor orofaríngea, infecção do trato respiratório, nasofaringite, rinorreia, sinusite, tosse
- Musculoesqueléticas: fraqueza (4-12%); 1-< 5% artralgia, dorsalgia e/ou Iombalgia, hipertonia, parestesia, rigidez, tremor; aumento da CPK
- Gastrointestinais: constipação (12-46%), náusea (15-40%); 5-10% diarreia, xerostomia; anorexia (1-< 6%); 1-< 5% - aumento do apetite, dor abdominal, flatulência, perda de peso
- Endócrinas e metabólicas: fogachos (2-9%), sintomas de menopausa (1 - < 5%)
- Geniturinárias: 1-< 5% aumento da frequência miccional, ITU, retenção
- Oculares: 1-< 5% miose, turvamento da visão
- Miscelânea: diaforese (2-6%), síndrome similar à gripe (2%)
- Síndrome de abstinência: pode ocorrer com a suspensão abrupta; inclui alucinações (raras), ansiedade, diarreia, dor, náusea, piloereção, rigidez, sudorese e tremor; outros sintomas incomuns decorrentes da suspensão podem incluir ansiedade intensa, ataques de pânico ou parestesia

Precauções: condições abdominais agudas - curso clínico pode ser obscurecido; interrupção abrupta pode induzir sintomas de abstinência; pacientes ambulatoriais podem ter habilidades mentais/físicas prejudicadas; evitar uso concomitante com álcool; uso concomitante de carbamazepina não recomendado; uso concomitante de agentes que atuam no SNC – aumento do risco de suicídio, reduzir dose recomendada; uso concomitante com inibidores da monoamina-oxidase; uso concomitante com inibidores seletivos da recaptura da serotonina; perturbações ou depressão emocionais – aumento do risco de suicídio; aumento da pressão intracraniana ou lesão na cabeça; histórico de uso indevido - aumento do risco de suicídio; aumento do risco de depressão respiratória quando grandes doses são administradas com

(continuação) tramadol

Precauções: (continuação)

medicamentos anestésicos ou álcool ou quando usado concomitantemente com outros depressores do SNC; deve-se medir o periodicamente a PA, o pulso e a frequência respiratória, sobretudo em pacientes que recebem doses mais elevadas; em caso de superdosagem, deve-se realizar reanimação cardiorrespiratória e tratamento específico com naloxona

Contraindicações: hipercapnia; asma brônquica aguda ou grave; depressão respiratória significativa não controlada ou sem equipamento de ressuscitação; intoxicação aguda com álcool, hipnóticos, narcóticos, analgésicos de ação central, opioides ou drogas psicotrópicas

triancinolona

Airclin®; Omcilon®A orabase; Nasacort®; Triancil®











Posologia:

■ Rinite alérgica e sazonal: nasal – 200 mcg (2 sprays em cada narina), 1×/ dia, por 3 semanas

informações

- Sinovite de osteoartrite, bursite aguda e subaguda, epicondilite, osteoartrite pós-traumática, artrite reumatoide, gota, tenossinovite: intra-articular – 2-20 mg (0,1-1 mL), de acordo com tamanho da articulação, grau de inflamação e quantidade de fluido presente
- Lesões de cavidade oral: aplicar sobre a área afetada 2-3×/dia, até 7 dias

Função hepática: pode ocorrer hepatomegalia; não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Função renal: insuficiência renal preexistente – risco de exacerbação decorrente de retenção de sódio, edema e perda de potássio; uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovasculares: angioedema, bradicardia, hipertensão arterial, insuficiência cardíaca congestiva, ruptura do miocárdio (após infarto do miocárdio recente), tromboflebite, vasculite
- Dermatológicas: acne, adelgaçamento e/ou fragilidade da pele, atrofia cutânea, comprometimento da cicatrização da ferida, dermatite alérgica, equimoses, eritema facial, erupção cutânea, estrias, fotossensibilidade, petéquias, ressecamento e/ou descamação da pele
- Neurológicas: alterações da personalidade, aumento da pressão intracraniana, cefaleia, convulsões, depressão, febre, instabilidade emocional, neuropatia, parestesia, vertigem
- Respiratórias: alteração da voz (inalador oral), aumento da tosse (spray nasal), epistaxe (inalador spray nasal), faringite (spray nasal/inalador oral), sinusite (inalador oral)
- Musculoesqueléticas: artropatia de Charcot, calcinose (injeção intraarticular ou intralesional), fragueza muscular, fratura patológica de ossos longos, fraturas vertebrais por compressão, miopatia causada por esteroide, necrose asséptica de fêmur e/ou de cabeça do fêmur, osteoporose, redução da massa muscular, ruptura de tendão
- Gastrointestinais: diarreia, dispepsia, distensão abdominal, esofagite ulcerativa, ganho de peso, monilíase oral (inalador oral), náusea, pancreatite, perfuração intestinal, úlcera péptica

(continua)

-MRCM.indb 1475 12/5/17 4:07 PM triancinolona (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Endócrinas e metabólicas: alcalose hipopotassêmica, aparência cushingoide, balanço nitrogenado negativo, DM (manifestação da doença latente), hirsutismo, irregularidades menstruais, não responsividade adrenocortical e/ou hipofisária (particularmente durante o estresse), perda de potássio, redução da tolerância a carboidratos, retenção de sódio, retenção hídrica, supressão do crescimento (crianças)
- Local: atrofia cutânea no local da injeção
- Oculares: aumento da pressão intraocular, catarata, catarata subcapsular, cegueira (injeção periocular), exoftalmia, glaucoma
- Miscelânea: anafilaxia, aumento da diaforese, deposição anormal de gordura (moonface), reação anafilactoide, supressão de testes cutâneos

Precauções: redução da dose deve ser gradual, quando possível; cirrose; DM; anormalidades hidroeletrolíticas; hipertensão; hipotireoidismo; imunizações; infecções; miastenia grave; alterações oculares (catarata, glaucoma) com o uso prolongado; herpes simples ocular; osteoporose; úlcera péptica; colite ulcerosa grave; psicose; infecções no tecido celular subcutâneo podem produzir atrofias irreversíveis

Contraindicações: risco de exacerbação em infecção fúngica sistêmica



Posologia:

■ Cicloplegia e midríase: aplicar 1-2 gotas (1%); repetir em 5 min; iniciar o exame em até 30 min após a 2ª dose; pacientes com olhos fortemente pigmentados talvez precisem de doses maiores

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: não há informações disponíveis

Reacões adversas:

- Cardiovasculares: congestão, edema, taquicardia
- Dermatológica: dermatite eczematoide
- Neurológicas: cefaleia, estimulação parassimpática, sonolência
- Gastrointestinal: boca seca
- Local: prurido passageiro
- Oculares: aumento da pressão intraocular, conjuntivite folicular, fotofobia com ou sem manchamento da córnea, visão turva

Precauções: idoso; aumento da pressão intraocular; pode causar distúrbios do SNC em lactentes e crianças; o antídoto de escolha para efeitos sistêmicos é a fisostigmina EV

Contraindicações: glaucoma primário ou tendência a glaucoma



Posologia:

- \blacksquare Hipertensão: 80-160 mg, 1 \times /dia, podendo ser aumentada conforme tolerância do paciente até no máximo 320 mg/dia
- Insuficiência cardíaca: iniciar com 40 mg, 2×/dia, titulando até 80-160 mg, 2×/dia, até no máximo 320 mg/dia

(continua)

valsartana (continuação)

Posologia: (continuação)

■ Disfunção ventricular esquerda pós-IAM: iniciar com 20 mg, 2×/dia, aumentando conforme tolerância até alvo de 160 mg, 2×/dia; pode ser iniciado após 12 h do IAM

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: pode ocorrer prejuízo da função renal em até 17% dos pacientes; CICr < 60 mL/min — uso concomitante com alisquireno contraindicado; insuficiência renal grave — não estudada

Reações adversas:

- Cardiovasculares: 1-10% hipotensão arterial (< 7%), hipotensão postural (2%), síncope
- Hematológica: neutropenia (2%)
- Neurológicas: tontura (2-17%), fadiga (2-3%), cefaleia (> 1%), vertigem (< 1%)
- Respiratória: tosse (1-3%)
- Musculoesqueléticas: artralgia (3%), dorsalgia e/ou lombalgia (< 3%)
- Gastrointestinais: diarreia (5%), dor abdominal (2%), náusea (> 1%)
- Auditiva: vertigem (até > 1%)
- Endócrinas e metabólicas: aumento do potássio sérico > 20% (4-10%), hiperpotassemia (2%)
- Ocular: visão turva (> 1%)
- Miscelânea: infecção viral (3%)

Precauções: na insuficiência cardíaca, há risco aumentado de hipotensão sintomática, alteração de função renal e hiperpotassemia; pacientes com estenose da artéria renal podem apresentar alterações na função renal, incluindo injúria renal aguda — monitorização recomendada



Posologia:

- A dose deve ser calculada por quilograma de peso, e não mais pela dose habitual que era usada (1 g, a cada 12 h), conforme alteração de 2009: pacientes críticos ou infecções graves (meningite, osteomielite, endocardite etc.) - dose de ataque (1ª dose) de 25-30 mg/kg (peso do dia do paciente), não excedendo 2 g/dose; doses > 1 g devem ser administradas em 2 h, e os pacientes precisam ser monitorizados para os possíveis efeitos adversos da quantidade elevada; dose de manutenção de 15-20 mg/kg/dose (peso do dia), a cada 12 h, para pacientes com função renal normal; doses > 4 g/dia devem ser fracionadas a cada 8 h; deve ser realizada dosagem do nível sérico da vancomicina (vancocinemia) imediatamente antes da administração da 5ª dose da medicação, e o nível sérico no vale precisa estar em 15-20 mg/L (não esperar o resultado do exame para administrar a 5ª dose e checar esse resultado depois, na rotina); caso o valor não tenha sido atingido, aumentar a dose da medicação e, caso esteja maior, diminuir; não é mais recomendado dosar vancomicina no pico; doses < 2 g/dia de medicação e pacientes com creatinina normal podem ser monitorizados com 1 dosagem de creatinina e vancomicina por semana; pacientes com risco de nefrotoxicidade devem ser monitorizados com creatinina e vancomicina a cada 24 ou 48 h
- Os efeitos adversos mais comuns são: síndrome do pescoço vermelho, nefrotoxicidade, neutropenia, ototoxicidade e febre

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose não é necessário

vancomicina (continuação)

Função renal: CICr > 50 mL/min – iniciar com 15-20 mg/kg/dose, a cada 8-12 h; CICr de 20-49 mL/min – iniciar com 15-20 mg/kg/dose, a cada 24 h; CICr < 20 mL/min – administrar com intervalos maiores; determinar dose pela concentração sérica; diálise – ataque de 15-20 mg/kg; ajuste da droga vai ser baseado no nível sérico de vancomicina

Obesidade: usar o peso corporal real para calcular a dosagem inicial, com ajustes subsequentes baseados nas concentrações séricas de vancomicina

Administração parenteral (compatível — SF, SG5%, SG5% em SF, SG5% em Ringer-lactato): reconstituir 500 mg com 10 mL e 1.000 mg com 20 mL de solução própria; a concentração máxima administrada deve ser de 5 mg/mL por infusão EV de pelo menos 60 min, a uma taxa máxima de 10 mg/min Obs.: estabilidade de 14 dias para soluções reconstituídas; e de 24 h em TA e 14 dias em REF para soluções diluídas

Reações adversas:

- Cardiovasculares: V0 (> 10%) estomatite, náusea, sabor amargo, vômito; parenteral (> 10%) hipotensão arterial acompanhada de rubores
- Dermatológicas: parenteral (> 10%) exantema eritematoso na face e na porção superior do corpo (síndrome do pescoço vermelho ou do homem vermelho)
- Hematológicas: VO (1-10%) eosinofilia; parenteral (1-10%) eosinofilia
- Neurológicas: V0 (1-10%) calafrios, febre medicamentosa; parenteral (1-10%) calafrios, febre medicamentosa

Precauções: IM – associada a dor, sensibilidade e necrose; administração concomitante com agentes anestésicos – aumento do risco de reações relacionadas à infusão (hipotensão, rubor, eritema, urticária e prurido); idosos - aumento do risco de nefrotoxicidade durante ou após a terapia; inflamação da mucosa intestinal – aumento do risco de absorção sistêmica e toxicidade; monitorização recomendada em pacientes com risco aumentado de toxicidade, incluindo insuficiência renal, colite, antibioticoterapia com aminoglicosídeos; podem ocorrer reações relacionadas à infusão, incluindo hipotensão e parada cardíaca – administrar em solução diluída durante pelo menos 60 min e parar a infusão se ocorrer reação; neutropenia reversível foi relatada - monitorização recomendada (EV); ototoxicidade transitória ou permanente pode ocorrer – aumento do risco com doses excessivas EV, subjacente a perda de audição ou uso concomitante de agentes ototóxicos (p. ex., aminoglicosídeos); acompanhamento preconizado; tromboflebite pode ocorrer com a administração EV; VO indicada no tratamento de colite pseudomembranosa assossiada a antibióticos, diarreia associada a antibióticos, enterolite estafilocócica (por esta via não é eficaz no tratamento de outras infecções instestinais, nem em infecções sitêmicas)

 $\textbf{Contraindica} \\ \textbf{\~ao}: \text{hist\'orico de hipersensibilidade a vancomicina}$

vareniclina Champix® comp rev 0,5 e 1 mg Sem ajuste de dose C Contraindicado

Posologia:

■ Cessação do tabagismo: 0,5 mg, 1×/dia, nos dias 1 a 3; 0,5 mg, 2×/dia, nos dias 4 a 7; após o 8º dia, 0,5-1 mg, 2×/dia, por 11 semanas; prescrever medicação para início 2 semanas antes da data marcada para abandono do tabagismo; caso a cessação aconteça no final das 12 semanas, o tratamento pode ser mantido por mais 12 semanas; pacientes motivados para a cessação e que já tenham sido submetidos a ciclo de tratamento prévio com vareniclina podem ser encorajados a repeti-lo, uma vez que outros fatores que podem ter contribuído para o insucesso tenham sido corrigidos

(continua)

vareniclina (continuação)

Função hepática: insuficiência hepática – ajuste de dose não é necessário

Função renal: CICr < 30 mL/min - iniciar com 0,5 mg/dia e aumentar até, no máximo, 0,5 mg, $2 \times /\text{dia}$; hemodiálise, dose máxima de 0,5 mg/dia

Reações adversas:

- Dermatológicas: 1-10% rash, prurido
- Neurológicas: > 10% sonhos anormais, insônia, cefaleia; 1-10% sonolência, tontura
- Respiratórias: > 10% nasofaringite; 1-10% bronquite, sinusite, dispneia,
- Musculoesqueléticas: 1-10% artralgia, mialgia, dor nas costas, dor torácica
- Gastrointestinais: > 10% náusea; 1-10% disgeusia, doença do refluxo gastroesofágico, vômito, constipação, diarreia, distensão abdominal, dispensia, flatulência, boca seca
- Miscelânea: 1-10% aumento do peso, apetite reduzido, aumento do apetite, dor de dente, fadiga

Precauções: podem ocorrer sintomas psiquiátricos (ideação suicida, tentativa de suicído, depressão, alteração de comportamento); náusea intolerável — considerar redução da dose



Posologia:

■ Prevenção/tratamento de trombose e/ou embolia: individualizar, de acordo com estado clínico, função hepática e cardíaca, idade, estado nutricional, outras medicações em uso, risco de sangramento, tentativas prévias de anticoagulação VO, a dose inicial — geralmente, 2-10 mg pelos primeiros 2 dias; ajustar a dose de acordo com INR a cada 2-5 dias; tromboembolismo venoso agudo — pode ser iniciada no 1º ou no 2º dias de anticoagulação com heparina não fracionada ou heparina de baixo peso molecular

Função hepática: insuficiência hepática — o efeito pode ser aumentado na hepatite, na cirrose e na icterícia obstrutiva nas doses habituais; monitorizar pelo INR

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário, porém há risco aumentado de hemorragias

Ajuste de dose: com base no valor de INR e informações de genótipo CYP2C9 e de variação genética VKORC1

Reações adversas:

- Sangramento: é o principal efeito adverso da varfarina; pode ocorrer hemorragia em praticamente qualquer local; o risco depende de múltiplas variáveis, incluindo a intensidade da anticoagulação e a suscetibilidade do
- Cardiovasculares: angina, choque hemorrágico, dor torácica, hipotensão arterial, palidez, síncope, vasculite
- Dermatológicas: alopecia, dermatite, erupções bolhosas, prurido, *rash* cutâneo, urticária
- Hematológicas: agranulocitose, hematoma retroperitoneal, leucopenia; locais de sangramento não reconhecidos (p. ex., câncer de cólon) podem ser descobertos pela anticoagulação
- Neurológicas: AVC, cefaleia, coma, dor, fadiga, febre, letargia, mal-estar, tontura
- Respiratórias: calcificação traqueobrônquica, dispneia

varfarina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Sangramento: é o principal efeito adverso da varfarina; pode ocorrer hemorragia em praticamente qualquer local; o risco depende de múltiplas variáveis, incluindo a intensidade da anticoagulação e a suscetibilidade do paciente
- Cardiovasculares: angina, choque hemorrágico, dor torácica, hipotensão arterial, palidez, síncope, vasculite
- Dermatológicas: alopecia, dermatite, erupções bolhosas, prurido, *rash* cutâneo. urticária
- Hematológicas: agranulocitose, hematoma retroperitoneal, leucopenia; locais de sangramento não reconhecidos (p. ex., câncer de cólon) podem ser descobertos pela anticoaquilação
- Neurológicas: AVC, cefaleia, coma, dor, fadiga, febre, letargia, mal-estar, tontura
- Respiratórias: calcificação traqueobrônquica, dispneia
- Musculoesqueléticas: artralgia, fraqueza, mialgia, osteoporose (associação potencial com o uso de longo prazo), paralisia, parestesia
- Hepáticas: aumento de transaminases, hepatite, icterícia colestática, lesão hepática
- Gastrointestinais: anorexia, cólicas abdominais, diarreia, distúrbio do paladar, dor abdominal, flatulência, náusea, sangramento gastrointestinal, úlceras bucais, vômito
- Geniturinárias: hematúria, priapismo
- Miscelânea: gangrena, hipersensibilidade e/ou reações alérgicas, intolerância ao frio, necrose cutânea, reação anafilática, síndrome do dedo

Precauções: risco aumentado de hemorragia em anemia, doença cerebrovascular, terapia prolongada, idosos, histórico de hemorragia do trato gastrintestinal, hipertensão, insuficiências hepática e renal, diabetes, diarreia, policitemia, desnutrição, vasculite

Contraindicações: anestesia; aneurisma cerebral; endocardite bacteriana; discrasias sanguíneas; hemorragia do SNC; pré-eclâmpsia; eclâmpsia; ameaça de aborto; hipertensão maligna

vasopressina Encrise® sol inj 20 UI/mL Com ajuste de dose informações C Uso criterioso

Posologia:

- Diabetes insipidus central: a dose ideal é variável, dependendo da osmolalidade e do sódio urinários, do balanço hídrico e do débito urinário; IM ou SC 5-10 U, 2-4×/dia, conforme necessário
- Choque pós-cardiotomia: dosagem empírica; tentar manter na menor dose que gere uma resposta aceitável, iniciando com 0,03 U/min, EV, e monitorizar PA; pode ser titulada a intervalos de 10-15 min, em 0,005 U/min, até dose máxima de 0,1 U/min; após estabilização da PA por 8 h, reduzir 0,005 U/min a cada 1 h
- Choque séptico: dosagem empírica; tentar manter na menor dose que gere uma resposta aceitável; manter norepinefrina e iniciar 0,03 U/min com o objetivo de estabilizar PA média ou diminuir dose de norepinefrina; evitar doses > 0,03 U/min pelo risco de efeitos adversos cardiovasculares; dose máxima recomendada pelo fabricante de 0,07 U/min; deve ser reduzida gradualmente, p. ex., diminuindo-se 0,01 U/min, a cada 30 min
- Parada cardiocirculatória: uso EV ou intraósseo (IO), preferencialmente, podendo ser utilizada via IOT; dose de 40 U, em *bolus*, em substituição à 1º ou 2º dose de epinefrina

vasopressina (continuação)

Função hepática: cirrose – pode ser necessário reduzir a dose

Função renal: não há informações disponíveis

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): pode ser administrada IM, EV, SC; EV – pode ser diluída em 20-50 mL e infundida a 1-4 UI/h Obs.: uso imediato

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, assistolia (> 0,04 Ul/min), aumento da PA, dor torácica, infarto do miocárdio, redução do débito cardíaco (> 0,04 Ul/min), trombose venosa, vasoconstrição (com altas doses)
- Dermatológicas: lesões cutâneas isquêmicas, palidez circumoral, urticária
- Neurológicas: febre, pulsação na cabeça, vertigem
- Respiratória: constrição brônquica
- Musculoesquelética: tremor
- Gastrointestinais: cólicas abdominais, flatulência, isquemia mesentérica, náusea, vômito
- Geniturinária: contração uterina
- Miscelânea: diaforese

Precauções: asma; epilepsia; insuficiência cardíaca; enxaqueca; nefrite crônica com retenção de nitrogênio; doença vascular, especialmente de artérias coronárias, pode precipitar angina e IAM



Posologia:

■ Depressão, transtorno de ansiedade generalizada: liberação prolongada — 37,5-75 mg/dia, em 1 tomada; liberação imediata — 37,5-75 mg/dia, em 2-3 tomadas diárias; pode ser aumentada a cada 4-7 dias; dose habitual de 75-225 mg/dia; dose máxima de 375 mg/dia (liberação imediata) ou 225 mg/dia (liberação prolongada)

Função hepática: insuficiência hepática leve a moderada – reduzir a dose habitual em ≥ 50%

Função renal: insuficiência renal leve a moderada – reduzir a dose habitual em 25-50%; hemodiálise – diminuir a dose habitual em 50%; pode ocorrer albuminúria (1-10%)

Reações adversas (a frequência real pode depender da formulação e/ou da indicação):

- Cardiovasculares: 1-10% hipertensão arterial (relacionada com a dose: 3% em pacientes submetidos a < 100 mg/dia, até 13% naqueles submetidos a > 300 mg/dia), vasodilatação (2-6%), palpitação (3%), dor torácica (2%), taquicardia (2%), hipotensão postural (1%), edema
- Dermatológicas: 1-10% erupção cutânea (3%), prurido (1%), equimoses
- Neurológicas: cefaleia (25-38%), sonolência (12-26%), insônia (15-24%), tontura (11-24%), nervosismo (6-21%), ansiedade (2-11%); 1-10% bocejos (3-8%), sonhos anormais (3-7%), calafrios (2-7%), agitação (2-5%), depressão (1-3%), confusão mental (2%), pensamento anormal (2%), despersonalização (1%), amnésia, enxaqueca, febre, hipoestesia, vertigem
- Respiratórias: 1-10% faringite (7%), sinusite (2%), aumento da tosse, bronquite, dispneia
- Musculoesqueléticas: fraqueza (8-19%); 1-10% tremor (1-10%), hipertonia (3%), parestesia (2-3%), espasmos (1-3%), artralgia, cervicalgia, trismo

(continua)

(continua)

-MRCM.indb 1478 12/5/17 4:07 PM

venlafaxina (continuação)

Reações adversas: (continuação)

- Gastrointestinais: náusea (21-58%), xerostomia (12-22%), anorexia (8-17%), constipação (8-15%); 1-10% diarreia (8%), dor abdominal (8%), vômito (3-8%), dispepsia (5-7%), perda de peso (1-6%), flatulência (3-4%), perversão do paladar (2%), aumento do apetite, eructação, ganho de peso
- Geniturinárias: anormalidade da ejaculação e/ou orgasmo (2-19%); 1-10% impotência (4-6%), aumento da frequência urinária (3%), comprometimento da micção (2%), retenção urinária (1%), metrorragia, transtorno prostático, vacinite
- Miscelânea: diaforese (7-19%), infecção (6%), síndrome similar à gripe (2%), trauma (2%)
- Auditiva: zumbido (2%)
- Endócrinas e metabólicas: 1-10% redução da libido (2-8%), hipercolesterolemia (5%), aumento dos TG
- Oculares: acomodação visual anormal (6-9%), visão anormal ou turva (4-6%), midríase (2%)

Precauções: podem ocorrer hemorragias — risco aumentado com uso concomitante a AINH, varfarina, ácido acetilsalicílico ou outras drogas que alteram a coagulação; risco aumentado de midríase na presença de glaucoma; podem ocorrer aumento da PA ou agravamento da preexistente, além de síndrome serotoninérgica com o uso concomitante a outras drogas serotoninérgicas (triptanos, antidepressivos tricíclicos, fentanil, lítio, tramadol, buspirona, erva-de-são-joão), inibidores da monoamina-oxidase e substâncias que alteram o metabolismo da serotonina — avaliar necessidade de interrupção do tratamento; pode diminuir a secreção da saliva, facilitando o desenvolvimento de periodontite e cáries

Contraindicações: aumento do risco de síndrome serotoninérgica com uso concomitante a inibidor da monoamina-oxidase (linezolida, azul de metileno, EV), em 7 dias após descontinuação da venlafaxina, ou uso dela nos 14 dias após descontinuação de inibidor da monoamina-oxidase



Posologia:

- Angina: V0 (liberação imediata) iniciar com 80-120 mg, 3×/dia (se idoso ou baixa estatura: 40 mg, 3×/dia); dose habitual de 80-160 mg, 3×/dia; V0 (liberação prolongada) iniciar com 180 mg, ao se deitar; caso necessário, aumentar 80 mg/dia, a cada semana, até máximo de 480 mg/dia
- Hipertensão: liberação imediata 80 mg, 3×/dia; dose habitual de 240-480 mg/dia; liberação prolongada iniciar com 180 mg, 1×/dia, e titular até 360 mg/dia; não há evidência de benefício adicional com doses > 360 mg/dia
- Taquicardia supraventricular: tratamento 2,5-5 mg, EV, em 2 min; 2º dose de 5-10 mg (~0,15 mg/kg), 15-30 min após dose inicial se a resposta for inadequada; dose máxima total de 20-30 mg; profilaxia 240-480 mg/dia, VO (liberação imediata) em 3-4 doses diárias
- Controle de frequência cardíaca na fibrilação atrial: EV 0,075-0,15 mg/kg (~5-10 mg para paciente de 70 kg), em 2 min, com dose adicional de 10 mg após 30 min se a resposta for insatisfatória; dose de manutenção de 0,005 mg/kg/min, em infusão contínua; V0 (liberação imediata) 240-480 mg/dia, em 3-4 tomadas diárias

(continua)

verapamil (continuação)

Função hepática: insuficiência hepática – reduzir de 20-50% da dose usual; podem ocorrer aumento das enzimas hepáticas, lesão hepatocelular

Função renal: insuficiência renal – ajuste de dose não é necessário

Ajuste de dose: pacientes geriátricos ou de baixo peso (hipertensão, angina) – diminuir as doses iniciais para 40 mg, 3×/dia (liberação imediata)

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipotensão arterial (VO: 2,5%; EV: 3%), edema periférico (VO: 1,9%), insuficiência cardíaca congestiva (VO: 1,8%), hipotensão arterial sintomática (EV: 1,5%), bradicardia (VO: 1,4%; EV: 1,2%), bloqueio atrioventricular de 1°, 2° ou 3° graus (VO: 1,2%; EV: desconhecido)
- Dermatológica: erupção cutânea (VO: 1,2%)
- Neurológicas: tontura (V0: 3,3%; EV: 1,2%), fadiga (V0: 1,7%), cefaleia (V0: 2,2%; EV: 1,2%)
- Respiratória: dispneia (VO: 1,4%)
- Gastrointestinais: > 10%: hiperplasia gengival (< 19%), constipação (12-42% em estudos clínicos), náusea (0,9-2,7%)

Precauções: disfunção ventricular; miocardiopatia hipertrófica (principalmente se gradiente elevado, insuficiência cardíaca ou bradicardia sinusal); pode ocorrer bloqueio atrioventricular — avaliar necessidade de redução da dose ou interrupção; pode ocorrer também agravamento da miastenia grave — avaliar necessidade de redução da dose; defeitos de transmissão neuromuscular (p. ex., distrofia muscular de Duchenne) — pode resultar em depressão respiratória

Contraindicações: flutter ou fibrilação atrial na presença de feixes de condução acessórios (p. ex., síndromes de Wolff-Parkinson-White, Lown-Ganong-Levine); choque cardiogênico; hipotensão (PA sistólica < 90 mmHg); disfunção ventricular esquerda grave (fração de ejeção < 30%); bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º graus; arritmia sinusal



Posologia:

■ DM tipo 2: 50-100 mg/dia, com dose de 100 mg, orientar 2 tomadas diárias quando em monoterapia ou combinação com metformina, tiazolidinedionas ou insulina; e, em combinação com sulfonilureias, a dose recomendada é de 50 mg, 1×/dia, pela manhã; pode ser administrado com ou sem alimento

Função hepática: pode ocorrer aumento de transaminases; descontinuar o uso se houver elevação persistente de ALT e AST > 3× LSN; insuficiência hepática preexistente — uso contraindicado

Função renal: CICr < 50 mL/min – administrar 50 mg/dia

Reações adversas:

- Cardiovascular: angioedema
- Neurológicas: 1-10% tontura; 0,1-1% cefaleia
- Gastrointestinal: 0,1-1% constipação, disfunção hepática
- Miscelânea: 0,1-1% edema periférico

 $\label{eq:precaucoes} \mbox{Precauções: insuficiência cardíaca; cetoacidose diabética; ALT ou AST > 3 \times LSN pré-tratamento; pancreatite aguda; lesões de pele bolhosa e esfoliativa foram relatadas$

Contraindicação: hipersensibilidade aos componentes da fórmula

-MRCM.indb 1479 12/5/17 4:07 PM

vitamina B1 (benfotiamina) Milgamma® drg 150 mg Sem ajuste de dose de dose X Contraindicate de dose

Posologia:

- Neuropatia periférica (diabética, deficiência de vitamina B1): iniciar com 300-450 mg/dia, por 4-8 semanas, dependendo da gravidade da neuropatia; a dose de manutenção habitual é de 150 mg/dia
- Deficiência de tiamina: 5-30 mg/dose, IM ou EV, 3×/dia; paciente crítico
- depois passar para via oral
- Abstinência alcoólica: 100 mg/dia, IM ou EV, seguidos por 100 mg/dia, VO

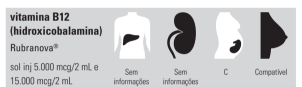
Função hepática: ajuste de dose não é necessário

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Reações adversas:

- Dermatológicas: muito raras hipersensibilidade, como erupções cutâneas, urticária, reações anafiláticas
- Gastrointestinais: náusea e outras queixas foram documentadas em casos isolados, mas a frequência não foi significativamente diferente daquela dos grupos tratados com placebo

Precaução: não deve ser utilizado por pacientes com idade < 18 anos



Posologia:

- Envenenamento por cianeto: EV iniciar antídoto assim que houver suspeita diagnóstica; administrar 5 g, podendo repetir dependendo da gravidade do quadro e da resposta clínica (dose máxima cumulativa: 10 g)
- Deficiência de vitamina B12: IM 8-10 doses de 1.000 mcg/dia, seguidas de 1 dose semanal, por 1 mês, e, então, 1 ampola/mês; a anemia em geral é corrigida em 2 meses, enquanto o quadro neurológico regride parcial ou completamente em 6 meses

Função hepática: não há informações disponíveis

Função renal: pode ocorrer alteração na cor da urina (vermelha); não há informações disponíveis sobre necessidade de ajuste de dose

Administração parenteral: pode ser administrada EV, IM ou SC; por conta da alta taxa de excreção, EV não é recomendada, exceto na indicação para intoxicação por cianeto

Reações adversas:

- Cardiovascular: aumento da PA (18-28%)
- Dermatológicas: eritema (94-100%), prurido (20-44%)
- Gastrointestinal: náusea (6-11%)
- Hematológicas: diminuição da contagem de linfócitos (8-17%)
- Neurológica: dor de cabeça (6-33%)
- Imunológicas: reação alérgica a drogas, anafilaxia, angioedema

Precauções: hemodiálise — a cor vermelho-escura da hidroxicobalamina pode gerar erro na máquina de hemodiálise, fazendo-a parar; hipertensão arterial; evitar a exposição direta ao sol (fotossensibilidade)

vitamina D3 (colecalciferol)

Addera D3®

cap mole 1.000, 7.000 e 50.000 UI, comp rev 1.000, 7.000 e 50.000 UI, sol gts 3.300 UI e 10.000 UI/mL



Posologia:

- Dose diária de referência para vitamina D: 600 U/dia
- Prevenção de osteoporose: 800-1.000 U/dia
- Deficiência de vitamina D: 1.000 U/dia; considerar uso de 25.000-50.000 U/ semana, de acordo com o grau de deficiência e o perfil do cálcio

Função hepática: podem ocorrer alterações nos testes de função hepática; doenca hepática— uso com precaucão

Função renal: podem ocorrer azotemia, nefrocalcinose; insuficiência renal — exacerbação de efeitos hipercalcêmicos durante o uso terapêutico; uso com precaução

Reações adversas:

- Cardiovasculares: arritmia, arritmia cardíaca, hipertensão ou hipotensão arterial
- Dermatológica: prurido
- Neurológicas: cefaleia, irritabilidade, psicose franca (rara), sonolência
- Musculoesqueléticas: dor muscular, dor óssea, fragueza, mialgia
- Gastrointestinais: anorexia, constipação, náusea, pancreatite, perda de peso, ressecamento da boca, sabor metálico, vômito
- Endócrina e metabólica: polidipsia
- Geniturinárias: albuminúria, poliúria
- Oculares: conjuntivite, fotofobia

Precauções: aterosclerose; doença cardíaca; uso concomitante a preparações contendo cálcio, outras contendo vitamina D ou análogos da vitamina D, ou, ainda, diuréticos; hiperlipidemia (elevação de LDL); hiperfosfatemia; osteodistrofia renal/outras condições que requerem altas doses de vitamina D pura — metabólitos da vitamina D preferidos, como calcitriol; sarcoidose/outra doenca granulomatosa

Contraindicações: hipercalcemia (exacerbação com toxicidade); hipervitaminose D



Posologia:

■ Intoxicação por antagonistas da vitamina K (p. ex., varfarina): INR > alvo terapêutico, mas < 4,5, sem evidência de sangramento — suspender uso do antagonista da vitamina K, reintroduzindo-o quando INR se aproximar do alvo; INR de 4,5-10, sem evidência de sangramento — evitar uso de vitamina K se não houver risco de sangramento; considerar 1-2,5 mg, V0; INR > 10, sem evidência de sangramento — utilizar vitamina K, 2,5-5 mg, V0, ou 0,5-1 mg, EV, com previsão de redução de INR em 24-48 h; utilizar dose adicional caso necessário; sangramento menor, com qualquer INR — vitamina K, 2,5-5 mg, V0, podendo repetir em 24 h; sangramento maior, com qualquer INR — recomendação de utilizar vitamina K, 5-10 mg, EV, em associação com complexo protrombínico ou plasma; uso de altas doses de vitamina K (10-15 mg) talvez gere resistência ao cumarínico por mais de 1 semana, período durante o qual pode-se utilizar heparina até que INR esteja no alvo terapêutico

(continua

-MRCM.indb 1480 12/5/17 4:07 PM

vitamina K3 (fitomenadiona)

(continuação)

Posologia: (continuação)

- Normalização de INR para procedimento: 1-2,5 mg, VO, na véspera da cirurgia, checando-se nível no dia do procedimento
- Hipoprotrombinemia por drogas (não cumarínicos) ou fatores limitantes a sua absorção ou síntese: 2,5-25 mg, VO, SC, IM ou EV

Função hepática: diminuição da função hepática – ajuste de dose pode ser necessário (comprimidos); doença hepática preexistente – falta de resposta pode indicar uma condição que não responde à vitamina K; grandes doses repetidas não são garantidas

Função renal: disfunção renal preexistente — contém alumínio, que pode ser tóxico para os ossos e SNC com o uso parenteral prolongado; uso com precaução

Administração parenteral (compatível – SF e SG5%): pode ser administrada SC ou EV; EV – diluir em solução compatível e infundir a, no máximo. 1 mg/min

Obs.: uso imediato

Reações adversas:

- Dermatológica: reação da pele-constatação (IM)
- Imunológica: anafilaxia (EV e IM)

Precauções: efeitos anticoagulantes da heparina não são neutralizados

voriconazol

V-fend®; V-fend® EV comp rev 50 e 200 mg; pó liof sol inj 200 mg







Sem ajus

Contraindicado

Posologia:

■ Aspergilose invasiva: dose de ataque de 6 mg/kg, a cada 12 h, por 24 h (2 doses); e, depois, 4 mg/kg, a cada 12 h

Precaução

Função hepática: insuficiência leve a moderada – após dose de ataque, reduzir dose de manutenção em 50%; insuficiência grave – avaliar risco/benefício e monitorizar toxicidade; podem ocorrer aumento da fosfatase alcalina (4-5%); aumento de AST (2-4%); aumento de ALT (2-3%); icterícia colestática (1-2%); hepatite e insuficiência hepática fulminante

Função renal: CICr < 50 mL/min — pode haver acúmulo do veículo ciclodextrina; usar formulação VO

Ajuste de dose: resposta inadequada — aumentar a dose de manutenção para 300 mg, VO, a cada 12 h, para doentes que pesem \geq 40 kg; ou 150 mg, VO, a cada 12 h, para doentes com peso < 40 kg; intolerância — reduzir a dose de manutenção EV para 3 mg/kg, a cada 12 h; reduzir a dose de manutenção EV para 3 mg/kg, a cada 12 h; reduzir a dose de manutenção VO em incrementos de 50 mg para um mínimo de 200 mg, a cada 12 h, no caso de doentes com peso \geq 40 kg, ou 100 mg, a cada 12 h, para pacientes com peso < 40 kg; obesidade — nenhum ajuste de dose necessário; uso concomitante de efavirenz — aumentar a dose de manutenção de voriconazol para 400 mg, VO, a cada 12 h, e diminuir a dose de efavirenz para 300 mg, a cada 24 h; uso concomitante de fenitoína — aumentar a dose de manutenção do voriconazol a partir de 4-5 mg/kg, EV, a cada 12 h, ou 200-400 mg, VO, a cada 12 h, para doentes com peso \geq 40 kg, ou, ainda, a partir de 100-200 mg, a cada 12 h, para doentes com peso \leq 40 kg

(continua)

voriconazol (continuação)

Administração parenteral (compatível — SF e SG5%): reconstituir o pó com 19 mL de diluente próprio; não pode ser administrado por injeção em *bolus*, apenas por infusão EV, após diluição em 40-400 mL de solução compatível; deve ser infundido em 1-2 h, a uma taxa máxima de 3 mg/kg/h Obs.: incompatível com outros medicamentos e solução de bicarbonato de sódio; estabilidade de 24 h em REF para soluções reconstituídas e diluídas

Reações adversas:

- Cardiovasculares: hipertensão ou hipotensão arterial (2%), vasodilatação (2%), taquicardia (< 2%)
- Dermatológica: erupção cutânea (< 7%)
- Neurológicas: > 10% alucinações (auditivas e/ou visuais e, provavelmente, dependentes da concentração sérica: 4-12%), febre (< 6%), calafrios (< 4%), cefaleia (< 3%)
- Gastrointestinais: náusea (1-5%), vômito (1-4%), dor abdominal (2%)
- Oculares: > 10% alterações visuais (dependentes da dose; alteração da cromatopsia, aumento ou redução da acuidade visual, fotofobia ou turvamento da visão: ~21%), fotofobia (2-3%)
- Endócrina e metabólica: hipopotassemia (< 2%)

Precauções: uso concomitante com everolimo, fluconazol; distúrbios hidroeletrolíticos (potássio, magnésio e cálcio) – risco de arritmias, incluindo torsades de pointes; evitar a exposição prolongada à luz solar durante o tratamento – alterações visuais (visão borrada, diminuição da acuidade, alteração na percepção de cores, fotofobia) podem ocorrer

Contraindicações: uso concomitante com carbamazepina, substratos do CYP3A4 (terfenadina, astemizol, cisaprida, pimozida ou quinidina), alcaloides do ergot, barbitúricos de longa ação, rifabutina, rifampicina, ritonavir em doses elevadas (400 mg, a cada 12 h), sirolimo, erva-de-são-joão, efavirenz; pacientes com intolerância à galactose, pois contém lactose em sua composição, bem como na deficiência da lactose e na síndrome de má absorção de glicose-galactose; cirrose hepática grave; pacientes < 12 anos



Posologia:

■ Infecção pelo HIV: 1 comprimido, 2×/dia

Função hepática: lamivudina — podem ocorrer aumentos transitórios nas enzimas hepáticas; zidovudina — ajustes de dose são necessários em pacientes com comprometimento hepático; recomenda-se a administração de preparações isoladas de lamivudina e zidovudina para esses pacientes

Função renal: lamivudina — ajustes de dose são necessários em pacientes com CICr < 50 mL/min; recomenda-se a administração de preparações isoladas de lamivudina e zidovudina para esses pacientes

Reações adversas: (relatadas durante terapia para tratar doença por HIV com lamivudina e zidovudina separadas ou em combinação; com relação a muitos desses eventos, não está claro se eles se relacionam à lamivudina, à zidovudina, à grande quantidade de fármacos utilizados no controle da doença pelo HIV ou se decorrem do processo patológico subjacente):

- Cardiovascular: miocardiopatia (rara)
- Respiratórias: tosse, dispneia

(continuação) zidovudina + lamivudina

Reações adversas: (continuação)

- Neurológicas: cefaleia (comum), parestesia (muito rara); neuropatia periférica foi relatada, entretanto, uma relação causal com o tratamento é incerta; vertigem (comum); raras - insônia, parestesia, sonolência, perda da acuidade mental, convulsões
- Musculoesqueléticas: artralgia (comum), distúrbios musculares (comuns), rabdomiólise (rara); distúrbios gerais - fadiga (comum), indisposição (comum), febre (comum); zidovudina – mialgia (comum); miopatia (incomum)
- Gastrointestinais: náusea (comum), vômito (comum), dor abdominal (comum), diarreia (comum), pancreatite (rara; relação causal com o tratamento é incerta), aumentos na amilase sérica (rara); flatulência (incomum) pigmentação da mucosa oral (rara), alteração do paladar e dispepsia (rara)
- Hematológicas: neutropenia (incomum), anemia (incomum), trombocitopenia (incomum), anemia (comum; pode requerer transfusão), neutropenia (comum) e leucopenia (comum) podem ocorrer mais frequentemente com altas dosagens (1.200-1.500 mg/dia) e em pacientes com doença avançada pelo HIV, no caso de pacientes com contagens de células CD4 < 100/mm³; pode ser necessária a redução da dose ou a interrupção do tratamento; a incidência de neutropenia também estava aumentada naqueles pacientes em que a contagem de neutrófilos, os níveis de Hb e os de vitamina B12 sérica estavam diminuídos no início do tratamento
- Endócrinas e metabólicas: hiperlactatemia (comum), acidose láctica (rara), redistribuição/acúmulo de gordura corporal (rara; dependente de múltiplos fatores, incluindo a combinação particular das drogas antirretrovirais)
- Locais: erupções (comuns), alopecia (comum); rash cutâneo e prurido (incomum), pigmentação de pele e unhas (rara), urticária (rara), sudorese (rara)
- Psiquiátricas: ansiedade (rara), depressão (rara)
- Geniturinária: frequência urinária aumentada (rara)
- Sistema reprodutor e seios: ginecomastia (rara)
- Miscelânea: comum indisposição; incomuns febre, dor generalizada e astenia

Precauções: acidose láctica/hepatomegalia grave com esteatose; pancreatite; efeitos hematológicos; redistribuição de gordura; síndrome de reconstituição imune; pacientes coinfectados pelo vírus da hepatite B ou C

Contraindição: pacientes com baixa contagem de neutrófilos (< 750/mm³) ou baixos níveis de Hb (< 7,5 g/dL ou 4,65 mmol/L); depressão da medula óssea; deficiência de ácido fólico ou vitamina B12

zolpidem

Patz® SL; Stilnox®; Stilnox® CR

comp SL 5 mg; comp rev 10 mg; comp multicamada lib prol 6,25 e 12,5 mg









Com ajuste

Compative

Posologia:

■ Insônia: acão imediata — 5-10 mg, antes de dormir: SL — 5-10 mg. imediatamente antes de dormir; liberação prolongada - 6,25-12,5 mg

(continua)

(continuação) zolpidem

Função hepática: insuficiência hepática (liberação imediata) – administrar 5 mg, ao se deitar; insuficiência hepática (liberação prolongada) – administrar 6,25 mg, ao se deitar; insuficiência hepática (SL) – administrar 5 mg, ao se deitar; insuficiência hepática grave – uso contraindicado

Função renal: ajuste de dose não é necessário

Ajuste de dose: uso concomitante com depressores do SNC - não é recomendado o emprego de outros sedativos-hipnóticos ao se deitar ou no meio da noite; ajuste da dose pode ser necessário; pacientes debilitados – 5 mg, VO, ao se deitar; liberação imediata - 6,25 mg, VO, ao se deitar; liberação prolongada – 5 mg, na hora de dormir; idosos – 5 mg, VO, ao se deitar; liberação imediata - 6,25 mg, VO, ao se deitar; liberação prolongada - 5 mg, na hora de dormir

Reações adversas (a frequência real pode depender da apresentação, da dose e/ou da idade do paciente):

- Cardiovasculares: 1-10% aumento da PA, desconforto ou dor torácica, palpitação
- Dermatológicas: 1-10% enrugamento, erupção cutânea, urticária
- Neurológicas: cefaleia (7-19%), sonolência (6-15%), tontura (1-12%); 1-10%
- desinibição, desorientação, despersonalização, estresse, euforia, fadiga, febre, hipoestesia, insônia, letargia, oscilações do humor, sensação de desmaio, sensação de estar drogado, sensação de queimação, sonhos anormais, sonolência, transtornos da atenção, transtornos da memória, transtornos do sono
- Respiratórias: 1-10% faringite, infecção das vias aéreas superiores, irritação da orofaringe, sinusite
- Musculoesqueléticas: 1-10% artralgia, cervicalgia, contrações musculares involuntárias, dorsalgia e/ou lombalgia, fragueza, mialgia, parestesia, retardo psicomotor, transfornos do equilíbrio, tremor
- Gastrointestinais: 1-10% constipação, desconforto abdominal, diarreia, dispepsia, dor abdominal, flatulência, gastroenterite, náusea, refluxo gastroesofágico, sensibilidade abdominal, soluços, transtorno do apetite, vômito, xerostomia
- Geniturinárias: 1-10% ITU, ressecamento vulvovaginal
- Oculares: 1-10% alteração da percepção de profundidade, astenopia, diplopia, hiperemia ocular, transtornos visuais, visão turva
- Auditivas: 1-10% labirintite, vertigem, zumbido
- Endócrina e metabólica: menorragia
- Renal: 1-10% disúria
- Miscelânea: 1-10% alergia, compulsão alimentar, síndrome similar à gripe

Precauções: retirada abrupta ou diminuição rápida da dose; evitar o uso concomitante com álcool; pacientes do sexo feminino; comportamentos relacionados com o sono – possibilidade de os pacientes realizarem atividades durante esse estado (dirigir, comer), sem que haja lembrança depois; pode ocorrer agravamento da insônia, que pode desaparecer 7-10 dias após início do uso

Contraindicações: síndrome da apneia obstrutiva do sono grave; insuficiência respiratória grave e/ou aguda; miastenia grave; histórico pessoal ou familiar de sonambulismo

-MRCM.indb 1482 12/5/17 4:08 PM

324

PSICOFARMACOLOGIA

Arthur Hirschfeld Danila, Pedro Colli Badino de Souza Leite

ANTIDEPRESSIVOS

Deve-se chegar à dose terapêutica e tentar mantê-la por 4- 6 semanas para avaliar a resposta. Sabe-se que a maior ocorrência de efeitos colaterais ocorre nas 2 primeiras semanas.

As principais classes e dosagens são apresentadas na Tabela 1.

O potencial para determinados efeitos colaterais pode ser estimado a partir da potência ou da afinidade dos vários sítios receptores (Tabelas 2 e 3).

ANTIPSICÓTICOS

Os antipsicóticos podem ser divididos por geração. Suas dosagens e descrições são apresentadas na Tabela 4.

Classe/droga	Indicação	Posologia	Observação
Inibidores seletiv	os de recaptura da serotonina		
■ Fluoxetina	Transtornos depressivos e ansiosos	20-80 mg	Iniciar com 1 comprimido de 20 mg pela manhã
	Bulimia nervosa	60-80 mg	
■ Sertralina	Transtornos depressivos e ansiosos	50-200 mg	Iniciar com 1 comprimido de 50 mg, pela manhã Inibidor seletivo de recaptura da serotonina com menos interação medicamentosa Opção para pacientes em polifarmácia
■ Paroxetina	Transtornos depressivos e ansiosos	20-80 mg	Iniciar com 20 mg, à noite Perfil mais sedativo útil em quadros ansiosos Meia-vida curta — abstinência pode surgir mesmo se houver má adesão por 1 dia
Tricíclicos			
Amitriptilina	Transtornos depressivos	150-300 mg	Iniciar com 25 mg, à noite, podendo aumentar a cada 3-7 dias até 150 mg Observar QT antes e após introdução
■ Nortriptilina	Transtornos depressivos	50-150 mg	Iniciar com 25 mg, à noite Boa ação para dor neuropática Observar QT antes e após introdução
Inibidor da recap	tura de serotonina e norepinet	rina	
■ Venlafaxina	Transtornos depressivos e ansiosos	75-225 mg	Iniciar com 37,5 mg, pela manhã, aumentar em 4 dias para 75 mg e observar respostas Controle pressórico com dose > 225 mg/dia Pode causar síndrome de descontinuação, por isso redução deve ser feita com cautela
Agente serotonir	nérgico e noradrenérgico espe	cífico	
■ Mirtazapina	Transtornos depressivos	15-45 mg	Iniciar com 15 mg, à noite Boa opção para polimedicados (idosos) Potencialização de outros antidepressivos Atentar para o fato de que associação com tramadol diminui o limiar convulsivo

Tabela 2 Ação de psicotr	ópicos por receptor	
Ação	Efeito terapêutico	Efeito colateral
Bloqueio de recaptura da norepinefrina	Antidepressivo	Tremores, taquicardia, sudorese, insônia, problemas de ereção e ejaculação Potencialização do efeito pressórico da norepinefrina
Bloqueio de recaputra da serotonina	Antidepressivo Transtorno obsessivo-compulsivo	Desconforto gastrointestinal, náusea, cefaleia, acatisia, anorexia, distúrbios sexuais
Bloqueio de recaptura da dopamina	Antidepressivo Antiparkisoniano	Ativação psicomotora Agravamento de psicoses

(continua)

-MRCM.indb 1483 12/5/17 4:08 PM

Ação	Efeito terapêutico	Efeito colateral
Bloqueio H1	Ação mais potente dos tricíclicos	Sedação, hipotensão postural, ganho de peso, fadiga, tontura, náusea
Bloqueio da acetilcolina	Ação secundária dos tricíclicos	Boca seca, visão turva, constipação, retenção urinária, taquicardia, alteração do QRS, alteração de memória, aumento da pressão ocular, ganho de peso, disfunção sexual
Bloqueio 5HT1	Antidepressivo Ansiolítico	
Bloqueio 5HT2	Ansiolítico Antidepressivo Antipsicótico	Hipotensão, alterações da ejaculação, sedação, irritabilidade
Bloqueio D2	Antipsicótico	Efeitos extrapiramidais (tremor, rigidez), disfunção sexual
Bloqueio alfa-1		Hipotensão postural, vertigem, taquicardia reflexa, sedação, congestão nasal, disfunção erétil e ejaculatória Potencialização de ação anti-hipertensiva via bloqueio alfa-1 (prazosin)
Bloqueio alfa-2		Disfunção sexual, priapismo, antagonismo de antidepressivos que atuan como estimulantes alfa-2 (p. ex., clonidina e metildopa)

Adaptada de Cordás TA, Moreno RA (orgs.). Condutas em psiquiatria: consulta rápida. Porto Alegre: Artmed; 2008 e Owens MJ, Morgan WN, Plott SJ, Nemeroff CB. Neurotransmitter receptor and transporter binding profile of antidepressants and their metabolites. J Pharmacol Exp Therap 1997;283(3):1305-22.

Tabela 3 Açã	o dos antide	pressivos e	m neurotrai	nsmissão/r	eceptores						
Droga	Recap NE	Recap 5HT	Recap DA	Bloq 5HT1	Bloq 5HT2	Bloq Ach	Bloq H1	Bloq alfa-1	Bloq alfa-2	Bloq D2	Seletivo
Amitriptilina	+++	++	+	++	+++	+++	++++	+++	++	+	NE > 5HT
Nortriptilina	++++	++	+	++	+++	++	+++	+++	+	+	NE > 5HT
Bupropiona	+	++	0	++	0	0	+	+	0	0	NE > 5HT
Venlafaxina	++	+++	+	0	0	0	0	0	0	0	NE < 5HT
Citalopram	+	++++	0	0	+	0	++	+	0	0	NE < 5HT
Fluoxetina	++	++++	+	0	++	+	+	+	0	+	NE < 5HT
Sertralina	++	++++	++	0	+	++	0	++	+	0	NE < 5HT
Paroxetina	++	+++++	+	0	0	++	0	+	+	0	NE < 5HT
Mirtazapina	+	+	0	0	++++	++	++++	++	+++	+	_

Ach: acetilcolina; bloq: bloqueio; 5HT: serotonina; DA: dopamina; H: histamina; NE: norepinefrina; recap: recaptura.

Adaptada de Cordás TA, Moreno RA (orgs.). Condutas em psiquiatria: consulta rápida. Porto Alegre: Artmed; 2008 e Owens MJ, Morgan WN, Plott SJ, Nemeroff CB. Neurotransmitter receptor and transporter binding profile of antidepressants and their metabolites. J Pharmacol Exp Therap 1997;283(3):1305-22.

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	antipsicóticos		
Classe/medicação	Indicação	Dose	Observação
1ª geração			
■ Haloperidol	Transtornos psicóticos Transtornos de tiques	1-10 mg	Em caso de má adesão VO, indica-se decanoato, IM (aplicação garante nível sérico por 4 semanas)
	Quadro psicótico agudo	2-5 mg, VO ou IM	Incisivo
	Quadros não agudos	1-2,5 mg/dia	Custo baixo Pouco sedativo em relação a outros antipsicóticos A formulação IM é útil em agitação psicomotora em quadros aqudos

(continua)

-MRCM.indb 1484 12/5/17 4:08 PM

Tabela 4 Principais	antipsicóticos		
Classe/medicação	Indicação	Dose	Observação
■ Clorpromazina	Transtornos psicóticos Náusea Soluço refratário	200-800 mg/dia	Efeito sedativo significativo
	Quadro psicótico agudo	100-200 mg, VO ou IM, reavaliar em 30-60 min para nova dose	
	Quadros não agudos	50-100 mg/dia	
2ª geração			
■ Risperidona	Transtornos psicóticos Mania	2-8 mg/dia, VO, ou 25-50 mg, IM, por 2 semanas	Iniciar com 1-2 mg/dia, VO — se houver má adesão VO, deve-se tentar manter VO após tolerabilidade da medicação Manter risperidona, VO, por 3 semanas a partir da 1ª aplicação IM
■ Olanzapina	Esquizofrenia Transtorno afetivo bipolar	10-20 mg/dia	Iniciar com 5-10 mg/dia — em quadros agudos ou de má adesão, 10 mg, IM Aguardar 2 horas para a póxima dose com limite de 3 injeções/ dia (máximo: 20 mg/dia) Alto risco de síndrome metabólica
■ Quetiapina	Esquizofrenia	150-750 mg/dia	Fármaco com meia-vida curta, por isso devem ser administradas
	Trasntorno afetivo bipolar	400-800 mg/dia	ao menos 2 doses/dia Sedação intensa Alto risco de síndrome metabólica

Tabela 5 Benzodiazep	oínicos		
Classe/medicação	Dose	Meia-vida	Observações
Clonazepam	0,5-2 mg/dia	Cerca de 40 h	Redução de dose cautelosa para evitar abstinência Potencializa os inibidores seletivos de recaptura da serotonina no tratamento de ansiedade
Lorazepam	2-6 mg/dia	10-20 h	Não apresenta excreção hepática Pode ser usada em etilistas crônicos, <i>delirium</i> ou em quadros catatoniformes
Alprazolam	1-4 mg/dia	12-15 h	Pode ser usada em transtorno de pânico (meia-vida curta)
Diazepam	5-40 mg/dia	20-50 h	Pode-se usar até 100 mg/dia em delirium tremens

BIBLIOGRAFIA

Diretrizes da Associação Brasileira de Psiquiatria e da Associação Médica Brasileira. Disponível em: http://www.abp.org.br/portal/educacao/ diretrizes. Acesso em: 24 fev 2015.

Stahl SM. Essential psychopharmacology: neuroscientific basis and practical applications. 3.ed. New York: Cambridge University; 2008.

Stahl SM. Essential psychopharmacology: the prescriber's guide. New York: Cambridge University; 2005.

Taylor D, Paton C; Kapur S. The Maudsley prescribing guidelines. 10.ed. London: Informa Healthcare; 2009.

Yatham LN, Kennedy SH, Parikh SV, Schaffer A, Beaulieu S, Alda M, et al.; Canadian Network for Mood and Anxiety Treatments (CANMAT) and International Society for Bipolar Disorders (ISBD) collaborative update of CANMAT guidelines for the management of patients with bipolar disorder: update 2013. Bipolar Disord 2013;15:1-44. Disponível em: http://www.canmat.org/guides.php. Acesso em: 24 fev 2015.

DOSES DE ANTIBIÓTICOS, ANTIFÚNGICOS E ANTIVIRAIS INJETÁVEIS

Ralcyon Francis Azevedo Teixeira

A Tabela 1 apresenta as doses dos medicamentos conforme habitualmente utilizadas na prática clínica. Mudanças ou doses *off label* devem ser avaliadas caso a caso, de preferência por um especialista. As indicações podem ser mudadas conforme novos estudos são publicados. Recomenda-se sempre consultar a bula do produto.

-MRCM.indb 1485 12/5/17 4:08 PM

Tabela 1 Dos	Tabela 1 Doses de antibióticos, antifúngicos e antivirais injetáveis mais comumente usados na prática clínica	s e antivirais injet	áveis mais comumente u	ısados na prática clínica			
Antibiótico	Dose habitualmente usada		Insuficiência renal (CICr)	SICr)	Diálise	Insuficiência	Observações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	
Aciclovir	5-12,5 mg/kg, a cada 8 h	Sem ajuste	5-12,5 mg/kg, a cada 12-24 h	2,5-6,2 mg/kg, a cada 24 h	Hemodiálise: dose pós-diálise CAPD: dose para CICr < 10	Sem ajuste	Recomenda-se o uso de doses altas nas infecções graves
Amoxicilina- -clavulanato	1 g, a cada 8 h	Sem ajuste	500 mg, a cada 12 h	500 mg, a cada 24 h	250–500 mg, a cada 24 h	Sem ajuste	1
Amicacina	Múltiplas doses: 7,5 mg/kg, a cada 12 h	Sem ajuste	7,5 mg/kg, a cada 24 h	7,5 mg/kg, a cada 48 h	Hemodiálise: suplementar 3,25 mg/kg pós-diálise CAPD: são perdidos 15-20 mg/L/dia de volume dialisado	Sem ajuste	Como todo aminoglicosídeo, tem potencial nefrotóxico e ototóxico Se disponível, raalizar a dosagem de amicacinemia, principalmente em
	Dose única: 15 mg/kg, 1×/dia	CICr > 80 mL/min: CICr de 60-80 mL/ CICr de 40-60 mL/ CICr de 30-40 mL/ CICr de 20-30 mL/ CICr de 10-20 mL/ CICr de 10-20 mL/	CICr > 80 mL/min: 15 mg/kg, a cada 24 h CICr de 60-80 mL/min: 12 mg/kg, a cada 24 h CICr de 40-60 mL/min: 7,5 mg/kg, a cada 24 h CICr de 30-40 mL/min: 4 mg/kg, a cada 24 h CICr de 20-30 mL/min: 7,5 mg/kg, a cada 48 h CICr de 10-20 mL/min: 4 mg/kg, a cada 48 h CICr < 10 mL/min: 3 mg/kg, a cada 72 h e supl	15 mg/kg, a cada 24 h min: 12 mg/kg, a cada 24 h min: 7,5 mg/kg, a cada 24 h min: 7,5 mg/kg, a cada 24 h min: 7,5 mg/kg, a cada 48 h min: 4 mg/kg, a cada 48 h 3 mg/kg, a cada 72 h e suplementar dose após hemodiálise	odiálise	Sem ajuste	pacientes com insuficiência renal
Ampicilina	50-200 mg/kg/dia, EV, divididos a cada 6 h (usualmente, 250-2.000 mg, a cada 6 h)	Sem ajuste	250-2.000 mg, a cada 6-12 h	250-2.000 mg, a cada 12-24 h	Hemodiálise: suplementar dose pós-diálise CAPD: 250-500 mg, a cada 12 h	Sem ajuste	Doses maiores são usadas em infecções graves (endocardite, meningite etc.)
Ampicilina + sulbactam	2 g, a cada 6 h	Sem ajuste	2 g, a cada 8-12 h	2 g, a cada 24 h	Hemodiálise: suplementar dose pós-diálise CAPD: 2 g, a cada 24 h	Sem ajuste	Doses maiores podem ser usadas em infecções graves
Anfotericina B desoxicolato	0,3-1 mg/kg/dia	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Cuidado ao usar doses altas da medicação Não é recomendado ultrapassar 1,5 mg/kg/dia da medicação Monitorizar rigorosamente função renal e potássio durante o uso Risco de reação infusional
Anfotericina B, complexo lipídico	5 mg/kg/dia	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Monitorizar função renal e potássio Risco de reação infusional
							footing

Antibiótico	Dose habitualmente usada		Insuficiência renal (CICr)	CICr)	Diálise	Insuficiência	Observações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	
Anfotericina B, lipossomal	3-5 mg/kg/dia	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Monitorizar função renal e potássio Risco de reação infusional
Anidulafungina	Candidemia: 200 mg, EV, a cada 24 h, no 1° dia, seguidos de 100 mg, a cada 24 h Candidíase esofágica: 100 mg, EV, a cada 24 h, no 1° dia, seguidos de 50 mg, a cada 24 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Efeitos adversos mais comuns: náusea, vômito e cefaleia Não faz nível terapêutico em SNC e urina
Azitromicina	500 mg, a cada 24 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	ı
Aztreonam	2 g, a cada 6-8 h	100% da dose normal	50-75% da dose normal	25% da dose normal	Suplementar 0,5 g, pós- -hemodiálise CAPD: 25% da dose normal	Sem ajuste	1
Caspofungina	70 mg, EV, a cada 24 h, no 1° dia, seguidos de 50 mg, a cada 24 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Reduzir para 35 mg/dia se houver insuficiência hepática moderada	Efeitos adversos mais comuns: prurido, cefaleia, vômito, diarreia e febre (relacionados à infusão) Não faz nível terapêutico em SNC e urina
Cefalotina	1-2 g, a cada 6-8 h	Sem ajuste	Até 1,5 g, a cada 6 h	500 mg, a cada 6-8 h	Suplementar 0,5-1 g, pós-hemodiálise	Sem ajuste	Doses e intervalos mudam na profilaxia cirúrgica Não ultrapassar 12 g/dia da medicação
Cefazolina	1-2 g, a cada 8 h	Sem ajuste	1-2 g, a cada 12 h	1-2 g, a cada 24-48 h	Suplementar 1-2 g, pós- -hemodiálise CAPD: 500 mg, a cada 12 h	Sem ajuste	Doses e intervalos mudam na profilaxia cirúrgica Não ultrapassar 12 g/dia da medicação

(continuação)

Tabela 1 Do	Doses de antibióticos, antifúngicos e antivirais injetáveis mais comumente usados na prática clínica	os e antivirais injetá	veis mais comumente	usados na prática clínica			(continuação)
Antibiótico	Dose habitualmente usada		Insuficiência renal (CICr)	(CICr)	Diálise	Insuficiência	Observações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	
Cefepima	1-2 g, a cada 8-12 h	CICr > 60 mL/min: sem ajuste CICr de 30-60 mL/min: 2 g, a c CICr de 11-29 mL/min: 2 g, a c	CICr > 60 mL/min: sem ajuste CICr de 30-60 mL/min: 2 g, a cada 12 h CICr de 11-29 mL/min: 2 g, a cada 24 h	1 g, a cada 24 h	Suplementar 1 g, pós- -hemodiálise CAPD: 1-2 g, a cada 48 h	Sem ajuste	Doses altas de cefepima em pacientes com doença renal crônica podem causar <i>status epilepticus</i> não conulsivo Ficar atento caso o paciente desenvolva confusão mental, desorientação, agitação, alucinação, mioclonias, comportamentos inadequados, mutismo ou coma — atentar para a correção da dose pelo CICr
Cefotaxima	2 g, a cada 8 h	2 g, a cada 8-12 h	2 g, a cada 12-24 h	2 g, a cada 24 h	Suplementar 1 g pós- -hemodiálise CAPD: 0,5-1 g, a cada 24 h	Sem ajuste	Doses maiores podem ser usadas em infecções graves e do SNC
Cefoxitina	2 g, a cada 6-8 h	Sem ajuste	2 g, a cada 8-12 h	2 g, a cada 24-48 h	Suplementar 1 g, pós- -hemodiálise CAPD: 1 g, a cada 24 h	Sem ajuste	Doses e intervalos mudam na profilaxia cirúrgica
Ceftazidima	2 g, a cada 8 h	2 g, a cada 8-12 h	2 g, a cada 12-24 h	2 g, a cada 24-48 h	Suplementar 1 g, pós- -hemodiálise CAPD: 500 mg, a cada 24 h	Sem ajuste	Cefalosporina de 3ª geração com ação anti- <i>Pseudomonas</i>
Ceftriaxona	1-2 g, a cada 12-24 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	É discutível a suplementação de uma dose pós-hemodiálise	Pode ser necessário caso o paciente apresente insuficiência hepática significativa + insuficiência renal - recomenda-se não ultrapassar 2 g/dia	Doses mais altas são usadas em infecções do SNC (meningite bacteriana: 2 g, a cada 12 h)
Cefuroxima	0,75-1,5 g, a cada 8 h	Sem ajuste	0,75-1,5 g, a cada 8-12 h	0,75-1,5 g, a cada 24 h	Suplementar uma dose pós-hemodiálise CAPD: dose para CICr < 10 mL/min	Sem ajuste	

Antibiótico	Antibiótico Dose habitualmente usada Insuficiência renal (CICr)		Insuficiência renal (CICr)	ICr)	Diálise	Insuficiência	Observações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	
Ciprofloxacino	400 mg, a cada 12 h	Sem ajuste	400 mg, a cada 24 h (ou 200 mg, a cada 12 h)	400 mg, a cada 24 h (ou 200 mg, a cada 12 h)	Hemodiálise: 400 mg, a cada 24 h (ou 200 mg, a cada 12 h) Suplementar uma dose pós-diálise	Sem ajuste	Doses mais altas (400 mg, a cada 8 h) podem ser usadas em infecções graves ou focos fechados
Claritromicina	500 mg, a cada 12 h	Sem ajuste	500 mg, a cada 12-24 h	500 mg, a cada 24 h	Suplementar dose pós-diálise CAPD: 500 mg, a cada 24 h	Sem ajuste	Cuidado com flebite química quando realizada em veia periférica Evitar associação com estatina
Clindamicina	600 mg, a cada 6 h, ou 900 mg, a cada 8 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Ajustar dose em caso de insuficiência hepática grave	Lembrar de usar na suspeita de síndrome do choque tóxico
Cloranfenicol	50-100 mg/kg divididos a cada 6 h (máximo: 4 g/dia)	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Ajustar na insuficiência hepática e evitar o uso em insuficiência hepática grave	Atentar-se à monitorização dos índices hematimétricos
Daptomicina	4-6 mg/kg/dia	Sem ajuste	CICr > 30 mL/min: sem ajuste CICr < 30 mL/min: 4-6 mg/kg, a cada 48 h	4-6 mg/kg, a cada 48 h	Hemodiálide e CAPD: 4-6 mg/kg, a cada 48 h	Sem ajuste	Monitorizar sintomas de miopatia e dosagem de CPK Descontinuar a medicação caso haja aumento de CPK > 10 × LSN, CPK > 1.000 ou sintomas de miopatia Daptominica não é eficaz para tratar infecções de sítio pulmonar
Eritromicina	500 mg, a cada 6 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste (no entanto, usar com cautela em insuficiência hepática grave)	Doses mais altas podem ser usadas em infecções graves

(continuação)

1490	nuação)
FARMACOTERAPIA	(conti
SEÇÃO 30	

Antibiótico	Dose habitualmente usada		Insuficiência renal (CICr	ICr)	Diálise	Insuficiência	Observações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	
Ertapeném	1 g, a cada 24 h	Sem ajuste	CICr > 30 mL/min: sem correção CICr < 30 mL/min: 500 mg, a cada 24 h	500 mg, a cada 24 h	CICr < 10 mL/min: manter dose igual Suplementar 150 mg se o ertapeném for administrado dentro de 6 h antes da hemodiálise	Sem ajuste	Boa droga para poupar (quando possível) os outros cabapenêmicos e para realizar <i>home care</i> ou hospitaldia, desospitalizando precocemente o paciente (lembrar que não é recomendado para tratar <i>Pseudononas aeruginosa</i>)
Estreptomicina	15 mg/kg, a cada 24 h (evitar ultrapassar 1 g/dia)	Sem ajuste	15 mg/kg, a cada 24-72 h	15 mg/kg, a cada 72-96 h	Suplementar 50% pós- -hemodiálise CAPD: 20-40 mg/L/dia de dialisado perdidos	Sem efeito	
Fluconazol	100-400 mg, a cada 24 h	Sem ajuste	50% da dose	50% da dose	Suplementar 100% pós- -hemodiálise CAPD: 50% da dose	Sem ajuste	Doses mais altas (até 800 mg/dia) podem ser usadas em infecções graves Monitorizar enzimas e função hepática
(indução)	Indução: 90 mg/kg, a cada 12 h ou 60 mg/kg, a cada 8 h	CICr > 1,4 mL/min/ CICr de 1-1,4 mL/n CICr de 0,6-0,8 mL, CICr de 0,5-0,8 mL, CICr de 0,4-0,5 mL, CICr de 0,4-0,5 mL,	CICr > 1,4 mL/min/kg: 60 mg/kg, a cada 8 h CICr de 1-1,4 mL/min/kg: 45 mg/kg, a cada 8 h CICr de 0,8-1 mL/min/kg: 50 mg/kg, a cada 12 h CICr de 0,6-0,8 mL/min/kg: 40 mg/kg, a cada 12 h CICr de 0,5-0,6 mL/min/kg: 60 mg/kg, a cada 24 h CICr de 0,4-0,5 mL/min/kg: 50 mg/kg, a cada 24 h CICr < 0,4 mL/min/kg: não é recomendado o uso da medicação	i h 12 h 24 h 24 h uso da medicação		Sem ajuste	Habitualmente usado para o tratamento de citomegalovirose ou herpes vírus com suspeita de resistência ou falha terapêutica com aciclovir ou ganciclovir Monitorizar função renal, eletrólitos (potássio, cálcio, magnésio), enzimas hepáticas e hemograma Pode causar neuropatia, febre, cefaleia, náusea e fadiga
Ganciclovir	5 mg/kg, a cada 12 h	CICr de 70-90 mL/min: 5 mg/kg, a cada 12 h CICr de 50-69 mL/min: 2,5 mg/	CICr de 25-49 mL/min: 2,5 mg/kg, a cada 12 h CICr de 10-25 mL/min: 1,25 mg/kg, a cada	1,25 mg/kg, 3×/ semana	Suplementar dose pós-diálise CAPD: 1,25 mg/kg, 3×/semana	Sem ajuste	Potencial mielotóxico e cardiotóxico

Antibiótico	Dose habitualmente usada		Insuficiência renal (CICr	CICr)	Diálise	Insuficiência	Observações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	
Gentamicina	Múltiplas doses: 2 mg/kg (ataque) e depois, 1,7 mg/kg, a cada 8 h	Sem ajuste	1,7 mg/kg, a cada 12-24 h	1,7 mg/kg, a cada 48 h	Hemodiálise: 1,7 mg/kg, a cada 48 h e suplementar 0,85 mg/kg pós-diálise CAPD: Anúrico, 0,6 mg/kg/dia Não anúrico: 0,75 mg/kg/dia	Sem ajuste	Esquema preferido para endocardites
	Dose única diária: 5,1 mg/kg, a cada 24 h (quadro muito grave: 7 mg/kg, a cada 24 h)	CICr > 80 mL/min: CICr de 60-80 mL/r CICr de 40-60 mL/r CICr de 30-40 mL/r CICr de 20-30 mL/r CICr de 10-20 mL/r CICr de 10-20 mL/r	CICr > 80 mL/min: 5,1 mg/kg, a cada 24 h CICr de 60-80 mL/min: 4 mg/kg, a cada 24 h CICr de 40-60 mL/min: 3,5 mg/kg, a cada 24 h CICr de 30-40 mL/min: 2,5 mg/kg, a cada 24 h CICr de 20-30 mL/min: 4 mg/kg, a cada 48 h CICr de 10-20 mL/min: 3 mg/kg, a cada 48 h CICr de 10-20 mL/min: 2 mg/kg, a cada 72 h depois da hemodiálise	h : h is da hemodiálise		Sem ajuste	Esquema preferido por causar menos efeitos adversos
Imipeném + cilastatina	500 mg, a cada 6 h	250-500 mg, a cada 6-8 h	250 mg, a cada 8-12 h	125-250 mg, a cada 12 h	Suplementar dose pós- -hemodiálise CAPD: 125-250 mg, a cada 12 h	Sem ajuste	Doses maiores (até 1 g, a cada 6-8 h) são recomendadas para se tratar Pseudomonas aureuginosa
Levofloxacino	250-750 mg, a cada 24 h, mas prefere-se usar a dose de 750 mg	750 mg, a cada 24 h	CICr de 20-49 mL/ min: 750 mg, a cada 48 h CICr < 20 mL/min: 750 mg (ataque) e depois, 500 mg, a cada 48 h	CICr < 20 mL/min: 750 mg (ataque) e depois, 500 mg, a cada 48 h	Hemodiálise e CAPD: 750 mg (ataque) e depois, 500 mg, a cada 48 h	Sem ajuste	
Linezolida	600 mg, a cada 12 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Hemodiálise: suplementar dose após	Sem ajuste	Tem as vantagens de não ser ajustada para função renal e possuir forma oral com ótima biodisponibilidade Observar plaquetopenia e, se possível, evitar o uso por > 28 dias pelo risco de neuropatia
Meropeném	Habitual: 1 g, a cada 8 h Meningite: 2 g, a cada 8 h	1 g, a cada 8 h	1 g, a cada 12 h	0,5 g, a cada 24 h	Hemodiálise: suplementar dose após CAPD: 0,5 g, a cada 24 h	Sem ajuste	O uso de doses mais elevadas (2 g, a cada 8 h) tem sido cada vez mais discutido para o tratamento de bactérias multirresistentes

(continuação)

SEÇÃO 30 FARMACOTERAPIA

Tabela 1 Dos	Tabela 1 Doses de antibióticos, antifúngicos e antivirais injetáveis mais comumente usados na prática clínica	s e antivirais injetá	veis mais comumente	usados na prática clínica			
Antibiótico	Dose habitualmente usada		Insuficiência renal (CICr)	(cicr)	Diálise	Insuficiência	O bservações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	
Metronidazol	500 mg, a cada 8 h	500 mg, a cada 8 h	500 mg, a cada 8 h	250 mg, a cada 8 h	Hemodiálise: suplementar metade da dose após CAPD: 250 mg, a cada 8-12 h	Reduzir em 50% a dose na insuficiência hepática grave	Doses maiores podem ser usadas em casos graves (até a cada 6 h) Gosto metálico na boca é um dos principais efeitos adversos Não usar concomitantemente com o consumo de álcool
Micafungina	Candidíase esofágica: 150 mg, a cada 24 h Candidemia: 100 mg, a cada 24 h Profilaxia em transplante de medula óssea: 50 mg, a cada 24 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	
Moxifloxacino	400 mg, a cada 24 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Tem as vantagens de não precisar ajustar para função renal e apresentar formulação VO com ótima biodisponibilidade
Oxacilina	2 g, a cada 4 h (total: 12 g/dia)	Sem ajuste	Sem ajuste	Discutível – alguns autores recomendam diminuir a dose para 0,5-1 g, a cada 4-6 h Em infecções graves, recomenda-se manter doses altas Na bula, não há indicação de ajuste de dose	Não dialisável	Discutível reduzir a dose nos casos de insuficiência hepática grave	Cuidado com o risco de flebite quando usado em veia periférica Utilizar altas doses nas infecções moderadas e graves

Antibiótico	Dose habitualmente usada		Insuficiência renal (CICr)	:ICr)	Diálise	Insuficiência	Observações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	
Piperacilina + tazobactam	4,5 g, a cada 6 ou 8 h	Sem ajuste	ClCr de 20-50 mL/min: 2,25 g, a cada 6 h ClCr de 10-20 mL/min: 2,25 g, a cada 8 h	2,25 g, a cada 8 h	Hemodiálise: 2,25 g, a cada 8 h e suplementar 0,75 g, pôs-hemodiálise CAPD: 4,5 g, a cada 12 h	Sem ajuste	Tendência de usar doses máximas em obesos e infecções graves Monitorizar eletrólitos e usar com cautela em pacientes com restrição significativa de sódio Segundo a bula, cada FA contém 2,79 mEq (64 mg) de sódio por grama de piperacilina
Polimixina B (10.000 UI = 1 mg)	Dose de ataque: 2,5 mg/kg, em 2 h Dose de manutenção: 1,5 mg/ kg, a cada 12 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem informação	A polimixina B tem baixa concentração urinária, o que representa um ponto negativo para o tratamento das ITU
Polimixina E (colistina) – as formulações são de colistimetato = 30.000 UJ de colistimetato = 1 mg de colistina	Dose de ataque (mg) = concentração média em estado de equilíbrio de alvo da colistina (geralmente, 3,5, mas alguns autores consideram 2,5) × 2 × peso (considerar o menor entre o peso ideal e o real) Dose de manutenção (mg) = concentração média em estado de equilíbrio de alvo da colistina × (1,5 × ClCr + 30) Não ultrapassar 475 mg/dia de droga de acordo com novos estudos (conforme a bula, até 300 mg/dia)	CICr > 70 mL/ min/1,73 m²: administrar a cada 8 ou 12 h	ClCr de 10-70 mL/ min/1,73 m²: administrar a cada 8 ou 12 h	ClCr < 10 mL/min/ 1,73 m²: administrar a cada 12 h	Administrar dose do dia após término da sessão	Sem informação	A colistina tem alta excreção urinária, o que pode ser positivo no tratamento relacionado às ITU Exemplo prático de cálculo de dose para paciente com 60 kg (peso real foi o menor entre peso ideal e real) e CICr = 100 mL/min/1,73 m². Ataque: 3,5 × 2 × peso = 3,5 × 2 × 60 = 420 mg de colistina Manutenção (após 12 h da dose de ataque): 3,5 × (1,5 × 100 + 30) = 3,5 × 180 = 630 mg de colistina/dia – como a dose máxima de colistina/dia – como a dose máxima de colistina/dia – como a dose gada 12 h, ou 158 mg, a cada 8 h
Sulfametoxazol + trimetoprima (dose baseada na trimetoprima)	5-20 mg/kg/dia, divididos a cada 6-12 h	5-20 mg/kg/dia, divididos a cada 6-12 h	ClCr de 30-50 mL/min: 5-7,5 mg/kg, a cada 8 h ClCr de 10-29 mL/min: 5-10 mg/kg, a cada	Não se recomenda o uso Se utilizado, 5-10 mg/ kg, a cada 24 h	Hemodiálise e CAPD: não se recomenda o uso Se utilizado, 5-10 mg/kg, a cada 24 h	Sem ajuste	As doses variam muito e são calculadas dependendo da doença em questão Podem ocorrer vários efeitos adversos, mas os mais comuns são problemas renais e alergia

(continuação)

1494 (continuação)

Antibiótico	Dose habitualmente usada		Insuficiência renal (CICr)	CICr)	Diálise	Insuficiência	Observações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	,
Teicoplanina Teicoplanina	Dose de ataque: 6 mg/kg, a cada 12 h, por 3 doses, e, depois, 6 mg/kg, a cada 24 h (o regime inicial é de 3 doses de 400 mg, a cada 12 h, seguidas de 1 dose de manutenção de 400 mg, 1×/dia)	Sem ajuste	6 mg/kg, a cada 48 h	6 mg/kg, a cada 72 h	Hemodiálise e CAPD: 6 mg/kg, a cada 72 h	Sem ajuste	A dose padrão de 400 mg corresponde a aproximadamente 6 mg/kg— em pacientes ≥ 85 kg, deve-se utilizar a dose de 6 mg/kg. Podem ser necessárias doses maiores em algumas situações clínicas, p. ex., endocardite
Tigeciclina	Dose de ataque: 100 mg e, depois, manter 50 mg, a cada 12 h	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Sem ajuste	Hepatopatia grave (Child C): iniciar com dose de ataque de 100 mg e, depois, 25 mg, a cada 12 h	Alta incidência de náusea e vômitos, mas somente 1% dos pacientes necessitam descontinuar a terapêutica por esses motivos. Doses maiores são relatadas em estudos off label Segundo o FDA, sugere-se usar em casos nos quais não existam outras opções terapêuticas disponíveis, uma vez que foi notado aumento da mortalidade associado ao grupo de pacientes que usaram tigeciclina
Vancomicina	Dose de ataque para infeçções graves: 25-30 mg/kg (máximo: 2 g/dose) Dose de manutenção: 15-20 mg/kg/dose a cada 12 h para pacientes com função renal normal	Doses de até 2 g/d Pacientes com cree dosagem de creati Pacientes com riso creatinina e vanco	Doses de até 2 g/dia de medicação: Pacientes com creatinina normal podem ser monitorizados com 1 dosagem de creatinina e vancocinemia por semana Pacientes com risco de nefrotoxicidade devem ser monitorizados com creatinina e vancocinemia, a cada 24 ou 48 h	monitorizados com 1 semana em ser monitorizados com h	Diálise: ataque de 15-20 mg/kg O ajuste da droga vai ser baseado no nível sérico de vancomicina	Sem ajuste	Doses > 1 g devem ser administradas em 2 h Doses > 4 g/dia devem ser fracionadas a cada 8 h Deve ser realizada a dosagem do nível sérico da vancomicina (vancocinemia) imediatamente antes da administração da 5ª dose da medicação e o nível sérico no vale deve estar em 15-20 mg/L – caso esse valor não tenha sido atingido, aumentar a dose da medicação; Por outro lado, se estiver maior, diminuir a dose da medicação Não é mais recomendado dosar

Tabela 1 D	Tabela 1 Doses de antibióticos, antifúngicos e antivirais injetáveis mais comumente usados na prática clínica	s e antivirais injetá	veis mais comumente ui	sauds lia pratica cillica			
Antibiótico	Dose habitualmente usada		Insuficiência renal (CICr)	ICr)	Diálise	Insuficiência	Observações
	para função renal normal	> 50-90 mL/min	10-50 mL/min	< 10 mL/min		hepática	
Voriconazol	Aspergilose invasiva e infecções graves: ataque de 6 mg/ka, a cada 12 h, por 24 h	Sem ajuste	Não recomendada administração EV por causa da ciclodextrina	Não recomendada administração EV por causa da ciclodextrina	Não recomendada administração EV por causa da ciclodextrina (veículo de	Reduzir a dose de manutenção pela metade em	Tem a vantagem de possuir formulação EV e VO, o que permite a troca da medicação para VO na programação
	(2 doses) e depois, 4 mg/kg, a		(veículo de diluição)	(veículo de diluição)	diluição)	insuficiência	de alta do paciente
	cada 12 h		Usar formulação VO	Usar formulação VO	Usar formulação VO (comp)	hepática leve a	O ideal é dosar o nível sérico da droga,
			(comp)	(comp)		moderada	mas poucos laboratórios dispõem
						Uso não	desse exame
						recomemdado	
						em insuficiência	
						hepática grave	

BIBLIOGRAFIA

Garonzik SM, Li J, Thamlikitkul V, Paterson DL, Shoham S, Jacob J, et al. Populations pharmacokinetics of colistin methanesulfonate and formed colistin in critically ill patients from a multicenter study provide dosing suggestions for various categories of patients. Antimicrob Agents Chemother 2011;55(7):3284-94.

Hall RG 2nd, Payne KD, Bain AM, Rahman AP, Nguyen ST, Eaton SA, et al. Multicenter evaluations of vancomycin dosing: emphasis on obesity. Am J Med 2008;121(6):515-8.

Jornal Brasileiro de Medicina. Dicionário de especialidades farmacêuticas - 2012-2013. Public Científica; 2013.

Levin ASS, Dias MBGS, Oliveira MS, Lobo RD, Garcia CP. Guia de utilização de anti-infecciosos e recomendações para a prevenção de infecções relacionados à assistência à saúde. 6. ed. São Paulo: HC-FMUSP; 2014.

Rybak M, Lornaestro B, Rotschafer JC, Moellering R Jr, Craig W, Billeter M, et al. Therapeutic monitoring of vancomycin in adult patients: a consensus review of the American Society of Health-System Pharmacists, the Infectious Diseases Society of America, and the Society of Infectious Diseases Pharmacists. Am J Health Syst Pharm 2009; 66(1):82-98.

Sandri AM, Landersdorfer CB, Jacob J, Boniati MM, Dalarosa MG, Falci DR, et al. Population pharmacokinetics of intravenous polymyxin B in critically ill patients: implications for selection of dosage regimens. Clin Infect Dis 2013;57(4):524-31.

Vicari G, Bauer SR, Neuner EA, Lam SW. Association between colistin dose and microbiologic outcomes in patients with multidrug-resistant gram-negative bacteremia. Clin Infect Dis 2013;56(3):398-404.

TABELAS PRÁTICAS PARA ADMINISTRAÇÃO DE DROGAS VASOATIVAS

Rafael Saad, Cesar de Albuquerque Gallo

As drogas vasoativas são responsáveis pela correção de estados de choque ou mesmo de quadros hipertensivos graves. Para compreensão da gravidade ou da real necessidade de drogas vasoativas, convencionou-se adotar as medidas em mcg/min ou mcg/kg/min.

Neste capítulo, são apresentadas tabelas para facilitar a avaliação dessas doses a partir do conhecimento da infusão e do peso do paciente, desde que seja respeitada a concentração sugerida. A seguir, consta a explicação de como os cálculos são feitos, pois em algumas instituições a concentração de drogas vasoativas pode diferir das apresentadas aqui:

 $\begin{array}{c} \text{dose} \\ \text{(mcg/kg/min)} \end{array} = \begin{array}{c} \text{concentração} \times \text{de infusão} \\ \\ \text{peso} \end{array}$

-MRCM.indb 1495 12/5/17 4:08 PM

diálise peritoneal ambulatorial contínua; CICr. clearance de creatinina

Inicialmente, é necessário conhecer a concentração administrada, com especial atenção à conversão da unidade dos fármacos (usualmente, mg) para a unidade da infusão (1 mg = 1.000 mcg). Após a conversão, para chegar à concentração, deve-se dividir a quantidade de fármaco pelo total de volume da solução (mL), determinando o valor em mcg/mL.

O segundo passo é conhecer a velocidade de infusão. As drogas vasoativas são administradas por bombas de infusão contínua para garantir com precisão a quantidade de líquido infundido. Essas bombas são quantificadas em mL/h. Para transformar na velocidade padronizada (mL/min), basta dividir por 60 (1 hora = 60 minutos).

Por último, para as doses que são determinadas conforme o peso do paciente, deve-se dividir pelo peso do paciente o produto da concentração pela velocidade de infusão.

Um exemplo prático pode ser demonstrado para a administração de uma solução com 16 mL de norepine-frina (1 mg/mL) em 236 mL de SG5%, a uma velocidade de 15 mL/h:

concentração =
$$\frac{16.000 \text{ mcg}}{250 \text{ mL (solução total)}} = 64 \text{ mcg/mL}$$

$$\frac{\text{velocidade de}}{\text{infusão}} \ = \ \frac{-15 \text{ mL/h}}{60 \text{ min/h}} \ = \ 0.25 \text{ mL/min}$$

$$\frac{\text{dose}}{(\text{mcg/kg/min})} \; = \; \frac{\text{concentração} \; \times \; \frac{\text{velocidade}}{\text{de infusão}}}{\text{peso}}$$

dose =
$$\frac{64 \text{ mcg/mL} \times 0,25 \text{ mL/min}}{50 \text{ kg}} = 0,32 \text{ mcg/kg/min}$$

EPINEFRINA (ADRENALINA)

- Dose usual: 1-10 mcg/min.
- Dose na bradicardia: 2-10 mcg/min.

Diluição: (concentra			0-			00 mL	de SG	5 %		
Infusão (mL/h)	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Dose (mcg/min)	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0	7,0	8,0	9,0	10,0

DOBUTAMINA

■ Dose usual: 2-30 mcg/kg/min.

Diluição (concen			0.			L de SF	ou SG5	%
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão (mL/h)				mcg/	kg/min			
1	0,4	0,3	0,3	0,3	0,2	0,2	0,2	0,2
3	1,3	1,0	0,8	0,8	0,7	0,7	0,6	0,6
5	2,1	1,7	1,4	1,3	1,2	1,1	1,0	0,9
7	2,9	2,3	1,9	1,8	1,7	1,6	1,5	1,3
10	4,2	3,3	2,8	2,6	2,4	2,2	2,1	1,9
15	6,3	5,0	4,2	3,8	3,6	3,3	3,1	2,8
20	8,3	6,7	5,6	5,1	4,8	4,4	4,2	3,7
25	10,4	8,3	6,9	6,4	6,0	5,6	5,2	4,6
30	12,5	10,0	8,3	7,7	7,1	6,7	6,3	5,6
35	14,6	11,7	9,7	9,0	8,3	7,8	7,3	6,5
40	16,7	13,3	11,1	10,3	9,5	8,9	8,3	7,4
50	20,8	16,7	13,9	12,8	11,9	11,1	10,4	9,3
60	25,0	20,0	16,7	15,4	14,3	13,3	12,5	11,1
70	29,2	23,3	19,4	17,9	16,7	15,6	14,6	13,0
80	33,3	26,7	22,2	20,5	19,0	17,8	16,7	14,8
90	37,5	30,0	25,0	23,1	21,4	20,0	18,8	16,7
100	41,7	33,3	27,8	25,6	23,8	22,2	20,8	18,5

Diluição (concen			0.			nL de S	F ou SG	5%
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão								
(mL/h)				mcg/	kg/min			
1	0,8	0,7	0,6	0,5	0,5	0,4	0,4	0,4
3	2,5	2,0	1,7	1,5	1,4	1,3	1,3	1,1
5	4,2	3,3	2,8	2,6	2,4	2,2	2,1	1,9
7	5,8	4,7	3,9	3,6	3,3	3,1	2,9	2,6
10	8,3	6,7	5,6	5,1	4,8	4,4	4,2	3,7
15	12,5	10,0	8,3	7,7	7,1	6,7	6,3	5,6
20	16,7	13,3	11,1	10,3	9,5	8,9	8,3	7,4
25	20,8	16,7	13,9	12,8	11,9	11,1	10,4	9,3
30	25,0	20,0	16,7	15,4	14,3	13,3	12,5	11,1
35	29,2	23,3	19,4	17,9	16,7	15,6	14,6	13,0
40	33,3	26,7	22,2	20,5	19,0	17,8	16,7	14,8
								/oontinuo

(continua)

Diluição (concen			0.			nL de S	F ou SG	5%
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão								
(mL/h)				mcg/	kg/min			
50	41,7	33,3	27,8	25,6	23,8	22,2	20,8	18,5
60	50,0	40,0	33,3	30,8	28,6	26,7	25,0	22,2
70	58,3	46,7	38,9	35,9	33,3	31,1	29,2	25,9
80	66,7	53,3	44,4	41,0	38,1	35,6	33,3	29,6
90	75,0	60,0	50,0	46,2	42,9	40,0	37,5	33,3
100	83,3	66,7	55,6	51,3	47,6	44,4	41,7	37,0

(continuação)

Diluição (concen			_			mL de	SF ou S	G5 %
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão (mL/h)				mcg/	kg/min			
1	1,7	1,3	1,1	1,0	1,0	0,9	0,8	0,7
3	5,0	4,0	3,3	3,1	2,9	2,7	2,5	2,2
5	8,3	6,7	5,6	5,1	4,8	4,4	4,2	3,7
7	11,7	9,3	7,8	7,2	6,7	6,2	5,8	5,2
10	16,7	13,3	11,1	10,3	9,5	8,9	8,3	7,4
15	25,0	20,0	16,7	15,4	14,3	13,3	12,5	11,1
20	33,3	26,7	22,2	20,5	19,0	17,8	16,7	14,8
25	41,7	33,3	27,8	25,6	23,8	22,2	20,8	18,5
30	50,0	40,0	33,3	30,8	28,6	26,7	25,0	22,2
35	58,3	46,7	38,9	35,9	33,3	31,1	29,2	25,9
40	66,7	53,3	44,4	41,0	38,1	35,6	33,3	29,6
50	83,3	66,7	55,6	51,3	47,6	44,4	41,7	37,0

DOPAMINA

- Dose usual: 5-20 mcg/kg/min.
- Dose na bradicardia: 2-10 mcg/kg/min

Diluição (concen			•			mL de S	F ou SC	35 %
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão (mL/h)				mcg/	′kg/min			
1	0,4	0,3	0,3	0,3	0,2	0,2	0,2	0,2
3	1,3	1,0	0,8	0,8	0,7	0,7	0,6	0,6

(continua)

Diluição (concen			_			L de SF	ou SG5	%
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão								
(mL/h)				mcg/k	g/min			
5	2,1	1,7	1,4	1,3	1,2	1,1	1,0	0,9
7	2,9	2,3	1,9	1,8	1,7	1,6	1,5	1,3
10	4,2	3,3	2,8	2,6	2,4	2,2	2,1	1,9
15	6,3	5,0	4,2	3,8	3,6	3,3	3,1	2,8
20	8,3	6,7	5,6	5,1	4,8	4,4	4,2	3,7
25	10,4	8,3	6,9	6,4	6,0	5,6	5,2	4,6
30	12,5	10,0	8,3	7,7	7,1	6,7	6,3	5,6
35	14,6	11,7	9,7	9,0	8,3	7,8	7,3	6,5
40	16,7	13,3	11,1	10,3	9,5	8,9	8,3	7,4
50	20,8	16,7	13,9	12,8	11,9	11,1	10,4	9,3
60	25,0	20,0	16,7	15,4	14,3	13,3	12,5	11,1
70	29,2	23,3	19,4	17,9	16,7	15,6	14,6	13,0
80	33,3	26,7	22,2	20,5	19,0	17,8	16,7	14,8
90	37,5	30,0	25,0	23,1	21,4	20,0	18,8	16,7
100	41,7	33,3	27,8	25,6	23,8	22,2	20,8	18,5

NITROGLICERINA

- Dose inicial: 5-10 mcg/min.
- Dose máxima: 100-200 mcg/min.

Diluição (concen			•			de SF o	ou SG5%	6
Infusão (mL/h)	1	3	5	7	9	12	15	20
Dose (mcg/ min)	3,3	10,0	16,7	23,3	30,0	40,0	50,0	66,7

Diluição (concen			0.			ıL de Si	F ou SG	5%
Infusão (mL/h)	1	2	3	4	5	7	9	12
Dose (mcg/ min)	6,7	13,3	20,0	26,7	33,3	46,7	60,0	80,0

-MRCM.indb 1497 12/5/17 4:08 PM

NITROPRUSSETO (NITROPRUSSIATO)

■ Dose usual: 0,3-10 mcg/kg/min.

Diluição (concen			•			le SG5%	%	
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão (mL/h)				mcg/	kg/min			
1	0,08	0,07	0,06	0,05	0,05	0,04	0,04	0,04
3	0,25	0,20	0,17	0,15	0,14	0,13	0,13	0,11
5	0,42	0,33	0,28	0,26	0,24	0,22	0,21	0,19
7	0,58	0,47	0,39	0,36	0,33	0,31	0,29	0,26
10	0,8	0,7	0,6	0,5	0,5	0,4	0,4	0,4
15	1,3	1,0	0,8	0,8	0,7	0,7	0,6	0,6
20	1,7	1,3	1,1	1,0	1,0	0,9	0,8	0,7
25	2,1	1,7	1,4	1,3	1,2	1,1	1,0	0,9
30	2,5	2,0	1,7	1,5	1,4	1,3	1,3	1,1
35	2,9	2,3	1,9	1,8	1,7	1,6	1,5	1,3
40	3,3	2,7	2,2	2,1	1,9	1,8	1,7	1,5
50	4,2	3,3	2,8	2,6	2,4	2,2	2,1	1,9
60	5,0	4,0	3,3	3,1	2,9	2,7	2,5	2,2
70	5,8	4,7	3,9	3,6	3,3	3,1	2,9	2,6
80	6,7	5,3	4,4	4,1	3,8	3,6	3,3	3,0
90	7,5	6,0	5,0	4,6	4,3	4,0	3,8	3,3
100	8,3	6,7	5,6	5,1	4,8	4,4	4,2	3,7

Diluição (concen						L de SG	5%	
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão (mL/h)				mcg/l	kg/min			
1	0,17	0,13	0,11	0,10	0,10	0,09	0,08	0,07
3	0,50	0,40	0,33	0,31	0,29	0,27	0,25	0,22
5	0,83	0,67	0,56	0,51	0,48	0,44	0,42	0,37
7	1,2	0,9	0,8	0,7	0,7	0,6	0,6	0,5
10	1,7	1,3	1,1	1,0	1,0	0,9	0,8	0,7
15	2,5	2,0	1,7	1,5	1,4	1,3	1,3	1,1
20	3,3	2,7	2,2	2,1	1,9	1,8	1,7	1,5
25	4,2	3,3	2,8	2,6	2,4	2,2	2,1	1,9
30	5,0	4,0	3,3	3,1	2,9	2,7	2,5	2,2

(continua)

Diluição: 2 ampolas (100 mg/4 mL) em 246 mL de SG5% (concentração: 0,4 mg = 400 mcg/mL)								
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão								
(mL/h)				mcg/	kg/min			
35	5,8	4,7	3,9	3,6	3,3	3,1	2,9	2,6
40	6,7	5,3	4,4	4,1	3,8	3,6	3,3	3,0
50	8,3	6,7	5,6	5,1	4,8	4,4	4,2	3,7
60	10,0	8,0	6,7	6,2	5,7	5,3	5,0	4,4
70	11,7	9,3	7,8	7,2	6,7	6,2	5,8	5,2
80	13,3	10,7	8,9	8,2	7,6	7,1	6,7	5,9
90	15,0	12,0	10,0	9,2	8,6	8,0	7,5	6,7
100	16,7	13,3	11,1	10,3	9,5	8,9	8,3	7,4

NOREPINEFRINA (NORADRENALINA)

■ Dose usual: 0,05-2 mcg/kg/min

Diluição: 4 ampolas (16 mg/16 mL) em 234 mL de SG5% (concentração: 0,064 mg = 64 mcg/mL)								
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão (mL/h)				mcg/	kg/min			
1	0,03	0,02	0,02	0,02	0,02	0,01	0,01	0,01
3	0,08	0,06	0,05	0,05	0,05	0,04	0,04	0,04
5	0,13	0,11	0,09	0,08	0,08	0,07	0,07	0,06
7	0,19	0,15	0,12	0,11	0,11	0,10	0,09	0,08
10	0,27	0,21	0,18	0,16	0,15	0,14	0,13	0,12
15	0,40	0,32	0,27	0,25	0,23	0,21	0,20	0,18
20	0,53	0,43	0,36	0,33	0,30	0,28	0,27	0,24
25	0,67	0,53	0,44	0,41	0,38	0,36	0,33	0,30
30	0,80	0,64	0,53	0,49	0,46	0,43	0,40	0,36
35	0,93	0,75	0,62	0,57	0,53	0,50	0,47	0,41
40	1,07	0,85	0,71	0,66	0,61	0,57	0,53	0,47
50	1,33	1,07	0,89	0,82	0,76	0,71	0,67	0,59
60	1,60	1,28	1,07	0,98	0,91	0,85	0,80	0,71
70	1,87	1,49	1,24	1,15	1,07	1,00	0,93	0,83
80	2,13	1,71	1,42	1,31	1,22	1,14	1,07	0,95
90	2,40	1,92	1,60	1,48	1,37	1,28	1,20	1,07
100	2,67	2,13	1,78	1,64	1,52	1,42	1,33	1,19
100	2,67	2,13	1,/8	1,64	1,52	1,42	1,33	1,19

-MRCM.indb 1498 12/5/17 4:08 PM

Diluição: 8 ampolas (32 mg/32 mL) em 218 mL de SG5% (concentração: 0,128 mg = 128 mcg/mL)								
Peso (kg)	40	50	60	65	70	75	80	90
Infusão (mL/h)				mcg/l	kg/min			
1	0,05	0,04	0,04	0,03	0,03	0,03	0,03	0,02
3	0,16	0,13	0,11	0,10	0,09	0,09	0,08	0,07
5	0,27	0,21	0,18	0,16	0,15	0,14	0,13	0,12
7	0,37	0,30	0,25	0,23	0,21	0,20	0,19	0,17
10	0,53	0,43	0,36	0,33	0,30	0,28	0,27	0,24
15	0,80	0,64	0,53	0,49	0,46	0,43	0,40	0,36
20	1,07	0,85	0,71	0,66	0,61	0,57	0,53	0,47
25	1,33	1,07	0,89	0,82	0,76	0,71	0,67	0,59
30	1,60	1,28	1,07	0,98	0,91	0,85	0,80	0,71
35	1,87	1,49	1,24	1,15	1,07	1,00	0,93	0,83
40	2,13	1,71	1,42	1,31	1,22	1,14	1,07	0,95
50	2,67	2,13	1,78	1,64	1,52	1,42	1,33	1,19
60	3,20	2,56	2,13	1,97	1,83	1,71	1,60	1,42
70	3,73	2,99	2,49	2,30	2,13	1,99	1,87	1,66
80	4,27	3,41	2,84	2,63	2,44	2,28	2,13	1,90
90	4,80	3,84	3,20	2,95	2,74	2,56	2,40	2,13
100	5,33	4,27	3,56	3,28	3,05	2,84	2,67	2,37

VASOPRESSINA

Dose usual: 0,6-2,4 UI/h ou 0,01-0,04 UI/min.

Diluição: 1 ampola (20 UI/1 mL) em 200 mL de SG5% (concentração: 0,1 UI/mL)								
Infusão (mL/h)	6	8	10	12	15	18	21	24
Dose (UI/h)	0,6	0,8	1,0	1,2	1,5	1,8	2,1	2,4
Dose (UI/min)	0,010	0,013	0,017	0,020	0,025	0,030	0,035	0,040

Diluição: 1 ampola (20 UI/1 mL) em 100 mL de SG5% (concentração: 0,2 UI/mL)								
Infusão (mL/h)	3	4	5	6	7	8	10	12
Dose (UI/h)	0,6	0,8	1,0	1,2	1,4	1,6	2,0	2,4
Dose (UI/min)	0,010	0,013	0,017	0,020	0,023	0,027	0,033	0,040

-MRCM.indb 1499 12/5/17 4:08 PM

ÍNDICE REMISSIVO

3TC. Ver Lamivudina

Akineton®. Ver Biperideno 5-fluorocitosina 951 Acidoses tubulares renais 584 Alanina-aminotransferase. Ver ALT Ácido tranexâmico 1286 Albendazol 1289 A Albumax®. Ver Albumina humana Ácido ursodesoxicólico , 1139 Ácido valproico 1287 Albumina humana 1290 AAS. Ver Ácido acetilsalicílico Ácido zoledrônico 593, 1288 Alcalose metabólica 586-587 Abatacepte 667 Abdome agudo inflamatório 508-514 Aclasta®. Ver Ácido zoledrônico causa 586 Aconselhamento 54-56 tratamento 586 Abelcet[®]. Ver Anfotericina B complexo lipídico Acromegalia 298, 301-303 Alcoolismo 200, 211-216 Abelhas. Ver Acidentes por himenópteros Ablação por radiofrequência 362 definição 301 Aldomet®. Ver Metildopa diagnóstico 302 Aldosteronoma 291 Abscesso hepático 549-550 quadro clínico 301 Alendronato de sódio tri-hidratado 1290 Abstinência alcoólica 212, 1105-1109 terapêuticas farmacológicas 302 Alfa-1 antitripsina 1290, 1162 ABVD. Ver Atividades básicas de vida tratamento 302 Alfaepoetina 1291 diária Ver Índice de atividades básicas de Actilyse®. Ver Alteplase Alfafetoproteína 802 vida diária Alginato de sódio + bicarbonato de sódio + Actonel®. Ver Risedronato sódico Acalasia 527-528 Actos®. Ver Pioglitazona carbonato de cálcio 1291, 1292 acalasia idiopática 527 Algoritmo de Brugada 354, 359 ADA. Ver Adenosina deaminase esofagopatia chagásica 527 Adalat*. Ver Nifedipino Algoritmo de Sgarbossa 355 Acantose nigricans 823 Acarbose 250, 1283 Adalimumabe 662, 666, 1288 Algoritmo de Vereckei 359 Adefovir 1289 Alisquireno 1292 Aceclofenaco 677, 1283 Acesso venoso periférico 1201-1202 Adenocarcinoma de pâncreas 803-804 Alocação sigilosa 1267 Alopurinol 653, 1292 Adenoma 296 Acetato de medroxiprogesterona 864 hipofisário familiar isolado 298 Aloxidil®. Ver Minoxidil Acetato de megestrol 862, 864 Alprazolam 1292, 1485 Acetazolamida 1133, 1283 hipofisário secretor de somatotrofinoma 301 Alprostadil 1293 glaucoma agudo 1133 ALT 50 tóxico 263-264 Acetilcisteína 1283 tratamento 307 Altargo®. Ver Retapamulina Aciclovir 934, 1125, 1284, 1486 Alteplase 386, 1293 na paralisia facial 1125 Adenomegalia 7, 7-9 Adenosina deaminase 1017 Alterações da função plaquetária 759-761 Acidente ocupacional com risco Adrenalectomia bilateral 306 adquiridas 759 biológico 1022-1024 hereditárias 759 Adrenalina. Ver Epinefrina Acidentes escorpiônicos 962-963 Adriamicina 374 Alterações da hemostasia secundária 761-Acidentes ofídicos 957-962 efeito cardiotóxico 374 763 botrópico 958-960 crotálico 960 Advantan®. Ver Metilprednisolona deficiência de fator da coagulação 761 AESP. Ver Atividade elétrica sem pulso presença de inibidor do fator da elapídico 961 coagulação 761 laquético 960 Afecções orais 1164-1166 Aférese terapêutica 771 Alterações eletrocardiográficas Acidentes por animais aquáticos 965-966 Acidentes por animais peçonhentos 957-969 Afibrinogenemia 763 ação digitálica 354 arritmias 354 Afogamento 1056 Acidentes por aranhas 964-965 Aftas orais 1165 fibrilação ventricular 352 Acidentes por himenópteros 968-969 Agentes anti-TNF1 655 Acidente vascular cerebral 152-162 hiperpotassemia 353 hemorrágico 157-161 Agentes anti-TNF-alfa 666 hipotermia 353 Agente serotoninérgico e noradrenérgico IAM 352 isquêmico 153 específico 1483 intoxicação digitálica 354 Ácido acetilsalicílico 53, 88, 251, 381, 383, Agitação psicomotora 243-245 pericardite 352 1284 TEP 352 Agonistas dopaminérgicos 299, 302 Ácido aminocaproico 1285 Agrilyn[®]. Ver Anagrelida Alterações neoplásicas dos leucócitos 732-Ácido fólico 664, 714 Ácido folínico 1285 Água-viva. Ver Acidentes por animais 744 leucemia linfoide crônica 732 aquáticos Ácido fusídico 1169 Aids 936-942 leucemias agudas 732 Ácido mefenâmico 1286 AINH 660. Ver Anti-inflamatórios não linfoma de Hodgkin 732 Ácido nicotínico 277, 280, 1286 linfomas não Hodgkin 732 hormonais Acidose metabólica 583-586 AIVD. Ver Atividades instrumentais de vida mieloma múltiplo 732 causas 584 diagnóstico 583

maneio 585-586

-MRCM.indb 1500 12/5/17 4:08 PM

neoplasias mieloproliferativas	Anforicin B°. Ver Anfotericina B desoxicolato	Arterite de Takayasu 688-689
crônicas 732	Anfotericina B 952, 954, 955	manifestações oculares 1134
síndromes mielodisplásicas 732	Anfotericina B complexo lipídico 1299, 1486	Artesunato 924
Alterações raras da hemostasia 763	Anfotericina B desoxicolato 951, 1299, 1486	Artralgia 9, 9-12
Amhisana® Var Anfatariaina P linessamal	Anfotericina B lipossomal 949, 1300, 1487	Artrite 9, 9-12 da febre reumática 390
Ambisome*. Ver Anfotericina B lipossomal Amebíase 970	Angina 379 estável 378	Artrite enteropática
Amenorreia 1181-1182	instável 378, 379	manifestações oculares 1134
Amicacina 1294, 1486	Angioedema 895-898	Artrite psoriásica 673
Amigdalite 1114	Angioplastia	manifestações oculares 1134
Amiloidose AL 742	de resgate 386	Artrite reativa 674
Amiloidose familiar 200	primária 386	manifestações oculares 1134
Amiloidose primária 743, 744-748	Angiotomografia de artérias coronárias 380	Artrite reumatoide 655-668
definição 744	Angiotomografia de artérias pulmonares 421	manifestações oculares 1134
diagnóstico 746	Anidulafungina 1487	tratamento da artrite reumatoide
epidemiologia 744	Anion-gap 584	estabelecida 660
exames complementares 745	Anlodipino 1301	tratamento de artrite inicial 659
investigação 746	Annita®. Ver Nitazoxanida	Artrite reumatoide juvenil
prognóstico 747	Anorexia 839, 862-864 Anorexia nervosa 239-240	manifestações oculares 1134
quadro clínico 744-745 tratamento 746-747	Ansiolíticos 119	Artrite séptica 993-997, 1220 Artrocentese 1220-1221
Amiloidose renal 608-609	Antagonistas da aldosterona 369	Asalit*. Ver Mesalazina
Amilorida + hidroclorotiazida 1295	Antagonistas do receptor do hormônio do	Asbestose 465
Amiodarona 415, 1226, 1295	crescimento 302	Ascarical®. Ver Pirantel
Amitriptilina 646, 1296, 1297, 1483, 1139	Antak*. Ver Ranitidina	Ascaridíase 970-971
Amorolfina 1169	Anti-CCP. Ver Anticorpo antipeptídeo	Ascaridil®. Ver Levamisol
Amoxicilina 1296	citrulinado	Ascite 45, 45-46, 545-546
Amoxicilina + clavulanato de potássio 990,	Anticoagulação 423, 765-768	paracentese 1214-1216
1297, 1486	contraindicações 766	ASLO. Ver Antiestreptolisina O
Amoxil®. Ver Amoxicilina	indicações 765	Asma 451-455, 1055
AmpC 1025	manejo do paciente 766	Aspartato-aminotransferase. Ver AST
Ampicilina 1297, 1486	novos anticoagulantes 767	Aspergilose 954
Ampicilina + sulbactam 1298, 1486	profilática 765	Aspirina*. Ver Acido acetilsalicílico
Anafilaxia 892-895, 1056	situações especiais 766	Assistolia 1054
Anagrelida 1298	tempo 767	AST 50 Atenase*. <i>Ver</i> Niclosamida
Analgesia 1063-1064 Análise de dados 1269	terapêutica 766 Anticoagulante lúpico 761	Atendimento domiciliar 833, 1255-1259
Análise de dados 1209 Análise de sobrevida 1270	Anticoncepção de emergência 1184	assistência domiciliar 1255
Análogos da somatostatina 302	Anticonvulsivantes 118	atenção domiciliar 1255, 1256
Ancilostomíase 970	Anticorpo anti-histona 698	internação domiciliar 1255
Anemia 710-720	Antidepressivos duais 118	visita de luto 1257
aplástica 729-730	Antidepressivos heterocíclicos 118	visita pré-óbito 1257
classificação 710	Antiestreptolisina O 388	Atenol [®] . Ver Atenolol
de Blackfan-Diamond 719	Anti-histamínicos 119	Atenolol 381, 1302
de doença crônica 719	Anti-inflamatórios não hormonais 677	Aterosclerose 379
de Fanconi 729	Antimaláricos 664, 680	Atividade elétrica sem pulso 1054
definição 710	Antimoniato de meglumina 980	Atividade física 60, 62-64
diagnóstico 711	Antitrombina 763	Atividades básicas de vida diária 132
ferropriva 712-713	Antivertiginosos 208	Atividades instrumentais de vida diária 132,
hemolítica 714-719	Apendicite aguda 508-511	866 Atlansil®. <i>Ver</i> Amiodarona
adquirida 717 a frio 717	API. Ver Alfa-1 antitripsina Apixabana 1301	Atorvastatina 1302
a quente 717	Aplasia pura de série vermelha 719	Atovaquona 957, 1303
autoimune 717	Apneia obstrutiva do sono 339, 471-475	Atracurio 1303
autoimune por drogas 718	Apofisite 643	Atropina 364, 840, 853, 858
defeitos da membrana eritrocitária 714	Apomorfina 209	AUDIT 74
eritroenzimopatias 715	Aprepitante 858	Aurotioglicose 661
hemoglobinopatias 715	Aranha-marrom 964	Aurotiomalato 661
hereditária 714	Arava®. <i>Ver</i> Leflunomida	Avaliação funcional 131-133
não imunes 718	Arelix [®] . <i>Ver</i> Piretanida	execução de tarefas 132-133
megaloblástica 713-714	Aropax*. Ver Paroxetina	Avaliação interdisciplinar
quadro clínico 710	Arritmias 355-364	geriatria 881-883
sideroblástica 719	Arteméter 924	Avaliação nutricional 308-309
Anestalcon*. Ver Proximetacaína	Arteriografia	avaliação subjetiva global 308
Aneurisma de aorta abdominal 430	pulmonar 422	diagnóstico nutricional 308 exames laboratoriais 308
torácica 430	Arterite de células gigantes 686 manifestações oculares 1134	Avalox*. Ver Moxifloxacino
torucion 100	mannestações oculares 1134	TITALOA . YOU INDAMOAUCHIU

-MRCM.indb 1501 12/5/17 4:08 PM

AVC 342	Brometo de glicopirrônio 1309	Carcinoma colorretal 799-801
Azatioprina 667, 681, 701, 1303	Brometo de pancurônio 1309	Carcinoma de células escamosas 1166
Azeus*. Ver Aztreonam	Brometo de tiotrópio 1310	Carcinoma hepatocelular 801-803
Azitromicina 1304, 1487	Brometo de vecurônio 1310	Carcinoma somatotrófico 301
Aztreonam 1304, 1305	Bromocriptina 299, 303, 1311	Cardiodesfibrilador implantável 358, 372,
В	Bromoprida 208, 854, 858, 1311	412
	Broncorreia 853	Cardioversão
Bacilos álcool-acidorresistentes 1011	Broncoscopia 1016	elétrica 362
Baclofeno 858, 860, 1305	Brugada, algoritmo 354, 359	química 362
Bacteriúria assintomática 990	Brugada, critérios 354	Cardite
Bactroban*. Ver Mupirocina	Brugada, síndrome 413	reumática 390
Baixa súbita de visão 1133	Budecort® aqua. <i>Ver</i> Budesonida Budesonida 1311	Caricoprodol 640
Banda iliotibial 642	Buferin Cardio*. Ver Ácido acetilsalicílico	Carisoprodol 640 Carvedilol 369, 381, 1318
Beclometasona 1305 Beclometasona + formoterol 1306	Bulimia nervosa 240-241	Cascavel. Ver Acidente ofídico crotálico
	Bumetanida 1312	Caso-controle 1276
Beclosol® spray nasal aquoso. Ver Beclometasona	Bupivacaína 1312	Caspofungina 949, 1319, 1487
Benicar*. Ver Olmesartana	Bupropiona 72, 1313, 1484	Catapora 933
Benzbromarona 652, 1306	Burinax [®] . Ver Bumetanida	Cateter de artéria pulmonar 1212
Benzoato de benzila 1141, 1306, 1170	Bursites 643	Cateter de Swan-Ganz 1212
Betabloqueadores 88, 333, 344, 369, 381, 385	Busonid [®] . Ver Budesonida	Cateterismo bilateral e simultâneo dos seios
Betalactamases 1025	Butenafina 1169	petrosos inferiores 296
de espectro estendido 1025	Butorfanol 1139	Cateterismo venoso das adrenais 293
Betametasona , 1170		Cateter venoso central 1045, 1206-1207
Betnovate*. Ver Betametasona	С	Cateter venoso central de inserção
Bezafibrato 1307	Cabergolina 297, 300, 303, 306, 1313, 1314	periférica 1202-1204
Bicarbonato de sódio 1308	CAGE 75	Caverject®. Ver Alprostadil
Bifonazol 1169	Calcifilaxia 1161	Caxumba 80, 1119
Bilirrubina 46	Calcimiméticos 574	Cebrilin*. Ver Paroxetina
Binotal*. Ver Ampicilina	Calcitonina 272, 593	Cedur*. Ver Bezafibrato
Biópsia de nervo periférico 199	Calcitonina humana 1314	Cefaleia 145-152
Biópsia renal 610-612	Calcitriol 274, 574, 1314	cervicogênica 150
complicações 611	Calymmatobacterium granulomatis 927	crônica diária 151
contraindicações 610	Cambendazol 1315	do tipo tensional 148 em salvas 149
indicações 610	Canadian Cardiovascular Society	enxaqueca/migrânea 146-148
Biperideno 210, 1308	classificação da angina 381	Cefalexina 990, 1319
Bisacodil 856, 858, 1308 BISEP 837	Canagliflozina 1315 Câncer de bexiga 817-818	Cefalosporinases 1025
Bisfosfonatos 119	Câncer de oberga e pescoço 818-819	Cefalotina 1320, 1320
Bisoprolol 369, 381, 1308	Câncer de colo uterino 808-811	Cefazolina 1320, 1321
Blaztere*. Ver Ácido zoledrônico	Câncer de esôfago 796-798	Cefepima 1321, 1488
Bloqueadores dos canais de cálcio 208, 333,	Câncer de estômago 798-799	Cefotaxima 1321, 1488
381	Câncer de mama 788-790	Cefoxitina 1321, 1488
Bloqueadores dos receptores da	Câncer de ovário 794-796	Ceftazidima 1322, 1488
angiotensina 334, 369, 381	Câncer de pele 811-814	Ceftriaxona 990, 1322, 1488
Bloqueio	Câncer de próstata 791-794	Cefuroxima 1323, 1488
atrioventricular 1227	Câncer de pulmão 784-787	Cegamento 1267
atrioventricular de 1º grau 349	Câncer de sistema nervoso central 814	Celecoxibe 677, 1323
atrioventricular de 2º grau Mobitz I 349,	Câncer de tireoide 805-808	Celestone®. Ver Betametasona
364	Cancro mole 927	Cellcept*. Ver Micofenolato de mofetila
atrioventricular de 2º grau Mobitz II 349,	Candesartana 369, 1316	Células de Reed-Sternberg 736
364	Candidíase 948-949, 1153	Celulite 991-992
atrioventricular de 3° grau 349, 364	Candidíase invasiva 1084-1086	Centrais 1257
atrioventricular total 349, 364	Capsaicina 649, 118, 1139, 1316	Ceratite 1130 em doenças autoimunes 1134
de ramo direito 348	Captopril 368, 1316	Ceratoconjuntivite seca
de ramo esquerdo 348 divisional anterossuperior 348	Caquexia 862-864 Caravelas. <i>Ver</i> Acidentes por animais aquáticos	em doenças autoimunes 1134
divisional posteroinferior 348	Carbamazepina 189, 1317	Certolizumabe 662, 666
extrassistole 350	Carbapenemases 1027	Cestox*. Ver Praziquantel
sinoatrial 349	Carbonato de cálcio 573	Cetamina , 1218
BNP. Ver Peptídeo natriurético do tipo B	Carbonato de cálcio + lactogliconato de	Cetirizina 1324
Bócio multinodular tóxico 263	cálcio 1318	Cetoacidose diabética 256-257
Bosentana 1309	Carbonato de lítio 1318	critérios diagnósticos 256
Boston, critérios 366, 366-367	Carcinoma adrenal 291, 296	tratamento 257
Botulismo 204	Carcinoma adrenal produtor de cortisol	Cetoconazol 297, 306, 1324, 1169
Bradicardia 349, 360, 363	tratamento 307	Cetoprofeno 677, 1325
Bradicinesia 206, 207	Carcinoma basocelular 811	Cetorolaco 1325

-MRCM.indb 1502 12/5/17 4:08 PM

Checklist 1199	Clorpromazina 208, 841, 854, 860, 1336,	após administração de dexametasona em
Chlamydia tracomatis 927, 928	1485	dose baixa 295
Choque 1040-1048	Clorpropamida 1336, 250	Cortisol plasmático à 0h00 295
anafilático 892-895	Clortalidona 370, 1337	Cortisol salivar à 0h00 295
Cicloborgangina 640 646 1326	Clostridium difficile 495, 1028	Cortisol urinário de 24 horas 295 Cotovelo 634
Ciclobenzaprina 640, 646, 1326 Ciclofosfamida 681, 682, 1326	Clostridium tetani 984 Clotrimazol 1169, 1337	Coversyl*. Ver Perindopril
Ciclopirox 1169	Clozapina 1337	Cozaar [®] . Ver Losartana
Ciclosporina 667, 1327	Coagulação intravascular disseminada 733,	Crack 219
Cimetidina 1328	757	Craniofaringeomas 298
Cinarizina 208, 1328	Coarctação de aorta 339	Creme Fenergan*. Ver Prometazina
Cineangiocoronariografia 380	Cocaína 219	Crestor®. Ver Rosuvastatina
Cinecoronariografia 367	Codeína 851, 853, 1338	Crioglobulinemia essencial 696-697
Cinesioterapia 138	Colagenase 1338	Crioprecipitado 769
formas de aplicação 138	Colchicina 652, 654, 1338	Crioterapia 136
tipos de exercício 138 Cintilografia 367	Colecistite aguda 511-513 Coléstase 50	Criptococose 950 Criptosporidíase 971
de inalação e perfusão pulmonar 422	Colestimetato de sódio 1493	Crise blástica 753
miocárdica 367, 378, 380	Colestiramina 280, 1139	Crise colinérgica 202, 204
Ciproeptadina 1329	Colistimetato de sódio 1339	Crise epiléptica 175, 184
Ciprofibrato 1329	Colistina. Ver Colistimetato de sódio	crise única 186
Ciprofloxacino 988, 990, 1329, 1489	Colite neutropênica 733	em paciente com epilepsia 187
Ciprofloxacino + hidrocortisona 1330	Colite pseudomembranosa 495-497	Crise hipertensiva 341
Cirrose hepática 299, 545-549	Colostomia 1257	Crise miastênica 202, 203, 204
Cirurgia bariátrica	Coluna cervical 631	Crise simpática 344
nutrição após 325	Coluna torácica 631 Coma mixedematoso 261-262	Crise tireotóxica 264-265
Cirurgia paliativa 843, 843-847 Cisaprida 854	Commotio cordis 414	critérios de Burch e Wartofsky 264 tratamento 265
Cisatracúrio, besilato de 1330	Complexo Mycobacterium avium 942	Critérios de Boston 366, 366-367
Cisticercose 971	Compressão medular 827-828	Critérios de Brugada 354
Cisticid®. Ver Praziquantel	Comunicação	Critérios de Burch e Wartofsky 264
Cistite 989, 623	de eventos adversos 1238-1241	Critérios de Centor 1115
Cisto anexial hemorrágico 1172	de notícias difíceis 1241-1263	Critérios de Duke 402
Citalopram 1330, 1484	no fim da vida 1244	Critérios de Framingham 366
Citalor*. Ver Atorvastatina	Concentrado de hemácias 768	Critérios de Jones 388
Citomegalovirose 909	Concentrado de plaquetas 769	Critérios de Sydney 764
Citopenias 724-732 Citrato de cálcio 1331	Concor [®] . <i>Ver</i> Bisoprolol Condiloma 929	Cromogranina A 290 Cronomet*. <i>Ver</i> Carbidopa + levodopa
Claritin*. Ver Loratadina	Condrocalcinose 653	Cuidados paliativos 832
Claritromicina 1331, 1489	Condroitina 650	indicações 832-834
Classificação da angina	Conjuntivite 1129	Cuidados pós-parada cardíaca 1058-1059
Canadian Cardiovascular Society 381	alérgica 1130	Cuprimine®. Ver Penicilamina
Classificação de Braunwald 383, 384	bacteriana 1129	Curativos 1150
Classificação de DeBakey 432	viral 1129	CURB-65 1006
Classificação de Fontaine 439	Constipação intestinal 505, 856	Curva ROC 1279
Classificação de Gustilo 1001	Contragem manual de plaquetas 755	D
Classificação de Rutherford 439 Classificação de Stanford 432	Contracepção 76 Convulsão 175-193	Debigatrana 1240
Claudicação intermitente 438	crise epiléptica em paciente com	Dabigatrana 1340 Daktozol°. <i>Ver</i> Miconazol
Claudicação neurogênica 638	epilepsia 187	Dalteparina sódica 1340
Clavulin [®] . Ver Amoxicilina + clavulanato de	crises agudas sintomáticas 186	Danazol 682, 1341
potássio	crises não epilépticas psicogênicas 182-	Dantroleno 1341
Clenil®. Ver Beclometasona	183	Dapagliflozina 1342
Clindamicina 924, 957, 1331, 1489	crise única 186	Dapsona 957, 1162
Clobatzam 189	estado de mal epiléptico 184-186	Daptomicina 1343, 1489
Clobetasol 680, 1170 Clomipramina 1332	Coorte 1275 Coral verdadeira. <i>Ver</i> Acidente ofídico	Daraprim*. Ver Pirimetamina
Clonazepam 189, 840, 851, 1333, 1485	elapídico	Darifenacina 1343 Débito cardíaco pelo método de
Clonidina 73, 89, 1333	Coreia 391-392	termodiluição 1213
Clopidogrel 251, 383, 1334	de Sydenham 388	Deficiência 130
Clopromazina 858	febre reumática 391	Deficiência combinada de fator V 763
Clorambucila 1334	Corpúsculos de Pappenheimer 719	Deficiência combinada de fator VIII 763
Cloranfenicol 988, 1489	Corrimentos genitais 1174-1175	Deficiência de alfa-1-antitripsina 543-544
Cloreto de cálcio 593, 1334	Corticosteroides 660, 680	Deficiência de fator II 763
Cloridate de cinacalcete 1335	equivalência 680	Deficiência de fator V 763
Cloroquina 650 661 664 680 681 924 1335	inalatórios 464 Cortisol plasmático	Deficiência de fator VII 763
Cloroquina 650, 661, 664, 680, 681, 924, 1335	Sortison prasmatico	Deficiência de fator X 763

-MRCM.indb 1503 12/5/17 4:08 PM

Deficiência de fator XIII 763 metas laboratoriais 248 Distúrbios da hemostasia 754-765 Deficiência de glicose-6-fosfatomonitorização 248 exames complementares 754-755 -desidrogenase 715 quadro clínico 247 triagem 754 rastreamento 247 Deficiência de PK 715 Distúrbios hidroeletrolíticos 587-597 tipos de insulina 249 Deficiência de protrombina 763 Disúria 623 tratado da dislipidemia associada 251 Deficiência de vitamina B12 214 Diuréticos 332, 370, 375 Deficiência de vitamina K 761-762 tratamento 248 de alça 370 Deficiências de fatores da coagulação 762 tratamento da hipertensão arterial 248 tiazídicos 370 Deficiências dos inibidores fisiológicos da tratamento do diabetes mellitus tipo 1 248 Divalproato de sódio. Ver Ácido valproico Diverticulite aguda 513-514 coagulação 763 tratamento do *diabetes mellitus* tipo 2 Déficit de coordenação 194 uso de agentes antiplaquetários 251 Diverticulose 513 DLP. Ver Dislipidemias Déficit sensitivo motor 194 Diacereína 650, 1347 Deflazacorte 680 Diálise 577 DM. Ver Diabetes mellitus Delirium 99, 243, 840, 877-879 Diamox®. Ver Acetazolamida Dobutamina 376, 1351, 1496 diagnóstico 100 Diarreia 857-859 Docusato 856 diagnóstico diferencial 100 aguda 489-491 Docusato de sódio 1352 Doença adrenocortical nodular pigmentada fatores predisponentes e precipitantes 99 crônica 492-495 prevenção 101 Diazepam 851, 1347, 1485 primária quadro clínico 100 Diclofenaco 640, 677, 1348 tratamento 307 Doença arterial coronariana 379 tratamento 101 Dieta 57 Difenidramina 1139 Delirium tremens 1108 Doença celíaca 502-505 Deltametrina 1344 Difteria 202, 204 Doença coronariana 377 Demências 872-877 Difusão pulmonar 448-449 Doença de Alzheimer 873 Dengue 918-920, 1145 Digesan®. Ver Bromoprida Doença de Behçet 689-690, 1165 Denosumabe 272, 1344 Digoxina 1349 manifestações oculares 1134 Densitometria óssea 271 Diltiazem 1349 Doença de Chagas 365, 973-975 Dimenidrinato 858, 1350 Depacon®. Ver Ácido valproico Doença de Charcot-Marie-Tooth 199, 200 Depakene®. Ver Ácido valproico Dímero-D 419 Doença de Crohn 497 Depakote*. Ver Ácido valproico Dimorf®. Ver Morfina Doença de Cushing Depo-medrol[®]. Ver Metilprednisolona Dinitrato de isossorbida 1350 tratamento 306 Depo-provera®. Ver Medroxiprogesterona Diosmina + hesperidina 1350 Doença de Devic 202, 204 Depressão 231-235 Doença de Graves 262 Dipirona 640, 649, 1350 Dermatomiosite 699 Diplopia 194 manifestações oculares 1134 manifestações oculares 1134 Diprosone®. Ver Betametasona Doença de Kawasaki 1144, 1147 Dermomax*. Ver Lidocaína Diretivas antecipadas de vontade 1251-1255 Doença de lesões mínimas 604 Derrame pericárdico 406-407 Disfagia 855 Doença de Lyme 1124 Derrame pleural 39, 39-42 Disfunção cardíaca 282 Doença de Parkinson 206 adenosina deaminase 42 Disfunção cognitiva pós-operatória 100 Doença de Still do adulto 668-669 critérios de Light 40 Disfunção erétil 628-630 Doença de von Willebrand 759-761 Descarga papilar 1182-1184 Disgeusia 855 exames complementares 760 Descolamento de retina 1137 Dislipidemias 275-282 quadro clínico 759 Desequilíbrio 194 classificação 275 tratamento 760-761 Desloratadina 1344 classificação dos fatores de risco 279 Doença de Wilson 542-543 Desmame ventilatório 1072-1073 definição 275 Doença do enxerto x hospedeiro aguda 774 Desmopressina 1345 diagnóstico 276 Doença do enxerto x hospedeiro escore de risco global para homens 278 Desnutrição 310-312 transfusional 771 alterações metabólicas e orgânicas 310 escore de risco global para mulheres 278 Doença do refluxo gastroesofágico 522, definição 310 escore de risco pelo tempo de vida 279 525-527 etiologia 310 estratificação de risco 276 Doença falciforme 715 exames complementares 311 fatores agravantes de risco 279 Doença inflamatória intestinal 497-502 metas de LDL 280 tratamento 311 Doença inflamatória pélvica 1175-1177 Desonida 1345 metas de tratamento 276 Doença isquêmica do coração 379-387 Desvantagem 130 Doença mista do tecido conjuntivo 705-706 mista 282 Dexametasona 680, 858, 864, 1345 quadro clínico 276 Doença por cadeias leves e/ou pesadas 608 Dexclorfeniramina 1346 secundárias 276 Doença por imunocomplexos 602 Dexmedetomidina 1346 tratamento 277-279 Doença primária das crioaglutininas 717 Dextrocetamina. Ver Cetamina Dispepsia 522-525 Doença pulmonar obstrutiva crônica 455-DHEA 288 dispepsia funcional 522 Diabetes insipidus central 588 Displasia arritmogênica do ventrículo Doença renal crônica 299, 568-576 Diabetes insipidus nefrogênico 588 direito 414 avaliação da função glomerular 570 Diabetes mellitus 247-257 Dispneia 33, 33-36, 848-852 classificação 569 antidiabéticos VO 249, 250 Disqueratose congênita 729 definição 568 distúrbios acidobásicos 575 Dissecção de aorta 343, 377, 432-435 classificação 247-248 complicações agudas 256-257 Dissulfiram 1351 distúrbios hidroeletrolíticos 575 complicações crônicas 251 Distanásia 832 doença mineral óssea 573 definição 247 epidemiologia 568 Distúrbio neurovegetativo 237 diagnóstico 247 Distúrbios acidobásicos 583-587 etiologia 569

-MRCM.indb 1504 12/5/17 4:08 PM

1	D 111 4054	
exames complementares 572	Doxorrubicina 1354	associação de drogas antiepilépticas 189-
hipertensão arterial sistêmica 574	Dress. Ver Drug reaction with eosinophilia and	190
manejo da anemia 572	systemic symptoms. Ver Reação a drogas	crise epiléptica em paciente com
medicamentos estimuladores da	com eosinofilia e sintomas sistêmicos	epilepsia 187
eritropoese 573	Drogas antiepilépticas 188-192	crises agudas sintomáticas 186
paliação 576	retirada de drogas antiepilépticas 192	crises não epilépticas psicogênicas 182-
periodicidade dos retornos	Drogas modificadoras do curso de	183
ambulatoriais 572	doença 661, 678	crise única 186
progressão 571-573	Drogas vasoativas 1206	epilepsia associada a tumores 179
prevenção 571	Drug reaction with eosinophilia and systemic	epilepsia ausência da infância 176
quadro clínico 570	symptoms 904	epilepsia ausência da juventude 177
quadro laboratorial 570	DST. Ver Doenças sexualmente transmissíveis	epilepsia benigna da infância com
rastreamento 569	Duke, critérios 402	descargas centrotemporais 178
reposição de ferro 573	Dulcolax*. Ver Bisacodil	epilepsia com crises tonicoclônicas
terapia de substituição renal 576	Duloxetina 646, 1355	generalizadas do despertar 177
· ,	Duloxetilia 040, 1333	
tratamento 572-576	E	epilepsia de difícil controle 189
vacinação 575		epilepsia focal associada a distúrbios do
Doenças anorretais 558-559	Early goal-directed therapy 1039	desenvolvimento cortical 179
Doenças da aorta 428-436	ECG. Ver Eletrocardiografia	epilepsia generalizada com crises febris
Doenças da hipófise 298-307	Eclâmpsia 344	plus 177
Doenças da pleura 480-483	Ecocardiografia 396	epilepsia mioclônica juvenil 177
Doenças das adrenais 286-297	Ecocardiograma 366, 380	epilepsias focais sintomáticas 179-180
Doenças da tireoide 258-267	com estresse 378, 380	epilepsias generalizadas sintomáticas 180
Doenças da unha 1166-1168	transesofágico 401	epilepsia temporal associada à esclerose
Doenças desmielinizantes 193-197	Edema 12, 12-15	de hipocampo 178-179
Doenças do esôfago 525-529	Edema agudo dos pulmões 343	retirada de drogas antiepilépticas 192
Doenças exantemáticas 1142-1146	Edema cerebral 589	síndrome de Lennox-Gastaut 181
Doenças intersticiais 465-471	EGFR. Ver Epidermal growth factor receptor	síndrome de West 180
Doenças linfoproliferativas crônicas 736-744	Eletrocardiografia 346-355, 378, 383	Epinefrina 364, 1226, 1358, 1496
Doenças oportunistas 940-942	técnica para realização 346-347	Episclerite 1131
profilaxia 942	,	em doenças autoimunes 1134
Doenças osteometabólicas 267-274	Eletroneuromiografia 199	Epivir®. Ver Lamivudina
	Eletroterapia 137	
Doenças renais associadas às	corrente farádica 137	Equação de Cockroft-Gault 570
paraproteinemias 608-609	corrente galvânica 137	Equação de Harris-Benedict 320
amiloidose 608	efeitos fisiológicos 137	Equação MDRD 570
glomerulonefrite fibrilar 608	Elidel [®] . Ver Pimecrolimo	Equilíbrio 21
Doenças sexualmente transmissíveis 927-	Eliptocitose hereditária 715	alterações 21-28
931, 1146	Eliquis®. <i>Ver</i> Apixabana	Ergoespirometria 367
Doença ulcerosa péptica 522-525	Elocom [®] . Ver Mometasona	Erisipela 991-992
Dolutegravir 1352	Emagrecimento 4	Eritema indurado de Bazin 1159
Domperidona 854, 858, 1352	Emergência hipertensiva 341	Eritema infeccioso 1143, 1144
Donepezila 1352	EmLa®. Ver Lidocaína + prilocaína	Eritema nodoso 1157
Donovanose 927-928	Empagliflozina 1355	Eritromax®. Ver Alfaepoetina
Dopamina 364, 376, 1353, 1497	Enalapril 368, 1356	Eritromelalgia 748
Dor 115-129	Encefalomielite desmielinizante disseminada	Eritromicina 393, 853, 1358, 1489
alodínea 115	aguda 202, 204	Eritropoetina. Ver Alfaepoetina
dor aguda 115	Encefalopatia hepática 547-548	Erros aleatórios 1266
dor crônica 115	Endocardite 400	Erros sistemáticos (vieses) 1266
dores viscerais 116	Endocardite infecciosa 400-403	Ertapenem 1359, 1490
dor neuropática 115, 116	Enoxaparina 384	ESBL 1025
dor nociceptiva 115	Enoxaparina sódica 1356	Escala de agitação-sedação de Rikker 1065
dor referida 115	•	Escala de coma de Glasgow 139
hiperalgesia 115	Ensaios clínicos 1266	Escala de Coma de Chasgow 137 Escala de House-Brackmann 1125
1 0	Entacapona 209, 1357	
manejo não farmacológico 126	Entamoeba histolytica 970	Escala de Karnofsky 779, 836
síndrome dolorosa miofascial 116	Entecavir 1357	Escala de sedação e de agitação de
síndromes dolorosas disfuncionais 116	Enteroartropatias 674	Richmond 1065
Dor abdominal 437, 508	Entocort® cap. Ver Budesonida	Escala do Eastern Cooperative Oncology
Dormonid [®] . Ver Midazolam	Entocort® enema. Ver Budesonida	Group 836. Ver Escala ECOG
Dor ocular 194	Entrevista clínica 1233-1234	Escala ECOG 779, 836
Dor pélvica 1171-1173	Enxaqueca/migrânea 146	Escalas de prognóstico
Dor torácica 377	Enxofre precipitado 1141, 1170	cuidados paliativos 834
unidade de dor torácica 378	Enzimas hepáticas	Escarlatina 1144, 1146
Dosagem de fibrinogênio 755	elevação 50-51	Escitalopram 1359
Dostinex®. Ver Cabergolina	Epicondilite lateral 634, 642	Esclerite 1131
Doxazosina 1353	Epicondilite medial 634, 642	em doenças autoimunes 1134
Doxepina 1139		
Doxepina 1139	-	Esclerose múltipla 193, 202, 204
Doxiciclina 927, 984, 1354, 1162	Epidermal growth factor receptor 785 Epilepsia 175-176, 175-193	

-MRCM.indb 1505 12/5/17 4:08 PM

Esclerose sistêmica 702-705	Estudos transversais 1275	Fibrilação ventricular 1048, 1052
crise renal esclerodérmica 704	Etambutol 1019	Fibrinólise 754
hipertensão pulmonar 704	Etanercepte 662, 666, 1363	Fibrinolíticos 385
*	Etomidato 306, 1218	
Escopolamina 840, 857, 858, 1360		Fibromialgia 645-647
Escore de cálcio 380	Etoricoxibe 677, 1363	Fibrose pulmonar 465
Escore de risco de dislipidemias pelo tempo de	Etossuximida 189	Filtros de veia cava 425, 768
vida	Eutanásia 840	Fisioterapia 852
para homens 279	Eventos adversos 1239	Flagyl [®] . <i>Ver</i> Metronidazol
para mulheres 279	Exame neurológico 139-144	Flanax [®] . Ver Naproxeno
Escore de risco global de dislipidemias	exame da sensibilidade 141	Floxacin [®] . Ver Norfloxacino
para homens 278	função cerebelar 142	Fluconazol 949, 1369, 1490
para mulheres 278	nervos cranianos 140	Fludrocortisona 254, 288, 680, 1369
Escore de risco TIMI 383, 384	reflexos 142	Fluimucil®. Ver Acetilcisteína
Escore de Wells 418	sinais meníngeos 144	Flunarizina 208, 1369
Escore HASBLED 363	Exame reumatológico 631-637	Fluorescent Treponema antibody-
Escores de Geneva 418	Exantema 1142	-absorvent test 915
Esferocitose hereditária 715	Exantema súbito 1144, 1145	Fluoxetina 646, 1369, 1483, 1139
Esmeron*. Ver Rocurônio	Exelon®. Ver Rivastigmina	Fluticasona 1370
Esmolol 344, 1360	Exenatida 250, 1364	Flutter atrial 359, 362
_	Extrassístoles 358, 360	Fluvastatina 1370, 1371
Esôfago		
doenças 525-529	Ezetimiba 277, 382, 1364	Fondaparinux sódico 1371
Esofagopatia chagásica 527	F	Formigas. Ver Acidentes por himenópteros
Esomeprazol 1361		Formoterol 1371
Espasmo difuso do esôfago 528-529	Fadiga 15, 15-18, 861-862	Formoterol + budesonida 1372
Espasmo esofágico 377	Famotidina 1365	Forxiga®. Ver Dapagliflozina
Espiramicina 1361	Faringotonsilites 1113	Fosamax [®] . <i>Ver</i> Alendronato de sódio
Espirometria 91, 444-447	Farmacodermia 1146	tri-hidratado
Espironolactona 293, 370, 1361	Fasciite plantar 643	Foscarnet 1490
Esplenomegalia 48-49	Fases dos ensaios clínicos 1268	Fosfato de sódio e potássio 274
Espondilite anquilosante 672	Fatores agravantes de risco de	Fosfomicina 990
manifestações oculares 1134	dislipidemia 279	Fostair®. Ver Beclometasona + formoterol
Espondiloartrites 671-678	Fator reumatoide 657	Framingham, critérios 366
Espondilodiscite 997-999	Fauldpami*. Ver Pamidronato dissódico	Fratura de fragilidade 270
Esquistossomose 544-545, 975-977	Febre 1, 1-4, 1075-1077	Fraturas expostas 1001
Esquizofrenia 241		FRAX 272
Estado confusional agudo pós-operatório 100	febre de origem indeterminada 1	Fraxiparina®. <i>Ver</i> Nadroparina cálcica
	Febre amarela 80, 922-924	
Estado glicêmico	Febre Chikungunya 1145	Frontal®. Ver Alprazolam
critérios diagnósticos 256	Febre de Pel Ebstein 737	FTA-Abs. <i>Ver</i> Teste treponêmico
Estado hiperglicêmico hiperosmolar 256-257	Febre reumática 387-394	Ftiríase 930
critérios diagnósticos 256	Febre tifoide 987-988	Fundo de olho 1135-1137
tratamento 257	Feldene®. Ver Piroxicam	Furazolidona 1372
Estados reacionais 235-237	Felodipino 1365	Furosemida 344, 370, 851, 1372
Estatinas 88, 277, 280, 382, 385	Fenergan®. Ver Prometazina	furosemida inalatória 851
doses 280	Fenilefrina 1365	Fusariose 955
recomendações de uso para adultos 280	Fenitoína 189, 840, 1365	0
Esteato-hepatite não alcoólica 282, 538-539	Fenobarbital 189, 840, 841, 1366	G
Estenose aórtica 395	Fenofibrato 1366	Gabapentina 189, 646, 647, 858, 860, 1373,
classificação 396	Fenômeno de Lúcio 1160	1139
tratamento cirúrgico 399	Fenômeno de Raynaud 703	Galactorreia 299, 1183
Estenose de canal lombar 638	Fenoterol 1367	Galantamina 1373, 1374
Estenose mitral 395	Fentanila 1218	Gamaglobulina EV. Ver Imunoglobulina EV
classificação 396	Fenticonazol 1169	Gamaglutamil-transpeptidase 50
tratamento cirúrgico 398	Feocromocitoma 289-292, 337-338	Gama-GT. Ver Gamaglutamil-transpeptidase
Estomatite 1165	definição 289	Gamopatia monoclonal de significado
Estomatocitose hereditária 715	*	
Estomias 844	diagnóstico 290	indeterminado 743
Estradiol 1362	diagnóstico topográfico 290	Ganciclovir 1374, 1490
	epidemiologia 289	Gasometria arterial 1045, 1205
Estreptomicina 1020, 1490	etiologia 289	Gastroparesia 322
Estreptoquinase 386	investigação 289	manejo 322
Estrogênios 272	preparo pré-operatório 290	Gastrostomia 1257
Estrogênios conjugados 1362	prognóstico 291	Gaviscon*. <i>Ver</i> Alginato de sódio +
Estrongiloidíase 971-972	quadro clínico 289	bicarbonato de sódio + carbonato de
Estudo eletrofisiológico invasivo 357	tratamento 290	cálcio
Estudos de não inferioridade 1269	Fexofenadina 1368	Genfibrozila 1374
Estudos de sobrevida 1270	Fibratos 280	Gengivite 1165
Estudos experimentais 1264	Fibrilação atrial 359, 362, 397	Gentamicina 1374, 1375, 1169
Estudos observacionais 1274, 1275	associada à doença valvar 397	Germinoma 298

-MRCM.indb 1506 12/5/17 4:08 PM

COT II C. I. I. II.	C : 1000 1011 1110	17:1
GGT. Ver Gamaglutamil-transpeptidase	Gripe 1009-1011, 1110	Hidromorfona 1380
Giardíase 972	Griseofulvina 1378	Hidroxicloroquina 650, 655, 661, 664, 680,
Glaucoma agudo 1132	Grupo HACEK 401	681, 1381
Glibenclamida 1375, 250	Н	Hidróxido de alumínio e magnésio 1382
Glicerofosfato de sódio 1375, 1376 Gliclazida 249, 1376	HACEV 401	Hidróxido de magnésio 1382 Hidroxiureia 749, 752, 1382
Glicocorticoides 594, 677	HACEK 401	Hidroxizina 1139, 1383
Gliconato de cálcio 1376	Haemophilus ducreyi 927	Hifema 1128
Glicopirrolato 858	Haloperidol 208, 854, 857, 858, 1378, 1484 Hanseníase 200	Higiene bucal 77
Glicopirrônio 1376	fenômeno de Lúcio 1160	Hioscina 853
Glicosamina 650	HAS. Ver Hipertensão arterial sistêmica	Hiperaldosteronismo 586
Glicosamina e condroitina 1376	HASBLED, escore 363	Hiperaldosteronismo familial tipo I 291
Glifage*. Ver Metformina	HDL baixo 275	Hiperaldosteronismo familial tipo II 292
Glimepirida 250	Hematoma contusional 164	Hiperaldosteronismo idiopático 291
Glioblastoma 815	Hematoma epidural 163	Hiperaldosteronismo primário 291-293,
Glipizida 1377, 250	Hematoma subdural agudo 164	338-339
Glomeruloesclerose segmentar e focal 605-	Hematúria 616-619	definição 291
606	Hemocomponentes 768	diagnóstico 292
Glomerulonefrite	fenotipados 769	epidemiologia 291
com crescentes 602	filtrados 769	etiologia 291
da crioglobulinemia mista 602	irradiados 769	prognóstico 293
da poliangiite microscópica 602	lavados 769	quadro clínico 292-293
difusa aguda pós-estreptocócica 597	Hemocromatose 541-542	tratamento 293
fibrilar 608-609	Hemocultura 1204-1205	Hipercalcemia 593-594, 742, 831
idiopática 602	Hemoderivados 768	definição 593
imunotactoide 608-609	Hemodiálise 577	etiologia 593-594
lúpica 602	Hemofilias	quadro clínico 593
membranoproliferativa 597, 607	A 762	tratamento 593
necrotizantes 602	B 762	Hipercalcemia hipocalciúrica familiar 268
por anticorpos antimembrana basal	C 763	Hipercolesterolemia
glomerular 602	Hemofiltração 577	tratamento 277
pós-estreptocócica 597	Hemoglobinúria paroxística ao frio 718	Hipercolesterolemia isolada 275
biópsia renal 598	Hemoglobinúria paroxística noturna 718	Hiperesplenismo 759
tratamento 598	Hemoptise 36, 38-39	Hiperfosfatemia 595-596
pós-infecciosa 597, 602	Hemorragia digestiva alta não varicosa 552-	causas 595
rapidamente progressiva 597, 601-602	554	definição 595
anticorpo anticitoplasma de	Hemorragia digestiva alta varicosa 548-549	etiologia 595
neutrófilo 602	Hemorragia digestiva baixa 554-557	quadro clínico 595
anticorpo antimembrana basal	Hemorragia subaracnóidea 157	tratamento 595
glomerular 602	Hemostasia primária 754	Hiperlipidemia mista 275
classificação 601	Hemostasia secundária 754	Hipermagnesemia 596
definição 601	Hemoterapia	Hipernatremia 588-589
epidemiologia 601	definição 768	definição 588
etiologia 601	princípios 768-771	etiologia 588
imunocomplexos 602	Hepa-Merz*. Ver L-ornitina L-aspartato	quadro clínico 589
pauci-imune 602	Heparina 1378	tratamento 589
quadro clínico 602 tratamento 602	não fracionada 385	Hiperparatireoidismo primário 267-268 definição 267
Glomerulopatia membranosa 606-608	Hepatite A 530	diagnóstico 268-269
Glucagon 1377	Hepatite alcoólica 532	etiologia 267
Glucantime®. Ver Antimoniato de meglumina	Hepatite autoimune 539-540	investigação diagnóstica de hipercalcemia
Glucobay*. Ver Acarbose	Hepatite B 78-79, 200, 530, 536-538, 1023 acidente ocupacional 1023	paratormônio-dependente 269
Gluconato de cálcio 592	Hepatite C 200, 530, 535-536, 1023	quadro clínico 268
Glúten 502	acidente ocupacional 1023	tratamento 268
Golimumabe 662, 667	Hepatite D 530	Hiperparatireoidismo secundário 574
Gonorreia 928	Hepatite E 530	Hiperplasia adrenal 296
Gota 650-652, 1220	Hepatites agudas 529-534	Hiperplasia adrenal bilateral
gota tofácea crônica 652	Hepatomegalia 47-48	tratamento 307
Gráfico de floresta e heterogeneidade 1273	Hepatopatias crônicas 534-544	Hiperplasia adrenal congênita 586
Gráfico de funil 1272	Hepsera*. Ver Adefovir	Hiperplasia adrenal primária unilateral 291
Granulócitos 769	Heroína 219	Hiperpotassemia 353, 591-592
Granulomatose com poliangiite 695	Herpes 1165	alterações eletrocardiográficas 353
Granulomatose de Wegener 602, 695	Herpes simples 931-933	definição 591
manifestações oculares 1134	Herpes-zóster 377, 933, 1123	etiologia 591
Granulomatose eosinofílica com	Hidralazina 370, 1379	quadro clínico 591
poliangiite 692	Hidroclorotiazida 370, 1380	tratamento 591
Grânulos de Fordyce 1165	Hidrocortisona 680, 1380, 1170	Hiperprolactinemia fisiológica 298

-MRCM.indb 1507 12/5/17 4:08 PM

Hipertensão acelerada-maligna 342	diagnósticos diferenciais 261	Inibidor direto da renina 334
Hipertensão arterial 282	tratamento 261	Inibidores adquiridos de fatores da
Hipertensão arterial pulmonar 483-488	Hipovolemia 1042	coagulação 762
Hipertensão essencial 327-336	Histoplasmose 951-952	Inibidores adrenérgicos
classificação 327	HIV. Ver Vírus da imunodeficiência humana	alfabloqueadores 333
		•
diagnóstico 327	Holter 356, 357	Inibidores adrenérgicos 333
tratamento 331	Holter de 24 horas 366	ação central 333
Hipertensão intracraniana 164, 164-210	Home care 833	betabloqueadores 333
meningites bacterianas agudas 168-169	Hormonioterapia 779	Inibidores da enzima conversora da
Hipertensão renovascular 336	Hospice 833	angiotensina 334, 368, 381, 385
Hipertensão secundária 336-341	HPV. <i>Ver</i> Papilomavírus humano	Inibidores da fosfodiesterase-5 381
=	HTLV 943-945	
Hipertermia 1093-1094		Inibidores da glicoproteína IIb/IIIa 385
Hipertireoidismo 262-265	Humira®. Ver Adalimumabe	Inibidores seletivos de recaptura da
definição 262	Hyponor*. Ver Norepinefrina	serotonina 1483
diagnóstico 262	Hypoverin [®] . Ver Papaverina	Injúria renal aguda 560-568
etiologia 262		classificação 564
tratamento 263-264	I	complicações 562
Hipertireoidismo subclínico 264	IADL. Ver Índice de atividades básicas de vida	definição 560
· •		
Hipertrigliceridemia	diária	diagnóstico 563, 564
tratamento 280	IAM. Ver Infarto agudo do miocárdio	epidemiologia 560
Hipertrigliceridemia isolada 275	Ibandronato de sódio 1383	etiologia 560, 563, 564
Hiperviscosidade sanguínea 733	Ibuprofeno 640, 677, 1383	exames complementares 564
Hipocalcemia 591-592	Icterícia 46, 46-47	investigação 565-566
definição 591	Idoso frágil 871-872	prevenção 567
etiologia 592	e e	quadro clínico 561
e	Ileostomia 1257	*
quadro clínico 592-593	Imatinibe 1383	quadro laboratorial 561
tratamento 592	Imipenem + cilastatina 1384, 1491	tratamento 565
Hipodermóclise 843, 1221-1222	Imipramina 1385	Injúria renal aguda em sepse 561
Hipofibrinogenemia 763	Imosec*. Ver Loperamida	Injúria renal aguda pós-renal 561
Hipofosfatemia 594-595	Imunização 78-80	Injúria renal aguda pré-renal 560-561
causas 594	Imunobiológicos 677	Injúria renal aguda renal 561
definição 594		Inotrópicos 376
	Imunodeficiências primárias 898-900	<u>*</u>
etiologia 594	Imunoglobulina antitetânica 986	Insuficiência adrenal 286-288
quadro clínico 594-595	Imunoglobulina EV 701	aguda 288
tratamento 594	Imunoglobulina humana 1385	crônica 288
Hipoglicemia 256	Imuran®. Ver Azatioprina	definição 286
definição 256	Incapacidade 130	etiologia 287
tratamento 256	Incidentaloma adrenal 290	exames complementares 288
		=
Hipomagnesemia 595-596	Incontinência urinária 624-628	monitorização das doses de
Hiponatremia 587-589	Incremento plaquetário 755	reposição 288
etiologia 587	Indacaterol 1386	prognóstico 289
quadro clínico 587	Indapamida 1386	quadro clínico 287-288
tratamento 588	Inderal*. Ver Propranolol	teste da cortrosina 288
Hipoparatireoidismo 269	Índice de atividades básicas de vida	teste de tolerância à insulina 288
definição 269	diária 865	tratamento 288
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
diagnósticos diferenciais 269	Índice de comorbidades de Charlson 837	Insuficiência adrenal crônica 287
etiologia 269	Indices prognósticos 1034	Insuficiência adrenal primária 286
investigação 270	Índice tornozelo-braquial 329	diagnóstico etiológico 288
manejo clínico 270	Indometacina 677, 1387	Insuficiência adrenal secundária 286
quadro clínico 269	Infarto agudo do miocárdio 343, 352	diagnóstico etiológico 288
Hipopotassemia 590-591	alterações eletrocardiográficas 352	Insuficiência aórtica 395
		classificação 396
definição 590	Infecção de corrente sanguínea associada a	,
etiologia 590	cateter venoso central 1080-1081	tratamento cirúrgico 399, 400
quadro clínico 590	Infecção pelo Clostridium difficile 495	Insuficiência arterial crônica 440
tratamento 590	Infecção pelo HIV 1147	Insuficiência arterial periférica 438-440
Hiposfagma 1131	Infecções do trato urinário 988-990	Insuficiência cardíaca 365-378
Hipotermia 353, 1056	associada à sondagem vesical de	aguda 373
alterações eletrocardiográficas 353		Insuficiência mitral 395
,	demora 1082-1084	
Hipotireoidismo 258-262	Infecções fúngicas invasivas 948-957	classificação 397
definição 258	Infecções sexualmente transmissíveis. Ver	tratamento cirúrgico 398
diagnóstico 259-260	Doenças sexualmente transmissíveis	Insuficiência renal aguda. Ver Injúria renal
e gestação 260	Infliximabe 662, 666, 1387	aguda
etiologia 258	Influenza 80, 1009-1011	Insuficiência renal crônica. Ver Doença renal
quadro clínico 258		
•	Inibidor da alfa-1 proteinase. Ver Alfa-1	aguda
tratamento 260-261	antitripsina	Insulina asparte 1388
Hipotireoidismo primário 299	Inibidor da recaptura de serotonina e	Insulina degludeca 1388
Hipotireoidismo subclínico 261-262	norepinefrina 1483	Insulina detemir 1388, 1389
definição 261		Insulina glargina 1389, 1390

-MRCM.indb 1508 12/5/17 4:08 PM

Y 11 1 11 1 1200	1	Y. C Y. 11	
Insulina glulisina 1390	exames complementares 740-741	Linfomas não Hodgkin 736, 737	
Insulina lispro 1390	manifestações paraneoplásicas 740	Linfonodos 7	
Insulina NPH 1391	prognóstico 741	Língua fissurada 1165	
Insulina regular 1391	quadro clínico 740	Língua geográfica 1165	
Interferona 1392	tratamento 741	Lioresal®. Ver Baclofeno	
Intervalo de confiança 1265	Leucemia mieloide crônica 752-754	Lipomatose epidural 204	
Intoxicação aguda por metais pesados 202	classificação 752	Líquido pleural 481	
Intoxicações exógenas 1087-1092	definição 752	Liquor 168	
Intubação orotraqueal 1216-1218	diagnóstico 753	coleta 1218-1219	
Invokana®. Ver Canagliflozina	epidemiologia 752	liquor na esclerose múltipla 195	
Iodeto de potássio 1392	etiologia 752	Liraglutida 250, 1402	
Iontoforese 137	exames complementares 753	Lisinopril 1402	
IOT. Ver Intubação orotraqueal	1	<u>*</u>	
, 1	prognóstico 753	Litíase renal 618-621	
Ipratrópio 840, 853	quadro clínico 753	Livalo®. Ver Pitavastatina	
Ipsilon®. Ver Acido aminocaproico	tratamento 753	Livostin®. Ver Levocabastina	
Irbesartana 1393	Leucemias agudas 733-736	Lockterapia 1082	
Isoconazol 1393, 1169	definição 733	Lombalgia 637-642	
Isoniazida 665, 1019	diagnóstico 735	Loniten*. Ver Minoxidil	
Isosporíase 972	diagnóstico diferencial 735	Lonomia 967	
Isotretinoína 1393	epidemiologia 733	Loperamida 859, 1403	
Isquemia mesentérica 436-438	etiologia 733	Lopinavir + ritonavir 1403	
Itraconazol 952, 954, 955, 1394	exames complementares 734	Lopressor*. Ver Metoprolol tartarato	
ITU. Ver Infecções do trato urinário	prognóstico 736	Loratadina 1403	
Ivabradina 370, 1394	quadro clínico 733	Lorax [®] . Ver Lorazepam	
Ivermectina 680, 1141, 1395, 1170	tratamento 735	Lorazepam 851, 1403, 1485	
*	Leucoplasia oral 1165	L-ornitina L-aspartato 1395	
J	Leucovorin®. Ver Ácido folínico	Losartana 369, 1404	
JAK2 750, 751	Levamisol 1398	Losec® MUPS. Ver Omeprazol	
Jararaca. Ver Acidente ofídico botrópico	Levaquin®. Ver Levofloxacino	Lovastatina 1404	
Jardiance [®] . Ver Empagliflozina	Levetiracetam 189	Lovastatina®. Ver Lovastatina	
Jejunostomia 1257	Levocabastina 1398	Loxosceles 964	
Joelho 635	Levodopa 209	Lúpus eritematoso sistêmico 679-684	
Jones, critérios 388	Levodopa + benserazida 1398	manifestações oculares 1134	
joiles, effection 300	Levofloxacino 1399, 1491	nefrite lúpica 682	
K	Levosimendana 376, 1399	paniculite lúpica 1163	
Valatra® Var Laninavir Luitanavir	Levotiroxina 260, 262, 1400	Lúpus induzido por drogas 698-699	
Kaletra*. Ver Lopinavir + ritonavir	Lidocaína 1400, 1139	Lúpus neonatal 684	
Kaplan-Meier 1271	Lidocaína + prilocaína 1401	Lúpus sistêmico 597	
KPC 1027	Lidocaína tópica 118	Luto 235-237	
L	Linagliptina 250, 1401	Lyrica®. Ver Pregabalina	
* 1	Lindano 1141, 1170	Dyrica . ver i reguenina	
Laboratório clínico 1196	Linezolida 1401, 1491	M	
Lacosamida 189	Linfedema 441-443	M.I.d 8 IV. D't 1.	
Lactulona®. Ver Lactulose		Mabthera*. Ver Rituximabe	
Lactulose 856, 858, 1395	Linfocintilografia 442	Maconha 219	
Lagartas 967	Linfogranuloma venéreo 927	Macroadenomas com compressão de haste	
Lamictal®. Ver Lamotrigina	Linfoma de Burkitt 738	hipofisária 298	
Lamivudina 1396	Linfoma de células T 738	Malária 923-926	
Lamotrigina 189, 1396	Linfoma linfoblástico 738	Mal de Pott 1013	
Lanreotida 303	Linfomas	Manchas de Roth 401	
Lansoprazol 1397	apresentação clínica 737	Manejo de medicamentos no	
Laser 136-137	classificação 736	perioperatório 109-114	
Leflunomida 661, 665, 1397	definição 736	anticoagulantes VO 112	
Leishmaniose visceral 978-981	diagnóstico 738	anticoncepcionais VO 112	
Leptospirose 981-984	difuso de grandes células B 738	anticonvulsivantes 111	
Lercanidipino 1398	epidemiologia 737	antidiabéticos VO 110	
Lesões de Janeway 401	estadiamento 738, 738-739	antirretrovirais 112	
Lesões mínimas	etiologia 737	cardiovasculares 109	
doença 604	linfoma de células do manto 738	corticosteroides 110	
Lesões neoplásicas do sistema nervoso	linfoma folicular 737	de ação central 111	
central 814-815	linfomas agressivos de fenótipo B 738	gastrointestinais 112	
Lesões palpebrais e das vias lacrimais 1129	linfomas agressivos de fenótipo T 738	psicotrópicos 110	
Leucemia de células T 738	linfomas altamente agressivos 738	respiratórios 110	
Leucemia linfoide crônica 740-741	linfomas da zona marginal 738	reumatológicos 111	
diagnóstico 741	linfomas indolentes de fenótipo T 738	Manguito rotador 632, 642	
diagnóstico 741 diagnóstico diferencial 741	micose fungoide 738	Manidipino 1405	
epidemiologia 740	tratamento 739-740	Manitol 1133, 1405	
etiologia 740	Linfomas de Hodgkin 736, 737	Manivasc*. Ver Manidipino	
0		-	

-MRCM.indb 1509 12/5/17 4:08 PM

Manobra de Adson 631 Microsporidiose 972-973 Mycamine®. Ver Micafungina Mantidan®. Ver Amantadina Midazolam 840, 841, 851, 860, 1415, 1218 Mycobacterium tuberculosis 1011 Mielinólise pontina 588 Marcadores de necrose miocárdica 378, 383 Myfortic*. Ver Micofenolato de sódio Marca-passo 1227-1231 Mielite 201 Mytedon®. Ver Metadona transcutâneo 1227 transversa 202, 204 transvenoso 1227 Mielofibrose primária 751-752 Marcha 631 classificação 751 Nadroparina cálcica 1420 Mebendazol 1406 critérios diagnósticos 751 Nafazolina 1420 defnição 751 Meclizina 854, 859 Nalfurafina 1139 epidemiologia 751 Medicações anti-hipertensivas 332-334 Naloxona 1421, 1139 etiologia 751 Medicina baseada em evidências (MBE) 1264 Naltrexone 1421 Medida ambulatorial da PA 328 exames complementares 751 Naprosyn[®]. Ver Naproxeno prognóstico 752 Medida residencial da PA 328 Naproxeno 640, 677, 1421 Medroxiprogesterona 1406 quadro clínico 751 Narcan®. Ver Naloxona Medusa. Ver Acidentes por animais aquáticos tratamento 751 Narcaricina®. Ver Benzbromarona Mefloquina 924 Mieloma múltiplo 741-744 Nasofaringites agudas 1110-1111 Megestat®. Ver Megestrol diagnóstico 743 Nasogástrica 1257 Megestrol 1406 diagnóstico diferencial 743 Nateglinida 250, 1422 Melanomas 813-814 epidemiologia 741 Náusea 42-45 etiologia 741 Meloxicam 677, 1407 Náuseas e vômitos 854-855 Meningeoma 298 exames complementares 742-743 Nebilet®. Ver Nebivolol Meningites 168-175 prognóstico 744 Nebivolol 369, 1422 quadro clínico 742 exame de liquor 168-169 Necrólise epidérmica tóxica 1146 meningite herpética 171 tratamento 743-744 Necrose tubular aguda 561 meningites bacterianas agudas 168-169 Mielopatia 203 Nedax*. Ver Permetrina meningoencefalites agudas 169 Mifepristona 306 Nefrite intersticial aguda 561 Meningoencefalite Milrinona 376, 1416 Nefrite lúpica 600 tuberculosa 1022 Minipress® SR. Ver Prazosina características 601 Mentol (creme a 5%) 1139 Minociclina 1416 classificação das glomerulonefrites Mepron[®]. Ver Atovaquona Minoxidil 1416 lúpicas 600 Meromax®. Ver Meropenem Miocardiopatia hipertrófica 377, 414 tratamento 601 Meronem[®]. Ver Meropenem Miocardite 377 Nefropatia da imunoglobulina A 597, Meropenem 1407, 1491 Miopatia 599-600, 602 Mesacol®. Ver Mesalazina no paciente crítico 1086-1087 dados clínicos 599 Mesalazina 1407 Miopatia aguda 205 investigação diagnóstica 599 Miopatia do doente crítico 202 Metadona 1408 prognóstico 600 Metais pesados 200, 204 Miopatias inflamatórias 204, 205 tratamento 599 Metanálise 1264, 1272 Miopatias inflamatórias idiopáticas 202, Nefropatia diabética 254-255 Metanefrinas 290 698-701 Nefrotoxicidade por vancomicina 564 Miorrelaxantes 118 Metástases cerebrais 815 Neocaína® a 0,5% isobárica. Ver Bupivacaína Metformina 249, 1408, 1409 Mirtazapina 1139 Neomicina 1422, 1169 Meticorten®. Ver Prednisona Mirtazapine 1417, 1483, 1484 Neomicina + polimixina B + fluocinolona + Metildopa 1409 Miticoçan®. Ver Benzoato de benzila lidocaína 1423 Metilfenidato 862, 1409 Mitotano 297, 306 Neomicina + polimixina + Metilnaltrexona 856, 859 Modafinila 862, 1417 hidrocortisona 1423 Metilprednisolona 680, 1410 Moduladores seletivos dos receptores de Neoplasia de sítio primário Metimazol 263 estrogênio 272 indeterminado 783-784 Metoclopramida 208, 854, 859, 860, 1410 Moduretic*. Ver Amilorida + hidroclorotiazida Neoplasia endócrina múltipla tipo 1 298 Metopirona 306 Mometasona 1418, 1170 Neuralgia pós-herpética 935-936 Metoprolol 344, 369, 381 Monitorização hemodinâmica 1209-1214 Neurite óptica Metoprolol succinato 1411 Monocordil[®]. Ver Mononitrato de isossorbida em doenças autoimunes 1134 Metoprolol tartarato 1411 Mono-like 909-911 Neurite ótica 196 Metotrexato 655, 661, 664, 678, 681, 701, Mononitrato de isossorbida 370, 1418 Neurocisticercose 172-173 703, 1412 Mononucleose 909-911 Neurocriptococose 172 Metri®. Ver Ácido nicotínico Mononucleose infecciosa 1114, 1144, 1145 Neurolépticos 118 Metronidazol 986, 1412, 1492 Montelucaste 1418 Neuropatia diabética 251-254 Miantrex CS®. Ver Metotrexato Morfina 125, 385, 851, 1418 gastroparesia 254 Morte encefálica 1061-1064 Miastenia grave neuropatia autonômica manifestações oculares 1134 Morte súbita cardíaca 355, 412, 412-416 cardiovascular 254 Micafungina 1413, 1492 Movatec*. Ver Meloxicam neuropatia autonômica Micofenolato de mofetila 681, 682, 701, 1413 Moxifloxacino 1419, 1492 gastrointestinal 253-255 Micofenolato de sódio 1414 Mucocele 1166 Neuropatias periféricas 197-200 Miconazol 1415, 1169 Mucormicose 955 Neurossífilis 174 Micoses superficiais 1152-1154 Mucosites 825-826, 855 Neurotoxoplasmose 941-942 Micostatin®. Ver Nistatina Mupirocina 1419, 1169 Neurotuberculose 171-172 Microangiopatia trombótica 608 Mutação do fator V de Leiden 763 Neutropenia 726-728 Micronor®. Ver Noretisterona Mutação do gene da protrombina 763 classificação 728

-MRCM.indb 1510 12/5/17 4:08 PM

1511

definição 726	diagnóstico 283	Otosynalar*. Ver Neomicina + polimixina B +	
etiologia 726	epidemiologia 282	fluocinolona + lidocaína	
exames complementares 727	etiologia 282-283	Oxacilina 1431, 1492	
quadro clínico 727	tratamento 283	Oxcarbazepina 189	
Neutropenia cíclica 727	tratamento cirúrgico 285	Oxibutinina 1432	
Neutropenia febril 735, 773, 824-826	tratamento medicamentoso 283	Oxicodona 1432	
Neutropenia induzida por drogas 726	tratamento não medicamentoso 283	Oxiconazol 1433, 1169	
Niacina. Ver Vitamina B3	Obstipação 505-508	Oxigenoterapia 851-852	
Niclosamida 1423	Obstrução intestinal maligna 856-857	Oximax*. Ver Mometasona	
Nicorette®. Ver Nicotina	Obstrução maligna intestinal 830-831	Oxycontin®. Ver Oxicodona	
Nicotina 1423	Oceral*. Ver Oxiconazol	P	
Nifedipino 1424	Octusão arterial aguda 438	P. H	
Nimodipino 1424	Octreotida 297, 303, 853, 854, 857, 859, 1427	Palliative prognostic index 837	
Nimotop*. Ver Nimodipino	Odinofagia 855	Palm-up 633	
Niquitin®. Ver Nicotina Nistatina 1424	Oflox [®] . Ver Ofloxacino Ofloxacino 1428	Pamelor*. Ver Nortriptilina	
Nitazoxanida 1425	Oftalmoscopia direta 1135	Pamidronato 593 Pamidronato dissódico 1433	
Nitrato 370	Olanzapina 208, 854, 1428, 1485		
Nitratos 381, 385	Óleo mineral 856, 1429	Pancitopenia 728-732	
Nitrazepam 189	Olmesartana 1429	definição 728 etiologia 728	
Nitrencord*. Ver Nitrendipino	Olodaterol 1430	exames complementares 729	
Nitrendipino 1425	Omalizumabe 1430	quadro clínico 729	
Nitroderm® TTS. Ver Nitroglicerina	Ombro 632	Pancreatite aguda 515-518	
Nitrofurantoína 990	manobras para avaliação de impacto 632	Pancreatite crônica 518-521	
Nitroglicerina 345, 375, 1425, 1497	síndrome do impacto 632	Pancuron*. <i>Ver</i> Brometo de pancurônio	
Nitroprus [®] . Ver Nitroprusseto de sódio	Ômega-3 280	Pancurônio. <i>Ver</i> Brometo de pancurônio	
Nitroprusseto de sódio 345, 375, 1425, 1498	Omeprazol 1430	Paniculites 1157-1164	
Nitroprussiato. <i>Ver</i> Nitroprusseto de sódio	Ondansetrona 854, 859, 1431	Panpa 55, 75	
Nível de consciência 18	Opioides 121, 222-223, 1066, 117	Pantelmin*. <i>Ver</i> Mebendazol	
alteração aguda 18-21	Orlistate 284, 1431	Pantoprazol 1433	
Nível de evidência 1264	Ortoserpina®. Ver Reserpina	Pantozol*. <i>Ver</i> Pantoprazol	
Nível de evidência e grau de	Ortotanásia 838	Papaverina 1434	
recomendação 1264	Oseltamivir 1010	Papiledema 1136	
Nódulo hepático 802	Osteoartrite 648-650	Papilomatose oral 1166	
Nódulos de Osler 401	Osteoartropatia hipertrófica 823	Papilomavírus humano 929	
Nódulos de tireoide 265-266	Osteomalácia 273-274, 594	Paracentese 1214-1216	
Nódulos mamários 1177-1179	classificação 274	Paracetamol 640, 647, 649, 1434	
Nódulos reumatoides 656	definição 273	Paracoccidioidomicose 953-954	
Nomograma de Fagan 1278	diagnóstico 274	Parada cardiorrespiratória 1048-1057	
Noradrenalina. Ver Norepinefrina	etiologia 273	Paraganglioma maligno	
Norepinefrina 1426, 1498	exames complementares 274	tratamento 291-292	
Noretisterona 1426	quadro clínico 274	Paralisia de Bell 1122	
Norfloxacina 990	tratamento 274	Paralisia facial periférica 1122	
Norfloxacino 1427	Osteomalácia hipofosfatêmica 274	não traumática 1122-1126	
Nortriptilina 72, 1427, 1483, 1484	Osteomielite	Paralisia hipocalêmica 204	
Norvasc*. Ver Anlodipino	vertebral 997	Paralisia periódica hipopotassêmica 205	
Novonorm*. <i>Ver</i> Repaglinida NT-proBNP 374	Osteomielites 1000-1003 crônica 1002-1003	Paralisia periódica tireotóxica 205	
Nujol*. Ver Óleo mineral	hematogênica aguda 1000-1001	Paralisias flácidas 201-210	
Número necessário para tratar (NNT) 1268	pós-traumáticas 1001-1002	Parasitoses intestinais 969-973 Paratireoidectomia 574	
Nutrição 316-318	Osteoporose 270-274	Paricalcitol 574, 1434, 1435	
nas cardiopatias 316	causas secundárias 271	Pariet*. Ver Rabeprazol	
nas hepatopatias 318	classificação 271	Parkinsonismo 206-210	
nas nefropatias 317	definição 270	medicamentoso 207	
nas pneumopatias 318	epidemiologia 270	por drogas 208	
Nutrição após cirurgia bariátrica 325-326	etiologia 270	vascular 208	
Nutrição enteral 320-322	exames complementares 271	Parlodel*. Ver Bromocriptina	
Nutrição parenteral 323-324	quadro clínico 270	Parotidite viral 1119	
complicações 324	tratamento 272-274	Paroxetina 1435, 1441, 1483, 1139	
composição das soluções 323	Osteoporose em homens 273	Pasireotida 297	
indicações 323	Osteoporose induzida por	Pasireotide 306	
0	glicocorticoides 273	Paxil® CR. Ver Paroxetina	
0	Osteossarcomas 821	Pé diabético 255	
Obesidade 282-286	Otite externa aguda 1117-1119	tratamento 255	
comorbidades associadas 282	Otite média aguda 1116-1117	Pediculose 930	
complicações 282	Otosporin®. Ver Neomicina + polimixina +	Pegvisomanto 303	
definição 282	hidrocortisona	Penciclovir 1435	

-MRCM.indb 1511 12/5/17 4:08 PM

Penicilamina 1435 Plasmodium 923 Precaução hospitalar 1027-1032 Penicilina cristalina 986 Pletismografia 447-448 Precauções Penicilina G benzatina 393 Pnemocistose 955-957 de contato 1028 Penicilina G cristalina 917, 984 Pneumocystis jirovecii 942 respiratórias 1028 Pentamidina 957 Pred® Fort. Ver Prednisolona Pneumonia 80 Pentasa®. Ver Mesalazina associada à ventilação mecânica 1077-Pred Mild[®] Fort. Ver Prednisolona Pentoxifilina 1436 1080 Prednisolon®. Ver Prednisolona Penvir lábia®. Ver Penciclovir Pneumonia adquirida na comunidade 1003-Prednisolona 680, 864, 1442 Peptídeo natriurético do tipo B 367, 374 Prednisona 392, 652, 654, 680, 701, 1442 Pneumonia de hipersensibilidade 465 Perda de peso 4 Predsim®. Ver Prednisolona involuntária 4, 4-7 Pneumonia severity index 1007 Pré-eclâmpsia 344 Pericardiocentese 407, 1231-1232 Pneumonias intersticiais 465 Pregabalina 646, 647, 1443, 1139 Pericardite 352, 377 Pneumotórax 377 Prelone®. Ver Prednisolona alterações eletrocardiográficas 352 Podagra 651 Pressão arterial invasiva 1209-1210 Poliangiite microscópica 694 Pericardite aguda 404-406 Pressão de artéria pulmonar 1213 Pericardite constritiva 409-411 Poliarterite nodosa Pressão de artéria pulmonar ocluída 1213 manifestações oculares 1134 Periféricas 1257 Pressão intracraniana 165-168 Perindopril 1436 Poliarterite nodosa sistêmica 690-691 monitores 166-167 Perioperatório Policitemia vera 747-749 Pressão venosa central 1045, 1211-1212, abordagem diagnóstica 748 avaliação inicial 83-85 1213 classificação 748 Primacor®. Ver Milrinona Perioperatório em situações especiais 105classificação de risco para trombose 748 Primaquina 924, 957, 1443 108 cirurgia hipofisária 105-106 definição 747 Primidona 189 diagnóstico 748 feocromocitoma 107-108 Privina®. Ver Nafazolina paratireoidectomia 106 epidemiologia 747 Procedimentos seguros 1199 tireoidectomia 107 etiologia 747 Profilaxia de tromboembolismo exames complementares 748 venoso 1188-1189 Peritonite bacteriana espontânea 546-547 prognóstico 749 Permetrina 1141, 1437, 1170 Proflam®. Ver Aceclofenaco pesquisa em saúde 1264 quadro clínico 748 Prolactinomas 298-301 Phoneutria 965 tratamento 748-749 definicão 298 PICC. Ver Cateter venoso central de inserção Policondrite recidivante 691-692 diagnóstico 299 diagnósticos diferenciais 298 Poliestirenossulfonato de cálcio 1440 periférica Picossulfato 856 Polietilenoglicol 856 em gestantes 300 manifestações clínicas 299-300 Pidolato de magnésio 1437 Polifarmácia 884-887 Pidomag[®]. Ver Pidolato de magnésio Polimialgia reumática 686 radioterapia 300 Pielonefrite 989 Polimiosite 699 tratamento 299 Pilocarpina 859, 1437 Polimixina B 1441, 1493 tratamento cirúrgico 300 Pimecrolimo 1139, 1438, 1170 Polimixina E. Ver Colistimetato de sódio Ver tratamento medicamentoso 299 Pimecrolimo tópico 680 Colestimetato de sódio Prolapso valvar mitral 395 Prolopa®. Ver Levodopa + benserazida Pindolol 1438 Polineuropatia do doente crítico 202 Poliovírus 202 Prometazina 854, 1444 Pioartrite 993 Pioglitazona 250, 1438 Polissonografia 473 Propafenona 361, 1444 Ponstan°. Ver Ácido mefenâmico Propil[®]. Ver Propiltiouracila Piperacilina + tazobactam 1439, 1493 Ponte miocárdica 377 Propiltiouracila 263, 1445 Pirazinamida 1019 Piretanida 1439 Pontos-gatilho 638, 640, 647 Propofol 841, 1445, 1218 Piridoxina. Ver Vitamina B6 Porfiria aguda intermitente 200 Propranolol 345, 381, 1446 Porfirias 720, 720-724 Pirimetamina 1439 Proptose Pirofosfato de cálcio di-hidratado 653-655 classificação 722, 723 em doenças autoimunes 1134 definição 720 Proteção solar 76-77 Piroxicam 677, 1440 Pitavastatina 1440 diagnóstico 722 Proteína C 763 Pitiríase versicolor 1152 diagnóstico da porfiria cutânea tardia 723 Proteína S 763 drogas porfirinogênicas 721 Proteínas de Bence-Jones 742 Plaquetopenia 724-726 epidemiologia 720 classificação 726 Protos®. Ver Ranelato de estrôncio definicão 724 etiologia 720 Prova do laco 919 etiologia 724 exames complementares 722 Provas de função pulmonar 444-451 exames complementares 726 prognóstico 724 Prova tuberculínica 1016 Plaquetopenia induzida por heparina 725 quadro clínico 720 Provera®. Ver Medroxiprogesterona tipos 721 Plaquetopenia relacionada ao uso de Proximetacaína 1447 drogas 757-758 Prurido 1138-1140 tratamento 722 drogas relacionadas 757 Porfirias hepáticas 202, 204 Pseudo-Cushing 295, 303 Plaquetopenias familiares 759 PPD. Ver Prova tuberculínica Pseudodoença de von Willebrand 761 Plaquetopenina Prasugrel 383 Pseudo-hiponatremia 587 quadro clínico 725-726 Pravacol®. Ver Pravastatina Psicoses 241-242 Plasil*. Ver Metoclopramida Pulmicort®. Ver Budesonida Pravastatina 1441 Plasma fresco congelado 769 Praziquantel 1441 Pulso paradoxal 408 Plasmocitoma isolado extramedular 743 Prazol®. Ver Lansoprazol Punção arterial 1205-1206 Plasmocitoma isolado medular 743 Prazosina 1441 Punção de Marfan. Ver Pericardiocentese

-MRCM.indb 1512 12/5/17 4:08 PM

Punção lombar 1219	Resistência à vitamina D 274	coagulopatias 96	
Punções 1257	Ressincronização cardíaca 372	estratégias protetoras 95	
*			
centrais 1257	Ressonância magnética 367	estratificação 94	
Punho 634	cardíaca 367, 380	MELD 94	
PuranT4*. Ver Levotiroxina	Retapamulina 1450, 1451	plaquetopenia 96	
	•		
Púrpura de Henoch-Schönlein 600, 696	Retemic*. Ver Oxibutinina	Risco pulmonar 89-91	
Púrpura trombocitopênica trombótica 608,	Retinopatia diabética 255, 1137	espirometria 91	
756-757	não proliferativa 1137	estratificação 91	
	proliferativa 1137	insuficiência respiratória 90	
Q	-	=	
	Retinopatia hipertensiva 1136	orientações 92	
QT curto congênito 360	Retocolite ulcerativa 497	pneumonia 90	
QT longo congênito 360	Reunião familiar 1234-1238, 1257	Risco relativo 1268	
QT longo, síndrome 413	Revascularização miocárdica 371	Risco renal 92	
Quadril 635	Revia®. Ver Naltrexone	estratégias protetoras 93	
Queda intra-hospitalar	Revisões sistemáticas 1271	estratificação 93	
	Ribavirin*. Ver Ribavirina	fatores de risco 92	
profilaxia 1189-1190	_		
Quedas 880-881	Ribavirina 1451	Risedronato sódico 1451	
Queilite angular 1165	Riboflavina. Ver Vitamina B2	Risperdal [®] . Ver Risperidona	
-	Rifampicina 1019	Risperidona 1452, 1485	
Queilite glandular 1166	=	<u>*</u>	
Queimaduras 1101-1105	Rinite	Ritalina® LA. Ver Metilfenidato	
oculares 1128	alérgica 891-892	Ritmonorm [®] . Ver Propafenona	
Quetamina. Ver Cetamina	Rinossinusite aguda 1111-1113	Rituximabe 667, 1452	
-		· ·	
Quetiapina 208, 1447, 1485	Risco cardíaco 85-89	Rivaroxabana 1453	
Quilotórax 483	ácido acetilsalicílico 88	Rivastigmina 1454	
Quimioterapia 778-779	algoritmo 86	RNM. Ver Ressonância magnética	
•			
Quinidina 1448	betabloqueadores 88	Rocurônio 1454, 1218	
_	clonidina 89	Rosuvastatina 1455	
R	equivalente metabólico 86	Rotação de opiodes	
P.1 1 1440	estado funcional do paciente 86	indicações 123	
Rabeprazol 1448	÷		
Racecadotrila 1448	estatinas 88	Rotação de opioides 123	
Radioiodo 263	estratégias protetoras 88	rtPA. Ver Alteplase	
	exames cardiológicos 86	Rubéola 80, 911-912, 1143, 1144	
Radioiodoterapia 263	e e	1440044 00,711 712,1110,1111	
Radioterapia 780-783	índice de atividade de Duke 86	S	
Radioterapia paliativa 847-848	monitorização 89	3	
Raiva humana 945-948	risco intrínseco de complicações	Sacarato de óxido férrico 1455	
	cardíacas 86		
profilaxia 947		Salbutamol 1456	
Ramipril 368, 1449	Risco de delirium 99-101	Salmeterol 1456	
Randomização 1267	definição diagnóstica 100	Salmeterol + fluticasona 1456	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	diagnóstico 100		
Ranelato de estrôncio 650, 1449	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	Salmonella typhi 987	
Ranitidina 1449	diagnóstico diferencial 100	Sandostatin®. <i>Ver</i> Octreotida	
Raquitismo 273, 594	fatores predisponentes e precipitantes 99	Sangramento digestivo 552	
*.	prevenção 101	Sangramento uterino 1179-1181	
Rasilez*. Ver Alisquireno	± ,		
Rastreamento	quadro clínico 100	SAPS 3 1034	
álcool 73-75	tratamento 101	SARA. <i>Ver</i> Síndrome do desconforto	
Razão de verossimilhança 1278	Risco de endocardite infecciosa 104-106	respiratório agudo	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	definição 104	1 0	
Reabilitação 130-131	,	Sarampo 80, 911-912, 1143, 1144	
definições 130	profilaxia em procedimentos dentários e do	Sarcoidose 200, 475-480	
Reação a drogas com eosinofilia e sintomas	trato respiratório 104	manifestações oculares 1134	
sistêmicos 1146	profilaxia em procedimentos	Sarcomas 821-823	
Reação aguda ao estresse 236-237	gastrointestinais e	Saturação venosa mista 1213	
Reações a contrastes 905-907	geniturinários 105	Saxagliptina 250, 1457	
Reações adversas a drogas 902-905	Risco de insuficiência adrenal 103-104	Schistosoma mansoni 975	
· ·	fatores de risco 103	Secnidazol 1457	
Reações transfusionais 770-771			
contaminação de hemocomponentes 770	reposição de glicocorticoides 103	Secreção ectópica de hormônio	
reação febril não hemolítica 770	Risco de sangramento 102-103	adrenocorticotrófico	
	avaliação 102	tratamento 307	
reações hemolíticas agudas 770			
reações hemolíticas tardias 770	estratificação 102	Sedação 1063-1069	
Reanimação cardiopulmonar 1225	investigação 102	Sedação paliativa 840	
RECIST 779	recomendações 102	Verbri [®] . <i>Ver</i> Brometo de glicopirrônio	
	Risco de tromboembolismo venoso 97-99		
Relação aldosterona/atividade plasmática de		Segurança do paciente 1238-1239	
renina 292	avaliação 97	Selegilina 1457	
Remeron®. Ver Mirtazapine	escore de Caprini 98	Seloken [®] injetável. Ver Metoprolol tartarato	
-	esquemas de profilaxia 99	Selozok*. Ver Metoprolol succinato	
Repaglinida 250, 1450	*_		
Reserpina 1450	medicações 99	Sene/cáscara sagrada 1458	
Resfriado 1110	Risco hepático 94-96	Senne 856	
Resistência à insulina 282	ascite 96	Sepse 1037-1040	
_	Child 94		
Resistência antimicrobiana 1025	VIIII /1	Sertralina 646, 1458, 1466, 1483, 1139	

-MRCM.indb 1513 12/5/17 4:08 PM

Sevelamer 573, 1458	tratamento cirúrgico 297	leucemia eosinofílica crônica não
Sgarbossa, algoritmo 355	tratamento clínico 297	especificada 747
SIADH. Ver Síndrome de secreção	Síndrome de Eaton Lambert 823	leucemia mieloide crônica 747
inapropriada de hormônio antidiurético	Síndrome de Ehlers-Danlos 430	leucemia neutrofílica crônica 747
Sialoadenite supurativa aguda 1121-1122	Síndrome de Felty 727	mastocitose sistêmica 747
Sialolitíase 1122	Síndrome de Gitelman 586	mielofibrose idiopática crônica 747
Sialorreia 855	Síndrome de Goodpasture 602	neoplasia mieloproliferativa não
Sibutramina 283, 1459	Síndrome de Guillain Barré 201, 204	classificável 747
Sifilis 912-916, 1146	Síndrome de hiperviscosidade 742	policitemia vera 747
neurossífilis 174, 916, 917	Síndrome de leucoestase 733	trombocitemia essencial 747
primária 913	tratamento 735	Síndromes paraneoplásicas 822-823
secundária 913	Síndrome de lise tumoral 735, 828-829	Síndromes parkinsonianas 206-210
terciária 914	tratamento profilático 735	Síndromes serotoninérgicas 1092-1094
Signifor®. Ver Pasireotida	Síndrome de Loeys-Dietz 430	Sinemet [®] . <i>Ver</i> Carbidopa + levodopa
Sildenafila 381, 1459	Síndrome de Marfan 430	Singulair [®] . Ver Montelucaste
Simdax*. Ver Levosimendana	Síndrome de Melkerson-Rosenthal 1122	Sinvastatina 1460
Simplified acute physiology score 1034	Síndrome de mononucleose 909-911	Sitagliptina 250, 1460
Sinais de Chvostek 592	Síndrome de POEMS 743	Solifenacina 1460
Sinais de Trousseau 592	Síndrome de Ramsey Hunt 1124	SOLUÇO 859-860
Sinal de Filatov 1146	Síndrome de Reiter. <i>Ver</i> Artrite reativa	Solu-medrol®. Ver Metilprednisolona
Sinal de Kussmaul 408	Síndrome de Richter 740	Somatostatina 1460
Sinal de Pastia 1146	Síndrome de secreção inapropriada de	Sondagem
Síncope 28, 28-33, 355, 360	hormônio antidiurético 587	nasogástrica 1257
hipotensão postural 29	Síndrome de Sèzary 738	vesical de alívio 1257
síncope cardíaca 29	Síndrome de Sjögren 669-671, 1166	vesical de demora 1257
síncope reflexa 29	manifestações oculares 1134	Sonda nasoenteral 1223-1224
Síncope vasovagal 357	Síndrome de Stevens-Johnson 1146	Sonda orogástrica 1223-1224
Síndrome antifosfolípide 705-708, 759, 764	Síndrome de Sweet 823	Sonda vesical 1224-1225
catastrófica 764	Síndrome de Tourette 391	Sonridor®. Ver Paracetamol
critérios de Sydney 764	Síndrome de Weil 981	Sorbitol 1461
manifestações oculares 1134	Síndrome de Wernicke-Korsakoff 215-216	Sorcal [®] . Ver Poliestirenossulfonato de cálcio
Síndrome antifosfolípide catastrófica 708	Síndrome do desconforto respiratório	Soro antirrábico 947
Síndrome antifosfolípide gestacional 707-708	agudo 1072	Soro antitetânico 986
Síndrome compartimental abdominal 565	Síndrome do desfiladeiro torácico 631	Sororoca 840
Síndrome coronariana aguda 382	Síndrome do impacto 632	Sotalol 361, 1461
com supradesnivelamento do segmento	Síndrome do intestino irritável 495	Speed 633
ST 383	Síndrome do manguito rotador 632, 642	Spiriva® respimat. <i>Ver</i> Brometo de tiotrópio
sem supradesnivelamento do segmento de	Síndrome do olho vermelho 1129	Starlix®. <i>Ver</i> Nateglinida
ST 383	Síndrome do piriforme 635	Stavigile®. <i>Ver</i> Modafinila
Síndrome da apneia obstrutiva do sono 283	Síndrome do QT curto congênita 360	Stent
Síndrome da veia cava superior 828-829	Síndrome do QT longo 413	convencional 382
Síndrome de Bartter 586	Síndrome do QT longo congênita 360	farmacológico 382
Síndrome de Bernard-Soulier 761	Síndrome dos ovários policísticos 299	Striverdi® Respimat. Ver Olodaterol
Síndrome de Brugada 413	Síndrome do túnel do carpo 634	Strongyloides stercoralis 970
Síndrome de Budd-Chiari 540-541, 749	Síndrome hemofagocítica 728	Subcitrato de bismuto coloidal 1461
Síndrome de cauda equina 638	Síndrome hemolítico-urêmica 608, 757	Succinilcolina 1218
Síndrome de Churg-Strauss 692	Síndrome hepatorrenal 547, 564	Sucralfato 1462
Síndrome de Cushing 294-298, 303-307, 339	Síndrome mielodisplásica 730-732	Sugamadex sódico 1462
algoritmo diagnóstico 305	Síndrome miofascial 638, 647-648	Suicídio 234-235
avaliação diagnóstica 295	Síndrome nefrítica 597-602	Sulfadiazina 1462
classificação 294, 304	definição 597	Sulfametoxazol + trimetoprima 1462, 1493
definição 294, 303	etiologia 597	Sulfametoxazol-trimetoprima 954, 956, 99
dependente do hormônio	investigação diagnóstica 597	Sulfassalazina 661, 665, 678, 1463
adrenocorticotrófico 296, 305	quadro clínico 597	Sulfato de amicacina®. Ver Amicacina
diagnóstico 304	Síndrome nefrótica 603-605	Sulfato de magnésio 1463
epidemiologia 294	definição 603	Sulfato de polimixina B [®] . <i>Ver</i> Polimixina B
etiologia 294	etiologia 603	Sulfato ferroso 712, 1464
independente do hormônio	investigação diagnóstica 604	Sultamicilina. Ver Ampicilina + sulbactam
adrenocorticotrófico 296, 305-306	quadro clínico 603	Suporte avançado de vida
investigação etiológica	Síndrome pós-trombótica 423	cardiovascular 1226-1227
dependente do hormônio	Síndrome pulmão-rim 602	Suporte básico de vida 1225
adrenocorticotrófico 296	Síndromes convulsivas 175-193	Surucucu. Ver Acidente ofídico laquético
independente do hormônio	Síndromes dolorosas 121	Suxametônio 1464
adrenocorticotrófico 296	Síndrome sicca 669	Synthroid®. Ver Levotiroxina
prognóstico 297	Síndromes mielodisplásicas 759	m.
quadro clínico 294, 304	Síndromes mieloproliferativas crônicas 747-	T
tratamento 297, 306	754	Tabagismo 70-74

-MRCM.indb 1514 12/5/17 4:08 PM

Tabelas de doses equianalgésicas 123	Teste da gaveta posterior 636	Tirofibana 385
Tacrolimo 1139, 1464, 1170	Teste de agregação plaquetária 755	Tivicay®. Ver Dolutegravir
Tacrolimo tópico 680	Teste de Allen 1205, 1209	Tobramicina 1473
Tadalafila 1465	Teste de Appley 635	Tocilizumabe 667, 1473
Talassemias 716	Teste de caminhada dos 6 minutos 866	Tolcapona 209, 1473
	Teste de Cozen 634	Tolterodina 1474
Talidomida 1466		
Tamponamento pericárdico 407-409	Teste de esforço 378	Tontura 21, 21-28
Taquicardia	Teste de Fagerström 70	Too many toes 636
atrioventricular 356, 358	Teste de Finkelstein 634	Topiramato 189
de QRS estreito 358	Teste de hipótese 1265	Toracocentese 1215-1216
de QRS largo 359	Teste de inclinação. Ver Tilt test	Tornozelo e pé 636
fibrilação ventricular 352	Teste de Jobe 632	Torsades de pointes 413
paroxística supraventricular 351, 356	Teste de Lachman 635	Tosse 36, 36-38, 852-853
por reentrada nodal 356, 358	Teste de McMurray 635	Toxina botulínica 118
taquicardia ventricular 351	Teste de Montenegro 979	Toxinas 202
-	e e	
torsades de pointes 351	Teste de palm-up 633	Toxoplasma gondii 942
ventricular 359	Teste de Phalen 634	Toxoplasmose 909, 941-942
Wolff-Parkinson-White 351	Teste de Schöber 638, 674	Tracleer*. Ver Bosentana
Taquicardias 358, 361	Teste de secreção plaquetária 755	Tracrium [®] . Ver Atracurio
Taturanas 967	Teste de Smillie 635	Trali 770
Tazocin [®] . Ver Piperacilina + tazobactan	Teste de sobrecarga salina 292	Tramadol 647, 1474
Técnica de Seldinger 1207	Teste de speed 633	Transamin®. Ver Ácido tranexâmico
Tegaserode 1466	Teste de Steinmann 635	Transaminase glutâmico-oxalacética. Ver AST
Teicoplanina 1467, 1494	Teste de supressão com dexametasona em dose	Transaminase glutâmico-pirúvica. Ver ALT
Telbiyudina 1467	alta 296	Transfusão maciça 771
		,
Telmisartana 1467	Teste de Tinel 635	Transplante cardíaco 373
Tendinopatia 641-644	Teste de tolerância à insulina 288	Transplante de medula óssea 771-777
Tenecteplase 386, 1468	Teste do captopril 292	alogênico 772
Teníase 971	Teste do CRH. Ver Teste do hormônio	autólogo 772
Tenofovir 1468	liberador da corticotrofina	complicações agudas não infecciosas 774
Tenossinovite estenosante de	Teste do gelo 204	complicações crônicas não
DeQuervain 634	Teste do hormônio liberador da	infecciosas 776
TEP. Ver Tromboembolismo pulmonar	corticotrofina 295, 296	de cordão 772
Terapia inalatória 461-465	Teste do impacto de Hawkins-Kennedy 632	infecções 772-773
Terapia nutricional no doente crítico 319-324	Teste do impacto de Neer 632	minialogênico 772
=		-
algoritmo de planejamento 319	Teste do impacto de Yokum 632	singênico 772
Terapias de substituição renal 577-582	Teste do infraespinal 633	Tandem 772
anticoagulação 581	Teste do infraespinal de Patte 633	tipos 772
classificação 579	Teste do subescapular 633	Transplante hepático 550-552
complicações 582	Teste do Tensilon 204	Transplante renal 612-615
definição 577	Teste ergométrico 356, 379	complicações 614
diálise sem anticoagulação 581	Teste não invasivo 378	definições 612
dose de diálise 580	Teste não treponêmico 915	esquemas imunossupressores 614
escolha da modalidade 579	Testes diagnósticos 1277	indicação 613-614
métodos dialíticos 577	Testes meniscais 635	tipos 612
na doença renal crônica 581-582	Testosterona 1470	Transporte do paciente crítico 1095-1097
na injúria renal aguda 579-581	Tétano 79, 984-987	Transforte do patiente critico 1033 1037 Transtorno de ajustamento 236
Terbinafina 1469, 1169	Tetraciclina 1470 TEV. <i>Ver</i> Tromboembolismo venoso	Transtorno obsessivo-compulsivo 391
Teriparatida 1469		Transtornos de ansiedade 224-230
Terlipressina 1469	TGO. Ver AST	Transtornos somatoformes 237-239
Terminalidade 832, 838	TGP. Ver ALT	Traqueostomia 1257
Termodiluição 1212	Tiabendazol 1471, 1170	Trauma ocular
Termoterapia 133-136	Tiamazol 1471	aberto 1127
por adição 134	Tiamina. Ver Vitamina B1	contuso 1128
por substituição 136	Ticagrelor 383	Traumatismo cranioencefálico 162-163
profundidade do aquecimento 134-136	Tienopiridínicos 383	Trayenta®. Ver Linagliptina
transferência de calor 136	Tigeciclina 1471, 1494	Tremor 207
Testamento vital 1251	Tilt test 357	Tremor de repouso 206
Teste cardiopulmonar 449-451	Timolol 1133, 1472	Trental*. Ver Pentoxifilina
-		
Teste da banda iliotibial 635	Tíneas 1154	Tresiba*. Ver Insulina degludeca
Teste da cabeça longa do bíceps 633	Tinidazol 2g 1472	Tríade de Beck 408
Teste da cancela 633	Tioconazol 1473, 1169	Tríade de Cushing 166
Teste da clonidina 290	Tionamidas 263	Triancinolona 649, 1475
Teste da cortrosina 288	Tiorfan [®] . Ver Racecadotrila	Triatec*. Ver Ramipril
Teste da DDAVP. Ver Teste da desmopressina	Tiotrópio. Ver Brometo de tiotrópio	Tricíclicos 1483
Teste da desmopressina 296	Tiques 391	Tricomoníase 929, 1174
Teste da gaveta anterior 636	Tireoidites agudas e subagudas 265	Tridil [®] . Ver Nitroglicerina
-	•	

-MRCM.indb 1515 12/5/17 4:08 PM

Tri-hexifenidila 210	Ultrassonografia	Viramid". Ver Ribavirina
Trimetazidina 382	de membros inferiores 420	Virazole [®] . <i>Ver</i> Ribavirina
Trombastenia de Glanzmann 761	Unasyn*. Ver Ampicilina + sulbactam Vírus da imunodeficiência hum	
Trombocitemia essencial 749-751	Uretrites não gonocócicas 928	Ver HIV
classificação 750	Urgências hipertensivas 341-345	acidente ocupacional 1024
definição 749	Ursacol®. Ver Ácido ursodesoxicólico	Vírus Epstein-Barr 909
diagnóstico 750	Urticária 895-898	Visita domiciliar 1255-1259
epidemiologia 749	USG. Ver Ultrassonografia	visita de luto 1257
etiologia 749	UTI	visita pré-óbito 1257
exames complementares 749	terapia nutricional 319-324	Visken*. Ver Pindolol
-	*	Visonet*. Ver Proximetacaína
prognóstico 750	Uveíte 196, 1132	
quadro clínico 749	em doenças autoimunes 1134	Vitamina A 313
tratamento 750	V	Vitamina B1 314, 1480, 314
Trombocitemia induzida por heparina 757		Vitamina B2 314
Trombocitopenia imune 724, 756	Vacinação 78-80	Vitamina B3 314
Tromboelastografia 755	Vaginose bacteriana 1175	Vitamina B6 315
Tromboembolismo pulmonar 352, 377, 416	Valproato de sódio 189. Ver Ácido valproico	Vitamina B9 315
alterações eletrocardiográficas 352	Valsartana 369, 1476	Vitamina B12 315-316, 714, 1480
Tromboembolismo venoso 416, 416-427,	Valvopatias 395-400	deficiência 214
1188	Vancomicina 1476, 1494	Vitamina C 315, 316
profilaxia 1188	Vareniclina 72, 1477	Vitamina D 316, 574
Trombofilias 763-764	Varfarina 1477	Vitamina D3 1480
adquiridas 763	Varicela 933, 1142, 1144	Vitamina E 313
Trombofilias hereditárias 763	Varizes esofágicas 548	Vitamina K 313, 314
Tromboflebite 766		Vitamina K3 1480
Trombólise 155	Vasculite por IgA 696	Vômitos 42-45
no tromboembolismo pulmonar 426	Vasculites 200, 204	Vonau Flash*. <i>Ver</i> Ondansetrona
Trombose relacionada ao uso de cateter venoso	Vasculites associadas ao ANCA 692-694	
	Vasculites de pequenos vasos 602	Voriconazol 955, 1481, 1495
central 766	Vasculites medicamentosas 698-699	W
Trombose venosa cerebral 749	Vasculites retinianas 196	
Trombose venosa profunda 416	Vasculites sistêmicas 685-696	Wellbutrin*. <i>Ver</i> Bupropiona
Tropicamida 1476	Vasodilatadores 375	Wolff-Parkinson-White 356
Trypanosoma cruzi 973	Vasodilatadores diretos 333	X
Tryptanol*. Ver Amitriptilina	Vasopressina 1478, 1499	Λ
Tuberculose 1011-1022	VDRL. Ver Teste não treponêmico	Xarelto [®] . Ver Rivaroxabana
eritema indurado de Bazin 1159	Vectavir®. Ver Penciclovir	Xenical®. Ver Orlistate
extrapulmonar 1013	Vecuron [®] . Ver Brometo de vecurônio	Xerostomia 855
neurotuberculose 171	Vecurônio. Ver Brometo de vecurônio	Xolair®. Ver Omalizumabe
Tuberculose latente 942	Veias varicosas 440	Xylestesin*. Ver Lidocaína
Tumor de glândula salivar 1166	Venlafaxina 646, 1478, 1284, 1483, 1139	Xylocaína®. <i>Ver</i> Lidocaína
Tumor de Pancoast 785	Ventia®. Ver Alfa-1 antitripsina	
Tumores basocelulares 811	Ventilação mecânica 1069-1070	Z
Tumores de rim 816-817	Ventilação não invasiva 852	7:1: 1/1:1:-:
Tumores de vias biliares 804	Ventilação não mecânica 1073-1075	Zanidip [®] . Ver Lercanidipino
Tumores germinativos de testículo 820	Verapamil 1479	Zemplar*. Ver Paricalcitol
Tumores não melanoma 811-813	Vereckei, algoritmo 359	Zentel®. Ver Albendazol
Tumores neuroendócrinos 804-805	0	Zestril®. Ver Lisinopril
TVP. <i>Ver</i> Trombose venosa profunda	Vertigem 21, 21-28 Verutex*. <i>Ver</i> Ácido fusídico	Zidovudina + lamivudina 1481
Tylenol*. Ver Paracetamol		Zika 1145
Tylenor: Ver Faracetamor	Vesical de alívio 1257	Zitromax [®] . Ver Azitromicina
U	Vesical de demora 1257	Zofran*. Ver Ondansetrona
Y 1 1 .	Vespas. Ver Acidentes por himenópteros	Zolpidem 1482
Ulcera de estresse	Vick® Pirena. Ver Paracetamol	Zometa®. Ver Ácido zoledrônico
profilaxia 1190-1193	Victoza®. Ver Liraglutida	Zovirax®. Ver Aciclovir
Úlcera péptica 522-525	Viés de publicação 1272	Zyban*. Ver Bupropiona
Úlcera por pressão	Vigabatrina 189	Zyloric*. Ver Alopurinol
profilaxia 1193-1194	Vigamox®. Ver Moxifloxacino	Zyprexa®. Ver Olanzapina
Úlceras 1150, 1150-1152	Vildagliptina 250, 1479	Zyvox [®] . <i>Ver</i> Linezolida
Úlceras orais 1165	Violência sexual 1184-1187	,

12/5/17 4:08 PM -MRCM.indb 1516

MANUAL DO RESIDENTE de Clínica Médica

Este livro é um completo material de consulta que abrange desde a promoção da saúde até os cuidados paliativos, passando por assistência a pacientes em ambulatórios, enfermarias, unidades de emergência e de terapia intensiva.

Na revisão e atualização dos capítulos desta edição, foram utilizadas as principais e mais recentes diretrizes e conhecimentos baseados em evidências, mantendo a estrutura sucinta, prática e rápida da edição anterior – com enfoque no diagnóstico e no tratamento de diversas doenças, abordando ainda possíveis complicações e também as principais orientações para os pacientes.

Esta segunda edição conta com novas seções e capítulos, como os relacionados a infecções emergentes – por exemplo, dengue, zika e Chikungunya – e adicionadas orientações sobre o uso de ultrassonografia à beira do leito. Também foi inserida uma seção sobre medicina baseada em evidências, com o intuito de auxiliar o leitor a compreender e interpretar artigos científicos, de forma a compreender as evidências e aplicá-las na prática diária.

A seção "Farmacoterapia" – que contempla os principais medicamentos da prática clínica, além de posologias indicadas para adultos, apresentações comerciais, uso em gestantes e na amamentação, reações adversas mais comuns, ajustes para insuficiência renal e hepática – foi mantida e atualizada.

Trata-se, portanto, de uma obra de fundamental importância na literatura médica, não só para as atividades da residência em clínica médica, mas também para estudantes de medicina, médicos residentes de outras especialidades, generalistas e todos os que atuam na área de clínica médica.

